

ОТЗЫВ на автореферат диссертации

Кутырло Ирины Эдуардовны «Особенности фенотипа изолированных и ассоциированных с орфанными синдромами врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей, почечной функции и выживаемости у педиатрических пациентов», выполненной под руководством доктора мед. наук, профессора Н.Д. Савенковой, представленной на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 3.1.21– Педиатрия

Научная работа Кутырло И.Э. посвящена важной в научном и практическом плане проблеме изучения фенотипических проявлений врождённых аномалий почек и мочевыводящих путей (ВАПМП), изменению функции почек и выживаемости пациентов. ВАПМП составляют в среднем 25% от общего числа всех генетических пороков, диагностируемых внутриутробно. Одной из важных проблем педиатрической нефрологии является ранняя диагностика ВАПМП, поскольку несвоевременно выявленные врожденные аномалии почек и мочевой системы приводят к снижению почечных функций. Так, в этиологической структуре хронической болезни почек (ХБП) на ВАПМП приходится 48-59% случаев. Среди причин развития терминальной стадии почечной недостаточности, требующей проведения диализа и трансплантации почки, доля пациентов с ВАПМП составляет 34-45%.

Последние десятилетия большое внимание уделяется молекулярно-генетическим методам диагностики в выявлении мутации генов, ответственных за развитие изолированных и синдромальных ВАПМП при орфанных болезнях. Регулярная оценка скорости клубочковой фильтрации необходима для ранней профилактики прогрессирования хронической болезни почек. Ранее не проводился комплексный сравнительный анализ особенностей структуры, фенотипа, почечной функции и выживаемости, прогрессирования ХБП у детей с ВАПМП. Все вышеизложенное и обуславливает актуальность диссертационного исследования Кутырло И.Э.

Научная новизна исследования не вызывает сомнения, так как на основании его результатов И.Э. Кутырло впервые представила новые данные по структуре изолированных ВАПМП с преобладанием аномалий почек, пузырно-мочеточникового рефлюкса, уретерогидронефроза / гидронефроза и частоту их сочетания, а при ВАПМП и орфанных синдромах чаще преобладали аномалии почек. Автором показано значимое различие в скорости прогрессирования ХБП и почечной выживаемости при изолированном ВАПМП и ассоциированном с орфанными болезнями.

Очевидна также и практическая значимость работы. Данные исследования почечной функции и 5-летней, 10-летней и 15-летней выживаемости расширяют представления педиатров и нефрологов о прогнозировании прогрессирования ХБП у детей с изолированными ВАПМП. Полученные в ходе исследования данные помогут раннему выявлению ХБП, а также позволят разработать профилактические мероприятия, направленные на замедление прогрессирования хронической болезни почек. Результаты исследования могут быть применены в клинической практике в области педиатрии, нефрологии, а также при обучении студентов медицинских ВУЗов. Диссертационная работа выполнена на достаточном фактическом материале, проведенная статистическая обработка материала с применением современных методов подтверждает их

достоверность.

Аннотация полностью и корректно отражает содержание диссертации. Основные выводы исследования представляются доказанными и обоснованными, работа хорошо структурирована и оформлена. Все полученные факты свидетельствуют о научной новизне, практической и теоретической значимости результатов исследования. Содержание диссертационного исследования опубликовано в 14 научных трудах, из них 4 работы в изданиях, рекомендованных ВАК РФ и входящих в базу данных Scopus.

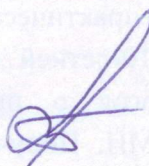
Полученные результаты диссертационной работы могут использоваться как на уровне первичного звена здравоохранения, так и в стационарах педиатрического профиля, а также в программе обучения студентов высших медицинских учебных заведений.

Заключение

Содержание аннотации позволяет сделать вывод, что диссертационное исследование Кутырло И.Э. на тему: «Особенности фенотипа изолированных и ассоциированных с орфанными синдромами врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей, почечной функции и выживаемости у педиатрических пациентов» является завершенным научно-квалификационным исследованием, которое решает важную задачу – прогнозирование прогрессирования хронической болезни почек у детей и подростков с сочетанными врожденными аномалиями почек и мочевыводящих путей на основе исследования клинического фенотипа, почечной функции и выживаемости по методу E.Kaplan-P.Meier, что имеет существенное значение для педиатрии.

По актуальности, методическому уровню, научной новизне полученных результатов, а также с учетом их практической значимости, диссертация Кутырло И.Э. на тему: «Особенности фенотипа изолированных и ассоциированных с орфанными синдромами врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей, почечной функции и выживаемости у педиатрических пациентов» соответствует требованиям п. 9 «Положения о порядке присвоения ученых степеней», утвержденного Постановлением Правительства РФ №842 от 24.09.2013г. (в редакции Постановления Правительства РФ от 26.01.2023г. №101), предъявляемым ВАК Министерства образования и науки Российской Федерации к диссертациям на соискание ученой степени кандидата наук, а ее автор Кутырло И.Э. заслуживает присуждения ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 3.1.21 – педиатрия.

Профессор 1-й кафедры детских
болезней учреждения образования
«Белорусский государственный
медицинский университет»,
доктор медицинских наук,
(научная специальность 14.01.08 –
педиатрия), профессор



01.04.2024

Байко Сергей Валерьевич

Байко С.В.

Подпись _____
Начальник отдела кадрового
обеспечения высшего образования
Управления кадровой политики и
правового обеспечения



Учреждение образования «Белорусский государственный медицинский университет»
Министерства здравоохранения Республики Беларусь

220083, г. Минск, пр. Дзержинского, 83

Тел.: +375 17 252-12-01.

E-mail: bsmu@bsmu.by