

Сведения

о ведущей организации по диссертации Емельянова Артура Сергеевича на тему: «Роль полиморфизма иммунорегуляторных молекул в патогенезе рожи», представленной на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.03.03 – патологическая физиология в диссертационном совете Д 208.118.02 в ФГБОУ ВО «Читинская государственная медицинская академия» Минздрава РФ

полное и сокращенное наименование организации	место нахождения	почтовый адрес	телефон, телефакс	электронный адрес	адрес сайта	список основных публикаций работников за последние 5 лет в рецензируемых изданиях.
<p>Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Красноярский государственный медицинский университет имени профессора В.Ф. Войно-Ясенецкого» Министерства здравоохранения Российской Федерации.</p> <p>ФГБОУ ВО КрасГМУ им. проф. В.Ф. Войно-Ясенецкого Минздрава России</p>	г. Красноярск	Россия, 660022, Красноярский край, г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, зд. 1	Тел. : +7 (391) 220-13-95 факс +7 (391) 228-08-60	rector@krasgmu.ru	https://krasgmu.ru	<p>1. Попова Т.Е., Шнайдер Н.А., Петрова М.М., Таппахов А.А. Роль полиморфизма гена интерлейкина-1β в развитии преимущественно сенсорной хронической воспалительной демиелинизирующей полиневропатии // Медицинская иммунология. 2019. Т. 21. № 1. С. 141-148.</p> <p>2. Смольникова М.В., Терещенко С.Ю., Коноплева О.С., Смирнова С.В. Генетический полиморфизм IL17A/F в патогенезе бронхиальной астмы у детей // Сибирское медицинское обозрение. 2019. № 1 (115). С. 54-62.</p>

					<p>3. Панина Ю.С., Дмитренко Д.В., Шнайдер Н.А., Егорова Е.В., Усольцева А.А. Ассоциация носительства полиморфизмов rs1143634 и rs16944 гена IL1B и rs6265 гена BDNF с височной эпилепсией //Неврология, нейропсихиатрия, психосоматика. 2019. Т. 11. № 2. С. 46-51.</p> <p>4. Хохлова О.Е., Ивао Я., Камшилова В.В., Теплякова О.В., Мотова А.И., Дробушевская А.И., Перьянова О.В., Винник Ю.С., Поткина Н.К., Здзитовецкий Д.Э., Ямамото Т. Выявление роли метициллинрезистентных Staphylococcus aureus и их молекулярно-генетических особенностей в развитии гнойно-некротических форм синдрома диабетической стопы // Инфекция и иммунитет. 2019. Т. 9. № 1. С. 95-106.</p> <p>5. Кускаева А.В., Никулина С.Ю., Чернова А.А., Аксютин Н.В., Кускаев А.П., Черкашина И.И. Роль полиморфизма I/D гена ACE в развитии фибрилляции предсердий // Кардиология. 2018. Т. 58. № 2. С. 5-9.</p>
--	--	--	--	--	--

					<p>6. Аксененко М.Б., Рукша Т.Г. Внутриклеточная экспрессия матриксной металлопротеиназы-2 и ее зависимость от RPP6C-мутационного статуса при меланоме кожи // Российский журнал кожных и венерических болезней. 2018. Т. 21. № 1. С. 4-9.</p> <p>7. Брусенцов Д.А., Никулина С.Ю., Шестерня П.А., Чернова А.А. Ассоциация полиморфных вариантов rs1800470 гена трансформирующего ростового фактора В1 (TGF-В1) с тяжестью коронарного атеросклероза // Российский кардиологический журнал. 2018. Т. 23. № 10. С. 43-47.</p> <p>8. Никулина С.Ю., Шульман В.А., Чернова А.А., Никулин Д.А., Семенчуков А.А., Мариловцева О.В., Третьякова С.С., Лебедева И.И., Максимов В.Н. Роль однонуклеотидного полиморфизма гена СYP17A в развитии инсульта // Рациональная фармакотерапия в кардиологии. 2018. Т. 14. № 4. С. 488-493.</p>
--	--	--	--	--	--

						<p>9. Комина А.В., Аксененко М.Б., Палкина Н.В., Моторина А.В., Рукша Т.Г. Клиническая характеристика меланомы кожи и слизистых оболочек в зависимости от наличия мутации L576P гена С-KIT // Российский журнал кожных и венерических болезней. 2015. Т. 18. № 6. С. 4-7.</p> <p>10. Чернигова Е.И., Аксененко М.Б., Рукша Т.Г. матриксная металлопротеиназа 9 как маркер хронического воспаления при дермальных васкулитах // Российский журнал кожных и венерических болезней. 2015. Т. 18. № 1. С. 34-37.</p>
--	--	--	--	--	--	--

Данные об организации заверяю:

Проректор по научной работе ФГБОУ ВО КрасГМУ им. проф. В.Ф. Войно-Ясенецкого Минздрава России,

Доктор медицинских наук, профессор



Т.Г. Рукша