

Реестр тем научно-исследовательских работ, завершенных в научно-исследовательских организациях Министерства здравоохранения Республики Беларусь в 2013 г.

РЕСПУБЛИКАНСКИЕ НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКИЕ ЦЕНТРЫ

19. Республиканский научно-практический центр «Радиационной медицины и экологии человека» (РНПЦ РМ и ЭЧ)

тел. +375 (0232) 38 95 00

№ п/п	Наименование темы НИР	Выполнение в рамках: ГНТП, ОНТП, ГКПНИ и др.	Сроки исполнения		Научный руководитель, ответственный исполнитель	№ госрегистрации	Полученный результат
			Начало	Окончание			
302	1.3. Развитие Государственного регистра лиц, подвергшихся воздействию радиации вследствие катастрофы на Чернобыльской АЭС, других радиационных аварий	ГНТП «Новые технологии диагностики, лечения и профилактики» Подпрограмма «Трансплантология и регенераторная медицина».	03.01.13	31.12.13	Д.м.н., доц. А.В.Рожко,	20111123 от 01.06.2011	Выполнено обеспечение программно-технического и организационно-методического сопровождения и совершенствования Госрегистра. Обеспечено надежное поступление информации на республиканский уровень Госрегистра в формате СУБД MS SQL Server для ОС Windows. Разработана инструкции по применению в условиях функционирования новой версии ПО АСОИ ГР.
303	1.6. Разработка и внедрение в практическое здравоохранение Гомельской области системы комплексной профилактики остеопороза и остеопоротических переломов	Инновационный фонд Гомельского облисполкома	01.04.11	31.12.13	К.м.н. Г.Н.Романов	20112945 от 01.09.2011	Разработан «Алгоритм профилактики остеопоротических переломов в организациях здравоохранения», определяющий тактику лечения пациента с переломом.
304	1.2.26. Провести анализ	ГПНИ «Фундаментальная и	01.01.11	31.12.13	К.б.н. А.Е. Силин	20112727	Осуществлен генетический

№ п/п	Наименование темы НИР	Выполнение в рамках: ГНТП, ОНТП, ГКПНИ и др.	Сроки исполнения		Научный руководитель, ответственный исполнитель	№ госрегистра ции	Полученный результат
			Начало	Окончание			
	распространенности наиболее значимых генных мутаций и хромосомных aberrаций в группах взрослых пациентов с миелодиспластическим синдромом и острым нелимфобластным лейкозом	прикладная медицина и фармация» на 2011 – 2015 годы.				от 17.08.2011	скрининг наиболее значимых генных мутаций и хромосомных aberrаций у пациентов с миелодиспластическим синдромом и острым нелимфобластным лейкозом (костный мозг и кровь). Разработана и утверждена инструкция по применению Сформирована база данных.
305	1.2.27. Провести анализ молекулярно-генетических особенностей различных патологий предстательной железы с целью разработки метода ранней диагностики злокачественного процесса на основе тестирования генетических маркеров	ГПНИ «Фундаментальная и прикладная медицина и фармация» на 2011 – 2015 годы.	01.01.11	31.12.13	К.б.н. А.Е. Силин	20112728 от 17.08.2011	Проведен анализ молекулярно-генетических особенностей различных патологий предстательной железы. Полученные данные о распространенности полиморфизма С/Т гена TGFβ1 в группах ДГПЖ и РПЖ, которые не позволяют однозначно утверждать о значимости аллеля Т в качестве фактора повышенного риска развития РПЖ.
306	Молекулярно-генетический анализ кодирующей области гена BRCA1 для оценки спектра и распространенности клинически значимых мутаций в группе пациенток с раком молочной железы	Белорусский республиканский фонд фундаментальных исследований «НАУКА М – 2011» Б11М-056	15.04.11	31.03.13	В.Н. Мартинков	20112423 от 09.08.2011	Идентифицированы 35 генных мутаций, имеющих клинически подтвержденный РМЖ. Сформирован Реестр мутаций, характерных для женщин с РМЖ из Гомельской обл. Установлены клиничко-морфологические особенности РМЖ,

№ п/п	Наименование темы НИР	Выполнение в рамках: ГНТП, ОНТП, ГКПНИ и др.	Сроки исполнения		Научный руководитель, ответственный исполнитель	№ госрегистра ции	Полученный результат
			Начало	Окончание			
							обусловленного мутациями гена BRCA1. Идентифицированы аллельные варианты полиморфизмов в 11 фрагментах гена.