

**СВЕДЕНИЯ**

об официальном оппоненте по диссертации Костаревой Анны Александровны на тему «Молекулярно-генетические механизмы развития идиопатической рестриктивной кардиомиопатии» на соискание ученой степени доктора медицинских наук по специальностям: 14.01.05 – кардиология, 03.02.07 – генетика, медицинские науки

ФИО	Гражданство	Место основной работы, должность	Ученая степень, ученое звание отрасль науки, специальность,	Основные научные работы
Захарова Екатерина Юрьевна	РФ	Федеральное Государственное бюджетное научное учреждение «Медико- генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова», заведующая лабораторией наследственных болезней обмена веществ	Доктор медицинских наук, 03.02.07 — генетика, медицинские науки	<ol style="list-style-type: none"> <li>Цыганкова П.Г. Эффективность новых плазменных биомаркеров fgf-21 и gdf-15 в дифференциальной диагностике митохондриальных заболеваний / П. Г. Цыганкова, Ю. С. Иткис, Т. Д. Крылова, Е. Ю. Захарова // Медицинская генетика. — 2018. — Т. 17. — № 5. — С. 13-18.</li> <li>Ипатова М.Г. Синдром истощения митохондриальной днк у новорожденного ребенка / М.Г. Ипатова, Ю.С. Иткис, И.О. Бычков, А.Н. Гришина, Е. Л. Туманова, Е. Ю. Захарова // Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского. — 2018. — Т. 97. — № 1. — С. 71-77.</li> <li>Семячкина А.Н. Болезнь Фабри у детей: анализ собственных наблюдений, возможности лечения / А. Н. Семячкина, Е. А. Николаева, Е. Ю. Захарова, М. Н. Харабадзе, Ю. И. Давыдова, С. В. Боченков, Р. Г. Курамагомедова // Российский вестник перинатологии и педиатрии. —2018. — Т. 63. — № 1. — С. 71-77.</li> <li>Макрофаги периферической крови человека как модель изучения дисфункции глюкоцереброзидазы / М. А. Николаев, А. Э. Копытова, Г. В.</li> </ol>

Байдакова, А. К. Емельянов, Г. Н. Салогуб, К. А. Сенкевич, Т. С. Усенко, М. В. Горчакова, Ю. П. Ковальчук, О. А. Беркович, Е. Ю. Захарова, С. Н. Пчелина // Цитология. —2018. — Т. 60. — № 12. — С. 1022-1028.

5. Орлова Е.М. Случай сочетания миопатии, надпочечниковой недостаточности и умственной отсталости, связанный с делецией хр21 / Е. М. Орлова, М. В. Куркина, Л. С. Созаева, М. А. Карава, И. В. Канивец, А. В. Антонец, Е. Ю. Захарова // Проблемы эндокринологии. —2017. — Т. 63. — № 5. — С. 329-333.
6. Захарова Е.Ю. Массовый скрининг на наследственные болезни: ключевые вопросы / Е. Ю. Захарова, В. Л. Ижевская, Г. В. Байдакова, Т. А. Иванова, О. В. Чумакова, С. И. Куцев С.И. // Медицинская генетика. —2017. — Т. 16. — № 10. — С. 3-13.
7. Салугина С.О. Результаты молекулярно-генетического скрининга мутаций генов nlrp3, tnfrsf1a, mvk у пациентов с аутовоспалительными заболеваниями и системным ювенильным артритом / С.О. Салугина, Е. А. Каменец, Федоров Е.С., Захарова Е.Ю., Каледа М.И // Современная ревматология. —2017. —Т. 11. — № 3. — С. 33-43.
8. Прошлякова Т.Ю. Оксистеролы в дифференциальной диагностике лизосомных болезней накопления / Т. Ю. Прошлякова, Г. В. Байдакова, Е.

А. Каменец, С. В. Михайлова, В. А. Малахова, Е. Ю. Захарова // Медицинская генетика. —2016. —Т. 15. —№ 12. — С. 37-41.

9. Крылова Т.Д. Биомаркеры в диагностике и мониторинге лечения болезней клеточных органелл / Т. Д. Крылова, Т. Ю. Прошлякова, Г. В. Байдакова, Ю. С. Иткис, М. В. Куркина, Е. Ю. Захарова // Медицинская генетика. 2016. Т. 15. № 7 (169). С. 3-10.

10. Руденская Г.Е. Наследственная диффузная лейкоэнцефалопатия со сфероидами: первый российский случай, диагностированный методом таргетного NGS.

Г. Е. Руденская, Ю. С. Иткис, Е. М. Кашина, Е. Ю. Захарова // Медицинская генетика. 2016. Т. 15. № 8 (170). С. 30-32.

#### Официальный оппонент

заведующая лабораторией наследственных

болезней обмена веществ

ФГБНУ «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова»,

доктор медицинских наук

Захарова Е.Ю.

Подпись Е.Ю. Захаровой заверяю:

Ученый секретарь Воронина Е.С.

«22» октябрь 2019г.

Федеральное Государственное бюджетное научное учреждение «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова», 115522, Москва, ул. Москворечье, д.1, телефон: +7 (499) 612-86-07

