

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 насущной задачей в акушерской практике. Особое состояние свертывающей системы крови у беременных, массивность и внезапность акушерских кровотечений, риск перехода геморрагических осложнений в тромботические, постоянный поиск новых возможностей в стратификации риска развития данных осложнений определяет актуальность выбранной Е.В. Черновой темы для диссертационного исследования. Практическая значимость выполненного исследования определяется, в том числе, и характером включенных в исследование пациентов – достаточная большая и нозологически однородная группа женщин с болезнью Виллебранда 1 типа.

Авторам исследования поставлена очень важная, как в теоретическом, так и в прикладном 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. Автором также представлены оригинальные результаты, демонстрирующие отсутствие какого-либо ощутимого эффекта данных мутаций в плане 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 авторам 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.

Главный врач Санкт-Петербургского государственного бюджетного учреждения здравоохранения
«Родильный дом №17»,
доктор медицинских наук
(14.01.01 – акушерство и гинекология),
профессор

Михайлов Антон Валерьевич

г. Санкт-Петербург, 192174, ул. Леснозаводская, д.4 корп.1
e-mail d17@zdrav.spb.ru; тел: (812) 571-34-06, факс: (812) 777-48-61
сайт: www.rd17.ru

17 августа 2020 года.

Подпись Михайлова Антона Валерьевича удостоверяю
заместитель главного врача по кадровой работе
Державина Анастасия Николаевна

