

Рішення
спеціалізованої вченої ради ДФ 35.600.131(PhD9092)
ДНП «Львівський національний медичний університет
імені Данила Галицького» МОЗ України
про присудження ступеня доктора філософії

Спеціалізована вчена рада ДФ 35.600.131 ДНП «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького» МОЗ України, м. Львів, прийняла рішення про присудження ступеня доктора філософії з галузі знань 22– «Охорона здоров'я» Дробчак Марті Ігорівні на підставі прилюдного захисту дисертації **«НЕЙРОПСИХОЛОГІЧНІ ПОРУШЕННЯ РОЗВИТКУ У ДІТЕЙ З РІЗНОМАНІТНОЮ СПАДКОВОЮ ПАТОЛОГІЄЮ»** за спеціальністю 228 «Педіатрія» 26 червня 2025 року.

Дробчак Марта Ігорівна, 1987 року народження, громадянка України, освіта вища, у 2010 році закінчила педіатричний факультет Львівського національного медичного університету. Під час навчання у 2007-2009 р.р. працювала палатною медсестрою у відділенні реанімації новонароджених Львівської Обласної дитячої лікарні «ОХМАДІТ».

З 2010 р. по 2012 р. проходила інтернатуру при Львівській Обласній дитячій лікарні «ОХМАДІТ» за спеціальністю педіатрія.

З 01.09.2012 р. прийнята на посаду молодшого наукового співробітника відділення клінічної генетики ДУ «Інститут спадкової патології НАМН України». Брала участь як виконавець фрагментів у 3 комплексних науково-дослідних роботах: «Поширеність та спектр природжених вад розвитку в родинах з різноманітною спадковою та мультифакторною патологією» (№ держреєстрації 0119U003647) у 2020-2022 рр., «Генетична верифікація синдромальної та мультифакторної природженої патології» (№ держреєстрації 0123U101681) у 2023-2025 рр., «Ефективність ранньої діагностики моногенної спадкової патології в Україні з огляду на існуючий

стан та перспективи розвитку програм масового неонатального скринінгу» (№ держреєстрації 0123U101700) у 2023-2025 рр.

З квітня по червень 2019 р. пройшла 3-ох місячну вторинну спеціалізацію за фахом «медична генетика» при Національному університеті охорони здоров'я України імені П. Л. Шупика, де 06.06.2019 отримала сертифікат.

З травня 2022 р. працює лікарем генетиком в Львівському медико-генетичному центрі при ДУ «Інститут спадкової патології НАМН України». В цьому ж році призначена відповідальним координатором по неонатальному скринінгу у західному регіоні України (у Львівській області).

У вересні 2021 року вступила до аспірантури вечірньої форми навчання Львівського національного медичного університету імені Данила Галицького на кафедру пропедевтики педіатрії та медичної генетики. Клінічну частину та набір матеріалу для дисертаційної роботи здійснювала в умовах медико-генетичного центру ДУ «Інститут спадкової патології НАМН України».

Дисертацію виконано у Львівському національному медичному університеті імені Данила Галицького МОЗ України.

Науковий керівник: доктор медичних наук, професор кафедри пропедевтики педіатрії та медичної генетики, ДНП «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», Кеч Наталія Романівна.

За матеріалами дисертації опубліковано 7 наукових праць, з них: 2 статті у фахових наукових виданнях України, 2 наукові праці, опубліковані у наукових виданнях з індексацією Scopus:

1. Drobchak M, Kitsera N, Kech N, Osadchuk Z, Bondarenko M, Kozovyi R. Neurodevelopmental Manifestations and Birth Defects in Prader-Willi Syndrome: Findings from a Study in Western Ukraine. *Biomedical and Pharmacology Journal*. 2023;16(2):1101-1111. doi: [10.13005/bpj/2690](https://doi.org/10.13005/bpj/2690)
2. Чайковська ГС, Дробчак МІ, Акопян ГР, Авраменко ІЮ, Безкоровайна ГМ, Тиркус МЯ, Війтович ІВ. Клінічний випадок рідкісного синдрому

Сміт-Магеніса у новонародженої дитини. *Клінічна та профілактична медицина.* 2024;(6):85-91. <https://doi.org/10.31612/2616-4868.6.2024.12> 12 тез доповідей у матеріалах вітчизняних та міжнародних конгресів, з'їздів і конференцій.

3. Drobchak M, Kech N. Neurodevelopmental Disorders in Children with Hereditary Diseases (Review of Literature, Clinical Case Report). *Lviv Clinical Bulletin.* 2024;2(46):56-62. <https://doi.org/10.25040/lkv2024.02.056> -
4. Дробчак М, Кеч Н. Особливості нейророзвиткових порушень у дітей із генетичними хромосомними аномаліями. *Львівський клінічний вісник.* 2024;3(47):38-43. doi: <https://doi.org/10.25040/lkv2024.03.038>

Голова спеціалізованої вченової ради ДФ 35.600.131 ДНП «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького» МОЗ України, м. Львів – доктор медичних наук, професор, завідувач кафедри пропедевтики педіатрії та медичної генетики ДНП «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького» МОЗ України - професор **Личковська Олена Львівна**, При розгляді дисертаційної роботи у мене виникли запитання.

