

СВЕДЕНИЯ О РЕЗУЛЬТАТАХ ЗАЩИТЫ

диссертации на соискание ученой степени доктора медицинских наук,
выполненной **Андреевой Эльвирой Фаатовной** на тему:

«Наследственные кистозные болезни почек в детском возрасте:
клинический фенотип и генотип, почечная функция и выживаемость,
персонализированность и предиктивность в ведении пациентов» по
специальности 3.1.21. Педиатрия.

Защита состоялась 13 октября 2025 года, протокол № 14

Присутствовали: 17 членов диссертационного совета, из них 8 членов совета
по специальности 3.1.21. Педиатрия.

№ п/п	Ф.И.О.	Ученая степень	Шифр специальности в совете	Отрасль науки
1	ГУЗЕВА Валентина Ивановна	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
2	НОВИК Геннадий Айзикович	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки
3	САВЕНКОВА Надежда Дмитриевна	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки
4	ТЫРТОВА Людмила Викторовна	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки
5	ГУЗЕВА Оксана Валентиновна	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
6	ГУЗЕВА Виктория Валентиновна	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
7	ЖЕЛЕНИНА Людмила Александровна	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки
8	ЖИВОЛУПОВ Сергей Анатольевич	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
9	ПАЛЬЧИК Александр Бейнусович	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
10	РЕВНОВА Мария Олеговна	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки
11	СИНЕЛЬНИКОВА Елена Владимировна	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки
12	СКРИПЧЕНКО Елена Юрьевна	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
13	СКРИПЧЕНКО Наталья Викторовна	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
14	СУСЛОВА Галина Анатольевна	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки
15	ФОМИНА Мария Юрьевна	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
16	ЧАСНЫК Вячеслав Григорьевич	Д.м.н.	3.1.21. Педиатрия	Медицинские науки

17	ЧУТКО Леонид Семенович	Д.м.н.	3.1.24. Неврология	Медицинские науки
----	---------------------------	--------	-----------------------	-------------------

Заключение диссертационного совета 21.2.062.02 на базе федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации по диссертации на соискание ученой степени доктора наук

аттестационное дело № _____

решение диссертационного совета от 13 октября 2025 г. № 14

О присуждении Андреевой Эльвире Фаатовне, гражданину Российской Федерации, учёной степени доктора медицинских наук.

Диссертация «Наследственные кистозные болезни почек в детском возрасте: клинический фенотип и генотип, почечная функция и выживаемость, персонализированность и предиктивность в ведении пациентов» по специальности 3.1.21. Педиатрия принята к защите 09 июня 2025 года (протокол № 9) диссертационным советом 21.2.062.02 (Д 208.087.05), созданным на базе федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации, 194100, Санкт-Петербург, Литовская ул., 2, тел. (812) 295-06-46, e-mail: spb@gpmu.org, <http://www.gpmu.org/>, утвержденного приказом Минобрнауки России от 06 августа 2015 г. № 894/нк.

Соискатель Андреева Эльвира Фаатовна, 16 июня 1976 года рождения.

В 2000г. окончила Казанский государственный медицинский университет по специальности «Педиатрия».

Диссертацию на соискание ученой степени кандидата медицинских наук на тему: «Клинико-генетическое исследование детей и подростков с поликистозом почек» по специальности 14.00.09 – Педиатрия защитила в 2008 году в диссертационном совете Д 208.087.03 в ГОУ ВПО «Санкт-Петербургская государственная педиатрическая медицинская академия Федерального агентства по здравоохранению и социальному развитию».

Работает доцентом кафедры факультетской педиатрии и врачом-нефрологом в отделении нефрологии клиники федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Диссертация на соискание ученой степени доктора медицинских наук на тему: «Наследственные кистозные болезни почек в детском возрасте: клинический фенотип и генотип, почечная функция и выживаемость,

персонализированность и предиктивность в ведении пациентов» по специальности 3.1.21. Педиатрия выполнена на кафедре факультетской педиатрии и в клинике федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Научный консультант: заслуженный врач Российской Федерации, доктор медицинских наук, профессор **Савенкова Надежда Дмитриевна**, федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации, кафедра факультетской педиатрии, заведующий.

