

В диссертационный совет 21.1.045.01

при ФГБУ «НМИЦ эндокринологии» Минздрава
России (117292 г. Москва, ул. Дмитрия Ульянова,
д.11)

СВЕДЕНИЯ

о научном руководителе диссертации Пылиной Светланы Викторовны «Мутация в гене *MEN1* в патогенезе костных нарушений при наследственной форме первичного гиперпаратиреоза», представленной на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 3.1.19. Эндокринология

Фамилия Имя Отчество	Мокрышева Наталья Георгиевна
Год рождения и гражданство	1970 г., Российская Федерация
Место основной работы, должность адрес места работы, телефон, e-mail	Федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный медицинский исследовательский центр эндокринологии» Минздрава России. Директор центра, член-корреспондент РАН, профессор, доктор медицинских наук Адрес: 117292, г. Москва, ул. Дмитрия Ульянова, д. 11; Телефон: 8 (499)124-58-32 mokrisheva.natalia @endocrincentr.ru
Ученая степень, шифр, специальности, по которой защищена диссертация	Доктор медицинских наук; 14.01.02 Эндокринология
Ученое звание	Член-корреспондент РАН, профессор
Основные работы по профилю диссертации	1. Мокрышева, Н. Г. Первичный гиперпаратиреоз в России по данным регистра / Н. Г. Мокрышева, С. С. Мирная, Е. А. Добрева, и соавт. – DOI 10.14341/probl10126 // <i>Проблемы Эндокринологии</i> . – 2019. – № 5 (65). – Р. 300–310.

2. Mokrysheva, N. G. The Russian registry of primary hyperparathyroidism, latest update / N. G. Mokrysheva, A. K. Eremkina, A. R. Elfimova, E. V. Kovaleva, A. P. Miliutina, E. E. Bibik, A. M. Gorbacheva, E. A. Dobrev, I. S. Maganeva, J. A. Krupinova, R. H. Salimkhanov, L. A. Aboishava, E. V. Karaseva, G. A. Melnichenko, I. I. Dedov – DOI 10.3389/fendo.2023.1203437 // *Front Endocrinol. (Lausanne)*. – 2023. – № 14. – P. 1203437.
3. Пылина, С. В. Сравнительный анализ костных осложнений при МЭН1-ассоциированном и спорадическом первичном гиперпаратиреозе / С. В. Пылина, А. К. Еремкина, А. Р. Елфимова, А. М. Горбачева, Н. Г. Мокрышева // *Проблемы Эндокринологии*. – 2024. – № 1 (70). – С. 81–90.
4. Мокрышева, Н. Г. Прогнозирование наличия мутации в гене *MEN1* на основании клинического фенотипа пациентов с первичным гиперпаратиреозом / Н. Г. Мокрышева, А. К. Еремкина, А. П. Милютин, Р. Х. Салимханов, Е. А. Абойшева, Е. Е. Бирик, А. М. Горбачева, А. Р. Елфимова, Е. В. Ковалева, С. В. Попов, Г. А. Мельниченко. // *Проблемы Эндокринологии*. – 2023. – № 5 (69). – С. 4–15.
5. Klementieva, N. A Novel Isogenic Human Cell-Based System for MEN1 Syndrome Generated by CRISPR/Cas9 Genome Editing / N. Klementieva, D. Goliusova, J. Krupinova, V. Yanvarev, A. Panova, N. Mokrysheva, S. Kiselev // *Int. J. Mol. Sci.* – 2021. – № 21 (22). – P. 12054.
6. Пылина, С. В. Фенотипические особенности и состояние костного метаболизма при МЭН1-ассоциированном гиперпаратиреозе по данным Российского регистра / С. В. Пылина, А. К. Еремкина, Е. И. Ким, А. Р. Елфимова, А. М. Горбачева, Н. Г. Мокрышева – DOI 10.14341/ket12800 // *Клиническая и экспериментальная тиреоидология*. – 2024. – № 2 (20). – С. 38–47.

	<p>7. Eremkina, A. K. Analysis of Bone Phenotype Differences in MEN1-Related and Sporadic Primary Hyperparathyroidism Using 3D-DXA / A. K. Eremkina, S. V. Pylina, A. R. Elfimova, A. M. Gorbacheva, L. Humbert, M. López Picazo, A. V. Hajrieva, E. N. Solodovnikova, L. D. Kovalevich, E. A. Vetchinkina, E. V. Bondarenko, N. V. Tarbaeva, N. G. Mokrysheva. – DOI 10.3390/jcm13216382 // <i>J. Clin. Med.</i> – 2024. – № 13. – P. 6382.</p>
--	--

Научный руководитель,
доктор медицинских наук,
профессор,
член-корр. РАН.



Н.Г. Мокрышева

Подпись Н.Г. Мокрыш
Учёный секретарь
ФГБУ "НМИЦ эндокр
Минздрава России,
доктор медицинских н





Л.К. Дзеранова