

Облікова картка дисертації

I. Загальні відомості

Державний обліковий номер: 0419U001507

Особливі позначки: відкрита

Дата реєстрації: 23-07-2019

Статус: Захищена

Реквізити наказу МОН / наказу закладу:



II. Відомості про здобувача

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Варивода Олена Юріївна

2. Varyvoda Olena

Кваліфікація:

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Вид дисертації: кандидат наук

Аспірантура/Докторантура: так

Шифр наукової спеціальності: 14.03.02

Назва наукової спеціальності: Патологічна анатомія

Галузь / галузі знань: Не застосовується

Освітньо-наукова програма зі спеціальності: Не застосовується

Дата захисту: 26-06-2019

Спеціальність за освітою: 7.12010001

Місце роботи здобувача: Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького

Код за ЄДРПОУ: 02010793

Місцезнаходження: 79010, м. Львів, вул. Пекарська 69

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 64.600.03

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: Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького

Код за ЄДРПОУ: 02010793

Місцезнаходження: 79010, м. Львів, вул. Пекарська 69

Форма власності:

Сфера управління: Міністерство охорони здоров'я України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

V. Відомості про дисертацію

Мова дисертації:

Коди тематичних рубрик: 76.03.49

Тема дисертації:

1. Поліпозні захворювання товстої кишки: клініко-морфологічні особливості та прогнозування перебігу
2. Polypoid lesions of the large intestine: clinical morphological features and prognosis of the course

Реферат:

1. Дисертація присвячена вдосконаленню патоморфологічної діагностики поліпів товстої кишки з визначенням оптимальних діагностичних морфологічних критеріїв прогнозування їх перебігу. Вирішення поставленої задачі та обґрунтування отриманих результатів було досягнуто завдяки комплексу сучасних методів дослідження поліпозного ураження товстої кишки: гістологічних, гістохімічних (окиснювальна модифікація білків, функціональна активність келихоподібних клітин), імуногістохімічних (визначення статусу мікросателітної нестабільності, проліферативної активності) і статистичної обробки цифрових даних. Нами проведено ретроспективний аналіз архівного біопсійного матеріалу за період 2005-2016 рр. (консультаційні висновки кафедри патологічної анатомії та судової медицини Львівського національного медичного університету імені Данила Галицького щодо 825 поліпозних уражень у 760 пацієнтів) для встановлення частоти, структури, статеві-вікового розподілу, а також визначення морфологічних особливостей поліпозних уражень товстої кишки. Також проведене проспективне дослідження

патоморфологічних, у тому числі імуногістохімічних, особливостей випадків вперше діагностованих поліпозних новоутворів товстої кишки з безсимптомним перебігом на поточному матеріалі 200 автопсій, проведених на базі КЗ ЛОР ЛОПАБ. Усі 64 поліпозні ураження товстої кишки з безсимптомним перебігом були розподілені на окремі групи, що включали гіперпластичні поліпи, аденоми з низьким і високим ступенем дисплазії та аденокарциноми. На підставі сучасних морфологічних досліджень встановлено, що гіперпластичні поліпи та аденоми з низьким ступенем дисплазії за наявності в них дефектів білків репарації ДНК є прекурсорами розвитку колоректального раку шляхом мікросателітної нестабільності, в той час як аденоми з високим ступенем дисплазії продемонстрували збережену експресію білків MSH2, MSH6, PMS2 та MLH1. Аденоми з високим ступенем дисплазії набувають злочисності шляхом хромосомної нестабільності. На підставі виконаних досліджень вперше висунуто гіпотезу, що максимальний ризик мікросателітної нестабільності може мати місце у хворих з гіперпластичними поліпами та аденомами з низьким ступенем дисплазії. Вперше показано, що пухлинна прогресія аденом різного ступеня дисплазії не є послідовною і не обов'язково проходить всі стадії переходу з дисплазії низького ступеня до дисплазії високого ступеня і пізніше до малігнізації. Доповнено наукові дані про поширення, локалізацію та клініко-морфологічні варіанти поліпозних уражень товстої кишки з безсимптомним перебігом в осіб різного віку і статі. На підставі проведених досліджень встановлено, що імуногістохімічне визначення білків системи репарації ДНК спільно з оцінкою клініко-морфологічних особливостей поліпозного ураження товстої кишки дає підстави для прогнозування їх перебігу.