Официальные оппоненты:

Чугунова Ольга Леонидовна – доктор медицинских наук, профессор, Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, кафедра госпитальной педиатрии имени академика В.А. Таболина Института материнства и детства, профессор;

Румянцев Александр Шаликович – доктор медицинских наук, доцент, Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Санкт-Петербургский государственный университет» Правительства Российской Федерации, кафедра факультетской терапии Медицинского института, профессор;

Слободян Елена Иркиновна – доктор медицинских наук, доцент, Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Крымский федеральный университет имени В. И. Вернадского» Министерства науки и высшего образования Российской Федерации, кафедра педиатрии, физиотерапии и курортологии Ордена Трудового Красного Знамени Медицинского института имени С. И. Георгиевского, профессор

дали положительные отзывы на диссертацию.

Ведущая организация - Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Воронежский государственный медицинский университет имени Н.Н. Бурденко» Министерства здравоохранения Российской Федерации в своем положительном отзыве, подписанном заведующей кафедрой госпитальной педиатрии ФГБОУ ВО ВГМУ им. Н.Н.Бурденко Минздрава России, заслуженным врачом РФ, доктором медицинских наук, профессором Настаушевой Татьяной Леонидовной и утвержденным и.о. проректора по научно-инновационной деятельности ФГБОУ ВО ВГМУ им. Н.Н.Бурденко Минздрава России, заслуженным изобретателем РФ, доктором медицинских наук, профессором Будневским Андреем Валериевичем, указала, что диссертационная работа Андреевой Эльвиры Фаатовны на тему «Наследственные кистозные болезни почек в детском возрасте: клинический

фенотип и генотип, почечная функция и выживаемость, персонализированность и предиктивность в ведении пациентов» является завершённой научно-квалификационной работой, в которой решена актуальная научная проблема в области педиатрии по оптимизации диагностики кистозных болезней почек и почечной выживаемости, прогнозирования состояния здоровья в будущем, персонализированного подхода к ведению педиатрических пациентов по результатам исследования фенотипа и генотипа. По актуальности решённой научной проблемы, научной новизне, достоверности полученных результатов и обоснованности сформулированных выводов – диссертационная работа соискателя соответствует требованиям п.9 «Положения о присуждении ученых степеней», утвержденного постановлением Правительства РФ № 842 от 24.09.2013 г. (в редакции постановления Правительства РФ №1382 от 16.10.2024 г.), предъявляемым к диссертациям на соискание ученой степени доктора наук, а её автор Андреева Эльвира Фаатовна, заслуживает присуждения ученой степени доктора медицинских наук по специальности 3.1.21. Педиатрия. Принципиальных замечаний не возникло.

Соискатель имеет 71 опубликованную работу по теме исследования, из них 15 статей в журналах, включенных в перечень ведущих рецензируемых научных журналов и изданий, рекомендованных ВАК для опубликования основных результатов диссертаций на соискание ученой степени кандидата и доктора наук (из них 2 в ВАК «К1» и 13 в ВАК «К2»), в том числе 13 статей в журналах, индексируемых в международной базе Scopus; получено 4 свидетельства о государственной регистрации в Реестре баз данных. Научные работы опубликованы в виде статей, тезисов, 5 глав в руководствах, 3 учебных пособий для обучающихся, докладов на всероссийских и международных конгрессах и конференциях. Авторский вклад более 80%. Объем научных публикаций составляет более 400 страниц. В опубликованных работах показаны наиболее существенные положения и выводы, практические рекомендации диссертационной работы.

Результаты работы достаточно апробированы, представлены на 20 различных научно-практических конгрессах и конференциях, в том числе международного уровня.

Наиболее значимые работы по теме диссертации:

1. Особенности течения аутосомно–рецессивного поликистоза почек у детей / **Э. Ф. Андреева**, Н. Д. Савенкова, М. А. Тилуш [и др.] // **Педиатр.** – 2016. – Т. 7. – № 4. – С. 45 – 49 (ВАК).
2. **Андреева, Э. Ф.** Кистозы почек при туберозном склерозе у детей грудного возраста / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Российский вестник перинатологии и педиатрии.** – 2018. – Т. 63. – № 1. – С. 100 – 105 (ВАК, Scopus).
3. **Андреева, Э. Ф.** Делеция короткого плеча 12–й хромосомы с фенотипическими проявлениями кистоза почек: клиническое наблюдение / Э. Ф. Андреева // **Нефрология.** – 2018. – Т. 22. – № 3. – С. 95 – 100 (ВАК, Scopus).

