

# Реєстраційна картка НДДКР

Державний реєстраційний номер: 0123U101700

Відкрита

Дата реєстрації: 17-03-2023

Статус виконавця: 17 - головний виконавець



## 1. Загальні відомості

**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:** 2.1 - фундаментальні дослідження

### Джерела фінансування

7713 - кошти держбюджету

**Загальний обсяг фінансування (тис. грн.):** 8938.800

**У тому числі по роках (тис. грн.):**

Рік	Фінансування
2023	3385.500
2024	2890.900
2025	2662.400

## 2. Замовник

**Назва організації:** Національна академія медичних наук України

**Код ЄДРПОУ/ІПН:** 00061125

**Адреса:** вул. Герцена, буд. 12, м. Київ, 04050, Україна

**Підпорядкованість:** Кабінет Міністрів України

**Телефон:** 380444893981

**E-mail:** amn1@ukr.net

**WWW:** <http://www.amnu.gov.ua>

### 3. Виконавець

**Назва організації:** Державна установа "Інститут спадкової патології Національної академії медичних наук України"

**Код ЄДРПОУ/ІПН:** 02012065

**Підпорядкованість:** Міністерство охорони здоров'я України

**Адреса:** вул. Лисенка, буд. 31-а, м. Львів, Львівська обл., 79008, Україна

**Телефон:** 380322752131

**Телефон:** 380322765499

**E-mail:** root@ihp.lviv.ua

**WWW:** <http://www.amnu.gov.ua/>

### 4. Співвиконавець

### 5. Науково-технічна робота

#### Назва роботи (укр)

Ефективність ранньої діагностики моногенної спадкової патології в Україні з огляду на існуючий стан та перспективи розвитку програм масового неонатального скринінгу

#### Назва роботи (англ)

Effectiveness of early diagnosis of monogenic hereditary pathology in Ukraine in view of the current state and prospects for the development of the mass neonatal screening program

#### Мета роботи (укр)

Розробка методичних підходів щодо вдосконалення ранньої діагностики моногенної спадкової патології на підставі розвитку програм масового неонатального скринінгу та уточнюючої молекулярно-генетичної діагностики виявлених випадків.

#### Мета роботи (англ)

Development of methodical approaches to improve early diagnosis of monogenic hereditary pathology based on the development of mass neonatal screening programs and more detailed molecular genetic diagnosis of detected cases.

**Пріоритетний напрям науково-технічної діяльності:** Науки про життя, нові технології профілактики та лікування найпоширеніших захворювань

**Стратегічний пріоритетний напрям інноваційної діяльності:**

**Вид роботи:** 39 - фундаментальна

**Очікувані результати:** Методи, теорії, Методичні документи, Аналітичні матеріали

**Галузь застосування:** медична генетика, неонатологія, педіатрія

#### Експерти

Костюченко Лариса Василівна (д. мед. н., професор)

Заставна Данута Володимирівна (д. мед. н., професор)

### 6. Етапи виконання

Номер	Початок	Закінчення	Звітний документ	Назва етапу
1	01.2023	12.2025	Остаточний звіт	Ефективність ранньої діагностики моногенної спадкової патології в Україні з огляду на існуючий стан та перспективи розвитку програм масового неонатального скринінгу.

## 7. Індекс УДК тематичних рубрик НТІ

Коди тематичних рубрик НТІ: 34.23.15, 76.29.47.37, 76.03.39.05

Індекс УДК: 575.1, 616-021-053.31:613.952, 616-056.7, 575.113.1:616-056.7-07-084]:616-053.31(477)(083.8)

## 8. Заключні відомості

**Керівник організації:**

Гнатейко Олег Зіновійович (д.мед.н., професор)

**Керівники роботи:**

Акопян Гаяне Рубенівна (д. мед. н., професор)

**Відповідальний за подання документів:** Ковалів Ірина Богданівна (Тел.: +38 (097) 822-52-94)

**Керівник відділу реєстрації наукової діяльності**  
УкрІНТЕІ



Юрченко Т.А.