

СВЕДЕНИЯ

о членах совета Д 001.016.01 по защите диссертаций на соискание ученой степени кандидата наук, на соискание ученой степени доктора наук на базе Федерального государственного бюджетного учреждения «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова» (115522, г. Москва, ул. Москворечье, д. 1, тел.: +7(499)612-86-07, mgnc@med-gen.ru, https://med-gen.ru/), вводимых на разовую защиту с правом решающего голоса в состав диссертационного совета Д 001.017.01 по защите диссертаций на соискание учёной степени кандидата наук, на соискание ученой степени доктора наук на базе федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина» Министерства здравоохранения Российской Федерации (115478, г. Москва, Каширское шоссе, д. 23. Тел.: +7 (499) 324-15-30, e-mail: kanc1@ronc.ru; сайт: http://www.ronc.ru) по специальности 03.02.07 – генетика («медицинские науки») на защиту диссертации на соискание учёной степени кандидата медицинских наук, выполненной Семьянихиной Александрой Владимировной, на тему «Молекулярно-генетическая диагностика при наследственном и спорадическом колоректальном раке» по специальностям 14.01.12 – Онкология («медицинские науки») и 03.02.07 – Генетика («медицинские науки»). Дата защиты – 02 июля 2020 года.

№	Фамилия Имя Отчество, год рождения, гражданство	Место основной работы (название организации, ведомство, город, занимаемая должность)	Ученая степень (шифр специальности, по которой присуждена ученая степень в соответствии с действующей Номенклатурой специальностей научных работников)	Ученое звание (по специальности, по кафедре)	Шифр специальности и отрасль науки в совете	Основные работы
1	Писарев Владимир Митрофанович 1951, Российская Федерация	Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Федеральный научно-клинический центр реаниматологии и реабилитологии», заведующий лабораторией молекулярных механизмов критических состояний Научно- исследовательского института общей	Доктор медицинских наук 03.02.07 – Генетика, 14.00.36 – Аллергология и иммунология	Профессор	03.02.07 - Генетика («медицинские науки»)	<p>Перечень научных публикаций в изданиях, индексируемых в международных цитатно-аналитических базах данных Web of Science и Scopus:</p> <ol style="list-style-type: none"> Pisarev, V.M. Changes of KEAP1/NRF2 and IKB/NFKb expression levels induced by cell-free dna in different cell types / S.V. Kostyuk, L.N. L.N. Porokhovnik, E.S. Ershova et al. // Oxidative medicine and cellular longevity. - 2018. - e.1052413. - P. 1-17 Pisarev, V.M. Association of polymorphisms in NFE2I2 gene encoding transcription factor NRF2 with multifactorial diseases / L.N. Porokhovnik, V.M. Pisarev // Russian journal of genetics. - 2017. – Vol. 53(8) - P. 851-864. Pisarev, V.M. Modeling and simulation of a low-grade urinary bladder carcinoma / S. Bunimovich-Mendrazitsky, V. Pisarev, E. Kashdan // Computers in biology and medicine. - 2015. – Vol. 58(1). – P. 118-129. <p>Перечень научных публикаций в журналах, входящих в</p>