4. **Андреева, Э. Ф.** Лечение аутосомно–рецессивного и аутосомно–доминантного поликистоза почек / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Российский вестник перинатологии и педиатрии.** – 2019. – Т. 64. – № 2. – С. 22 – 29 (ВАК, Scopus).
5. **Андреева, Э. Ф.** Течение аутосомно–доминантного и аутосомно–рецессивного поликистоза почек (АДПП и АРПП), выявленных в пренатальном, неонатальном и грудном периодах у детей / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Нефрология.** – 2019. – Т. 23. – № 5. – С. 77 – 87 (ВАК, Scopus).
6. **Андреева, Э. Ф.** Клинико–генетические особенности гломерулокистоза почек в детском возрасте / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Нефрология.** – 2020. – Т. 24. – № 3. – С. 54 – 63 (ВАК, Scopus).
7. **Андреева, Э. Ф.** Ренальное маловодие и Поттер–последовательность при кистозных заболеваниях почек / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Российский вестник перинатологии и педиатрии.** – 2021. – Т. 66. – № 1. – С. 47 – 51 (ВАК, Scopus).
8. **Андреева, Э. Ф.** Почечное маловодие в пренатальном периоде и функция почек у новорожденных и грудных детей с наследственными кистозными болезнями почек / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Нефрология.** – 2021. – Т. 25. – № 3. – С. 68 – 74 (ВАК, Scopus).
9. **Андреева, Э. Ф.** Нефронофтиз вследствие мутации гена *TMEM67* / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Российский вестник перинатологии и педиатрии.** – 2022. – Т. 67. – № 2. – С. 121 – 126 (ВАК, Scopus).
10. Синдром порталной гипертензии у детей с аутосомно–рецессивной поликистозной болезнью почек, кистозом и фиброзом печени / Э. Ф. Андреева, И. В. Дюг, Л. Г. Горячева, Н. Д. Савенкова // **Российский вестник перинатологии и педиатрии.** – 2023. – Т. 68. – № 3. – С. 61 – 67 (ВАК, Scopus).
11. **Андреева, Э. Ф.** Патогенные варианты в генах *PKD1*, *PKD2*, *HNF1B*, *RKND1*, *NRHP1*, *TMEM67*, *INVS* и клинический фенотип наследственных кистозов почек у 22 детей / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // Сборник трудов XI Международной научно–практической конференции «Молекулярная диагностика 2023». – М. : Сайенс Медиа Проджектс, 2023. – С. 147 – 149.
12. **Андреева, Э. Ф.** Клинико–морфологический фенотип и генотип мультикистозной дисплазии почки у детей / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Российский вестник перинатологии и педиатрии.** – 2024. – Т. 69. – № 2. – С. 19 – 25 (ВАК, Scopus).
13. **Андреева, Э. Ф.** Особенности фенотипа и генотипа изолированных кистозных болезней почек с аутосомно–рецессивным типом наследования у детей / Э. Ф. Андреева, Н. Д. Савенкова // **Российский вестник перинатологии и педиатрии.** – 2024. – Т. 69. – № 4. – С. 57 – 62 (ВАК, Scopus).
14. **Андреева, Э. Ф.** Фенотип кистозной болезни почек у детей с орфанными заболеваниями и наследственными синдромами вследствие генной или хромосомной патологии (описание 9 клинических случаев) / Э. Ф.

Андреева, Н. Д. Савенкова // **Педиатр.** – 2024. – Т. 15. – № 5. – С. 99 – 109 (ВАК).

В диссертации отсутствуют недостоверные сведения об опубликованных соискателем ученой степени работах, в которых изложены основные научные результаты диссертации.

На диссертацию и автореферат поступили следующие отзывы:

