

ОТЗЫВ НАУЧНОГО РУКОВОДИТЕЛЯ

Доктора медицинских наук, профессора РАН Щербины Анны Юрьевны на диссертационную работу Першина Д. Е. «Разработка и оценка значимости метода определения экспрессии внутриклеточных белков в диагностике и мониторинге пациентов с врожденными дефектами иммунитета.» по специальностям 3.1.28. Гематология и переливание крови и 3.2.7. Аллергология и иммунология.

Першин Дмитрий Евгеньевич, 1988 года рождения, окончил Российский Национальный Исследовательский Медицинский Университет им. Н.И. Пирогова, по специальности “Педиатрия” в 2012 году. С 2012 по 2013 гг. прошел интернатуру на базе ФГБУ «НМИЦ ДГОИ им. Дмитрия Рогачева» Минздрава России по специальности “Педиатрия”. С 2013 по 2015 гг. прошел ординатуру на базе ФГБУ «НМИЦ ДГОИ им. Дмитрия Рогачева» Минздрава России по специальности “Аллергология и иммунология”. В 2015 году получил диплом о профессиональной переподготовке по специальности «Клиническая лабораторная диагностика» на базе ГБОУ ВПО «РНИМУ им. Н.И. Пирогова» Министерства Здравоохранения Российской Федерации.

С 2015 года по настоящее время работает врачом клинической лабораторной диагностики и младшим научным сотрудником лаборатории трансплантационной иммунологии и иммунотерапии гемобластозов ФГБУ «НМИЦ ДГОИ им. Дмитрия Рогачева» Минздрава России.

Еще в период обучения в клинической интернатуре у диссертанта сформировался научный интерес к фундаментальной и клинической иммунологии в целом, а также к возможным путям улучшения диагностических алгоритмов ряда врожденных иммунодефицитов.

Для ряда врожденных иммунокомпromетированных состояний, таких как Синдром Вискотт-Олдрича и X-сцепленный лимфопролиферативный синдром 1 и 2 типа, характерно развитие тяжёлых жизнеугрожающих состояний, а единственным излечивающим методом является трансплантация гемопоэтических стволовых клеток. К сожалению, окончательная верификация диагноза может занимать до 4 недель, ввиду ограничения производительности методов определения мутации в генах ответственных за

