

СВЕДЕНИЯ

о научном руководителе по диссертации Кутырло Ирины Эдуардовны на тему: «Особенности фенотипа изолированных и ассоциированных с орфанными синдромами врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей, почечной функции и выживаемости у педиатрических пациентов» по специальности 3.1.21 Педиатрия

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации 194100, Санкт-Петербург, ул. Литовская, д.2, телефон: 8(812)416-52-86, <https://gpmu.org/>

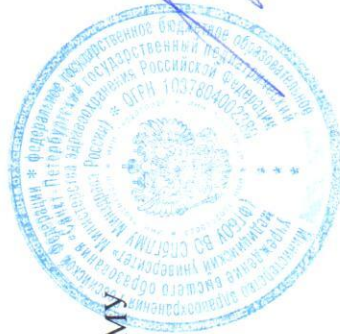
Фамилия, имя, отчество	Место основной работы, должность	Ученая степень, шифр специальности, звание, отрасль науки	Основные научные труды
Савенкова Надежда Дмитриевна	Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования "Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет" Министерства здравоохранения Российской Федерации, кафедра факультетской педиатрии, заведующая	д.м.н. по специальности педиатрия, профессор по специальности 14.00.09 – Педиатрия. Медицинские науки.	- Савенкова Н.Д., Григорьева О.П. Педиатрические проблемы стратификации тяжести стадий, сердечно-сосудистых осложнений и почечного прогноза хронической болезни почек по классификации NKF-K/DOQI (2002) и KDIGO(2012). Нефрология 2021;25 (3):9-19. - Левиашвили Ж..Г, Савенкова Н.Д. Орфанное заболевание – FRASER синдром (ORPHA:2052) у детей: характеристика фенотипа и генотипа.) Нефрология 2021;25 (3):52–60. - Почечное маловодие в пренатальном периоде и функция почек у новорожденных и грудных детей с наследственными кистозными болезнями почек. Андреева Э.Ф, Савенкова Н.Д. Нефрология 2021;25 (3):68-74.

			4. Савенкова Н.Д., Григорьева О.П. Прогноз сердечно-сосудистых осложнений и прогрессирования почечной недостаточности у педиатрических пациентов с хронической болезнью почек в соответствии с классификациями NKF-K/DOQI (2002) и KDIGO (2012). Росс вест перинатол педиатрии, 2022; 67(2):121-129. 5. Савенкова Н.Д., Иванов Д.О., Любимова О.В., Барсукова В.Н., Применение препарата Элизария– биоаналога оригинального экулизумаба при атипичном гемолитико-уремический синдроме вследствие мутации гена <i>C3</i> у детей: клиническое наблюдение и обзор литературы. Нефрология 2023; 27(1):92-101. 6. Савенкова Н.Д. Батраков Д.Д. Наследственный нефротический синдром у детей: особенности клинического фенотипа и генотипа, патогенеза, почечного прогноза изолированных и синдромальных форм (обзор литературы). Рос вест перинатол и педиатр. 2023;68(2):13-21. 7. Савенкова Н.Д., Батраков Д.Д., Петракова А.В. Всемирный День Почек –2023:здоровье почек для всех–готовность к неожиданностям. Педиатр 2023; 14(2):155-164. 8. Савенкова Н.Д., Левишвили Ж.Г., Барсукова В.Н. Клинические фенотипы и варианты мутации гена <i>ALPL</i> у детей с гипофосфатазией, заместительная ферментная терапия препаратом Асфотаза альфа: данные литературы и клинического наблюдения. Нефрология 2023;27(4):11-21. 9. Степанова А.А., Савенкова Н.Д. Вторичный АА-амилоидоз у педиатрических и взрослых пациентов: классификация, этиология, патогенез, диагностика, лечение. Нефрология 2023; 27(3):23-31.
--	--	--	--

			10. Левиащвили Ж. Г., Савенкова Н. Д., Амирян М. А. Тубулопатии с ведущим синдромом гипокалиемического ацидоза: Bartter и HELIX синдромы у детей. Рос вест перинатол и педиатр. 2023;68 (3):12-20.
--	--	--	---

Проректор по научной работе ФГБОУ ВО СПбГПМУ
Минздрава России
д.м.н., профессор

15.01.2024г



[Handwritten signature]

Насыров Руслан Абдуллаевич