

СВЕДЕНИЯ

О научном консультанте к.м.н. Суспицын Евгений Николаевич по диссертации Раупова Рината Каусаровича на тему: «Клинические и молекулярно-генетические особенности ревматических заболеваний у детей, связанных с нарушением интерферонового пути», по специальности 3.1.21. Педиатрия.

Федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н. Н. Петрова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России), научная лаборатория молекулярной онкологии, старший научный сотрудник, 197758, Санкт-Петербург, пос. Песочный, ул. Ленинградская, дом 68, тел. +7(812) 4399555 E-mail: oncl@nion.spb.ru, официальный сайт: <https://www.niononcology.ru/>

Фамилия, имя, отчество	Место работы, должность	Ученая степень, шифр специальности, по которой защищена диссертация, отрасль науки Ученое звание (по какой кафедре или специальности)	Основные научные труды
Суспицын Евгений Николаевич	Научная лаборатория молекулярной онкологии ФГБУ "Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н. Н. Петрова"	кандидат медицинских наук, 14.00.14 – онкология 03.00.04 – биохимия	1) Orlov IE, Laidus TA, Tumakova AV, Yarus GA, Iyevleva AG, Sokolenko AP, Bizin IV, Imyanitov EN, Suspirsin EN. Identification of recurrent pathogenic alleles using exome sequencing data: Proof-of-concept study of Russian subjects. Eur J Med Genet. 2022 Feb;65(2):104426.1. 2) Kostik MM, Raupov RK, Suspirsin EN, et al. The Safety and Efficacy of Tofacitinib in 24 Cases of Pediatric Rheumatic Diseases: Single Centre Experience. Front Pediatr. 2022;10:820586. Published 2022 Feb 8. doi:10.3389/fped.2022.820586. 3) Иванов Д.О., Туркунова М.Е., Дитковская Л.В., Барбитов Ю.А., Серебрякова Е.А., Гютов О.С., Гютов А.С., Берсенева О.С., Скородок

	Минздрава России, старший научный сотрудник, ФГБОУ ВО «Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет» Минздрава России, доцент кафедры общей и молекулярной генетики	
Ю.Л., Ефимова О.А., Желенина Л.А., Иващенко Т.Э., Суспицын Е.Н., Башина Е.Б. Метод секвенирования нового поколения в дифференциальной диагностике сахарного диабета у детей. Вопросы практической педиатрии. 2022; 17(1): 84–94. 4) Susptsin EN, Guseva MN, Kostik MM, Sokolenko AP, Skirichenko NV, Levina AS, Goleva OV, Dubko MF, Tupaikova AV, Makhova MA, Lyazina LV, Bizin IV, Sokolova NE, Gabrusskaya TV, Dikovskaya LV, Kozlova OP, Vahianskaya SS, Kondratenko IV, Imyanitov EN. Next generation sequencing analysis of consecutive Russian patients with clinical suspicion of inborn errors of immunity. Clin Genet. 2020 Sep;98(3):231-239. 5) Sokolova TN, Breder VV, Shumskaya IS, Susptsin EN, Aleksakhina SN, Yanus GA, Titin VI, Ivantsov AO, Vona B, Raskin GA, Gamajunov SV, Imyanitov EN. Revisiting multiple eroneous genetic testing results and clinical misinterpretations in a patient with Li-Fraumeni syndrome: lessons for translational medicine. Hered Cancer Clin Pract. 2021. Vol. 9(1):2. 6) Yanus GA, Akharkina TA, Iyevleva AG, Kotilov AV, Susptsin EN, Kuligina ES, Ivantsov AO, Aleksakhina SN, Sokolova TN, Sokolenko AP, Togo AV, Imyanitov EN. The spectrum of Lynch syndrome-associated germline mutations in Russia. Eur J Med Genet. 2020 Mar;63(3):103753. 7) Гольцман Е.А., Кузнецова А.А., Рыкачевская А.Г., Петрова С.И., Гусева М.Н., Суспицын Е.Н., Казанцева А.Ю., Пешехонова Ю.В. Синдром активированной фосфонозита 3-киназы δ - редкая форма первичного иммунодефицита. Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского. 2021. Т. 100. № 1. С. 248-253. 8) Суспицын Е.Н., Раупов Р.К., Кучинская Е.М., Костик М.М. Анализ профиля экспрессии интерферон-зависимых генов для дифференциальной диагностики заболеваний иммунной системы (обзор литературы). Клиническая лабораторная диагностика. 2021; 66 (5): 279-284. https://doi.org/10.51620/0869-2084-2021-66-5-279-284 9) Раупов, Е.Н. Суспицын, Э.М. Калашникова, Р.С. Мулкиджан, А.В. Космин, В.И. Нижник, Е.М. Кучинская, Н.А. Любимова, М.М. Костик. Анализ активности сигнального пути интерферона I у детей с системной красной волчанкой: результаты пилотного проспективного исследования. Педиатрия им. Г.Н. Сперанского. 2021; 100 (3): 77-88.		

			10) Zheglo D, Brueckner LM, Sepman O, Wecht EM, Kuligina E, Susptsin E, Imyaniov E, Savelyeva L. The FRA14B common fragile site maps to a region prone to somatic and germline rearrangements within the large GPHN gene. <i>Genes Chrom Cancer.</i> – 2019. – Vol. 58(5). – P. 284-294. 11) Yanus GA, Akhapkina TA, Whitehead AJ, Bizin IV, Iyevleva AG, Kuligina ES, Aleksakhina SN, Anisimova MO, Holmatov MM, Romanko AA, Zaitseva OA, Yatsuk OS, Zagorodnev KA, Matsneva MA, Koloskov AV, Togo AV, Susptsin EN, Imyaniov EN. Exome-based search for recurrent disease-causing alleles in Russian population. <i>Eur J Med Genet.</i> – 2019. Vol. 62(7). – P. 103656. 12) Susptsin E, Sokolenko A, Bizin I, Tumakova A, Guseva M, Sokolova N, Vakhlyarskaya S, Kondratenko I, Imyaniov E. ATM mutation spectrum in Russian children with ataxia-telangiectasia. <i>Eur J Med Genet.</i> – 2020. – Vol. 63(1). – P. 103630. 13) Susptsin E.N., Yanus G.A., Dorofeeva M.Y., Ledashcheva T.A., Nikitina N.V., Buyanova G.V., Saifullina E.V., Sokolenko A.P., Imyaniov E.N. Pattern of TSC1 and TSC2 germline mutations in Russian patients with tuberous sclerosis // <i>J Hum Genet.</i> – 2018. - Vol. 63(5). - P. 597-604. 14) Preobrazhenskaya E.V., Bizin I.V., Kuligina E.S., Shleykina A.Y., Susptsin E.N., Zaytseva O.A., Anisimova E.I., Laptev S.A., Gorodnova T.V., Belyaev A.M., Imyaniov E.N., Sokolenko A.P. Detection of BRCA1 gross rearrangements by droplet digital PCR // <i>Breast Cancer Res Treat.</i> – 2017. - Vol. 165. - P. 765-770. 15) Susptsin E.N., Sibgatullina F.I., Lyazina L.V., Imyaniov E.N. First Two Cases of Bloom Syndrome in Russia: Lack of Skin Manifestations in a BLM c.1642C>T (p.Q548X) Homozygote as a Likely Cause of Underdiagnosis // <i>Mol Syndromol.</i> – 2017. - Vol. 8. - P. 103-106.
--	--	--	--

Ученый секретарь
ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России, д.м.н.



А.О. Иванцов
05.09.2022