

Сообщаю следующие сведения, направляемые в Министерство науки и высшего образования Российской Федерации:

Фамилия Имя Отчество	Никитин Сергей Сергеевич
Гражданство	Российская федерация
Ученая степень, наименование отрасли науки, научных специальностей, по которым защищена диссертация	Доктор медицинских наук 3.1.24. – неврология
Учёное звание, специальность	Профессор, патологическая физиология
Академическое звание	
<i>Место работы:</i>	
Полное наименование организации (согласно уставу)	Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова»
Сокращенное наименование организации (согласно уставу)	ФГБНУ МГНЦ имени академика Н.П. Бочкова»
Ведомственная принадлежность организации	Министерство здравоохранения Российской Федерации
Тип организации	федеральное государственное бюджетное научное учреждение
Наименование структурного подразделения	кафедра генетики неврологических болезней
Должность	заведующий
Почтовый адрес организации	115522, Москва, ул. Москворечье, д. 1.
Веб-сайт организации	<a href="https://med-gen.ru">https://med-gen.ru</a>
Адрес электронной почты	<a href="mailto:nikitin-s@bk.ru">nikitin-s@bk.ru</a>
Номер рабочего телефона	+7 (495) 111-03-03
<p>Список основных публикаций в соответствующей сфере исследования в рецензируемых научных изданиях за последние 5 лет:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Druzhinin D., Naumova E., Nikitin S. Nerve ultrasound normal values in children and young adults. Muscle Nerve 2019; 60(6): 757-761.</li> <li>2. Palmio J., Penttilä S., Udd B., Leonard-Louis S., Sacconi S., Savarese M., Hackman P., Semmler A.L., Kress W., Mozaffar T., Lai T., Stojkovic T., Berardo A., Reisin R., Attarian S., Urtizbera A., Cobo A.M., Maggi L., Kurbatov S., Nikitin S. et al. Expanding the importance of HMERF titinopathy: new mutations and clinical aspects. J Neurology 2019; 266(3): 680-690.</li> <li>3. Shchagina O.A., Milovidova T.B., Polyakov A.V., Murtazina A.F., Rudenskaya G.E., Dadali E.L., Nikitin S.S. HINT1 gene pathogenic variants: the most common cause of recessive hereditary motor and sensory neuropathies in russian patients. Mol Biol Reports 2020;47(2): 1331-1337.</li> </ol>	

Titova Angelina A., Umakhanova Z.R. Magnetic resonance imaging pattern variability in dysferlinopathy. ACTA MYOLOGICA 2021; XL: 149-162.

5. Муртазина А.Ф., Щагина О.А., Миловидова Т.Б., Дадали Е.Л., Руденская Г.Е., Курбатов С.А., Федотова Т.В., Никитин С.С., Спарбер П.А., Орлова М.Д., Поляков А.В. Клинико-генетические характеристики болезни Шарко-Мари-Тута типа 4d (типа LOM) в России. Нервно-мышечные болезни 2020; 10(2);39-45.

6. Дружинина Е.С., Бембеева Р.Ц., Дружинин Д.С., Азизова У.М., Никитин С.С., Маслак А.А. Перекрестные неврологические синдромы, ассоциированные с антителами к декарбоксилазе глутаминовой кислоты: описание клинического наблюдения. Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского 2021; 100(2): 284-287.

7. Шаркова И.В., Дадали Е.Л., Никитин С.С. Критерии диагностики спинальной мышечной атрофии 5Q./ Нервно-мышечные болезни 2021;11(3); 37-44.

8. Руденская Г.Е., Никитин С.С., Шатохина О.Л., Щагина О.А. Ювенильный боковой амиотрофический склероз 4-го типа: клиническое наблюдение и обзор литературы Нервно-мышечные болезни. Нервно-мышечные болезни 2022; 12(3):52-58.

9. Кокорина А.А., Никитин С.С. Промежуточный анализ результатов лечения детей раннего возраста со спинальной мышечной атрофией 5q, получивших генозаместительную терапию препаратом онасемноген абепарвовек. клинические наблюдения. Вопросы современной педиатрии. 2022; 21(6):535-547.

10. Подгурская М.Г., Каньшина Д.С., Димерцев А.В., Александров М.В., Никитин С.С. Постразрядная активность как основание изменения протокола интраоперационного картирования функционально значимых зон головного мозга. Эпилепсия и пароксизмальные состояния 2023;15(1):36-43.

11. Маркова Т.В., Мавлюкеева В.В., Гинзбург Б.Г., Щагина О.А., Никитин С.С., Дадали Е.Л. Клинико-генетические характеристики первого российского пациента с синдромом черепнолицевых дисморфий-глухоты-аномалий верхних конечностей, обусловленным мутацией в гене PAX3. Нервно-мышечные болезни 2023;13(3):48-53.

12. Шаркова И.В., Никитин С.С., Маркова Т.В., Восканян А.Э., Мельник Е.А., Щагина О.А., Дадали Е.Л. Клинико-генетические характеристики дистального артрогрипоза 7-го типа, обусловленного патогенным вариантом в гене MYH8 // Нервно-мышечные болезни 2023;13(3):64-70.

13. Bardakov S.N., Titova A.A., Nikitin S.S., Nikitins V., Sokolova M.O., Tsargush V.A., Elena A. Yuhno E.A., Vetrovoj O.V., Carlier P.G., Sofronova Y.V. Isaev A., Deev R.V. Miyoshi myopathy associated with spine rigidity and multiple contractures: a case report. BMC Musculoskeletal Disorders 2024 25:146

«01» февраля 2024 г.

 /С.С. НИКИТИН/

  
Завещаю

Уполномоченный секретарь ФГБНУ «МГНЦ»  
Ворогина Е.С.