1. Доктора медицинских наук, профессора **Арсентьева Вадима Геннадиевича**, заведующего кафедрой детских болезней ФГБВОУ ВО «Военно-медицинская академия имени С.М. Кирова» Министерства обороны Российской Федерации, главного педиатра Министерства обороны Российской Федерации.
2. Доктора медицинских наук **Козыро Инны Александровны**, профессора 1-й кафедры детских болезней Учреждения образования «Белорусский государственный медицинский университет», главного внештатного специалиста по детской нефрологии Министерства здравоохранения Республики Беларусь.
3. Доктора медицинских наук, профессора **Белоусовой Тамары Владимировны**, заведующей кафедрой педиатрии и неонатологии ФГБОУ ВО «Новосибирский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации.
4. Доктора медицинских наук, профессора **Вялковой Альбины Александровны**, заслуженного деятеля науки РФ, заслуженного врача РФ, профессора кафедры поликлинической педиатрии ФГБОУ ВО «Оренбургский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации.
5. Доктора медицинских наук, профессора **Каримджанова Илхамджана Асамовича**, заведующего кафедрой детских болезней в семейной медицине Ташкентского государственного медицинского университета Республики Узбекистан.
6. Доктора медицинских наук, профессора **Макаровой Тамары Петровны**, отличника здравоохранения РФ, заслуженного врача Республики Татарстан, профессора кафедры госпитальной педиатрии ФГБОУ ВО образования «Казанский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации.
7. Доктора медицинских наук **Зайковой Натальи Михайловны**, профессора кафедры инновационной педиатрии и детской хирургии Института непрерывного образования и профессионального развития ФГАОУ ВО «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Пироговский Университет).

Все отзывы положительные, замечаний и вопросов не содержат.

Выбор официальных оппонентов обосновывается тем, что они являются общепризнанными специалистами в вопросах педиатрии, нефрологии, имеют многолетний опыт практической деятельности и многочисленные научные публикации по теме представленной диссертационной работы, являются

организаторами, сопредседателями и докладчиками регулярно проводимых конгрессов и конференций, в том числе международных уровней, посвященных актуальным вопросам педиатрии, нефрологии. Доктор медицинских наук, профессор **Чугунова Ольга Леонидовна** является признанным авторитетом в области педиатрии и нефрологии, автором научных статей, руководств и учебника «Детская Нефрология» (2018, 2022), соответствующих тематике диссертационного исследования.

Доктор медицинских наук, доцент **Румянцев Александр Шаликович** известный ученый, авторитетный нефролог, главный редактор журнала «Нефрология», соавтор клинических рекомендаций по хронической болезни почек, монографий «Острое повреждение почек» (2015), «Реабилитация больных на гемодиализе» (2018).

Доктор медицинских наук, доцент **Слободян Елена Иркиновна** известный ученый, специализирующийся в области педиатрической нефрологии, является автором научных статей, соответствующих тематике диссертационного исследования.

Ведущая организация Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Воронежский государственный медицинский университет имени Н.Н. Бурденко» Министерства здравоохранения Российской Федерации – это крупнейший университет для реализации государственных программ по сохранению и укреплению здоровья детей; учреждение, одно из направлений научно-исследовательской деятельности которого составляют исследования в области педиатрии и нефрологии. В структуре ведущей организации имеются кафедры госпитальной педиатрии, факультетской педиатрии и паллиативной педиатрии, неонатологии и педиатрии, пропедевтики детских болезней и поликлинической педиатрии, научные интересы которых связаны с организацией медицинской помощи, изучением заболеваний нефрологического профиля, заболеваний детей раннего возраста, особенностей роста и развития детей. Заведующая кафедрой госпитальной педиатрии доктор медицинских наук, профессор, заслуженный врач РФ **Настаушева Татьяна Леонидовна** является признанным специалистом в области педиатрии и нефрологии, автором и соавтором научных публикаций по питанию детей, соавтором монографии «Современные аспекты нефрологии детей и подростков» (2012), соавтором руководства для врачей «Протоколы диагностики и лечения заболеваний органов мочевой системы у детей (2017), соавтором монографии «Здоровое питание – здоровая молодежь» (2022). Научные публикации кафедры перекликаются с темой представленного исследования, в том числе в рецензируемых научных изданиях. Сотрудники ведущей организации **Настаушева Т.Л., Кулакова Е.Н., Жданова О.А., Скрыльникова М.А.** имеют публикации, соответствующие тематике диссертационного исследования.

Диссертационный совет отмечает, что на основании выполненных соискателем исследований:

разработана концепция персонализированного ведения и прогнозирования состояния здоровья в будущем у педиатрических пациентов с

наследственными кистозными болезнями почек на основании исследования фенотипа и генотипа, почечной функции и выживаемости;

доказана гетерогенность клинического фенотипа вследствие различных вариантов мутаций генов у детей с наследственными кистозными болезнями почек: аутосомно-доминантной поликистозной болезнью почек и орфанными аутосомно-рецессивной поликистозной болезнью почек, гломерулокистозной болезнью почек, нефронофтизом, кистозами почек при туберозном склерозе;

