

ФИО	Асанов Алий Юрьевич
Ученая степень, ученое звание, должность	доктор медицинских наук, профессор
Название структурного подразделения	Институт клинической медицины им. Н.В. Склифосовского. Кафедра медицинской генетики
Электронная почта	aliy@rambler.ru
Владение языками	-

Публикации (2018-2020 гг.):

1. 2018г: Генетические факторы моногенных форм кальциевого уролитиаза., Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2018.4.154-160>
2. 2018г: Мутации в гене HFE, ответственном за наследственный гемохроматоз, у пациентов с болезнью Вильсона-Коновалова, Экспериментальная и клиническая гастроэнтерология, Q4, 10.31146/1682-8658-ecg-159-11-33-37
3. 2018г.: Полиморфизм генов глутатион-s-трансфераз у детей с изолированной формой атрезии пищевода, Педиатрия. Журнал Г.Н. Сперанского, 2018, т. 97, №2, стр.99-103, Q4, нет
4. 2018г.: Генетические факторы развития хронического панкреатита, Вопросы практической педиатрии, Q3, 10.20953/1817-7646-2018-3-29-40
5. 2018г.: Клиническое разнообразие и нозологическая структура атрезий аноректального отдела, Педиатрия. Журнал Г.Н. Сперанского, 2018, Т.97, №6, 63-69, Q4, нет
6. 2018г.: Сравнительный анализ клинических проявлений семейных и спорадических случаев несовершенного остеогенеа I типа, Практическая медицина, 2018, т.16, №9, стр.183-186, нет, 10.32000/2072-1757-2018-9-183-186
7. 2018г.: Профиль экспрессии микроРНК у больных на ранних стадиях ишемического инсульта, Неврология, нейропсихиатрия, психосоматика, Q4, <https://doi.org/10.14412/2074-2711-2018-3-72-78>
8. "2019г.: Краткая история кафедры медицинской генетики первого МГМУ им. М.И. Сеченова (Сеченовского университета) в контексте парадигмы «генетика-медицина» Материалы I межвузовской междисциплинарной научно-практической студенческой конференции «Генетика в системе медицинских наук», Москва, 2018 года Новосибирск: Академиздат, 2019 с. 3-20", нет, нет
9. 2019г.: Молекулярно-генетическая диагностика моногенных форм мочекаменной болезни, "Материалы I межвузовской междисциплинарной научно-практической

- студенческой конференции «Генетика в системе медицинских наук», Москва, 2018 года Новосибирск: Академиздат, 2019 с. 61-62", нет, нет
10. 2019г.: Генетические аспекты саркомы Юинга у детей, "Материалы I межвузовской междисциплинарной научно-практической студенческой конференции «Генетика в системе медицинских наук», Москва, 2018 года Новосибирск: Академиздат, 2019 с. 40-42", нет, нет
 11. 2019г.: ДИНАМИКА ЧАСТОТЫ ТРИСОМИИ 21 (СИНДРОМА ДАУНА) В РЕГИОНАХ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ЗА 2011–2017 гг., Педиатрия. Журнал имени Г.Н. Сперанского, Q4, <https://doi.org/10.24110/0031-403X-2019-98-2-42-48>
 12. 2019г.: Случай сочетания рассеянного склероза и недиагностированного с раннего детского возраста нейрофиброматоза I типа, Вопросы практической педиатрии, Q3, 10.20953/1817-7646-2019-3-45-50
 13. 2019г.: Синдром Линча, обусловленный мутацией гена MLH1: превентивно-персонализированное сопровождение на основе результатов молекулярно-генетических методов, Вопросы практической педиатрии, Q3, 10.20953/1817-7646-2019-5-99-106
 14. 2019г.: Генетические аспекты первичной гипероксалурии: эпидемиология, этиология, патогенез и клинические проявления заболевания, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2019.6.125-130>
 15. 2019г.: Генетические и клиничко-лабораторные особенности синдрома Швахмана-Даймонда в России, Вопросы современной педиатрии, Q3, 10.15690vsp.v18i5.2057
 16. 2019г.: Генетические аспекты первичной гипероксалурии: методы диагностики и современные подходы к лечению, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2019.5.140-143>
 17. "2019г.: Model of Moderate Hyperhomocysteinemia Associated with Mechanical Injury: Dynamics of Morphometric Parameters of Microcirculatory Vessels", "Bull Exp Biol Med.", Q3, 10.1007/s10517-019-04567-0
 18. 2019г.: Особенности профиля метилирования ДНК кожных пациентов с атопическим дерматитом, Вопросы практической педиатрии, Q3, 10.20953/1817-7646-2019-5-67-71
 19. 2020г.: Skin DNA methylation profile in atopic dermatitis patients: A case-control study, Exp Dermatol., Q1, doi: 10.1111/exd.14064.
 20. 2020г.: Полиморфизм гена APOE и маркеры повреждения мозга в исходах тяжелой черепно-мозговой травмы у детей, Журнал неврологии и психиатрии им.