Щорічно у Львівській області народжується приблизно 200 немовлят з вродженими вадами серця. У частини з них ми спостерігаємо супутні порушення нейропсихологічного розвитку. Для яких генетичних захворювань найбільш характерне таке поєднання?

Коли до педіатра звертаються батьки дитини з порушенням нейропсихологічного розвитку, з чого Ви пропонуєте розпочати обстеження?

Рецензент доктор медичних наук **Няньковська Олена Сергіївна**, професор, професор кафедри педіатрії і неонатології факультету післядипломної освіти ДНП Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького МОЗ України.

Принципових зауважень до мети, завдань дисертаційної роботи, методичних підходів до їх реалізації, змісту та інтерпретації отриманих результатів немає. При вивченні роботи було виявлено поодинокі орфографічні і стилістичні помилки. Вказані зауваження не є принциповими та не впливають на якість роботи та загальну її оцінку.

У процесі ознайомлення з дисертаційною роботою виникли запитання :

1. При якій генетичній патології найбільш вираженим є метаболічний синдром, що проявляється ожирінням у дітей?
2. Які генетичні методи обстеження є найбільш інформативними при метаболічному синдромі у дітей із порушенням нейророзвитком ?

Рецензент кандидат медичних наук **Яцула Марта Степанівна**, доцент кафедри педіатрії № 1 ДНП Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького МОЗ України.

Принципових зауважень до дисертаційної роботи немає. Зустрічались невдалі стилістичні звороти, занадто об'ємний розділ власних досліджень і занадто громіздкі висновки та були присутні дрібні невідповідності ДСТУ. Необхідно зазначити, що всі зауваження рецензування були виправлені в ході роботи.

У процесі ознайомлення з дисертаційною роботою виникли запитання :

1. Які клінічні ознаки дозволяють запідозрити синдром Прадера — Віллі на ранньому етапі розвитку дитини, крім ожиріння, яке найчастіше супроводжує цей синдром?
2. Які генетичні синдроми найчастіше поєднуються з гіпотиреозом у дітей із порушенням нейророзвитку?

Опонент доктор медичних наук **Сорокман Таміла Василівна**, професор, професор кафедри педіатрії та медичної генетики Буковинського державного медичного університету, м. Чернівці.

Принципових зауважень до дисертаційної роботи немає. Зустрічались дрібні невідповідності ДСТУ, занадто об'ємні висновки, незначні орфографічні і стилістичні помилки, які відразу ж усунуті.

У процесі ознайомлення з дисертаційною роботою виникли запитання :

- 1 .Враховуючи те, що генетична патологія характеризується мультисистемними проявами, чи були у обстежених Вами дітей відхилення в стані здоров'я, які можна визначити як групоспецифічну ознаку для формування груп дослідження?
2. Які кореляції були найбільш вираженими між неврологічними, офтальмологічними й поведінковими показниками у обстежуваних дітей?
- .3. В чому перевага регресійної моделі ймовірності виникнення порушень нейропсихологічного розвитку у дітей із різноманітною спадковою патологією?

Опонент доктор медичних наук **Кочерга Зоряна Ростиславівна**, професор, завідувач кафедри пропедевтики педіатрії Івано — Франківського національного медичного університету.

При вивченні роботи було виявлено незначні орфографічні і стилістичні помилки, які відразу ж усунуті. Цікаво було б отримати відповіді дисертантки на наступні запитання:

1. Яке генетичне дослідження, на Вашу думку, є найбільш інформативним при обстеженні порушень нейророзвитку у дітей із спадковою патологією?
2. Який алгоритм є найбільш сприятливим на маршруті обстеження дітей зі спадковими захворюваннями і порушеним нейророзвитком?

Результати відкритого голосування:

«за» – 5 членів ради
«проти» – 0 членів ради

На підставі результатів відкритого голосування спеціалізована вчена рада ДФ 35.600.131 присуджує **Дробчак Марті Ігорівні** ступінь доктора філософії з галузі знань 22 – «Охорона здоров'я» за спеціальністю 222 – «Медицина».

Голова спеціалізованої
вчені ради ДФ 35.600.131

Личковська О.Л.

Рецензент

Няньковська О.С.

Рецензент

Яцула М.С.

Опонент

Кочерга З.Р.

Опонент

Сорокман Т.В.

Відповідальна за діяльність
разових спеціалізованих
вчених рад



Драпак І.В.