2. The thesis is devoted to the improvement of the pathomorphological diagnosis of colon polyps with the definition of optimal diagnostic morphological criteria to predict their course. The solution to the problem and the substantiation of the obtained results was achieved due to a set of modern diagnostic techniques of polypoid lesions of the colon: histological, histochemical, immunohistochemical and statistical processing of digital data. To achieve the aim and solve the tasks set in the thesis, the following studies were conducted: a retrospective analysis of archive biopsy materials for the period of 2005-2016 to determine the rate, structure, sex-age, and morphological features of polypoid lesions of the colon and a prospective study of pathomorphological and immunohistochemical features of cases of newly diagnosed polypoid neoplasms of the colon with an asymptomatic course on the current materials of 200 autopsies, conducted on the basis of the Communal Facility of Lviv Regional Council "Lviv Pathology Bureau". The results of the prospective study revealed that hyperplastic polyps with asymptomatic course compared with conventional hyperplastic polyps in the study of archive biopsy materials were more often located in the proximal areas of the colon, characterized by the spread of serration to a considerable depth of crypts, partially including basal divisions, but not at all depth, deformation of crypts, pathological branching and dilation of basal areas, secretion of a significant amount of mucus. Some neoplasms had a topographical change in the proliferation of enterocytes with the shift in the surface areas of crypts, higher proliferative activity of enterocytes, and a greater ratio of the indexes of the upper and lower parts of the crypts Ki-67 accounting for 0.82 ± 0.18 , in comparison with the conventional polyps with $Ki-67 = 0.27 \pm 0.08$ and in individual cases, $Ki-67 = 0.51 \pm 0.12$ meaning a disturbance of the topography of the proliferative compartment. The study of microsatellite instability of hyperplastic polyps enabled to determine the absence in some cases of MSH2, MSH6, PMS2 and MLH1 protein expression, which validates the formulation of the concept of carcinogenesis of colorectal cancer associated with hyperplastic polyps and, accordingly, an adverse course of hyperplastic polyps. Except for hyperplastic polyps, manifestations of microsatellite instability were established to occur in the adenomas with low-grade dysplasia. In the group of adenomas with minimal dysplasia, the results of the immunohistochemical study of gene expression of the mismatch repair system of mismatched nucleotides demonstrated their decrease and polymorphism. In typing of MLH1 and PMS2, only 30 % of the epithelial cells of the structural elements were positive, whereas typing of MSH6 showed up to 60% of positive results and MSH2 - 100%. Thus, microsatellite instability and reduced gene expression of the mismatch repair system of mismatched nucleotides (MLH1 and MSH2) further determine the severity of the clinical course of adenomas with low-grade dysplasia and the adverse outcome. Evaluating the status of microsatellite instability and proliferative activity in the group of adenomas with high-grade dysplasia, we established the significant expression of genes of mismatch

repair system of mismatched nucleotides, which explains the traditional way of carcinogenesis of colorectal cancer through the sequence of adenoma-adenocarcinoma (due to chromosomal instability and the accumulation of mutations in oncogenes and tumor suppressor genes) and is a conventional concept of colorectal cancer. It was determined that tubular adenomas mostly located in the distal colon and characterized by an average proliferative activity (Ki-67 from 33 to 44 %) were dominant in the group of adenomas with low-grade dysplasia. At the same time, the Ki-67 ratio in the upper and lower zones in tubular adenomas increases up to 1.4-2.1 in comparison with the proliferative activity of enterocytes in asymptomatic hyperplastic polyps, where the Ki-67 ratio was 0.82 ± 0.18 . The shift of the proliferation zone in the tubulovillous adenomas was even more pronounced, where the Ki-67 rate reached 2.49. The proliferative tumor cells were located predominantly in the villi, and the index of proliferative activity ranged from 40 % to 75 %, with an average value of 58.45 %. Ki-67 rate further increases and reaches 2.65 in adenomas with signs of high-grade dysplasia. The study of the functional capacity of goblet cells in adenomas with low-grade dysplasia showed accumulation of secretory products of intense blue (alcian blue) stain in cells with intact production of mucus, indicating an increase in the content of glycosaminoglycans in the mucin. However, it was investigated that goblet cells practically disappear in the adenomas with high-grade dysplasia; only occasionally they can be detected with alcian-blue stain. In the immunohistochemical study of proteins of the mismatch repair system for the detection of colorectal cancer with microsatellite instability, one adenocarcinoma of a moderate degree of differentiation (G2) was diagnosed in our materials, which accounted for 12.5 %, and is consistent with data in the literature. On the basis of modern morphological studies, it was first established that in the presence of defects in DNA repair proteins, hyperplastic polyps and adenomas with low-grade dysplasia are precursors to the development of colorectal cancer through microsatellite instability, while adenomas of high-grade dysplasia demonstrated sustained expression of MSH2, MSH6, PMS2, and MLH1 proteins. Adenomas with high-grade dysplasia become malignant through chromosomal instability. Based on the given study, for the first time, a hypothesis has been put forward that the maximum risk of microsatellite instability may occur in patients with hyperplastic polyps and adenomas with low-grade dysplasia. It has been shown for the first time that the tumor progression of adenomas with various degrees of dysplasia is not consistent and does not necessarily pass all stages of transition from low- to high-grade dysplasia and then to malignancy. The scientific data on distribution, localization and clinical morphological variants of polypoid lesions of the colon with the asymptomatic course in patients of any age and gender were supplemented. Based on the results of the study conducted, it was established that the immunohistochemical detection of the proteins in the DNA repair system together with the evaluation of the clinical and morphological features of the polypoid lesions of the colon enables to predict their course.

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 ОПІВ:

Впровадження результатів дисертації:

Зв'язок з науковими темами:

VI. Відомості про наукового керівника/керівників (консультанта)

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Поспішіль Юрій Олексійович
2. Pospishil Yurii

Кваліфікація: д.мед.н., 14.03.02

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. Дядик Олена Олександрівна
2. Дядик Олена Олександрівна

Кваліфікація: д.мед.н., 14.03.02

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. Захарцева Любов Михайлівна
2. Захарцева Любов Михайлівна

Кваліфікація: д.мед.н., 14.01.07

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

