

ОТЗЫВ

доктора медицинских наук, профессора Романюка Федора Петровича 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 заслуженного врача Российской Федерации, доктора медицинских наук, профессора Савенковой Надежды Дмитриевны, представленной на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 3.1.21. – Педиатрия

Врожденные аномалии почек и мочевыводящих путей (ВАПМП) у детей являются актуальной проблемой педиатрии, требующей междисциплинарного подхода врачей различных специальностей: педиатров, нефрологов, урологов и генетиков.

Часто обусловленные наследственными причинами ВАПМП остаются большой диагностической и лечебной проблемой для клиницистов. Ранняя диагностика ВАПМП у детей важна для проведения целенаправленной терапии и предупреждения прогрессирования хронической болезни почек.

Диссертация Кутырло Ирины Эдуардовны «Особенности фенотипа изолированных и ассоциированных с орфанными синдромами врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей, почечной функции и выживаемости у педиатрических пациентов», выполненная в СПбГПМУ под руководством доктора медицинских наук, профессора Савенковой Надежды Дмитриевны, посвящена актуальной проблеме педиатрии.

ВАПМП встречаются в 3-6 случаях на 1000 новорожденных и часто выявляются уже в первые месяцы жизни ребенка. В диссертации Кутырло И.Э. приведен средний возраст детей к моменту выявления изолированных ВАПМП: 1,06 года (1 месяц – 17 лет 8 месяцев). Изолированные ВАПМП были выявлены при ультразвуковом исследовании в перинатальном периоде на 28-38 неделях гестации и у детей в возрасте от 0 до 3 месяцев в более 50% случаев.

Особого внимания заслуживают новые результаты диссертационного исследования Кутырло И.Э., установившие у 113 детей в структуре изолированных ВАПМП преобладание аномалий почек (76,9%), пузырно-мочеточникового рефлюкса (53,1%), уретерогидронефроза/ гидронефроза (41,6%). Автором получены новые данные об особенностях фенотипа врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей при орфанных синдромах вследствие мутаций генов и хромосомных болезнях у 11 детей.

ФГБОУ ВО СПбГПМУ Минздрава России
Диссертационные советы
Вх. № 274 от 09.05.2024 г.
Приложение на — листах

Научное и практическое значение имеют новые данные о прогрессировании хронической болезни почек от С1 (с нормальной скоростью клубочковой фильтрации) и нарушенной при С2, С3, С4 и С5 стадиях у детей с изолированными ВАПМП.

Автором убедительно показана по методу Е. Л. Kaplan – Р. Meier вероятность прогнозирования прогрессирования ХБП от С1 (с нормальной скоростью клубочковой фильтрации) до конечной – терминальной стадии С5 у детей с изолированными ВАПМП.

Автором впервые получены результаты исследования показателей вероятности 5-летней, 10-летней и 15-летней почечной выживаемости по методу Е. Л. Kaplan – Р. Meier (1958), которые составили 94,4%, 89,5% и 66,5% (соответственно) у детей с изолированными врожденными аномалиями почек и мочевыводящих путей.

Являются новыми результаты исследования вероятности 5-летней и 10-летней сохранности функции почек (хроническая болезнь почек С1 с нормальным уровнем СКФ) по методу Е. Л. Kaplan – Р. Meier (1958), которые составили 58,5% и 32,0% (соответственно), у детей в возрасте более 2 лет с врожденными аномалиями почек и мочевыводящих путей при орфанных синдромах.

Автором рекомендован междисциплинарный подход на амбулаторном этапе к ведению детей с изолированными и ассоциированными с орфанными синдромами ВАПМП педиатром-нефрологом, урологом, офтальмологом, сурдологом, неврологом, кардиологом.

Поставленная автором цель «изучить особенности фенотипа изолированных и ассоциированных с орфанными синдромами врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей, почечную функцию и выживаемость по методу Е. Kaplan–Р.Meier (1958) у педиатрических пациентов для прогнозирования прогрессирования хронической болезни почек» достигается результатами исследования клинического фенотипа, почечной функции и выживаемости. Отмечено соответствие положений, выводов и рекомендаций поставленным задачам и цели исследования.

По теме диссертации автором опубликовано 14 научных работ, из них 4 статьи в журналах, рекомендованных ВАК РФ.

Диссертация Кутырло Ирины Эдуардовны «Особенности фенотипа изолированных и ассоциированных с орфанными синдромами врожденных аномалий почек и мочевыводящих путей, почечной функции и выживаемости у педиатрических пациентов», представленная к защите на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 3.1.21. – Педиатрия, выполненная под руководством доктора медицинских

