

Отзыв на автореферат

Мавзуны Исломудиновны Саидовой на тему «Профилактика повторных потерь беременности у женщин с тромбофилиями в сочетании с нарушениями обмена фолатов», представленную на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.01.01- Акушерство и гинекология

Диссертационная работа соискателя ГУ ТНИИ АГиП Саидовой М. И. «Профилактика повторных потерь беременности у женщин с тромбофилиями в сочетании с нарушениями обмена фолатов» посвящена разработке новых подходов в обследовании и ведении беременных, в анамнезе которых имеются повторяющиеся репродуктивные потери.

Актуальность выбранной темы обусловлена не снижающейся частотой неблагоприятных исходов беременности в виде самопроизвольных выкидышей, замершей беременности, преждевременных родов, антенатальной гибели плода и ряда грозных акушерских осложнений, таких как преэклампсия/эклампсия и акушерские кровотечения. Исследования последних лет, в первую очередь определение генетических маркеров полиморфизма генов, позволили обозначить репродуктивные потери как следствие влияния последних на процесс роста и развития беременности.

С развитием генетики, гемостазиологии и иммунологии стали изучаться ряд генетических факторов наследственной и приобретенной тромбофилий, а также нарушений фолатного обмена с наличием гипергомоцистеинемии, как причин типичных акушерских осложнений. К примеру исследование, проведенное N. Ashraf в 2019 году, выявило важность проведения тестирования на генетику тромбофилии у пациентов с гиперкоагуляционным состоянием. Многие эксперты также рекомендуют обследование женщин с привычным невынашиванием на наличие тромбофилий. Систематический обзор 36 исследований за 2017 год показал, что существует связь между наследственными тромбофилиями и потерями

беременности, а также подтвердил повышение риска развития акушерских осложнений 5-6 раз у беременных с тромбофилией.

Таким образом, выбранная тема вызывает интерес не только акушеров-гинекологов, но также гематологов, генетиков, иммунологов и других специалистов.

Автореферат содержит последовательное изложение результатов исследования с достаточным количеством таблиц, рисунков и диаграмм. Работа содержит результаты анамнестических, анкетных, клинко-лабораторных, инструментальных и статистических данных. Также представлены результаты обследования до и после проведенных лечебных мероприятий, дана оценка эффективности лечебных вмешательств.

Диссертантом установлено, что у беременных с тромбофилиями и нарушением обмена фолатов течение гестационного процесса осложняется патологией околоплодной среды, угрозой прерывания, синдромом задержки развития плода и нарушениями кровотока в маточно-плацентарном комплексе. При этом течение беременности сопровождается дизадаптацией психоэмоционального равновесия с превалированием тревожного типа реагирования. Важным заключением работы является тот факт, что выявлена мультигенная форма тромбофилических и фолатных нарушений., определена частота носительства каждого мутированного гена и их комбинаций. Также у данного контингента помимо констант, определенных носительством генетических расстройств установлены нарушения гемостаза в виде ранней гиперкоагуляции.

Определенный интерес имеют полученные данные, согласно которым повышение уровня Д димера наблюдается при сочетанном наследовании генов интегрин $\alpha 2$ и PAI -1, а также их сочетания с фолатными нарушениями.

Достаточно демонстративно описаны результаты оценки состояния плода в виде фето -, плацентометрии, доплерометрии. Данные параметры оценивались динамически, особенно в случаях, требующих коррекции и оценки эффективности проведенных мероприятий. Так, применение

доплерометрических исследований позволило выявить характер и степень нарушений в маточно-плодово-плацентарном комплексе, а также оценить изменения в результате проведенной коррекции.

Гистологические исследования плацент у женщин с тромбофилией и нарушениями обмена фолатов выявили высокую частоту диссоциированного созревания, инволютивно-дистрофических и циркуляторно-тромботических нарушений различной степени выраженности.

Все определенные в ходе работы показатели тромбофилий, фолатных нарушений, изменений в маточно-плацентарном звене, гемостазиограмме легли в основу предложенных схем лечения.

Практическая значимость работы заключается в том, что предложенная комплексная патогенетическая терапия у беременных с тромбофилией в сочетании с нарушениями обмена фолатов позволила снизить процент неблагоприятных исходов беременности.

Большое научное и практическое значение имеет разработанный алгоритм, согласно которому указана маршрутизация женщины для генетических исследований и дальнейшего выбора тактики ведения беременности и родоразрешения в зависимости от выявленных генетических отклонений.

Результаты выполненной диссертационной работы, выводы и практические рекомендации имеют непосредственный выход в клиническую практику.

Следует подчеркнуть, что исследование проведено на достаточном объеме наблюдений с использованием современных методов обследования и статистического анализа, что свидетельствует о достоверности полученных результатов. Выводы обоснованы, соответствуют целям и задачам, поставленным в исследовании. Практические рекомендации конкретны.

Автореферат написан квалифицированно, грамотно оформлен, соответствует установленным требованиям и представлен на русском и таджикском языках.

На основе проведенных исследований опубликовано 10 научных работ, в том числе 4 в журналах, рецензируемых ВАК.

Заключение: Автореферат достаточно полно отражает суть исследования. По своей актуальности, научной и теоретической новизне, методологическому подходу и практической значимости полученных результатов диссертационная работа Саидовой М. И. «Профилактика повторных потерь беременности у женщин с тромбофилиями в сочетании с нарушениями обмена фолатов» соответствует требованиям «Положения о присуждении ученых степеней» ВАК, предъявляемых к кандидатским диссертациям, а ее автор заслуживает присуждения ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.01.01. – акушерство и гинекология.

Рецензент:

Директор ГУ Республиканского
медико –генетического центра
кандидат медицинских наук, доцент



Шарипова М. Б.

Подпись Шариповой М. Б. заверяю

Начальник ОК ГУ «РМГЦ»

Латипова Н.

Контактная информация:

ГУ «Республиканский медико-генетический центр»

Адрес: г. Душанбе, улица Мирзо Турсунзаде 31.

Тел: (+992)918613205

E- mail: roddom.2@bk.ru

15. 04. 2024.