С.С. Корсакова ("Zhurnal nevrologii i psikiatrii imeni S.S. Korsakova"), Q4,
<https://doi.org/10.17116/jnevro202012004159>

21. 2020г.: Молекулярная диагностика болезни Краббе у российских детей, Неврологический журнал имени Л.О. Бадаляна, нет, DOI: <https://doi.org/10.17816/2686-8997-2020-1-01-21-21-28>

Конференции (2018-2020 гг.):

1. 2019г.: МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ДИАГНОСТИКА МОНОГЕННЫХ ФОРМ УРОЛИТИАЗА», Международный Конгресс «VII Съезд Вавиловского общества генетиков и селекционеров, посвященный 100-летию кафедры генетики СПбГУ, и ассоциированные симпозиумы», г. Санкт-Петербург, 19-21 июня 2019 г.
2. Молекулярно-генетическая панель в оценке предрасположенности к мочекаменной болезни», XIX конгресс российского общества урологов, г. Ростов-на-Дону, 18-21 сентября 2019г.
3. 2019г.: Влияние полиморфизмов гена CASR на развитие вторичного гиперпаратиреоза при хронической болезни почек, XIV Общероссийская научно-практическая конференция РДО, г. Москва, 21-23 ноября 2019 г.
4. 2019г.: Технологии, которые поменяют мир. От настоящего к будущему, XXI Конгресс педиатров России с международным участием «Актуальные проблемы педиатрии»; г. Москва, 15-17 февраля 2019 г.
5. Международная научно-практическая конференция ТГМУ им. Абуали Ибни Сино "Медицинская наука XXI века - взгляд в будущее", г. Бушанбе, республика Таджикистан, 28-29 ноября 2019 г.
6. Заседание комиссии МЗ РФ по формированию перечня специализированных продуктов лечебного питания для детей-инвалидов, г. Москва, 23 октября 2019 г.
7. 2020г.: Polymorphisms of calcium metabolism genes associated with kidney stone disease in Russian population, Европейская конференция по генетике человека 2020 (European Human Genetics Conference 2020 (ESHG 2020.2), Berlin, Germany, 06.06.-09.06.2020 (online)

Гранты: -

ФИО	Филиппова Тамара Владимировна
Ученая степень, ученое звание, должность	доктор медицинских наук, доцент по кафедре медицинской генетики, профессор
Название структурного подразделения	Институт клинической медицины им. Н.В. Склифосовского. Кафедра медицинской генетики
Электронная почта	dr.filippova@mail.ru
Владение языками	английский

Публикации (2018-2020 гг.):

1. 2018г: Генетические факторы моногенных форм кальциевого уролитиаза., Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2018.4.154-160>
2. 2018г: Мутации в гене HFE, ответственном за наследственный гемохроматоз, у пациентов с болезнью Вильсона-Коновалова, Экспериментальная и клиническая гастроэнтерология, Q4, 10.31146/1682-8658-ecg-159-11-33-37
3. 2019г.: Молекулярно-генетическая диагностика моногенных форм мочекаменной болезни, "Материалы I межвузовской междисциплинарной научно-практической студенческой конференции «Генетика в системе медицинских наук», Москва, 2018 года Новосибирск: Академиздат, 2019 с. 61-62", нет, нет
4. 2019г.: Генетические аспекты первичной гипероксалурии: эпидемиология, этиология, патогенез и клинические проявления заболевания, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2019.6.125-130>
5. 2019г.: Генетические аспекты первичной гипероксалурии: методы диагностики и современные подходы к лечению, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2019.5.140-143>
6. 2020г.: Genetic factors of polygenic urolithiasis, Urologia Journal, Q3, <https://doi.org/10.1177/0391560319898375>
7. 2020г.: Молекулярно-генетические технологии в диагностике моногенных форм уролитиаза: клинические случаи, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2020.3.76-81>
8. 2020г.: Сложный случай кальциевого уролитиаза у ребенка при носительстве мутации в гене SLC7A9, ответственном за развитие цистинурии, Урология, Q3, в печати

Конференции (2018-2020 гг.):

1. 2018г.: Современные генетические технологии в диагностике моногенных и полигенных форм мочекаменной болезни.

