

Сведения

о члене диссертационного совета 24.1.168.01 при Федеральном государственном бюджетном научном учреждении «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова» (115522, Москва, ул. Москворечье, д. 1), вводимом на разовую защиту в состав диссертационного совета 24.1.204.02 при «Научно-исследовательский институт морфологии человека имени академика А.П. Авцына» Федерального государственного бюджетного научного учреждения "Российский научный центр хирургии имени академика Б.В. Петровского" (117418, г. Москва, ул. Цюрупы, 3) с правом решающего голоса для защиты диссертации Синёва Василия Владимировича на тему: «Клеточная модель митохондриальной дисфункции при атеросклерозе», представленной к защите на соискание ученой степени кандидата биологических наук по специальностям 1.5.22. – Клеточная биология и 1.5.7. – Генетика.

№ п/п	Ф.И.О.	Гражданство	Место основной работы, должность	Ученая степень (с указанием шифра специальности, по которой защищена диссертация)	Ученое звание, (специальности, по кафедре)	Шифр специальности и отрасль науки, представляемой в диссертационном совете	Основные опубликованные работы, опубликованные в рецензируемых научных журналах за последние 3 года
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Стрельников Владимир Викторович	РФ	Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова», Москва, 115522, ул. Москворечье, д.1, заведующий лабораторией эпигенетики	доктор биологических наук, специальность 03.02.07 - генетика	доцент	03.02.07 (1.5.7.) - Генетика (биологические науки, медицинские науки)	1. Vladimir Strelnikov, Ekaterina Kuznetsova, Alexander Tanas, Viktoria Rudenko, Alexey Kalinkin, Elena Poddubskaya, Tatiana Kekeeva, Galina Chesnokova, Ivan Trotsenko, Sergey Larin, Sergey Kutsev, Dmitry Zaletaev, Marina Nemtsova, Olga Simonova. Abnormal promoter DNA hypermethylation of the integrin, nidogen, and dystroglycan genes in breast cancer //Scientific Reports. – 2021. – T. 11. – Article No: 81851. DOI: 10.1038/s41598-021-81851-y 2. Valentina D. Yakushina, Vladimir V. Strelnikov, Alexander S. Tanas, Alexander V. Lavrov. Long noncoding RNA landscapes specific to benign and malignant thyroid neoplasms of distinct histological subtypes //Scientific Reports. – 2021. – T. 11. – Article

No: 96149. DOI: 10.1038/s41598-021-96149-2

3. Nemtsova, M.V.; Kalinkin, A.I.; Kuznetsova, E.B.; Bure, I.V.; Alekseeva, E.A.; Bykov, I.I.; Khorobrykh, T.V.; Mikhaylenko, D.S.; Tanas, A.S.; Strelnikov, V.V. Mutations in Epigenetic Regulation Genes in Gastric Cancer //Cancers. – 2021. – T. 13. – №. 18. – C. 4586. DOI: 10.3390/cancers13184586

4. Kirill Anoshkin, Ivan Vasilyev, Kristina Karandasheva, Mikhail Shugay, Valeriya Kudryavtseva, Alexey Egorov, Larisa Gurevich, Anna Mironova, Alexey Serikov, Sergei Kutsev, Vladimir Strelnikov. New regions with molecular alterations in a rare case of insulinomatosis: case report with literature review //Frontiers in endocrinology 2021, 12:760154. DOI:10.3389/fendo.2021.760154

5. Alekseeva EA, Babenko OV, Kozlova VM, Ushakova TL, Kazubskaya TP, Nemtsova MV, Chesnokova GG, Mikhaylenko DS, Bure IV, Kalinkin AI, Kuznetsova EB, Tanas AS, Kutsev SI, Zaletaev DV, Strelnikov VV. Parental Origin of the RB1 Gene Mutations in Families with Low Penetrance Hereditary Retinoblastoma //Cancers. – 2021. – T. 13. – №. 20. – C. 5068. DOI:10.3390/cancers13205068

6. Kekeeva T, Shikeeva A, Tanas A, Strelnikov V. Identification of a Novel Mutation in Hereditary Breast Cancer in a Family with Wide Spectrum of Atypical Malignancies //EJMO – 2021. – T. 5. – №. 3. – C. 273–278. DOI: 10.14744/ejmo.2021.51470

7. Simonova, O. A., Kuznetsova, E. B.,

Tanas. A. S., Rudenko. V. V., Poddubskaya. E. V., Kekeeva. T. V., Trotsenko. I. D., Larin. S. S., Kutsev. S. I., Zaletaev. D. V., Nemtsova. M. V., Strelnikov. V. V. Abnormal Hypermethylation of CpG Dinucleotides in Promoter Regions of Matrix Metalloproteinases Genes in Breast Cancer and Its Relation to Epigenomic Subtypes and HER2 Overexpression //Biomedicines. – 2020. – T. 8. – №. 5. – С. 116. DOI: 10.3390/biomedicines8050116