выявлено в структуре наследственных кистозных болезней почек у детей преобладание аутосомно-доминантной и аутосомно-рецессивной поликистозной болезни почек по сравнению с нефункционирующей мультикистозной дисплазией почки, нефронофтизом, гломерулокистозной болезнью почек, кистозами почек при туберозном склерозе;

определены частота развития ренального маловодия и синдрома Поттер у детей с аутосомно-доминантной поликистозной болезнью почек с очень ранним началом (с выявлением почечных кист в возрасте от 0 до 18 месяцев) и преобладанием гетерозиготных мутаций в генах *PKD1* и *PKD2*;

установлены различия в возрасте к моменту выявления почечных кист, клинического фенотипа и почечной функции у детей при орфанной классической и детской с фиброзом печени аутосомно-рецессивной поликистозной болезни почек с мутацией гена *PKHD1*;

проведена стратификация тяжести хронической болезни почек у детей с наследственными кистозными болезнями почек;

показана по методу Kaplan-Meier (1958) вероятность 1-летней, 5-летней, 10-летней и 15-летней почечной выживаемости у детей с аутосомно-доминантной поликистозной болезнью почек и орфанными аутосомно-рецессивной поликистозной болезнью почек, гломерулокистозной болезнью почек, нефронофтизом, контралатеральной почки при нефункционирующей мультикистозной дисплазии;

обосновано проведение молекулярно-генетического исследования у детей с выявленными почечными кистами для оптимизации диагностики наследственных кистозных болезней почек: аутосомно-доминантной и аутосомно-рецессивной поликистозной болезни почек, мультикистозной дисплазии почки, нефронофтиза, гломерулокистозной болезни почек, кистозов почек при туберозном склерозе.

Теоретическая значимость исследования обоснована тем, что:

доказаны положения, вносящие существенный вклад в расширение фундаментальных представлений о наследственных кистозных болезнях почек у детей; клиническом фенотипе и генотипе, почечной функции и выживаемости, персонализированном ведении и прогнозировании состояния здоровья в будущем;

применительно к проблематике диссертации результативно использован комплекс существующих современных клинических, лабораторных, визуализирующих, функциональных, молекулярно-генетических методов исследования и статистического анализа для оценки прогрессирования хронической болезни почек, обоснования персонализированного подхода к

ведению и прогнозированию состояния здоровья в будущем у детей с наследственными кистозными болезнями почек;

проведена модернизация персонализированного ведения и прогнозирования состояния здоровья в будущем у детей с наследственными кистозными болезнями почек по результатам исследования клинического почечного и внепочечного фенотипа и вариантов мутаций генов и хромосом, вероятности почечной выживаемости по методу Kaplan-Meier (1958) для персонализированного ведения и прогнозирования состояния здоровья у детей с наследственными кистозными болезнями почек;

расширены имеющиеся представления о ренальном маловодии, синдроме Поттер, почечном прогнозе у детей с классической и детской с фиброзом печени орфанной аутосомно-рецессивной поликистозной болезнью почек;

установлена вариабельность клинического почечного и внепочечного фенотипа при орфанной изолированной и синдромальной гломерулокистозной болезни почек вследствие мутации гена *HNF1b*, делеции хромосомы 17q12, трисомии хромосомы 9 у детей;

изучены особенности орфанного инфантильного, ювенильного, позднего нефронофтиза и нефронофтиз-связанных синдромов вследствие мутации генов *CEP290*, *TMEM67*, *INVS*, *NPHP1* и делеции хромосом 2 и 12 у детей;

изложены результаты исследования возрастной диагностики, инволюции, течения простой и осложненной нефункционирующей мультикистозной дисплазии почки и компенсаторной гипертрофии контралатеральной;

раскрыта вариабельность почечного фенотипа при типичных внепочечных проявлениях орфанного туберозного склероза у детей;

выявлены особенности кистоза почек при орфанных наследственных синдромах Papillo-Renal; CHARGE; Meckel-Gruber4; Dent1; Senior-Loken6; делециях хромосом 17q12; 12p; трисомии хромосомы 9; Beckwith-Wiedemann у детей;

определены показания для междисциплинарного подхода к ведению детей с наследственными кистозными болезнями почек специалистами нефрологом, урологом, гастроэнтерологом/гепатологом, офтальмологом, отоларингологом/сурдологом, неврологом, кардиологом, эндокринологом, сосудистым хирургом.

