

СПИСОК ПУБЛИКАЦИЙ д.м.н. МАКСИМОВОЙ Ю.В. (за последние 5 лет)
ПО ТЕМЕ ОППОНИРУЕМОЙ ДИССЕРТАЦИИ

1. Максимов В.Н., Гуражева А.А., Максимова Ю.В. Количество копий митохондриальной ДНК лейкоцитов как маркер предрасположенности к ишемической болезни сердца и внезапной сердечной смерти // Атеросклероз. – 2018. – Т.14. – №3. – С.64-69.
2. Свечникова Е.В., Спицына А.В., Немчанинова О.Б., Лыкова С.Г., **Максимова Ю.В.**, Максимов В.Н. Общие генетические аспекты псориаза и сахарного диабета 2-го типа // Медицинский альманах. – 2018. – № 3(54). – С.124-127.
3. Колесникова И.С., Тулупов А.А., Дольский А.А., Лемская Н.А., Савелов А.А., Петровский Е.Д., Антонов А.А., **Максимова Ю.В.**, Шорина А.Р., Сергеева И.Г., Телепова А.С., Графодатский А.С., Юдкин Д.В. Повышенная экспрессия рРНК у пациента с интеллектуальной недостаточностью и семейным случаем хромосомы 13p+ // Бюллетень сибирской медицины. – 2018. – Т.17. – №1. – С.243-253.
4. Телепова А.С., Романенко С.А., Лемская Н.А., **Максимова Ю.В.**, Шорина А.Р., Юдкин Д.В. Маркерная хромосома, несущая гены рРНК, сопряженная с интеллектуальной недостаточностью: клинический случай // Молекулярная генетика, микробиология и вирусология. – 2018. – Т.36. – №4. – С.199-202.
5. Лыкова С.Г., **Максимова Ю.В.**, Немчанинова О.Б., Гусева С.Н., Омигов В.В., Айдагулова С.В. Врожденный буллезный эпидермолиз // Архив патологии. – 2018. – Т.80. – №4. – С.54-60.
6. Jansen AC, Belousova E, Benedik MP, ... , TOSCA Consortium and TOSCA Investigators: ... **Maksimova Y.V.**... Newly Diagnosed and Growing Subependymal Giant Cell Astrocytoma in Adults With Tuberous Sclerosis Complex: Results From the International TOSCA Study. *Front Neurol.* 2019;10:821. doi: 10.3389/fneur.2019.00821.
7. Jansen A.C., Vanclooster S., de Vries P.J. ... TOSCA Consortium and TOSCA Investigators: ... **Maksimova Y.V.** Burden of illness and quality of life in tuberous sclerosis complex: findings from the TOSCA study // *Frontiers in Neurology.* – 2020. – №11. – P.904.
8. Gridina M.M., Orlova P.A., Minina J.M., Serov O.L., Shitik E.M., Lemskaya N.A., Grishchenko I.V., Yudkin D.V., Dol'skiy A.A., Shorina A.R., **Maksimova Y.V.** Establishment of an induced pluripotent stem cell line (ICGI026-A) from peripheral blood mononuclear cells of a patient with fragile X syndrome // *Stem Cell Research.* – 2020. – №49. – P.102070.
9. **Максимова Ю.В.**, Васильева М.А., Максимов В.Н. Трудный путь к диагнозу при наследственных полисистемных заболеваниях на примере клинического случая // *Медицинская генетика.* – 2020. – Т.19. – №4(213). – С.68-70.
10. Живайкина Н.А., Малютин Е.В., Машкевич Д.А., Васильева М.А., **Максимова Ю.В.** Вариабельность мутаций гена филаггрина у больных с вульгарным ихтиозом // *Медицинская генетика.* – 2020. – Т.19. – №8(217). – С.105-106.
11. Gridina M.M., Minina J.M., Shitik E.M., Grishchenko I.V., Dol'skiy A.A., Yudkin D.V., Lemskaya N.A., Shorina A.R., **Maksimova Y.V.** Derivation of ips cell line (ICGI032-A) from a patient affected with fragile X syndrome // *Stem Cell Research.* – 2021. – №57. – P.102615.
12. Грищенко И.В., Тулупов А.А., Рымарева Ю.М., Петровский Е.Д., Савелов А.А., Коростышевская А.М., **Максимова Ю.В.**, Шорина А.Р., Шитик Е.М., Юдкин Д.В. Трансгенная клеточная линия с индуцируемой транскрипцией для исследования механизмов экспансии (CGG)_n повторов // *Вавиловский журнал генетики и селекции.*

- 2021. – Т.25. – №1. – С.117-124. // Grishchenko I.V., Tulupov A.A., Rymareva Y.M., Petrovskiy E.D., Savelov A.A., Korostyshevskaya A.M., **Maksimova Yu.V.**, Shorina A.R., Shitik E.M., Yudkin D.V. A transgenic cell line with inducible transcription for studying (CGG)_n repeat expansion mechanisms // Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Seleksii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. – 2021. – №25(1). – P.117-124. DOI 10.18699/VJ21.014
13. Lemskaya N.A., Romanenko S.A., Prokopov D.Y., Perelman P.L., Rezakova M.A., Filimonova E.A., Dol'skiy A.A., Yudkin D.V., **Maksimova Y.V.**, Shorina A.R. A rare familial rearrangement of chromosomes 9 and 15 associated with intellectual disability: a clinical and molecular study // Molecular Cytogenetics. – 2021. – №14(1).
14. Sauter M., Belousova E., Benedik M.P. ... TOSCA Consortium and TOSCA Investigators: ... **Maksimova Y.V.**... Rare manifestations and malignancies in tuberous sclerosis complex: findings from the tuberous sclerosis registry to increase disease awareness (TOSCA) // Orphanet Journal of Rare Diseases. – 2021. – Vol.16. – №1.
15. **Максимова Ю.В.**, Дульцева Д.М., Гарный В.Е., Решетникова Е.О., Максимов В.Н., Свечникова Е.В. Нейрофиброматоз 1-го типа в Западной Сибири, распространенность, особенности клинических проявлений // Фарматека. – 2021. – Т.28. – №8. – С.94-98.