

СВЕДЕНИЯ

об официальном оппоненте по диссертации Савостьянова Кирилла Викторовича на тему: «Оптимизация молекулярной диагностики редких наследственных болезней у российских пациентов» на соискание ученой степени доктора биологических наук по специальности 03.02.07 –Генетика (биологические науки)

ФИО	Год рождения, гражданство	Место основной работы, должность	Ученая степень, ученое звание, отрасль науки, специальность	Основные научные работы
Сломинский Петр Андреевич	1958 Российское	Федеральное государственное бюджетное учреждение «Институт молекулярной генетики Национального исследовательского центра «Курчатовский институт», заместитель директора по научной работе, лаборатория молекулярной	д.б.н. (03.00.26 - Молекулярная генетика), профессор	<ol style="list-style-type: none"> 1. <i>Alieva A.K., Filatova E.V., Limborska S.A., Shadrina M.I., Slominsky P.A., Karabanov A.V., Illarioshkin S.N. MIRNA EXPRESSION IS HIGHLY SENSITIVE TO A DRUG THERAPY IN PARKINSONS DISEASE. Parkinsonism & Related Disorders. 2015. T. 21. № 1. С. 72-74.</i> 2. <i>Shadrina M.I., Shulskaya M.V., Klyushnikov S.A., Nikopensius T., Nelis M., Kivistik P.A., Komar A.A., Limborska S.A., Illarioshkin S.N., Slominsky P.A. ITPR1 GENE P.VAL1553MET MUTATION IN RUSSIAN</i>

		<p>генетики наследственных болезней, заведующий</p>		<p><i>FAMILY WITH MILD SPINOCEREBELLAR ATAXIA. Cerebellum and Ataxias. 2016. T. 3. С. 2.</i></p> <p>3. Константинова О.В., Аполихин О.И., Сивков А.В., Сломинский П.А., Тупицына Т.В., Калиниченко Д.Н. ЗНАЧЕНИЕ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИХ МЕТОДОВ ПРИ ПОИСКЕ ФАКТОРОВ РИСКА МНОЖЕСТВЕННЫХ КАМНЕЙ ПОЧЕК У БОЛЬНЫХ УРОЛИТИАЗОМ В РОССИЙСКОЙ ПОПУЛЯЦИИ. Урологические ведомости. 2017. Т. 7. № 5. С. 55-56.</p> <p>4. Shulskaya M.V., Shadrina M.I., Fedotova E.Yu., Abramychева N.Yu., Limborska S.A., Illarioshkin S.N., Slominsky P.A. SECOND MUTATION IN PARK2 IS ABSENT IN PATIENTS WITH SPORADIC PARKINSONS DISEASE AND HETEROZYGOUS EXONIC DELETIONS/DUPLICATIONS IN PARKIN GENE. <i>International</i></p>
--	--	---	--	--

				<p><i>Journal of Neuroscience. 2017. T. 127. № 9. С. 781-784.</i></p> <p>5. <i>Shulskaya M.V., Alieva A.Kh., Vlasov I.N., Zyrin V.V., Fedotova E.Yu., Abramychева N.Yu., Usenko T.S., Yakimovsky A.F., Emelyanov A.K., Pchelina S.N., Illarioshkin S.N., Slominsky P.A., Shadrina M.I. WHOLE-EXOME SEQUENCING IN SEARCHING FOR NEW VARIANTS ASSOCIATED WITH THE DEVELOPMENT OF PARKINSONS DISEASE. Frontiers in Aging Neuroscience. 2018. T. 10. № MAY. С. 136.</i></p> <p>6. <i>Руденок М.М., Алиева А.Х., Николаев М.А., Колачева А.А., Угрюмов М.В., Пчелина С.Н., Сломинский П.А., Шадрина М.И ВОЗМОЖНАЯ РОЛЬ ГЕНОВ, СВЯЗАННЫХ С ЛИЗОСОМНЫМИ БОЛЕЗНЯМИ НАКОПЛЕНИЯ, В ПАТОГЕНЕЗЕ БОЛЕЗНИ ПАРКИНСОНА. Молекулярная биология. 2019. Т. 53. № 1. С. 28-36.</i></p>
--	--	--	--	--

- | | | | | |
|--|--|--|--|--|
| | | | | <p>7. <i>Shulskaya M.V., Shadrina M.I., Bakilina N.A., Slominsky P.A., Zolotova S.V. THE SPECTRUM OF SDHD MUTATIONS IN RUSSIAN PATIENTS WITH HEAD AND NECK PARAGANGLIOMA. International Journal of Neuroscience. 2018. T. 128. № 12. С. 1174-1179.</i></p> <p>8. <i>Филатова Е.В., Шадрина М.И., Крылова Н.С., Дёмкина А.Е., Сломинский П.А. АНАЛИЗ СПЕКТРА МУТАЦИЙ И ПОИСК НОВЫХ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ВАРИАНТОВ У ПАЦИЕНТОВ С ГИПЕРТРОФИЧЕСКОЙ КАРДИОМИОПАТИЕЙ ИЗ РОССИИ. В книге: VII Съезд Вавиловского общества генетиков и селекционеров, посвященный 100-летию кафедры генетики СПбГУ, и ассоциированные симпозиумы. Сборник тезисов Международного Конгресса. 2019. С. 235.</i></p> |
|--|--|--|--|--|

				<p>9. Шадрина М.И., Алиева А.Х., Филатова Е.В., Доронина О.Б., Росинская А.В., Пчелина С.Н., Угрюмов М.В., Иллариошкин С.Н., Сломинский П.А., Доронина К.С. КОМПЛЕКСНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ ПРИ БОЛЕЗНИ ПАРКИНСОНА: ОТ МОДЕЛЕЙ ЗАБОЛЕВАНИЯ К АНАЛИЗУ ПАЦИЕНТОВ. В книге: VII Съезд Вавиловского общества генетиков и селекционеров, посвященный 100-летию кафедры генетики СПбГУ, и ассоциированные симпозиумы. Сборник тезисов Международного Конгресса. 2019. С. 1062</p> <p>10. Маслова М.Ю., Крылова Н.С., Потешкина Н.Г., Ковалевская Е.А., Филатова Е.В., Шадрина М.И., Сломинский П.А., Власов И.Н. СЛУЧАЙ СЕМЕЙНОЙ ГИПЕРТРОФИЧЕСКОЙ</p>
--	--	--	--	---

				<p><i>КАРДИОМИОПАТИИ С МУТАЦИЕЙ В ГЕНЕ МИОЗИНСВЯЗЫВАЮЩЕГО ПРОТЕИНА С. Медицинский алфавит. 2020. № 2. С. 57-58.</i></p>
--	--	--	--	---