

ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДИССЕРТАЦИОННОГО СОВЕТА  
21.2.013.01, СОЗДАННОГО НА БАЗЕ ФЕДЕРАЛЬНОГО  
ГОСУДАРСТВЕННОГО БЮДЖЕТНОГО ОБРАЗОВАТЕЛЬНОГО  
УЧРЕЖДЕНИЯ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
«КРАСНОЯРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ  
ИМЕНИ ПРОФЕССОРА В. Ф. ВОЙНО-ЯСЕНЕЦКОГО» МИНИСТЕРСТВА  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ПО ДИССЕРТАЦИИ НА  
СОИСКАНИЕ УЧЕНОЙ СТЕПЕНИ  
КАНДИДАТА МЕДИЦИНСКИХ НАУК

аттестационное дело № \_\_\_\_\_

решение диссертационного совета от 08.06.2023г. протокол № 31

О присуждении Лебедевой Илоне Игоревне, гражданину РФ, ученой степени кандидата медицинских наук.

Диссертация «Клинико-генетические предикторы синдрома Вольфа-Паркинсона-Уайта» по специальностям: 3.1.18. Внутренние болезни (медицинские науки), 3.1.20. Кардиология (медицинские науки), принята к защите 30 марта 2023 года (протокол заседания № 25) диссертационным советом 21.2.013.01, созданным на базе федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Красноярский государственный медицинский университет имени профессора В.Ф. Войно-Ясенецкого» Министерства здравоохранения Российской Федерации, 660022, Россия, Красноярский край, Красноярск, Партизана Железняка 1, утвержденным приказом Минобрнауки РФ № 780/нк от 09 декабря 2020г., состав совета частично изменен № 257 /нк от 22.03.2022 года.

Соискатель Лебедева Илона Игоревна, 27 ноября 1987 года рождения. В 2011 г. соискатель окончила федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Красноярский государственный медицинский университет имени профессора В.Ф. Войно-

Ясенецкого» Министерства здравоохранения Российской Федерации по специальности «Лечебное дело». С 2011 по 2013 гг. проходила обучение в ординатуре по специальности «Терапия», а с 2015 по 2018 гг. - в аспирантуре по специальности 14.01.04 - Внутренние болезни.

Диссертация выполнена при федеральном государственном бюджетном образовательном учреждении высшего образования «Красноярский государственный медицинский университет имени профессора В.Ф. Войно-Ясенецкого» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Научные руководители - доктор медицинских наук, профессор Чернова Анна Александровна, ФГБОУ ВО КрасГМУ им. проф. В.Ф. Войно-Ясенецкого Минздрава России, кафедра факультетской терапии, профессор кафедры; доктор медицинских наук, профессор Матюшин Геннадий Васильевич, ФГБОУ ВО КрасГМУ им. проф. В.Ф. Войно-Ясенецкого Минздрава России, заведующий кафедрой кардиологии, функциональной и клинико-лабораторной диагностики ИПО.

Официальные оппоненты:

Репин Алексей Николаевич – доктор медицинских наук, профессор, федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Томский национальный исследовательский медицинский центр Российской академии наук», заведующий отделением амбулаторной кардиологии,

Татарский Роман Борисович – доктор медицинских наук, доцент, федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный медицинский исследовательский центр имени В. А. Алмазова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, ведущий научный сотрудник научно-исследовательской лаборатории научно-исследовательского отдела аритмологии.

Ведущая организация – федеральное государственное бюджетное научное учреждение "Научно-исследовательский институт комплексных проблем сердечно-сосудистых заболеваний" (г. Кемерово), в своем положительном отзыве, подписанном Барбараш Ольгой Леонидовной, доктором медицинских наук, профессором, директором федерального государственного бюджетного научного

учреждения «Научно-исследовательский институт комплексных проблем сердечно-сосудистых заболеваний», указала, что диссертационная работа Лебедевой И.И. соответствует требованиям ВАК РФ, предъявляемым к диссертациям на соискание ученой степени кандидата медицинских наук, а автор заслуживает присуждения искомой степени по специальностям: 3.1.18. Внутренние болезни (медицинские науки), 3.1.20. Кардиология (медицинские науки).

Соискатель имеет 36 печатных работ, из них 5 опубликованных по теме диссертации, в том числе 3 - в ведущих рецензируемых научных журналах, рекомендованных ВАК РФ. Наиболее значимые научные работы по теме диссертации: Синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта (литературный обзор) / А.А. Чернова, Г.В. Матюшин, С.Ю. Никулина, И.И. Лебедева // Российский медицинский журнал. – 2017. – №4. – С.269-272. Полиморфизм гена эндотелиальной синтазы азота как предиктор синдрома Вольфа-Паркинсона-Уайта / Г.В. Матюшин, С.Ю. Никулина, А.А. Чернова, И.И. Лебедева., А.А. Семенчуков // Рациональная фармакотерапия в кардиологии. – 2017. – Т.13, №5. – С.597-601. Признаки дисплазии соединительной ткани и ген эндотелиальной синтазы азота 3 типа (NOS3) при синдроме Вольфа-Паркинсона-Уайта / А.А. Чернова, С.Ю. Никулина, Г.В. Матюшин, И.И. Лебедева // Терапия –2020. – Т.6, №6. – С.27-34.

