

Председателю диссертационного совета
24.1.218.01, созданного на базе УФИЦ РАН,
д.б.н., проф. Хуснутдиновой Э.К.
От руководителя лаборатории молекулярной
генетики ФГБУ «НМИЦ ТПМ» Минздрава
России, д.м.н.
по специальностям: 3.1.20. – кардиология,
1.5.7. – генетика, медицинские науки.
Мешкова Алексея Николаевича

О согласии оппонента по диссертации

Заявление

Выражаю свое согласие выступить оппонентом по диссертации Побожевой Ирины Александровны на тему «Роль экспрессии генов адипонектина и оментина 1 в эпикардальной жировой ткани в развитии и течении ишемической болезни сердца», представленной на соискание ученой степени кандидата биологических наук по научной специальности 1.5.7 – генетика, биологические науки.

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

СВЕДЕНИЯ

об оппоненте по диссертации Побожевой Ирины Александровны «Роль экспрессии генов адипонектина и оментина 1 в эпикардальной жировой ткани в развитии и течении ишемической болезни сердца»

1. ФИО: Мешков Алексей Николаевич
2. Год рождения: 1977
3. Гражданство: РФ
3. Почтовый адрес: адрес электронной почты: meshkov@lipidclinic.ru
4. Место основной работы, должность: Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр терапии и профилактической медицины" Министерства здравоохранения Российской Федерации, Руководитель лаборатории молекулярной генетики
5. Ученая степень: доктор медицинских наук
6. Ученое звание: _____;
7. Основные работы, опубликованные в рецензируемых научных журналах за последние 5 лет (не более 15):

№	Название статьи	Выходные данные Журнал, год, номер, стр.
1	Multiple rare and common variants in APOB gene locus associated with oxidatively modified low-density lipoprotein levels	Khlebus E, Kutsenko V, Meshkov A, Ershova A, Kiseleva A, Shevtsov A, Shcherbakova N, Zharikova A, Lankin V, Tikhaze A, Chazova I, Yarovaya E, Drapkina O, Boytsov S. PLoS One. 2019 May 31;14(5):e0217620. doi: 10.1371/journal.pone.0217620.
2	Noncompaction cardiomyopathy is caused by a novel in-frame desmin (DES) deletion mutation within the 1A coiled-coil rod segment leading to a severe filament assembly defect.	Marakhonov AV, Brodehl A, Myasnikov RP, Sparber PA, Kiseleva AV, Kulikova OV, Meshkov AN, Zharikova AA, Koretsky SN, Kharlap MS, Stanasiuk C, Mershina EA, Sinitsyn VE, Shevchenko AO, Mozheyko NP, Drapkina OM, Boytsov SA, Milting H, Skoblov MY. Hum Mutat. 2019

		Jun;40(6):734-741. doi: 10.1002/humu.23747.
3	Associations of SNPs of the <i>ADIPOQ</i> Gene with Serum Adiponectin Levels, Unstable Angina, and Coronary Artery Disease.	Smetnev S, Klimushina M, Kutsenko V, Kiseleva A, Gumanova N, Kots A, Skirko O, Ershova A, Yarovaya E, Metelskaya V, Meshkov A, Drapkina O. <i>Biomolecules</i> . 2019 Sep 26;9(10):537. doi: 10.3390/biom9100537.
4	Levels of nitric oxide metabolites, adiponectin and endothelin are associated with SNPs of the adiponectin and endothelin genes.	Gumanova NG, Klimushina MV, Smetnev SA, Kiseleva AV, Skirko OP, Meshkov AN, Shanoyan AS, Kots AY, Metelskaya VA. <i>Biomed Rep</i> . 2019 Oct;11(4):154-164. doi: 10.3892/br.2019.1238.
5	The <i>LDLR</i> , <i>APOB</i> , and <i>PCSK9</i> Variants of Index Patients with Familial Hypercholesterolemia in Russia.	Meshkov A, Ershova A, Kiseleva A, Zotova E, Sotnikova E, Petukhova A, Zharikova A, Malyshev P, Rozhkova T, Blokhina A, Limonova A, Ramensky V, Divashuk M, Khasanova Z, Bukaeva A, Kurilova O, Skirko O, Pokrovskaya M, Mikova V, Snigir E, Akinshina A, Mitrofanov S, Kashtanova D, Makarov V, Kukharchuk V, Boytsov S, Yudin S, Drapkina O. <i>Genes (Basel)</i> . 2021 Jan 6;12(1):66. doi: 10.3390/genes12010066.
6	Case Report: Hypertriglyceridemia and Premature Atherosclerosis in a Patient With Apolipoprotein E Gene $\epsilon 2\epsilon 1$ Genotype.	Limonova AS, Ershova AI, Meshkov AN, Kiseleva AV, Divashuk MG, Kutsenko VA, Drapkina OM. <i>Front Cardiovasc Med</i> . 2021 Jan 18;7:585779. doi: 10.3389/fcvm.2020.585779.
7	Targeted Sequencing of 242 Clinically Important Genes in the Russian Population From the Ivanovo Region.	Ramensky VE, Ershova AI, Zaichenoka M, Kiseleva AV, Zharikova AA, Vyatkin YV, Sotnikova EA, Efimova IA, Divashuk MG, Kurilova OV, Skirko OP, Muromtseva GA, Belova OA, Rachkova SA, Pokrovskaya MS, Shalnova SA,

		Meshkov AN, Drapkina OM. Front Genet. 2021;12:709419. doi: 10.3389/fgene.2021.709419.
8	The Prevalence of Heterozygous Familial Hypercholesterolemia in Selected Regions of the Russian Federation: The FH-ESSE-RF Study.	Meshkov AN, Ershova AI, Kiseleva AV, Shalnova SA, Drapkina OM, Boytsov SA. On Behalf Of The Fh-Esse-Rf Investigators. J Pers Med. 2021 May 24;11(6):464. doi: 10.3390/jpm11060464.
9	Case Report: Next Generation Sequencing in Clinical Practice-A Real Tool for Ending the Protracted Diagnostic Odyssey.	Limonova AS, Ershova AI, Meshkov AN, Kiseleva AV, Divashuk MG, Kurkina MV, Drapkina OM. Front Cardiovasc Med. 2022 Jan 13;8:778961. doi: 10.3389/fcv.m.2021.778961.

АДРЕС ОРГАНИЗАЦИИ

Почтовый индекс	101990
Страна	Российская Федерация
Субъект РФ	город Москва
Город	Москва
Улица	Петроверигский переулок
Дом	10, строение 3
Телефон	+7 (495) 212-07-13
Веб-сайт	https://gnicpm.ru
Адрес электронной почты	gnicpm@gnicpm.ru