

СТАТТИ:

1. Svitlana Yermolenko, Yaroslav Chumachenko, Viktor Orlovskyi, Irina Moiseyenko, Oleksandr Orlovskyi, "The Association between Gly460Trp-Polymorphism of Alpha-Adducin 1 Gene (ADD1) and Arterial Hypertension Development in Ukrainian Population", International Journal of Hypertension, vol. 2021, Article ID 5596974, 9 pages, 2021. <https://doi.org/10.1155/2021/5596974>.
2. Lukavenko, I., Kolnoguz, A., Levchenko, Z., Harbuzova, V. (2021). Positive Association between SRA1 rs801460-Variant and Proliferative Type of Benign Breast Disease with Atypia in Ukrainian Females. *Exp Oncol*, 43(4), 1-5. doi: в декабряе должна быть опубликована скопус
3. Ya. D. Chumachenko, M. O. Kyrychenko, D. M. Ramazanova, M. V. Smiianova, V. Yu. Harbuzova, O. V. Ataman. Association study between BGLAP RS1800247-polymorphic variant and type 2 diabetes mellitus development among hypertensive and non-hypertensive Ukrainians. *Zaporozhye Medical Journal*, Vol. 23 No. 3 (2021). <https://doi.org/10.14739/2310-1210.2021.3.220651>.
4. Lukavenko, I., Kolnoguz, A., Harbuzova, V., & Ataman, O. (2021). LncRNA SRA gene polymorphisms and risk of gynecological pathology development among Ukrainian women with proliferative type of benign breast disease without atypia. *Zaporozhye Medical Journal*, 23(5), 651-655. doi: 10.14739/2310-1210.2021.5.230144.
5. Аналіз впливу поліморфних варіантів генів довгих некодуючих РНК (ANRIL, MALAT1, HOTAIR) на деякі клініко-патологічні показники у хворих на рак сечового міхура. А.Д. Волкогон, В.Ю. Гарбузова, І.В. Данілішин, Д.П. Нечипоренко, О.В. Атаман // Буковинський медичний вісник. Т.25, № 2 (98). С. 13-21. DOI: 10.24061/2413-0737.XXV.2.98.2021.3
6. Волкогон А.Д. Аналіз зв'язку однонуклеотидного поліморфізму rs4977574 гена довгої некодуючої РНК ANRIL із виникненням раку передміхурової залози. А.Д. Волкогон, В.Ю. Гарбузова, О.В. Атаман // УЖМБС, 2021, 6(6): 21–23.

ТЕЗИ:

1. Kolnoguz A. V., Ataman O. V., Harbuzova V. Yu. SRA1 rs801460-polymorphism is associated with proliferative type of benign breast disease with atypia development // Всеукраїнська міждисциплінарна науково-практична конференція з міжнародною участю «УМСА – століття інноваційних напрямків та наукових досягнень (до 100-річчя від заснування УМСА)» присвячена 100-річчю заснування Української медичної стоматологічної академії, Полтава, 8 жовтня 2021 року. – 199 с.
2. Kolnoguz A., Danilishyn I., Lukavenko I., Harbuzova V. SRA1 rs10463297-polymorphism is not associated with proliferative type of benign breast disease with atypia in Ukrainian women // Актуальні питання вищої медичної (фармацевтичної) освіти: виклики сьогодення та перспективи їх вирішення : матеріали XVIII Всеукр. наук.-практ. конф. в онлайн-режимі за допомогою системи microsoft teams (Тернопіль, 20–

21 трав. 2021 р.) / Терноп. нац. мед. ун-т імені І. Я. Горбачевського МОЗ України. – Тернопіль : ТНМУ, 2021. – С. 547-548.

3. P. Kniazkova, A. Kolnohuz, Ye. Harbuzova, O. Obukhova Association of ANRIL gene polymorphism rs4977574 with coronary artery disease in Ukrainian population // Materials of the Symposium in Molecular Medicine 2021, 26-28 September 2021. – P. 90.
4. K.Moiseienko, I. Danilishin, V. Harbuzova, O.Obukhova Analysis of the association of MALAT1 gene polymorphism rs410227 with ischemic atherotrombotic stroke in persons with normal and increased arterial pressure // Materials of the Symposium in Molecular Medicine 2021, 26-28 September 2021. – P. 40.
5. V.Pokhmura, D. Nechiporenko, O. Obukhova, V. Harbuzova Assosiation ANRIL gene polymorphism rs4977574 with the development of ischemic atherothrombotic stroke in female patients // Materials of the Symposium in Molecular Medicine 2021, 26-28 September 2021. – P. 96.
6. M. Smiianova, I. Savchenko, V. Harbuzova, O.Obukhova, O. Ataman Association of the *VDR* gene *FokI*-polymorphism with the development of uterine leiomyoma in women with irregular periods in the Ukrainian population // Materials of the Symposium in Molecular Medicine 2021, 26-28 September 2021. – P. 44.
7. Harbuzova Ye., Chumachenko Ya., Obukhova O., Harbuzova V. Positive association between BGLAP Hind III polymorphism and insulin treatment in type 2 diabetes mellitus // Materials of European Human Genetics Virtual Conference 2021, 28-30.08.2021. – P. 06.009B