На диссертацию и автореферат поступили отзывы: д.м.н., профессора Бубновой Марины Геннадьевны, руководителя отдела реабилитации и вторичной профилактики сердечно-сосудистых заболеваний ФГБУ «НМИЦ ТПМ» Минздрава России, д.м.н., профессора Викторовой Инны Анатольевне, заведующей кафедрой поликлинической терапии и внутренних болезней ФГБОУ ВО «Омский государственный медицинский университет», д.м.н., член-корр. РАН Рагино Юлии Игоревны, руководителя НИИ терапии и профилактической медицины филиала ИЦиГ СО РАН, д.м.н., доц. Чулкова Василия Сергеевича, профессора кафедры факультетской терапии ФГБОУ ВО «Южно-Уральский государственный медицинский университет» Минздрава России.

Критических замечаний, вопросов в отзывах не содержится, во всех отзывах указано, что работа Лебедевой И.И. соответствует требованиям пункта 25 Постановления Правительства РФ от 24.09.2013 N 842 (в действующей редакции от 26.01.2023 г.) "О порядке присуждения ученых степеней" (вместе с "Положением о присуждении ученых степеней"), предъявляемым к диссертационным работам на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальностям: 3.1.18. Внутренние болезни (медицинские науки), 3.1.20. Кардиология (медицинские науки).

Выбор официальных оппонентов и ведущей организации обосновывается тем, что они являются ведущими специалистами в области кардиологии и внутренних болезней, и наличием научных трудов, близких по теме представляемой диссертации.

Диссертационный совет отмечает, что на основании выполненных соискателем исследований:

обоснована научная гипотеза об ассоциации синдрома ВПУ с некоторыми генотипами генов ADRA2B, NOS3, SCN5A и стигмами дисэмбриогенеза, доказаны перспективы клинико-генетического обследования пациентов с синдромом ВПУ,

определена роль оценки стигм дисэмбриогенеза и генотипов генов ADRA2B, NOS3, SCN5A у пациентов с синдромом ВПУ.

Теоретическая значимость исследования обоснована тем, что:

доказана информативность определения генотипов, аллельных вариантов генов ADRA2B, NOS3, SCN5 и стигм дисэмбриогенеза для выявления скрытой формы синдрома ВПУ,

раскрыта роль генотипа ID и редкого аллеля D гена ADRA2B у пациентов с синдромом ВПУ, генотипа 4a\4a, аллеля 4a и 4b гена NOS3 у женщин с синдромом ВПУ, признаков дисплазии соединительной ткани у женщин и мужчин с данным синдромом,

предложен новый подход к диспансерному наблюдению групп населения с выявлением фенотипических признаков дисплазии соединительной ткани,

характерных для синдрома ВПУ, а также генотипированию данных пациентов с целью выявления индивидуумов со скрытой формой ВПУ.

Значение полученных соискателем результатов исследования для практики подтверждается тем, что:

разработаны научно-обоснованные рекомендации для диспансерного обследования групп населения с целью выявления индивидуумов с возможной скрытой формой ВПУ и направления их на более углублённое обследование, определены перспективы обследования групп населения на стигмы дисэмбриогенеза и проведение генетического обследования с генотипированием генов ADRA2B и NOS3, с целью выявления индивидуумов со скрытой формой ВПУ (и других ССЗ) и направления их на более углублённое обследование, предложены конкретные предикторы синдрома ВПУ и математические модели с точностью прогноза 76,8% и 69,4 % соответственно.

Результаты исследования внедрены в клиническую практику кардиологического отделения №2 и кардиологического амбулаторно-консультативного отделения с койками дневного пребывания КГБУЗ КМКБ №20 имени И.С. Берзона, в учебный процесс кафедры факультетской терапии ФГБОУ ВО КрасГМУ им. проф. В.Ф. Войно-Ясенецкого, кардиологическое отделение «Профессорская клиника» ФГБОУ ВО КрасГМУ им. проф. В.Ф. Войно-Ясенецкого.

Оценка достоверности результатов исследования выявила:

теория построена на комплексном многоступенчатом исследовании, посвященном изучению клинико-генетических предикторов синдрома Вольфа-Паркинсона-Уайта. В основную группу вошло 72 человека, в ходе исследования им проведён физикальный осмотр, сделана ЭКГ, холтеровское мониторирование, ВЭМ, ЧПСПП, ЭхоКГ, обследование на признаки дисплазии соединительной ткани, произведён забор крови для выделения ДНК и проведения генотипирования. Далее проведен статистический анализ, в результате которого были выявлены предикторы синдрома ВПУ. Для прогнозирования наличия синдрома ВПУ в зависимости от пола, имеющих признаков дисплазии соединительной ткани и