2. "2018г.: Лекция для врачей «Генетические аспекты мочекаменной болезни», Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы Городская детская клиническая больница №13 имени Н.Ф. Филатова Департамента здравоохранения города Москвы, г. Москва, 13 сентября 2018 г."
3. 2018г.: Председатель секции "медицинская генетика". Всероссийская научно-практическая конференция с международным участием «Медицинская весна-2018». Москва, Конгресс центр Сеченовского Университета 27-28 апреля 2018 г.
4. 2018г.: Председатель секции "Современные генетические технологии". I Межвузовская междисциплинарная научно-практическая студенческая конференция «Генетика в системе медицинских наук». Москва, ФГАОУ ВО Первый МГМУ имени И.М.Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет), кафедра медицинской генетики, аудитория клиники им.академика Е.М.Тареева. 1 ноября, 2018 г.
5. 2019г.: Клинический случай: наследственно обусловленное нарушение фосфорно-кальциевого обмена, Общеврачебная клиническая конференция ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, г. Москва, 17 мая 2019 г.
6. 2019г.: МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ДИАГНОСТИКА МОНОГЕННЫХ ФОРМ УРОЛИТИАЗА», Международный Конгресс «VII Съезд Вавиловского общества генетиков и селекционеров, посвященный 100-летию кафедры генетики СПбГУ, и ассоциированные симпозиумы», г. Санкт-Петербург, 19-21 июня 2019 г.
7. Молекулярно-генетическая панель в оценке предрасположенности к мочекаменной болезни», XIX конгресс российского общества урологов, г. Ростов-на-Дону, 18-21 сентября 2019г.
8. 2019г.: Влияние полиморфизмов гена CASR на развитие вторичного гиперпаратиреоза при хронической болезни почек, XIV Общероссийская научно-практическая конференция РДО, г. Москва, 21-23 ноября 2019 г.

Гранты: -

ФИО	Литвинова Мария Михайловна
Ученая степень, ученое звание, должность	кандидат медицинских наук, доцент
Название структурного подразделения	Институт клинической медицины им. Н.В. Склифосовского. Кафедра медицинской генетики
Электронная почта	lmary@mail.ru
Владение языками	английский

Публикации (2018-2020 гг.):

1. 2018г: Генетические факторы моногенных форм кальциевого уролитиаза., Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2018.4.154-160>
2. 2018г: Мутации в гене HFE, ответственном за наследственный гемохроматоз, у пациентов с болезнью Вильсона-Коновалова, Экспериментальная и клиническая гастроэнтерология, Q4, 10.31146/1682-8658-ecg-159-11-33-37
3. 2019г.: Молекулярно-генетическая диагностика моногенных форм мочекаменной болезни, "Материалы I межвузовской междисциплинарной научно-практической студенческой конференции «Генетика в системе медицинских наук», Москва, 2018 года Новосибирск: Академиздат, 2019 с. 61-62", нет, нет
4. 2019г.: Генетические аспекты первичной гипероксалурии: эпидемиология, этиология, патогенез и клинические проявления заболевания, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2019.6.125-130>
5. 2019г.: Генетические аспекты первичной гипероксалурии: методы диагностики и современные подходы к лечению, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2019.5.140-143>
6. 2020г.: Genetic factors of polygenic urolithiasis, Urologia Journal, Q3, <https://doi.org/10.1177/0391560319898375>
7. 2020г.: Молекулярно-генетические технологии в диагностике моногенных форм уролитиаза: клинические случаи, Урология, Q3, <https://dx.doi.org/10.18565/urology.2020.3.76-81>
8. 2020г.: Сложный случай кальциевого уролитиаза у ребенка при носительстве мутации в гене SLC7A9, ответственном за развитие цистинурии, Урология, Q3, в печати

Конференции (2018-2020 гг.):

1. 2018г.: Современные генетические технологии в диагностике моногенных и полигенных форм мочекаменной болезни. Клиника Урологии Сеченовский Университет. г. Москва, 19 февраля 2018 г.