8. Sigin. V.O., Kalinkin. A.I., Kuznetsova. E.B., Simonova. O.A., Chesnokova. G.G., Litviakov. N.V., Slonimskaya. E.M., Tsyganov. M.M., Ibragimova. M.K., Volodin. I.V., Vinogradov. I.I., Vinogradov. M.I., Vinogradov. I.Y., Kutsev. S.I., Strelnikov. V.V., Zaletaev. D.V., Tanas. A.S. DNA methylation markers panel can improve prediction of response to neoadjuvant chemotherapy in luminal B breast cancer //Scientific Reports. – 2020. – T. 10. – 9239. <https://doi.org/10.1038/s41598-020-66197-1>

9. Marina V Nemtsova, Alexey I Kalinkin, Ekaterina B Kuznetsova, Irina V Bure, Ekaterina A Alekseeva, Igor I Bykov, Tatiana V Khorobrykh, Dmitry S Mikhaylenko, Alexander S Tanas, Sergey I Kutsev, Dmitry V Zaletaev, Vladimir V Strelnikov. Clinical relevance of somatic mutations in main driver genes detected in gastric cancer patients by next-generation DNA sequencing //Scientific Reports. – 2020. – T. 10. – 504. DOI: 10.1038/s41598-020-57544-3

10. Dmitry S. Mikhaylenko, Alexey V. Klimov, Vsevolod B. Matveev, Svetlana I.

Samoylova, Vladimir V. Strelnikov, Dmitry V. Zaletaev, Ludmila N. Lubchenko, Boris Y. Alekseev, Marina V. Nemtsova. Case of Hereditary Papillary Renal Cell Carcinoma Type I in a Patient With a Germline MET Mutation in Russia //Frontiers in Oncology. – 2020. – T. 9. - 1566. DOI: 10.3389/fonc.2019.01566

11. Anoshkin K. I., Karandasheva K. O., Goryacheva K. M., Pyankov D. V., Koshkin F. A., Pavlova T. V., Bobin A. N., Shpot E. V., Chernov Y. N., Vinarov A. Z., Zaletaev D. V., Kutsev S. I., Strelnikov V. V. (2020). Multiple chromoanasythesis in a rare case of sporadic renal leiomyosarcoma: A case report //Frontiers in oncology. – 2020. – T. 10. – C. 1653. DOI: 10.3389/fonc.2020.01653

12. Strelnikov VV, Zaletaev DV. Evolution of cancer DNA methylotyping //Epigenomics. 2019. – T. 11. - № 8. – C. 857-859. DOI: 10.2217/epi-2019-0079

13. K.I. Anoshkin, K.O. Karandasheva, K.M. Mosyakova, Y.V. Shpot, A.Z. Vinarov, D.V. Zaletaev, A.S. Tanas, V.V. Strelnikov. Germline and somatic mutations of genes involved in tumor formation in sporadic renal angiomyolipoma //Russian Journal of Genetics. – 2019. - T. 55. - №. 9. - C. 1113–1118. DOI: 10.1134/S1022795419090023

14. Ivanova ME, Trubilin VN, Atarshchikov DS, Demchinsky AM, Strelnikov VV, Tanas AS, Orlova OM, Machalov AS, Overchenko KV, Markova TV, Golenkova DM, Anoshkin KI, Volodin IV, Zaletaev DV, Pulin AA, Nadelyaeva II, Kalinkin AI, Barh D. Genetic screening of Russian Usher syndrome patients toward

						<p>selection for gene therapy // Ophthalmic Genetics. – 2018. – Т. 39. – №. 6. – С. 706-713. DOI: 10.1080/13816810.2018.1532527</p> <p>15. Inna V. Zolnikova, Vladimir V. Strelnikov, Natalia A. Skvortsova, Alexander S. Tanas, Debmalya Barh, Elena V. Rogatina, Irina V. Egorova, Darja V. Levina, Olga N. Demenkova, Egor G. Prikaziuk, Marianna E. Ivanova. Stargardt disease-associated mutation spectrum of a Russian Federation cohort //European Journal of Medical Genetics. – 2017. – Т. 60. – С. 140-147</p>
--	--	--	--	--	--	--

Д.б.н. Стрельников В.В. является членом диссертационного совета 24.1.168.01 по защите диссертаций на соискание ученой степени кандидата наук, на соискание ученой степени доктора наук при Федеральном государственном бюджетном научном учреждении «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова» (115522, Москва, ул. Москворечье, д. 1), утвержденного решением президиума ВАК МОН РФ N 937-608 от 16.05.2008. Совету разрешено принимать к защите диссертации по специальности 03.02.07 (1.5.7.) - Генетика (биологические науки, медицинские науки).

Председатель дисс. совета
д.м.н., академик РАН

Ученый секретарь дисс. совета
к.м.н.



VW

Куцев Сергей Иванович

CA

Смирнихина Светлана Анатольевна

03.10.2022