

Облікова картка НДДКР

Державний обліковий номер: 0309U000822

Державний реєстраційний номер: 0109U002628

Відкрита

Дата реєстрації: 11-12-2009



1. Етапи виконання

Номер етапу: 1

Назва етапу: Дослідження каріотипу гемопоетичних клітин при мієлодиспластичних синдромах та набутих апластичних анеміях у дітей

Початок етапу: 01-2009

Закінчення етапу: 12-2012

Вид звітнього документа: Без звіту

2. Виконавець

Назва організації: Державна установа "Інститут гематології та трансфузіології АМН України"

Код ЄДРПОУ/ІПН: 02011924

Підпорядкованість: Академія медичних наук України

Адреса: 04060, м. Київ, вул. М. Берлінського, 12

Телефон: 440-27-44

Телефон: 440-27-22

E-mail: igt@ln.ua

Інше: -

3. Власник результатів НДДКР (продукції)

Назва організації: Державна установа "Інститут гематології та трансфузіології АМН України"

Код ЄДРПОУ/ІПН: 02011924

Адреса: 04060, м. Київ, вул. М. Берлінського, 12

Підпорядкованість: Академія медичних наук України

Телефон: 440-27-44

Телефон: 440-27-22

E-mail: igt@ln.ua

Інше: -

4. Джерела та напрями фінансування

Підстава для проведення робіт: 34 - договір (замовлення) з центральним органом виконавчої влади, академією наук (головними розпорядниками бюджетних коштів на проведення НДДКР)

КПКВК: 6561040

Напрямок фінансування: 2.3 - виконання робіт за державними цільовими програмами

Джерела фінансування

Джерело фінансування: 7713 - кошти держбюджету

Фактичний обсяг фінансування за звітний етап: 51.5 тис. грн.

5. Науково-технічна робота

Назва роботи (укр)

Визначити цитогенетичні критерії аплазій та дисплазій кровотворення у дітей

Назва роботи (англ)

To determine the cytogenetic criteria of aplasia and dysplasia of hemopoiesis in children

Реферат (укр)

Об'єкт дослідження - клітини кісткового мозку у 24 дітей з набутою апластичною анемією (АА) та у 17 дітей з мієлодиспластичним синдромом (МДС). Методи - каріотипування диференційно забарвлених хромосом, морфологічні, гістологічні. Нормальний каріотип при АА та МДС виявлено у 43,5% та 5,6% випадків, відповідно. Основним механізмом перебудови геному була втрата генетичного матеріалу у вигляді моносомії та делеції. При АА переважали випадки з мозаїчним каріотипом. До структурних перебудов при АА та МДС найчастіше залучалися хромосоми 11, 9, 3 та 16. Медицина.

Реферат (англ)

Object of research: bone marrow cells in 24 children with acquired aplastic anemia (AA) and in 17 children with myelodysplastic syndrome (MDS) were done. There were used karyotyping of differential staining chromosomes, morphological and histological methods. The normal karyotype in AA and MDS were found in 43,5% and 5,6% cases, respectively. The basic mechanism of genome rearrangement were loss of genetic materials like monosomy and deletion. In AA were established more often the cases with mosaic karyotype. The structural rearrangements in AA and MDS more often were involved chromosomes 11, 9, 3 and 16. Medicine.

Індекс УДК: 616.15; 615.38, 616-006.446.2-053.2:611-018.1

Коди тематичних рубрик НТІ: 76.29.33

6. Науково-технічна продукція (НТП)

7. Бібліографічний опис

8. Звітна документація

Робота виконується без звіту

9. Заключні відомості

Перелік осіб-виконавців

Андреева С.В.

Дроздова В.Д.

Кавардакова Н.В.

Стеблина В.Є.

Керівник організації:

Перехрестенко Петро Михайлович

Керівники роботи:

Дроздова Віра Дмитрівна

**Керівник відділу реєстрації наукової діяльності
УкрІНТЕІ**



Юрченко Т.А.