

Отзыв

на автореферат диссертации Шадыжевой Лейлы Идрисовны «Совершенствование профилактики обострений атопического дерматита с учетом молекулярно-генетических и иммунологических биомаркеров», представленную к защите на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.01.10 – «кожные и венерические болезни».

На современном этапе атопический дерматит (АД) рассматривается как мультифакториальное воспалительное заболевание кожи, характеризующееся зудом, хроническим рецидивирующими течением и возрастными особенностями локализации и морфологии очагов поражения. Заболевание хорошо изучено, и существующие методы его лечения дают эффективные быстрые результаты. Однако проведенные лечебные мероприятия не препятствуют новым контактам больного атопическим дерматитом с неблагоприятной окружающей средой и не предотвращают обострений.

Сокращение частоты обострений и удлинение сроков ремиссии при использовании персонализированных профилактических мер обуславливают актуальность диссертационного исследования Шадыжевой Л.И.

Важность данной работы объясняется рядом причин, прежде всего отсутствием отечественной литературы, посвященной изучению механизмов возникновения и развития атопического дерматита, опосредованных цитоплазматическими GST классов M1 и T1 и их полиморфной экспрессией, определяющей различные клинические варианты течения заболевания, у подростков и лиц молодого возраста. К тому же, следует принять во внимание, что сопутствующая патология гепатобилиарной системы и органов пищеварения, поддерживает хроническое течение АД и усугубляет кожные проявления, и крайне важно её выявление на уровне, предшествующем клинической манифестации патологии. Мало изучена роль врожденных дефектов механизмов клеточной детоксикации ксенобиотиков и субклинической патологии органов пищеварения в патогенезе АД.

Научно-практическая значимость работы заключается в оптимизации профилактики обострений у пациентов с атопическим дерматитом на основе молекулярно-генетического тестирования и уровня плазменных аутоантител.

Исследования, проведенные диссидентом, представляют большой интерес в теоретическом и практическом аспектах.

Автором впервые выявлена взаимосвязь фенотипических особенностей пациентов с атопическим дерматитом подросткового и молодого возраста с генотипами *GSTM1*, *GSTT1* и *GSTP1*. Показана роль нарушений уровней естественных аутоантител к мембранным антигенам органов пищеварения в

патогенезе атопического дерматита. Определена корреляция степени изменений уровней аутоантител к мембранным антигенам митохондрий гепатоцитов, клеток стенки тонкого кишечника и клеток стенки желудка с наличием полиморфизма генов *GSTM1*, *GSTT1*, *GSTP1*, кодирующих ферменты второй фазы биотрансформации ксенобиотиков у пациентов с атопическим дерматитом. В работе Шадыжевой Л.И. показана зависимость стабильности ремиссии от наличия у пациентов с атопическим дерматитом определенных генотипов *GSTM1*, *GSTT1*, *GSTP1*, соблюдения персонализированных профилактических мер, направленных на ограничение контакта с конкретными экзогенными ксенобиотиками и включения в лечебные мероприятия энтеросорбирующего средства с детоксикационным и пребиотическим действием.

Клиническая часть диссертационной работы Л.И. Шадыжевой основана на наблюдении 102 пациентов с АД легкого и среднетяжелого течения. В результате проведенного исследования диссертант получил важные результаты, свидетельствующие о том, что у 59,6% пациентов сочетания генотипов *GSTT0/0+GSTM0/0* и *GSTP1le/Val* или *GSTP1Val/Val* достоверно чаще являются прогностическим фактором склонности кожного процесса к частым обострениям, кроме того среди пациентов, имеющих сочетание генотипов *GSTT0/0+GSTM0/0* и *GSTP1le/Val* или *GSTP1Val/Val* клинический эффект лечения к концу 2-й недели достигается только у 50,0% - по сравнению с 94,4% пациентов без полиморфных вариантов генотипов *GSTM1*, *GSTT1*, *GSTP1*. Большое практическое значение имеют данные диссертационной работы согласно которым использование персонализированных профилактических мер, направленных на ограничение контакта с экзогенными ксенобиотиками в зависимости от генотипов *GSTM1*, *GSTT1*, *GSTP1* и включение в лечебные мероприятия энтеросорбирующего средства с детоксикационным и пребиотическим действием определяют стабильность ремиссии при АД.

Автореферат написан в соответствии с требованиями ВАК Минобрнауки России, выводы диссертации сформулированы достаточно четко. Автореферат отражает основные положения диссертации.

По теме диссертации опубликовано 15 печатных работ, 5 из которых в журналах, рекомендованных ВАК РФ, из них 1 публикация в издании, входящем в международную научную базу SCOPUS.

Представленная диссертационная работа на тему «Совершенствование профилактики обострений атопического дерматита с учетом молекулярно-генетических и иммунологических биомаркеров» по своей научной и практической значимости, актуальности, новизне, объему и качеству исследования соответствует требованиям п. 9 «Положение о присуждении ученых степеней», утвержденного Постановлением Правительства Российской

Федерации от 24 сентября 2013 года № 842 (с изменениями в редакции постановлений Правительства Российской Федерации № 335 от 21.04.2016 г., № 748 от 02.08.2016 г.), предъявляемым к диссертациям на соискание ученой степени кандидата наук, а ее автор Шадыжева Лейла Идрисовна заслуживает присуждения искомой ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.01.10 – кожные и венерические болезни.

Доктор медицинских наук по специальности
14.01.10 – кожные и венерические болезни,
ведущий научный сотрудник отделения
дерматовенерологии ГБУЗ МО МОНИКИ
им. М.Ф. Владимирского



Сухова Т.Е.

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Московской области
«Московский областной научно-исследовательский клинический институт им.
М.Ф. Владимирского»

Адрес: 129110, г. Москва, ул. Щепкина, д. 61\2, корпус 1
Тел.: 8 (499) 674-07-09
Email: moniki@monikiweb.ru

Подпись доктора медицинских наук
Суховой Татьяны Евгеньевны «заверяю»
ученый секретарь ГБУЗ МО МОНИКИ
им. М.Ф. Владимирского, к.м.н.



Куликов Д.А.

