

Облікова картка дисертації

I. Загальні відомості

Державний обліковий номер: 0410U003372

Особливі позначки: відкрита

Дата реєстрації: 25-05-2010

Статус: Захищена

Реквізити наказу МОН / наказу закладу:



II. Відомості про здобувача

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Глотка Людмила Іванівна

2. Glotka Ludmila Ivanovna

Кваліфікація:

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Вид дисертації: кандидат наук

Аспірантура/Докторантура: ні

Шифр наукової спеціальності: 03.00.15

Назва наукової спеціальності: Генетика

Галузь / галузі знань: Не застосовується

Освітньо-наукова програма зі спеціальності: Не застосовується

Дата захисту: 14-04-2010

Спеціальність за освітою: 7.070401

Місце роботи здобувача: Державна установа "Інститут охорони здоров'я дітей та підлітків Академії медичних наук України"

Код за ЄДРПОУ: 02012183

Місцезнаходження: 61153 м. Харків, пр. 50-річчя ВЛКСМ, 52-А

Форма власності:

Сфера управління: Академія медичних наук України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

III. Відомості про організацію, де відбувся захист

Шифр спеціалізованої вченої ради (разової спеціалізованої вченої ради): К 64.051.21

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: Державна установа "Інститут охорони здоров'я дітей та підлітків Академії медичних наук України"

Код за ЄДРПОУ: 02012183

Місцезнаходження: 61153 м. Харків, пр. 50-річчя ВЛКСМ, 52-А

Форма власності:

Сфера управління: Академія медичних наук України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

V. Відомості про дисертацію

Мова дисертації:

Коди тематичних рубрик: 34.23.02

Тема дисертації:

1. Генетична характеристика гіпоталамічного синдрому пубертатного періоду у хлопців
2. Genetic character of Hypothalamic syndrome of puberty in boys

Реферат:

1. 1. Об'єкт дослідження: імуногенетичні та дерматогліфічні показники при гіпоталамічному синдромі пубертатного періоду у хлопців - підлітків. Мета: вивчення імуногенетичних та дерматогліфічних ознак у хлопців із гіпоталамічним синдромом пубертатного періоду для удосконалення прогнозу формування захворювання. Методи дослідження: генеалогічний, імуногенетичний, дерматогліфічний, статистичний. Теоретичні та практичні результати: вперше представлено вирішення наукової задачі, що пов'язана з дослідженням ролі імуногенетичних та дерматогліфічних ознак у прогнозі формування ГСПП у хлопців. Вперше у хлопців із ГСПП встановлено статистично значущі відмінності у частотному розподілі антигенів системи HLA I класу порівняно з такими показниками у здорових осіб. У підлітків із різними клінічними формами та несприятливим перебігом ГСПП визначено позитивні та негативні асоціативні зв'язки між певними антигенами і патологією; виділено антигени системи HLA, які можуть спричиняти формування ГСПП або мати превентивне значення у виникненні захворювання. Доведено існування статистично

значущих відмінностей у кількісних і якісних дерматогліфічних ознаках у хлопців із різними клінічними варіантами та несприятливим перебігом ГСПП. Згідно даних генеалогічного аналізу встановлено сімейне накопичення ГХ, ожиріння та ЦД 2 типу у пробандів із ГСПП. Вперше установлено схожість та розбіжності у розподілі імуногенетичних та дерматогліфічних показників у членів ядерних сімей підлітків із ГСПП. Отримано докази значущості імуногенетичних і дерматогліфічних показників при ГСПП, виділено та апробовано критерії прогнозування ГСПП, його перебігу та клінічних варіантів у хлопців. Обґрунтовано використання імуногенетичних і дерматогліфічних показників як прогностичних критеріїв у формуванні ГСПП. Значущість запропонованих критеріїв прогнозу формування захворювання складала 62% за Вальдом. Застосування визначених імуногенетичних і дерматогліфічних маркерів при ГСПП у хлопців сприятиме визначенню осіб підвищеного ризику щодо можливого формування захворювання при медико-генетичному консультуванні. Галузь застосування: генетика.

2. 1. Object of study: immunogenetic and dermatoglyphic characters at the hypothalamic syndrome of puberty in adolescent boys. Objective: studying immunogenetic and dermatoglyphic characters in boys with hypothalamic syndrome of puberty for improving the prognosis of the disease formation. Methods: genealogical, immunogenetic, dermatoglyphical, and statistical. Theoretical and practical results: There is presented an original solution of a scientific problem connected with studying the role of immunogenetic and dermatoglyphic signs in prognostication of HSP formation in boys. Statistically significant differences in frequency distribution of I class antigens of the HLA system as compared with such characters in healthy persons are firstly established in boys with HSP. In adolescents with different HSP forms or with its unfavourable course there are revealed positive or negative associative relations between certain antigens and the pathology. There are singled out the HLA system antigens which can cause HSP development or prevent the disease onset. There is established the existence of statistically significant distinguishing features in quantitative and quantitative dermatoglyphic characters in boys with different clinical variants of HSP or at its unfavourable course. There are revealed similarity's or differences in distribution of immunogenetic and dermatoglyphic characters in the nuclear families, members with boys, having HSP. There is obtained some evidence of immunogenetic and dermatoglyphic characters significance at HSP, there are singled out and approved some criteria of HSP, of its prognostication, course, and clinical variants in boys. There is substantiated the use of immunogenetic and dermatoglyphic characters as prognostic criteria of HSP formation. Their significance in prognosis disease totals 62% according to the Vald's method. Employing certain immunogenetic and dermatoglyphic markers HSP in boys will contribute to revealing persons with a high risk of the disease formation during medico-genetic consulting. Application field: genetics.

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. Багацька Наталія Василівна
2. Bagatskaya Nataliya Basilivna

Кваліфікація: д.б.н., 03.00.15

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. Бондаренко Юрій Васильович
2. Бондаренко Юрій Васильович

Кваліфікація: д.б.н., 03.00.15

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. Тижненко Тетяна Василівна
2. Тижненко Тетяна Василівна

Кваліфікація: к.б.н., 03.00.15

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**

Атраментова Любов Олексіївна

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

Атраментова Любов Олексіївна

**Відповідальний за підготовку
облікових документів**

Реєстратор

**Керівник відділу УкрІНТЕІ, що є
відповідальним за реєстрацію наукової
діяльності**



Юрченко Т.А.