


**ИНФОРМАЦИЯ ОБ АССИСТЕНТЕ КАФЕДРЫ НЕРВНЫХ БОЛЕЗНЕЙ,
МЕДИЦИНСКОЙ ГЕНЕТИКИ И НЕЙРОХИРУРГИИ ДГМУ
АССИСТЕНТЕ Р.М. МАГОМЕДОВОЙ**

Фото	
ФИО (полностью)	МАГОМЕДОВА РАИСАТ МАГОМЕДОВНА
Ученая степень	Кандидат медицинских наук
Ученое звание	
Занимаемая должность	ассистент
Вуз, год окончания, специальность по диплому	ДГМА, 1998г., Лечебное дело
Ординатура/интернатура, год окончания, специальность	Ординатура, 2005г., неврология
Место и год защиты диссертации	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова, 2015г.
Тема диссертации	«Клинико-генетическое исследование прогрессирующих мышечных дистрофий в популяции Республики Дагестан»
Сфера научных интересов	Эпилептология, генетика
Повышение квалификации по основной специальности за 2017 – 2021 гг. (не более 10): место и сроки,	кафедра неврологии ФПК и ППС ДГМУ, 2020г., 144ч.

количество часов	
Повышение квалификации по педагогике за 2017 – 2021 гг. (не более 10): место и сроки, количество часов	ФГБОУ ВО МЗ РФ ДГМУ, кафедра педагогики, 2017г.,
Повышение квалификации по другим специальностям за 2017 – 2021 гг. (не более 10): место и сроки, количество часов	
Основные научные публикации за 2017 – 2021 гг. (не более 10)	<p>1) Двадцать лет клинической прогрессии дисферлинопатии пациентов из Дагестана; <i>Frontiers in Neurology</i>, MAR (8), 2017.</p> <p>2) Glu20Ter Variant in PLEC 1f Isoform Causes Limb-Girdle Muscle Dystrophy with Lung Injury. <i>Frontiers in Neurology</i>, 31 DEC (8), 2017.</p> <p>3) Corrigendum: Twenty-Year Clinical Progression of Dysferlinopathy in Patients from Dagestan. <i>Frontiers in Neurology</i>, № APR. (8) 2017.</p> <p>4) Клинический случай поясно-конечностной мышечной дистрофии 2Q, ассоциированной с миастеническим синдромом и поражением легких. <i>Нервно-мышечные болезни</i> №3 (9) 2019.</p> <p>5) Внутрисемейный фенотипический полиморфизм коллаген VI –ассоциированных миопатий. <i>Гены и клетки</i> №53(15) 2020.</p> <p>6) Магнитно-резонансный паттерн изменений мышц тазового пояса и нижних конечностей у пациентов с дисферлинопатиями. <i>Лучевая диагностика и терапия</i> №1 (11) 2020.</p> <p>7) Intrafamilial Phenotypic Variability of Collagen VI-Related Myopathy Due to a New Mutation in the COL6A1 Gene. <i>Neuromuscul Diseases</i>. №2(8) 2021.</p>
Основные учебные и учебно-методические пособия за 2017 – 2021 гг. (не более 10)	
Иные достижения (гранты, государственные	

награды и поощрения и проч.)	
Клиническая работа: база, должность (совместительство/основное место работы)	ООО «Нейромед», врач, (совместительство)