

ОТЗЫВ

на автореферат диссертации Мальченко Екатерины Евгеньевны на тему «Исследование ассоциации ряда генетических маркеров с псориазом и экземой» по специальности 14.01.10 – кожные и венерические болезни на соискание ученой степени кандидата медицинских наук

Актуальность исследования

В современных условиях наблюдается стойкая тенденция роста числа больных псориазом и экземой, однако вопрос этиологии данных дерматозов остается открытым. Многочисленные исследования во всем мире демонстрируют роль генетических дефектов в развитие хронических кожных заболеваний. Так, была доказана ассоциация мутаций в гене филагрина с развитием ихтиоза и атопического дерматита. Данные по влиянию мутаций в гене филагрина на развитие псориаза и экземы значительно разнятся. Учитывая вышеизложенное, решение задачи оптимизации диагностики и тактики ведения пациентов с псориазом и экземой, которой посвящено данное диссертационное исследование, несомненно, актуально.

Вклад автора в проведенное исследование.

Весь материал исследования по основным разделам диссертационной работы, включая разработку дизайна, собран, обработан и проанализирован лично автором.

Научная новизна результатов исследования.

Впервые проведена сравнительная характеристика пациентов с псориазом и экземой, имеющих мутацию 2282del4 в гене филагрина; выявлены клинические особенности течения псориаза и экземы, указывающие на возможное наличие у них делеции 2282del4. Определено, что у пациентов, проживающих на территории Западной Сибири, мутация 2282del4 в гене филагрина ассоциирована с развитием экземы; установлено, что развитие псориаза и экземы связано с полиморфизмом rs1800795 гена IL6. Впервые в российской популяции был описан семейный случай мутации в гене филагрина 2282del4 при экзeme. Доказано отсутствие ассоциации делеции в локусе генов LCE3B/LCE3C, делеции гена GSTT1, делеции гена GSTM1, полиморфизма 49 A/G (rs 231775) гена CTLA4, полиморфизма -511 (rs16944) гена IL1b и полиморфизма rs731236 гена VDR с развитием псориаза и экземы.

Практическая значимость результатов исследования

Исследования генетических дефектов вносят значительную ясность в понимание особенностей клинического течения псориаза и экземы. Предло-

жение применения клинико-генеалогического метода в дерматологической практике может стать основой для формирования групп риска у детей, с отягощенной наследственностью по экземе, своевременному созданию профилактических и лечебных мероприятий у данной группы лиц.

Положения, выносимые на защиту, аргументированы. Выводы и практические рекомендации конкретны и логически вытекают из результатов проведенного исследования. Результаты исследования хорошо освещены – имеется 4 статьи в научных рецензируемых журналах, рекомендуемых для публикаций основных научных результатов докторской диссертации, доложены на конференциях различного уровня.

Принципиальных замечаний по автореферату нет.

Заключение.

Автореферат докторской диссертации Мальченко Е.Е. «Исследование ассоциации ряда генетических маркеров с псориазом и экземой» адекватно отражает результаты проведенного докторского исследования, отвечает требованиям Положения о присуждении ученых степеней (Постановление Правительства РФ от 24.09.2013г. № 842, ред. от 21.04.2016 г.), предъявляемым к кандидатским докторским диссертациям, а автор заслуживает присуждения ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.01.10 – кожные и венерические болезни.

Профессор кафедры
дерматовенерологии и косметологии
ФГБОУ ДПО «Институт повышения
квалификации» ФМБА России
доктор медицинских наук, профессор

Е.В. Матушевская

Дата

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
дополнительного профессионального образования «Институт повышения квалификации»
Федерального медико-биологического агентства России
125371, г. Москва, Волоколамское шоссе, д. 91
тел.: +7 (495) 491-90-20; e-mail: opk@medprofedu.ru

Подпись Е. В. Матушевской заверю:
Начальник отдела кадров