		реаниматологии имени В.А. Неговского				<p>Перечень РФ рецензируемых научных изданий, в которых должны быть опубликованы основные научные результаты диссертаций на соискание ученой степени кандидата наук, доктора наук, с указанием импакт-фактора по РИНЦ:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Писарев, В.М. Копийность рибосомной ДНК (рДНК) в геномах женщин как фактор успешности эко и наличия осложнений беременности / Л.Н. Пороховник, Н.Н. Вейко, Е.С. и др. // Медицинская генетика. - 2019.- Т. 18(11-208). - С. 14-25. ИФ РИНЦ 0,352. 2. Писарев, В.М. Комбинация молекулярных биомаркеров ДНК в прогнозе исхода критических состояний / В.М. Писарев, А.Г. Чумаченко, А.Д. Филев и др. // Общая реаниматология. - 2019. - Т. 15(3). - С. 31-47. ИФ РИНЦ 0,643. 3. Писарев, В.М. Маркеры иммунокомпрометации при воздействии ксенобиотиков / В.М. Писарев, А.В. Тутельян, Г.М. Хасанова // Вестник башкирского государственного медицинского университета. - 2019. - Vol. 1 - С. 244-250. ИФ РИНЦ 0,708. 4. Писарев, В.М. Генетические варианты интронной области гена аквапорина AQP5 и развитие отека легких при легочной инфекции, осложненной септическим шоком / А.Е. Мязин, А.Г. Чумаченко, А.Н. Кузовлев и др. // Общая реаниматология. - 2016. – Vol. 12(3). - Р. 8-23. ИФ РИНЦ 0,643. 5. Писарев, В.М. Аллельные варианты генов NRF2 и TLR9 при критических состояниях / А.Г. Чумаченко, А.Е. Мязин, А.Н. Кузовлев и др. // Общая реаниматология. - 2016. - Т. 12(4). - С. 8-23. ИФ РИНЦ 0,643.
2	Шилова Надежда Владимировна 1960, Российская Федерация	Федеральное государственное бюджетное учреждение «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова», г. Москва, заведующая лабораторией цитогенетики	Доктор медицинских наук 03.02.07 - Генетика		03.02.07 - Генетика («медицинские науки»)	<p>Перечень научных публикаций в изданиях, индексируемых в международных цитатно-аналитических базах данных Web of Science и Scopus:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Shilova, N.V. Evaluation of risk factors for the birth of children with chromosomal imbalance in carriers of autosomal reciprocal translocations / N.V. Shilova, M.E. minzhenkova, V.G. Antonenko // Russian Journal of Genetics. – 2019. – Vol. 55. – P. 1103–1112. 2. Shilova, N.V. Comparison of Amplification Methods of Single Trophoblast Cells for Their Subsequent Analysis Using Metaphase Comparative Genomic Hybridization / E.V. Musatova, A.A. Tveleneva, A.V. Martynov et al. // Russian Journal of Genetics. - 2018. - Vol. 54(9). - P. 1092-

						<p>1098.</p> <p>3. Shilova, N.V. Induced pluripotent stem cell line, ICAGi001-A, derived from human skin fibroblasts of a patient with 2p25.3 deletion and 2p25.3-p23.3 inverted duplication / A.A. Khabarova, I.E. Pristyazhnyuk et al. // Stem Cell Res. – 2019. – Vol. 34. – ID 101377.</p> <p>Перечень РФ рецензируемых научных изданий, в которых должны быть опубликованы основные научные результаты диссертаций на соискание ученой степени кандидата наук, доктора наук, с указанием импакт-фактора по РИНЦ:</p> <p>1. Шилова, Н.В. Семейная сложная хромосомная перестройка с участием хромосом 2, 3, 18: фенотипические эффекты и значимость комплексного молекулярно-цитогенетического исследования / М.Е. Миньженкова, Ж.Г. Маркова, Л.А. Бессонова, Н.В. Шилова // Медицинская генетика. - 2018. - Т. 17(6). - С. 29-34. ИФ РИНЦ 0,352.</p> <p>2. Шилова, Н.В. Опыт применения медицинской технологии диагностики врожденной аниридии в ФГБНУ "МГНЦ" / А.В. Марахонов, Т.А. Васильева, А.А. Воскресенская и др. // Медицинская генетика. - 2017. - Т. 16(11). - С. 23-26. ИФ РИНЦ 0,352.</p> <p>3. Шилова, Н.В. Фенотипическая вариабельность у пациентов с de-novo X-аутосомными несбалансированными транслокациями / Ж.Г. Маркова, М.В. Миньженкова, А.А. Тарлычева и др. // Медицинская генетика. - 2017. - Т. 16(12). - С. 43-47. ИФ РИНЦ 0,352.</p> <p>4. Шилова, Н.В. Редкий случай перестройки длинного плеча X-хромосомы - инвертированная дупликация/делеция у женщины с дисгенезией гонад / В.Г. Антоненко, Ж.Г. Маркова, Н.В. Шилова и др. // Медицинская генетика. - 2017. - Т. 16(8). - С. 36-40. ИФ РИНЦ 0,352.</p> <p>5. Шилова, Н.В. Микроделеции локуса гена <i>WT1</i> резко повышают риск развития опухоли вильмса у пациентов с врожденной аниридией / А.В. Марахонов, Т.А. Васильева, О.В. Хлебникова и др. // Успехи молекулярной онкологии. - 2016. - Т. 3(4) - С. 122-123. ИФ РИНЦ 0,717.</p> <p>6. Шилова, Н.В. Эффективная диагностика хромосомных аномалий при невынашивании беременности / Ж.Г. Маркова, Е.В. Мусатова, А.А. Тарлычева, Н.В. Шилова // Современные проблемы науки и образования. - 2016. - № 5. - С. 321.</p>
3	Дадали	Федеральное	Доктор	Профессор	03.02.07 -	Перечень научных публикаций в изданиях, индексируемых

