

В диссертационный совет 24.1.215.03
на базе Федерального государственного бюджетного научного учреждения «Томский
национальный исследовательский медицинский центр Российской академии наук»

СВЕДЕНИЯ О ВЕДУЩЕЙ ОРГАНИЗАЦИИ

по диссертации Шахтшнейдер Елены Владимировны, на тему «Молекулярно-
генетические исследования гиперхолестеринемии в европеоидной популяции Сибири»
на соискание ученой степени доктора медицинских наук
по специальностям 1.5.7 Генетика (медицинские науки), 3.1.20 Кардиология

Полное название ведущей организации	Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Российский научный центр хирургии имени академика Б.В. Петровского»
Сокращенное название ведущей организации	ФГБНУ «РНЦХ им. акад. Б.В. Петровского»
Фамилия Имя Отчество Ученая степень, ученое звание руководителя ведущей организации	Котенко Константин Валентинович доктор медицинских наук, профессор, академик РАН, директор
Фамилия Имя Отчество лица, утвердившего отзыв ведущей организации, ученая степень, отрасль науки, научные специальности, по которым им защищена диссертация, ученое звание, должность и полное наименование организации, являющейся основным местом его работы	Котенко Константин Валентинович Академик РАН, доктор медицинских наук, профессор 3.1.33. Восстановительная медицина, спортивная медицина, лечебная физкультура, курортология и физиотерапия, медико-социальная реабилитация (медицинские науки) Директор Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Российский научный центр хирургии имени академика Б. В. Петровского» Согласен на обработку персональных данных
Фамилия, имя, отчество, ученая степень, ученое звание, должность сотрудника, составившего отзыв ведущей организации	Заклязьминская Елена Валерьевна, доктор медицинский наук, по специальностям 1.5.7 Генетика (медицинские науки) 3.1.20. Кардиология, профессор, заведующая лабораторией медицинской генетики научно-клинического центра № 1 ФГБНУ «РНЦХ им. акад. Б.В. Петровского»
Список основных публикаций сотрудников ведущей организации по теме диссертации в рецензируемых научных изданиях за последние 5 лет	1. Римская Е.М., Новиков П.С., Салами Х.Ф., Кухарчук Е.В., Миронова Н.А., Добровольская С.В., Шестак А.Г., Заклязьминская Е.В., Голицын С.П. Семейная кардиомиопатия, обусловленная мутацией в гене RBM20: многообразие клинических проявлений фенотипа. Клиническое наблюдение. Вестник аритмологии. 2024;31(3):51-58. https://doi.org/10.35336/VA-1347 . 2. Козлова М.А., Арешидзе Д.А., Черников В.П., Мотрева А.П., Евсеев Е.П., Заклязьминская Е.В., Дземешкевич С.Л. Ультразвуковые характеристики митохондрий миокарда при гипертрофической кардиомиопатии диффузно-генерализованного фенотипа // Клиническая и экспериментальная хирургия. Журнал