2. "2018г.: Лекция для врачей «Генетические аспекты мочекаменной болезни», Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы Городская детская клиническая больница №13 имени Н.Ф. Филатова Департамента здравоохранения города Москвы, г. Москва, 13 сентября 2018 г."
3. 2018г.: Структура генной предрасположенности к хроническому панкреатиту у российских больных молодого возраста, 44-я сессия ЦНИИ гастроэнтерологии «Персонализированная медицина в эпоху стандартов», г. Москва, 1 – 2 марта 2018 г.
4. 2018г.: Роль генетического тестирования при заболеваниях желудочно-кишечного тракта», , 44-я сессия ЦНИИ гастроэнтерологии «Персонализированная медицина в эпоху стандартов», г. Москва, 1 – 2 марта 2018 г.
5. 2018г.: МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРИЧИНЫ ХРОНИЧЕСКОГО ПАНКРЕАТИТА», Третья международная научно-практическая конференция «NGS в медицинской генетике 2018», г. Суздаль, 25–27 апреля 2018 г.
6. 2018г.: NGS sequencing as an efficient instrument of molecular genetic diagnostics in patients with chronic pancreatitis, the 50th Jubilee Meeting of the European Pancreatic Club, Berlin, Germany, 13 – 16 June, 2018 и 10th international symposium on inherited diseases of the pancreas, Berlin, Germany, June 13th, 2018
7. 2018г.: Молекулярно-генетические причины хронического панкреатита, МЕЖДУНАРОДНАЯ НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ Молекулярная диагностика 2018, г. Минск, Беларусь, 27-28 сентября, 2018 г.
8. 2018г.: Роль медико-генетического консультирования и ДНК-диагностики при миопатии неясной этиологии, врачебная конференция в ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, г. Москва, 10 августа 2018г.
9. 2018г.: Диагностика молекулярно-генетических причин панкреатита, IV Российский конгресс лабораторной медицины, г. Москва, 3-5 октября 2018 г.
10. 2019г.: Генетические причины хронического панкреатита, 45-я научная сессия ЦНИИГ "Вопросы онкологии в практике гастроэнтеролога"; г. Москва, 28 февраля - 1 марта 2019 г.
11. 2019г.: Клинический случай: синдром Линча, 45-я научная сессия ЦНИИГ "Вопросы онкологии в практике гастроэнтеролога"; г. Москва, 28 февраля - 1 марта 2019 г.
12. 2019г.: Клинический случай: «Спастическая атаксия Шарлевуа-Сагенэ», Клиническая конференция для врачей терапевтического профиля ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, г. Москва, 7 мая 2019 г.

13. 2019г.: Клинический случай: наследственно обусловленное нарушение фосфорно-кальциевого обмена, Общеврачебная клиническая конференция ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, г. Москва, 17 мая 2019 г.
14. 2019г.: Personalized approach to the prevention and management of colorectal cancer illustrated on family case of Lynch syndrome, European Human Genetics Conference 2019 (ESHG 2019), Geteborg, Sweden, 16 июня 2019 г.
15. 2019г.: МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ДИАГНОСТИКА МОНОГЕННЫХ ФОРМ УРОЛИТИАЗА», Международный Конгресс «VII Съезд Вавиловского общества генетиков и селекционеров, посвященный 100-летию кафедры генетики СПбГУ, и ассоциированные симпозиумы», г. Санкт-Петербург, 19-21 июня 2019 г.
16. 2019г.: Genetic factors of chronic pancreatitis in Russian population, European Pancreatic Club 2019, г. Берген, Норвегия, 26-29 июня 2019 г.
17. Генетические аспекты патологии поджелудочной железы», Школа гастроэнтерологов "По следам Европейского панкреатологического клуба", ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, г. Москва, 9 июля 2019 г.
18. Молекулярно-генетическая панель в оценке предрасположенности к мочекаменной болезни», XIX конгресс российского общества урологов, г. Ростов-на-Дону, 18-21 сентября 2019г.
19. 2019г.: Генетические факторы в развитии хронического панкреатита, XVIII РОССИЙСКИЙ КОНГРЕСС «ИННОВАЦИОННЫЕ ТЕХНОЛОГИИ В ПЕДИАТРИИ И ДЕТСКОЙ ХИРУРГИИ» С МЕЖДУНАРОДНЫМ УЧАСТИЕМ, г. Москва, 22 - 24 октября 2019 г.
20. 2019г.: Молекулярно-генетические методы диагностики при заболеваниях поджелудочной железы, Школа гастроэнтерологов "ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНАЯ ДИАГНОСТИКА И ЛЕЧЕБНАЯ ТАКТИКА ПРИ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ПОДЖЕЛУДОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ЖЕЛЧНЫХ ПУТЕЙ", Москва, ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова, г. Москва, 12 ноября 2019 г.
21. 2019г.: Влияние полиморфизмов гена CASR на развитие вторичного гиперпаратиреоза при хронической болезни почек, XIV Общероссийская научно-практическая конференция РДО, г. Москва, 21-23 ноября 2019 г.
22. 2019г.: Генетические аспекты тромбоэмболии лёгочных артерий после хирургических вмешательств, Общеврачебная клиническая конференция ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, г. Москва, 15 ноября 2019 г.