Значение полученных соискателем результатов исследования для практики подтверждается тем, что разработаны и внедрены:

– «База данных ренального фенотипа редкой поликистозной болезни почек с аутосомно-рецессивным типом наследования (ORPHA:731) у детей» (RU 2024621893, 02.05.2024),

– «Печеночный фенотип при орфанной (ORPHA:731) аутосомно-рецессивной поликистозной болезни почек у педиатрических пациентов» (RU 2024622647, 19.06.2024),

– «Фенотип односторонней нефункционирующей мультикистозной дисплазии почки у детей 6 месяцев – 17 лет» (RU 2024622890. 02.07.2024),

– «Динамика УЗИ-метрического общего (суммарного) объема почек у детей с орфанной аутосомно-рецессивной поликистозной болезнью почек и

аутосомно–доминантной поликистозной болезнью почек с очень ранним началом» (RU 2024623569, 14.08.2024),

– Персонализированный подход к ведению детей и подростков с наследственными кистозными болезнями почек (поликистозной болезнью почек с аутосомно-доминантным типом наследования, поликистозной болезнью почек с аутосомно-рецессивным типом наследования, гломерулокистозной болезнью почек, односторонней нефункционирующей мультикистозной дисплазией почек, нефронофтизом, кистозной болезнью почек при орфанных наследственных синдромах, при туберозном склерозе,

– Систематика нефункционирующей мультикистозной дисплазии почки у детей.

Созданные базы данных основаны на результатах обследования детей в педиатрическом (№1, нефрологическом) отделении клиники ФГБОУ ВО «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации. Результаты исследования внедрены в лечебный процесс педиатрического отделения №1 (нефрологии) и КДЦ клиники ФГБОУ ВО СПбГПМУ Минздрава России; в лечебный процесс ГАУЗ «Детская республиканская клиническая больница Министерства здравоохранения Республики Татарстан».

Материалы диссертации внедрены и используются в учебном процессе дипломного образования студентов, в программу последипломного образования врачей–педиатров в ординатуре, на профессиональной переподготовке и курсах повышения квалификации по нефрологии (144 часа, 36 часов), «Наследственные кистозные болезни почек у детей и подростков» (18 часов) кафедры факультетской педиатрии ФГБОУ ВО «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Оценка достоверности результатов исследования выявила: результаты получены на сертифицированном оборудовании. Использовано сравнение авторских и опубликованных ранее данных по рассматриваемой тематике, применены качественные методики сбора и обработки полученной информации, современные методы статистических исследований. Идея базируется на анализе литературных данных и передового научного опыта в области изучения проблемы наследственных кистозных болезней почек у детей. Результаты опубликованы в рецензируемых научных изданиях.

Личный вклад соискателя состоит в: проведении обзора отечественной и зарубежной литературы по изучаемой проблеме, обосновании актуальности, определении цели, задач, организации исследования, анализе медицинской документации, формировании групп пациентов, математико–статистической обработке и анализировании результатов исследования, написании диссертации и автореферата, статей, учебных пособий, глав в руководствах, создании 4 баз данных педиатрических пациентов с кистозами почек (с государственной регистрацией в Реестре баз данных), подготовке выступлений по теме

исследования. Автором проведено сравнение результатов исследования с результатами отечественных и зарубежных авторов. Суммарный личный вклад автора в проведенное исследование составляет более 80%.

В ходе защиты диссертации критических замечаний высказано не было. Соискатель Андреева Э.Ф. ответила на задаваемые ей в ходе заседания вопросы в полном объеме и аргументировано.

На заседании 13 октября 2025 года диссертационный совет принял решение: за решение научной проблемы по оптимизации диагностики кистозных болезней почек и почечной выживаемости, прогнозирования состояния здоровья в будущем, персонализированного подхода к ведению педиатрических пациентов по результатам исследования фенотипа и генотипа присудить Андреевой Эльвире Фаатовне ученую степень доктора медицинских наук.

При проведении тайного голосования диссертационный совет в количестве 17 человек, из них 8 докторов наук по специальности 3.1.21. Педиатрия, участвовавших в заседании, из 21 человека, входящих в состав совета, проголосовали: за - 17, против - нет, недействительных бюллетеней - нет.

Председатель диссертационного совета 21.2.062.02
д.м.н., профессор

В.И. Гузева

Ученый секретарь диссертационного совета 21.2.062.02
д.м.н., доцент

Л.В. Тыртова



13.10.2025г.