<p>Елена Леонидовна, 1953, Российская Федерация</p>	<p>государственное бюджетное учреждение «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова», г. Москва, заведующая научно-консультативным отделом</p>	<p>медицинских наук 03.02.07 - Генетика</p>		<p>Генетика («медицинские науки»)</p>	<p>в международных цитатно-аналитических базах данных Web of Science и Scopus:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Dadali, E.L. Two novel <i>COL6A3</i> mutations disrupt extracellular matrix formation and lead to myopathy from Ullrich congenital muscular dystrophy and Bethlem myopathy spectrum / A.V. Marakhonov, V.Yu.Tabakov, N.V. Zernov et al. // <i>Gene</i>. - 2018. - Vol. 672. - P. 165-171. 2. Dadali, E.L. Molecular and Genetic Study of Limb-Girdle Muscular Dystrophy 2D in Patient Cohorts with Various Forms of Progressive Muscular Dystrophies / M.V. Bulakh, N.M. Galeeva, D.A. Polyakova et al. // <i>Russian Journal of Genetics</i>. - 2019. - Vol. 55(2). P. 238-245. 3. Dadali, E.L. Gillespie syndrome, caused by previously undescribed mutation in the gene <i>ITPRI</i> / I.A. Akimova, O.V. Khlebnikova, E.L Dadali // <i>Russian Journal of Child Neurology</i>. - 2019. - Vol. 14(1). - P. 49-53. <p>Перечень РФ рецензируемых научных изданий, в которых должны быть опубликованы основные научные результаты диссертаций на соискание ученой степени кандидата наук, доктора наук, с указанием импакт-фактора по РИНЦ:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Дадали, Е.Л. Наследственные болезни у черкесов Карачаево-черкесской республики / Р.А. Зинченко, А.Х. Макаев, В.А. Галкина В.А. и др. // <i>Генетика</i>. - 2018. - Т. 54(1). - С. 87-95. ИФ РИНЦ 1,052. 2. Дадали, Е.Л. Новые аллельные варианты несиндромальной умственной отсталости 20-го типа, обусловленной мутациями в гене / И.В. Анисимова, Е.Л. Дадали, Ф.А. Коновалов и др. // <i>Журнал неврологии и психиатрии им. С.С. Корсакова</i>. - 2018. - Т. 118 (4). - С. 70-75. ИФ РИНЦ 0,865. 3. Дадали, Е.Л. Интерхромосомная и интрахромосомная инсерции с участием хромосомы 2 / М.Е. Миньженкова, Ж.Г. Маркова, Е.Л. Дадали и др. // <i>Медицинская генетика</i>. - 2018. - Т. 17(2). - С. 12-17. ИФ РИНЦ 0,352. 4. Дадали, Е.Л. Синдром Ламб-Шаффера, обусловленный ранее не описанной мутацией в гене <i>SOX5</i> / И.В. Шаркова, Е.Л. Дадали // <i>Нервно-мышечные болезни</i>. - 2018. - Т. 8(1). - С. 34-37. ИФ РИНЦ 0,710 5. Дадали, Е.Л. Клинико-генетические характеристики ранней эпилептической энцефалопатии ii типа, обусловленной мутациями в гене <i>SCN2A</i> / Е.Л. Дадали, Ф.А. Коновалов, И.А. Акимова и др. // <i>Нервно-мышечные болезни</i>. - 2018. - Т. 8(2). - С. 42-52. ИФ РИНЦ,710
---	--	---	--	---------------------------------------	---

					6. Дадали, Е.Л. Описание клинического случая синдрома николаидес-барайцера, обусловленного мутациями в гене <i>SMARCA2</i> / Е.Л. Дадали, И.А. Акимова, Ф.А. Коновалов Ф.А., и др. // Медицинская генетика. - 2017. - Т. 16(7). - С. 42-46. ИФ РИНЦ 0,352.
--	--	--	--	--	--

Профессора Писарев В.М., Дадали Е.Л., доктор медицинских наук Шилова Н.В. являются членами Диссертационного совета Д 001.016.01 по защите диссертаций на соискание ученой степени кандидата наук, на соискание ученой степени доктора наук на базе Федерального государственного бюджетного учреждения «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова», утвержденного решением президиума ВАК МОН РФ № N 937-608 от 16.05.2008, переутвержденного 11 апреля 2012 года № 105н/к, переименованного 06 сентября 2019 года №830/нк.

Председатель диссертационного совета Д 001.016.01
академик РАН, профессор, д.б.н.

Ученый секретарь диссертационного совета Д 001.016.01
д.м.н., профессор

Е. Конт
Зинченко

Гинтер Евгений Константинович

Зинченко Рена Абульфазовна

