

Председателю диссертационного совета
24.1.218.01, созданного на базе УФИЦ
РАН, д.б.н., проф. Хуснутдиновой Э.К. от
заместителя директора по научно-
клинической работе и заведующей
лабораторией генетической
эпидемиологии Федерального
государственного бюджетного научного
учреждения «Медико-генетический
научный центр имени академика Н.П.
Бочкова», Член-корреспондента РАН,
профессора, д.м.н., Зинченко Рены
Абульфазовны

О согласии оппонента по диссертации

Заявление

Выражаю свое согласие выступить оппонентом по диссертации Зариповой Алии Рамилевны на тему «Генетическая архитектура незавершенного остеогенеза», представленной на соискание ученой степени кандидата биологических наук по научной специальности 1.5.7 – генетика (биологические науки).

Согласна на обработку моих персональных данных, размещение персональных данных и моего отзыва на диссертацию на сайте УФИЦ РАН и в единой информационной системе (ФИС ГНА).

«_23_»_января__2023 г.



/ Зинченко Р.А. /

СВЕДЕНИЯ

об оппоненте по диссертации Зариповой Алии Рамилевны
«Генетическая архитектура незавершенного остеогенеза»

1. Зинченко Рена Абульфазовна;
2. Год рождения: 1963, гражданство: Российская Федерация;
3. Почтовый адрес: 115522, Москва, ул. Москворечье, д. 1; телефон: +7 (499) 324-12-24, адрес электронной почты: renazinchenko@mail.ru;
4. Место основной работы, должность: Заместитель директора по научно-клинической работе, заведующая лабораторией (Лаборатория генетической эпидемиологии), заведующая кафедрой Организации здравоохранения, общественного здоровья и медико-генетического мониторинга, врач-генетик Федерального государственного бюджетного научного учреждения «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова»
5. Ученая степень: доктор медицинских наук по специальности 03.02.07 – генетика;
6. Ученое звание: Член-корреспондент РАН, профессор;
7. Основные работы, опубликованные в рецензируемых научных журналах за последние 5 лет (не более 15):

<i>№</i>	<i>Название статьи</i>	<i>Выходные данные Журнал, год, номер, стр.</i>
1	Evaluation of orphan diseases global burden // E. V. Makarova, I. S. Krysanov, T. P. Vasilyeva, M.D. Vasiliev, R.A. Zinchenko	European Journal of Translational Myology. – 2021. – Vol. 31. – No 2. – P. 9610. DOI 10.4081/EJTM.2021.9610.
2	Epidemiology of Rare Hereditary Diseases in the European Part of Russia: Point and Cumulative Prevalence // R. A. Zinchenko, E. K. Ginter, A. V. Marakhonov, N.V. Petrova, V.V. Kadyshev, A.V. Polyakov, S.I. Kutsev, T.P. Vasilyeva, O.U. Alexandrova	Frontiers in Genetics. – 2021. – Vol. 12. – No FEB. – P. 678957. – DOI 10.3389/fgene.2021.678957.

3	Genetic variant c.245a>g (p.asn82ser) in gipc3 gene is a frequent cause of hereditary nonsyndromic sensorineural hearing loss in chuvash population / N. V. Petrova, A. V. Marakhonov, N. V. Balinova, S.I. Kutsev, R.A. Zinchenko, A.V. Abrukova, F.A. Konovalov	Genes. – 2021. – Vol. 12. – No 6. – P. 820. – DOI 10.3390/genes12060820.
4	Health characteristics of patients with cystic fibrosis whose genotype includes a variant of the nucleotide sequence c.3140-16t>a and functional analysis of this variant // E. Kondratyeva, T. Bukharova, A. Efremova, Y. Melyanovskaya, N. Bulatenko, Davydenko K., Filatova A., Skoblov M., Krasovsky S., Petrova N., Polyakov A., Adyan T., Amelina E., Zhekaite E., Zodbinova A., Chernyak A., Zinchenko R., Kutsev S., Goldshtein D., Shadrina V.	Genes. – 2021. – Vol. 12. – No 6. – P. 837. – DOI 10.3390/genes12060837.
5	К вопросу о своевременном применении методов высокопроизводительного секвенирования в офтальмогенетической практике / А. В. Марахонов, Т. А. Васильева, И. А. Мишина, С.А. Репина, С.А. Гарифуллина, О.А. Щагина, Н.Н. Вассерман, С.И. Куцев, В.В. Кадышев, Р.А. Зинченко.	Медицинская генетика. – 2020. – Т. 19. – № 8(217). – С. 31-32. – DOI 10.25557/2073-7998.2020.08.31-32.
6	Необходимость применения методов высокопроизводительного секвенирования в диагностике наследственных заболеваний нервно-мышечной системы / С. А. Гарифуллина, А. В. Марахонов, С. И. Куцев, Р. А. Зинченко	Медицинская генетика. – 2020. – Т. 19. – № 4(213). – С. 53-54. – DOI 10.25557/2073-7998.2020.04.53-54.
7	Петрина, Н. Е. Описание редкого случая наследственной тугоухости с Х-сцепленным рецессивным типом наследования, ассоциированной с геном POU3F4 / Н. Е. Петрина, А. В. Марахонов, Р. А. Зинченко	Вестник оториноларингологии. – 2020. – Т. 85. – № 4. – С. 65-69. – DOI 10.17116/otorino20208504165.
8	Распространенность и вопросы диагностики редких (орфанных) заболеваний среди детского населения	Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского. – 2020. – Т. 99. – № 4. – С. 229-237. – DOI

	Российской Федерации / Т. П. Васильева, Р. А. Зинченко, И. А. Комаров, Е.Ю. Красильникова, О.Ю. Александрова, О.Е. Коновалов, Куцев С.И.	10.24110/0031-403X-2020-99- 4-229-237.
9	Инвалидность и летальность при редких (орфанных) заболеваниях среди детского населения Российской Федерации / Р. А. Зинченко, Т. П. Васильева, О. Е. Коновалов, И.А. Комаров, Е.Ю. Красильникова, О.Ю. Александрова, С.И. Куцев	Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского. – 2020. – Т. 99. – № 3. – С. 271-278. – DOI 10.24110/0031-403X-2020-99- 3-271-278.
10	Полиморфизмы генов, связанных с реконструированием соединительной ткани как маркеры доклинической диагностики первичной открытоугольной глаукомы у пациентов с наследственной предрасположенностью / М. О. Кириллова, А. Н. Журавлева, А. В. Марахонов, Н.В. Петрова, Н.В. Балинова, Р.А. Зинченко, З. В.В. Кадышев	Медицинская генетика. – 2021. – Т. 20. – № 5(226). – С. 26-33. – DOI 10.25557/2073- 7998.2021.05.26-33.

Заместитель директора по научно-клинической
работе и заведующая лабораторией
генетической эпидемиологии
Федерального государственного бюджетного
научного учреждения «Медико-генетический
научный центр имени академика Н.П. Бочкова»,
Член-корреспондент РАН, профессор, д.м.н.,
Зинченко Рены Абульфазовны


/ Зинченко Р.А./


«_23_»__января__2023 г.