

В диссертационный совет ПДС 0300.005
 федерального государственного автономного образовательного учреждения
 высшего образования «Российский университет дружбы народов имени Патриса Лумумбы»

СВЕДЕНИЯ ОБ ОФИЦИАЛЬНОМ ОППОНЕНТЕ

по диссертации Мазановой Натальи Николаевны «Оптимизация алгоритма молекулярной диагностики болезни Фабри в Российской Федерации», представленной к защите на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 1.5.7. Генетика

Фамилия, Имя, Отчество	Год рождения	Основное место работы, должность	Ученая степень, звание	Специальность, по которой была защищена диссертация	Основные работы в рецензируемых научных изданиях за последние 5 лет по профилю оппонируемой диссертации
2	3	4	5	6	7
Жилина Светлана Сергеевна	1953 г	Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы "Научно-практический центр специализированной медицинской помощи детям имени В.Ф. Войно-Ясенецкого Департамента здравоохранения города Москвы"	Кандидат медицинских наук, доцент по кафедре медицинской генетики	Нервные болезни	1. Кожанова Т.В., Жилина С.С., Мещерякова Т.И., Лукьянова Е.Г., Осипова К.В., Айвазян С.О., Притыко А.Г., Заваденко Н.Н. Описание клинического случая синдрома эпилепсии, потери слуха и умственной отсталости, ассоциированного с мутациями в гене SPATA5. Эпилепсия и пароксизмальные состояния. 2021, Номер 1, Том 13, стр. 44-50. 2. Кожанова Т.В., Жилина С.С., Мещерякова Т.И., Шорина М.Ю., Деменьшин И.Ф., Прокопьев Г.Г., Канивец И.В., Сухоруков В.С., Ануфриев П.Л., Баранич Т.И., Козина А.А., Притыко А.Г.. Новая мутация в гене TRIP4, ассоциированная с фенотипом врожденной мышечной дистрофии типа Давиньон-Шове (клинический случай) // Нервно-мышечные болезни. – С. 2021. - №3, Том 11. – С. 12-24. 3. Solis, G.P.; Kozhanova, T.V.; Koval, A.; Zhilina, S.S.; Mescheryakova, T.I.; Abramov, A.A.; Ishmuratov, E.V.; Bolshakova, E.S.; Osipova, K.V.; Ayvazyan, S.O.; Lebon, S.; Kanivets, I.V.; Pyankov, D.V.; Troccaz, S.; Silachev, D.N.; Zavadenko, N.N.; Prityko, A.G.; Katanaev, V.L. Pediatric Encephalopathy: Clinical, Biochemical and Cellular Insights into the Role of Gln52 of GNAO1 and GNAI1 for the Dominant Disease // Cells. – 2021. - № 10(10). - P. 2749. 4. Кожанова Т.В., Жилина С.С., Мещерякова Т.И., Лукьянова Е.Г., Сушко Л.М., Осипова К.В., Айвазян С.О., Притыко А.Г., Заваденко Н.Н. Описание

					<p>клинических случаев редкого генетического синдрома Синдром Вервери-Бреди // Медицинская генетика. – 2022. – Т. 21. – № 2. – С. 23-31.</p> <p>5. Кожанова Т.В., Жилина С.С., Мещерякова Т.И., Михайлова А.Д., Крапивкин А.И., Заваденко Н.Н. Редкий генетический синдром Схюрс-Хоймакенса (синдром PACS1) // Эпилепсия и пароксизмальные состояния - 2024. - №16(2). – С. 120-129.</p>
--	--	--	--	--	--

Согласен/Согласна на обработку персональных данных.

Официальный оппонент : Жилина Светлана Сергеевна

Подпись *Жилина Светлана Сергеевна*

Подпись _____ удостоверяю. Зав. Отделом Кадров :Попова Елена Николаевна

Попова Елена Николаевна



Подпись