

ОТЗЫВ

На автореферат диссертации Дружинина Дмитрия Сергеевича «Клинико-инструментальная характеристика наследственных и дизиммунных нейропатий с генерализованными и фокальными изменениями», представленной на соискание ученой степени доктора медицинских наук по специальности 14.01.11 – нервные болезни

Актуальность диссертационной работы Д.С. Дружинина на соискание ученой степени доктора медицинских наук посвящена наследственным и дизиммунным нейропатиям. Наследственные нейропатии (НН) клинически и генетически гетерогенная группа заболеваний с высокой 1:1000 распространенностью. Хроническая воспалительная демиелинизирующая полинейропатия и мультифокальная моторная нейропатия (ММН) относятся к дизиммунными нейропатиям (ДН), имеют иную относительно НН этиологию поражения целостности миелиновой оболочки. Перекрывание клинических проявлений дизиммунных и наследственных нейропатий, отсутствие достоверных серологических изменений, включая повышение титра аутоантител, по-прежнему приводит к существенной задержке, как установления диагноза и назначения своевременного лечения при ДН, так и корректного медико-генетического консультирования, и профилактики заболевания в отягощенных семьях при НН. Раннее начало патогенетической терапии при ДН является критичным для успешного контролирования течения заболевания и обеспечения качества жизни пациента. В последние годы для нейровизуализации изменений нервов предложено использовать МРТ и УЗИ. Доступность и невысокая стоимость УЗИ позволяет использовать данный вспомогательный метод диагностики повсеместно. Комбинация функциональных ЭМГ характеристик и структурные изменения при УЗИ более детально оценивает состояние периферического нерва при разных формах патологии.

Цель исследования состояла в определении научно обоснованного диагностического клиничко-нейрофизиологического и сонографического

алгоритма дифференциальной диагностики фенотипически сходных наследственных и дизиммунных нейропатий у взрослых и детей.

Научная новизна не вызывает сомнений и заключается в описании клинико-сонографических и электрофизиологических особенностей наследственных и дизиммунных нейропатий, разработке нормативных значений у взрослых и детей, а также протокола исследования и алгоритма, позволяющего интегрировать и сочетать нейрофизиологические и нейровизуализационные методы в клинике. Особое внимание в работе уделено фокальным нейропатиям, интерес к которым в последнее время значительно возрастает. Проведенные клинико-морфологические, сонографические сопоставления позволяют лучше выделять этих пациентов из рутинной неврологической практики.

Теоретическая и практическая значимость Результаты проведенной комплексной оценки на большой выборке пациентов (208) с разными формами наследственных и дизиммунных нейропатий позволили выделить отличительные сонографические признаки, позволяющие дифференцировать аксональные и демиелинизирующие формы нейропатий, острые и хронические формы, а также проводить дифференциальную диагностику между фенотипически сходными состояниями – мультифокальными нейропатиями с блоками проведения и болезнью двигательного мотонейрона. Автореферат выполнен в соответствии с современными требованиями и написан научным языком. Обоснованность основных положений, практических выводов и рекомендаций свидетельствуют результаты научных исследований, выполненных с применением современных технологий инструментальных исследований, проведенный статистический анализ полученного материала. Основные выводы и рекомендации для практического здравоохранения отвечают поставленным задачам и вытекают из содержания диссертации. Полученные результаты исследования имеют важное значение для практического здравоохранения поскольку позволяют подходить к комплексной клинико-инструментальной

оценке пациентов с наследственными и приобретенными полинейропатиями. Результаты исследования внедрены в клиническую практику и используются в программе обучения кафедры нервных болезней с курсом нейрохирургии и медицинской генетики ГБОУ ВО ЯГМУ Минздрава России, медицинского центра «Практическая неврология», что подтверждает практическую ценность проведенного исследования.

По теме диссертационной работы опубликовано 13 печатных работ в перечне журналов, рекомендованных ВАК.

Заключение

Диссертация Дружинина Дмитрия Сергеевича на соискание степени доктора медицинских наук на тему: «Особенности клинико-инструментальных характеристик при наследственных и дизиммунных нейропатиях с генерализованными и фокальными изменениями», представляемая к защите на соискание ученой степени доктора медицинских наук, является законченной научно-квалификационной работой, в которой содержится решение научной проблемы диагностики полинейропатии, имеющих существенное значение для медицины.

По актуальности, объему проведенных исследований, научной новизне, а также по практической значимости полученных результатов работа соответствует требованиям, предъявляемым к докторским диссертациям п. 9 Положения о порядке присуждения ученых степеней ВАК Минобрнауки России, утвержденного Постановлением Правительства РФ №842 от 24.09.2013 г., предъявляемым к диссертационным работам на соискание ученой степени доктора медицинских наук, а её автор заслуживает присуждения искомой ученой степени по специальности 14.01.11 – Нервные болезни.


Врач-генетик
кандидат медицинских наук
автономного учреждения здравоохранения
воронежской области
«Воронежский областной клинический
консультативно-диагностический центр»



Курбатов Сергей Александрович

394018, Воронеж, Площадь Ленина 5а
Тел.: +7 (920) 225-35-57
E-mail: Kurbatov80@list.ru
Сайт: <http://vodc.ru>

Даю свое согласие на сбор, обработку и хранение
Персональных данных



С.А. Курбатов

Подпись, ученую степень к.м.п. С.А. Курбатова заверяю:

Начальник отдела правовой и кадровой работы
АУЗ ВО «ВОККДЦ»



В.И. Веселова

«03»  2019 г.