23. 2019г.: Генетические факторы развития панкреатита в России, 46-я научная сессия ЦНИИГ «Генетика в гастроэнтерологии: возможности и перспективы», 27-28 февраля 2020г, Москва
24. 2019г.: Между тромбозом и кровотечением: предоперационная подготовка и ведение гастро-энтерологических пациентов, 46-я научная сессия ЦНИИГ «Генетика в гастроэнтерологии: возможности и перспективы», 27-28 февраля 2020г, Москва
25. 2020г.: Polymorphisms of calcium metabolism genes associated with kidney stone disease in Russian population, Европейская конференция по генетике человека 2020 (European Human Genetics Conference 2020 (ESHG 2020.2), Berlin, Germany, 06.06.-09.06.2020 (online)
26. Европейская конференция по генетике человека 2020 (European Human Genetics Conference 2020 (ESHG 2020.2), Berlin, Germany, 06.06.-09.06.2020 (online)

Гранты: -

ФИО	Жученко Наталья Александровна
Ученая степень, ученое звание, должность	кандидат медицинских наук, доцент
Название структурного подразделения	Институт клинической медицины им. Н.В. Склифосовского. Кафедра медицинской генетики
Электронная почта	Zhychenko64@mail.ru
Владение языками	английский
Публикации (2018-2020 гг.):	
<ol style="list-style-type: none"> 1. 2018г: Мутации в гене HFE, ответственном за наследственный гемохроматоз, у пациентов с болезнью Вильсона-Коновалова, Экспериментальная и клиническая гастроэнтерология, Q4, 10.31146/1682-8658-ecg-159-11-33-37 2. 2018г.: Сравнительный анализ клинических проявлений семейных и спорадических случаев несовершенного остеогена I типа, Практическая медицина, 2018, т.16, №9, стр.183-186, нет, 10.32000/2072-1757-2018-9-183-186 3. 2019г.: Clustering of Multidimensional Objects in the Formation of Personalized Diets, International Journal of Advanced Computer Science and Applications, Q4, нет 4. 2019г.: Selenium and Other Elements in Wheat (Triticum aestivum) and Wheat Bread from a Seleniferous Area, Biological Trace Element Research, Q2, 10.1007/s12011-019-01776-6 5. 2019г.: The spectrum of pathogenic variants of the ATP7B gene in Wilson disease in the Russian Federation, Journal of Trace Elements in Medicine and Biology, Q1, 10.1016/j.jtemb.2019.126420 6. 2019г.: Применение метода кластеризации многомерных объектов при формировании персонализированных рационов на основе анализа геномов потребителей, Технология и товароведение инновационных пищевых продуктов, нет, нет 7. 2019г.: Цитогенетический статус человека и эффективность применения мультивитаминных комплексов, Вестник Восстановительной Медицины, нет, нет 	
Конференции (2018-2020 гг.):	
<ol style="list-style-type: none"> 1. Молекулярная диетология и управление здоровьем 2. Генетика канцерогенеза и нутрициология 	
Гранты: -	