

О Т З Ы В

на автореферат диссертации

Черновой Екатерины Владимировны

«Частота встречаемости и клиническое значение генетических полиморфизмов у пациентов с болезнью Виллебранда», представленной на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.01.21 – гематология и переливание крови

Профилактика риска развития геморрагических и тромботических осложнений является каждодневной задачей для врачей различных специальностей. Наиболее распространенной геморрагической коагулопатией является болезнь Виллебранда – наследственное нарушение гемостаза, обусловленное количественным и/или качественным дефицитом фактора Виллебранда, одного из важнейших белков свертывающей системы крови. С целью стратификации риска тромбозоболических осложнений и/или репродуктивных проблем у женщин, в последние годы большое внимание уделяется изучению полиморфизма генов фактора V G1691A (FV Leiden), протромбина G20210A (FII G20210A), тромбоцитарных рецепторов GPIIb/IIIa (1a/1b), интегрин α -2 GPIa (C807T) и GPIb (A1/A2).

В диссертационном исследовании поставлена очень важная, как в теоретическом, так и в практическом аспекте цель – оценить частоту встречаемости у женщин с клиническими проявлениями чрезмерной кровоточивости и лабораторно подтвержденным диагнозом болезни Виллебранда 1 типа точечных мутаций, достаточно часто связываемых с понятием наследственной тромбофилии и оценить влияние этих мутаций на клиническое течение болезни Виллебранда.

Полученные Екатериной Владимировной Черновой результаты соответствуют определению новизны и оригинальности – автором убедительно, с использованием современных научных методов и на большой и однородной группе пациентов, продемонстрирована достаточно высокая частота встречаемости так называемых тромбофилических мутаций у лиц с клинически значимыми кровотечениями, также продемонстрировано отсутствие уменьшения у индивидуума, носителя изучаемой мутации, выраженности проявлений геморрагического диатеза.

Автореферат написан в соответствии с предъявляемыми требованиями и полностью отражает результаты и ключевые аспекты выполненного научного исследования, содержит достаточное количество таблиц, иллюстрирующих полученные результаты исследования. Использованные научные методы и подходы современны и

актуальны. Выводы логично вытекают из результатов исследования, соответствуют поставленным задачам и обоснованы и являются достоверными. Практические рекомендации, сформулированные автором исходя из анализа полученных результатов исследования, представляют интерес для широкого круга клиницистов.

Материалы научного исследования в полном объеме опубликованы в научных журналах из списка Высшей аттестационной комиссии, а также представлены и обсуждены на научных конференциях.

Таким образом, автореферат и диссертационная работа Черновой Екатерины Владимировны «Частота встречаемости и клиническое значение генетических полиморфизмов у пациентов с болезнью Виллебранда» соответствует требованиям п. 9 «Положения о присуждении ученых степеней», утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации № 842 от 24.09.2013 (с изменениями), предъявляемым к диссертациям на соискание ученой степени кандидата медицинских наук, а её автор заслуживает присуждения искомой степени по специальности 14.01.21 – гематология и переливание крови.

Заведующий лабораторией
молекулярной генетики
Санкт-Петербургского государственного
бюджетного учреждения здравоохранения
"Городская клиническая больница № 31",
кандидат медицинских наук

Антон Анатольевич Лыцев

197110, г. Санкт-Петербург, пр. Динамо, дом 3.
e-mail b31@zdrav.spb.ru; тел/факс: (812) 246-00-24,
сайт: www.spbsverdlovka.ru

Подпись Антона Анатольевича Лыцева удостоверяю



23.04.2010
Начальник отдела кадров
С.Н. Чеснокова