- имени академика Б.В. Петровского. 2024. Т. 12, № 1. С. 7-14. DOI: <https://doi.org/10.33029/2308-1198-2024-12-1-7-14>
3. Класс А.Л., Крылова Н.С., Лысенко А.В., Власов И.Н., Маслова М.Ю., Салагаев Г.И., Ковалевская Е.А., Потешкина Н.Г., Шадрина М.И., Сломинский П.А., Филатова Е.В. Распространенность мутаций в гене МҮВРС3 у русских пациентов с гипертрофической кардиомиопатией // Молекулярная генетика, микробиология и вирусология. – 2023. – Т. 41(1). – С. 18-23.
 4. Анисимова И.В., Албегова М.Б., Багаева М.Э., Байдакова Г.В., Баранов А.А., Вашакмадзе Н.Д., Вишнева Е.А., Гундобина О.С., Дегтярева А.В., Ежов М.В., Жаркова М.С., Журкова Н.В., Захарова Е.Ю., Ивашкин В.Т., Каменец Е.А., Купев С.И., Лаврова А.Е., Матинян И.А., Михайлова С.В., Намазова-Баранова Л.С., Пашкова И.Е., Петрайкина Е.Е., Первунина Т.М., Печатникова Н.Л., Погосян Н.С., Репина С.А., Селимзянова Л.Р., Скворцова Т.А., Строкова Т.В., Субботин Д.М., Сурков А.Н., Туманова Е.Л., Цимбалова Е.Г. Клинические рекомендации по ведению детей с дефицитом лизосомной кислой липазы // Педиатрическая фармакология. – 2023. – Т. 20(4). – С. 337-354.
 5. Gerasimova EV, Popkova TV, Gerasimova DA, Markina YV, Kirichenko TV. Subclinical Carotid Atherosclerosis in Patients with Rheumatoid Arthritis at Low Cardiovascular Risk // Biomedicines. – 2023. – V. 11(3). – P. 974.
 6. Овсянников Д.Ю., Котлукова Н.П., Тележникова Н.Д., Трунина И.И., и др. Заболевания, ассоциированные с мутациями в гене филамина А: трудный путь к диагнозу (два клинических наблюдения) // Педиатрия им. Г.Н. Сперанского. – 2022. – Т. 101(1). – С. 202–208.
 7. Благова О.В., Павленко Е.В., Вариончик Н.В., Седов В.П., Гагарина Н.В., Мершина Е.А., Поляк М.Е., Заклязьминская Е.В., Недоступ А.В. Некомпактный миокард с дилатационным фенотипом: проявления, лечение и исходы в сравнении другими формами синдрома дилатационной кардиомиопатии // Рациональная Фармакотерапия в Кардиологии. – 2022. – Т. 18(1). – С. 27-35.
 8. Шестак А.Г., Букаева А.А., Сабер С., Румянцева В.А., Заклязьминская Е.В. Представленность явления «выпадения» аллеля в результатах секвенирования // Медицинская генетика. – 2022. – Т. 21(10). – С. 65-68.
 9. Poznyak AV, Sadykhov NK, Kartuesov AG, Borisov EE, Melnichenko AA, Grechko AV and Orekhov AN Hypertension as a risk factor for atherosclerosis: Cardiovascular risk assessment // Front. Cardiovasc. Med.- 2022. – V. 9:959285.
 10. Чакова Н.Н., Комиссарова С.М., Засим Е.В., Долматович Т.В., Ребеко Е.С., Ниязова С.С.,

	Заклязьминская Е.В., Плащинская Л.И., Дудко М.В. Спектр мутаций и их фенотипическая реализация у детей и взрослых с синдромом удлинённого интервала QT // Российский кардиологический журнал. – 2021. – Т. 26(10). – С. 4704. 11. Лутохина Ю.А., Благова О.В., Шестак А.Г., Заклязьминская Е.В., Александрова С.А., Недоступ А.В. Эволюция диагностических критериев аритмогенной кардиомиопатии правого желудочка и их применения в клинической практике // Российский кардиологический журнал. – 2021. – Т. 26(11). – С. 4593. 12. Шестак А.Г., Букаева А.А., Благова О.В., Лутохина Ю.А., Поляк М.Е., Дземешкевич С.Л., Заклязьминская Е.В. Комплексный фенотип при кардиомиопатиях: клинические и генетические особенности // Медицинская генетика. – 2020. – Т. 19(5). – С. 11-13. 13. Румянцева В.А., Заклязьминская Е.В. Регулярное медико-генетическое консультирование и ДНК-диагностика наследственных заболеваний сердечно-сосудистой системы в практике федерального многопрофильного хирургического центра (анализ опыта 10-летней работы лаборатории медицинской генетики РНЦХ им. акад. Б.В. Петровского) // Медицинская генетика. – 2020. – Т. 19(5). – С. 28-30.
--	---

Адрес организации

Индекс	119991
Страна, область	Россия, Московская область
Город	г. Москва
Улица	Абрикосовский пер.
Дом	2
Телефон	+7 499 246 63 69 +7 495 708 33 03
e-mail	info@med.ru nracs@med.ru
Web-сайт	www.med.ru

Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Российский научный центр хирургии имени академика Б.В. Петровского» подтверждает, что соискатель, научный консультант соискателя ученой степени, не являются ее сотрудниками.

В ФГБНУ «РНЦХ им. акад. Б.В. Петровского» не ведутся научно-исследовательские работы, по которым соискатель ученой степени является руководителем или работником организации-заказчика или исполнителем (соисполнителем).

Директор и лицо, составившее отзыв ведущей организации согласны на обработку своих персональных данных в диссертационном совете на базе Федерального государственного бюджетного научного учреждения «Томский национальный исследовательский медицинский центр Российской академии наук» (Томский НИМЦ).

Директор
ФГБНУ «РНЦХ им. акад. Б.В. Петровского»
Академик РАН

04.10.2024



К.В. Котенко