

Облікова картка дисертації

I. Загальні відомості

Державний обліковий номер: 0415U005730

Особливі позначки: відкрита

Дата реєстрації: 04-11-2015

Статус: Захищена

Реквізити наказу МОН / наказу закладу:



II. Відомості про здобувача

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Погадаєва Наталія Леонідівна

2. Pogadayeva Nataliya Leonidivna

Кваліфікація:

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Вид дисертації: кандидат наук

Аспірантура/Докторантура: ні

Шифр наукової спеціальності: 14.01.14

Назва наукової спеціальності: Ендокринологія

Галузь / галузі знань: Не застосовується

Освітньо-наукова програма зі спеціальності: Не застосовується

Дата захисту: 05-10-2015

Спеціальність за освітою: 7.110101

Місце роботи здобувача: Національна дитяча спеціалізована лікарня "ОХМАТДИТ"

Код за ЄДРПОУ: 01994089

Місцезнаходження: 011135 . Київ, вул. В. Чорновола 28/1

Форма власності:

Сфера управління: Міністерство охорони здоров'я України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

III. Відомості про організацію, де відбувся захист

Шифр спеціалізованої вченої ради (разової спеціалізованої вченої ради): Д 26.631.01

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

IV. Відомості про підприємство, установу, організацію, в якій було виконано дисертацію

Повне найменування юридичної особи: Національна дитяча спеціалізована лікарня "ОХМАТДИТ"

Код за ЄДРПОУ: 01994089

Місцезнаходження: 011135 . Київ, вул. В. Чорновола 28/1

Форма власності:

Сфера управління: Міністерство охорони здоров'я України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

V. Відомості про дисертацію

Мова дисертації:

Коди тематичних рубрик: 76.29.37

Тема дисертації:

1. Оптимізація діагностики та лікування дітей з вродженою дисфункцією кори надниркових залоз, обумовленої дефіцитом 21-гідроксилази.
2. Optimization of diagnostics and treatment of children with congenital adrenal hyperplasia caused by 21-hydroxylase deficiency

Реферат:

1. Об'єкт дослідження: Вроджена дисфункція кори надниркових залоз (ВДКНЗ), що є наслідком дефіциту 21-гідроксилази (21-ОН) у дітей. Мета дослідження: дослідити в дітей з ВДКНЗ, що є наслідком дефіциту 21-ОН, клініко-лабораторні особливості патології, вивчити з урахуванням даних неонатального скринінгу (НС) її епідеміологію, оптимізувати діагностику і тактику лікування цієї форми ВДКНЗ в Україні. Новизна: Вперше в Україні за даними аналізу створеної бази даних дітей з ВДКНЗ, обумовленої дефіцитом 21-ОН, вивчено епідеміологію хвороби серед дитячого населення України, проведено оцінку стану фізичного, статевого розвитку, гормональної компенсації дітей з цією патологією. Вперше визначено, що в Україні у хлопців з ВДКНЗ частота TART, що є наслідком тривалої гормональної декомпенсації, складає 15,4 %, доведено їх обернений розвиток у разі сталої адекватної замісної гормональної терапії. Удосконалено алгоритм діагностики неklasичної форми ВДКНЗ за допомогою використання сучасних методів діагностики, у тому

числі генетичних. Визначено референтні значення рівня 17-ОНР з урахуванням гестаційного віку та маси тіла новонароджених, які рекомендовано використовувати для оцінки результатів НС.

2. Object of the study: congenital adrenalyperplasia (CAH) due to 21-hydroxylase (21-OH) deficiency. Aim of the study: to study clinical and laboratory features of the disease in children with CAH due to 21-OH deficiency; epidemiology of CAH based on the data of neonatal screening (NS) and optimize the treatment strategy of CAH in Ukraine. Novelty: for the first time in Ukraine according to the established database of children with CAH due to 21-hydroxylase deficiency, the epidemiology of the disease has been studied, the state of physical, sexual development of children and hormonal compensation were assessed. For the first time it was found that frequency of benign testicular adrenal rest tumors in boys with CAH in Ukraine is 15.4%, as a result of long-term hormonal decompensation and we proved their regression in case of adequate long-term hormone replacement therapy. Algorithm of the diagnosis of non-classical form of CAH using modern diagnostic methods, including genetic has been improved. Reference values of 17-OHP in preterm infants based on gestational age and birth weight were defined.

Державний реєстраційний номер ДіР:

Пріоритетний напрям розвитку науки і техніки:

Стратегічний пріоритетний напрям інноваційної діяльності:

Підсумки дослідження:

Публікації:

Наукова (науково-технічна) продукція:

Соціально-економічна спрямованість:

Охоронні документи на ОПВ:

Впровадження результатів дисертації:

Зв'язок з науковими темами:

VI. Відомості про наукового керівника/керівників (консультанта)

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Зелінська Наталія Борисівна

2. Zelinska Nataliya Borisivna

Кваліфікація: д.мед.н., 14.01.14

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

VII. Відомості про офіційних опонентів та рецензентів

Офіційні опоненти

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Хижняк Оксана Олегівна
2. Хижняк Оксана Олегівна

Кваліфікація: д.мед.н., 14.01.14

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Луценко Лариса Андріївна
2. Луценко Лариса Андріївна

Кваліфікація: к.мед.н., 14.01.14

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

Рецензенти

VIII. Заключні відомості

**Власне Прізвище Ім'я По-батькові
голови ради**

Ларін Олександр Сергійович

**Власне Прізвище Ім'я По-батькові
головуючого на засіданні**

Ларін Олександр Сергійович

