

## РЕЗЮМЕ (CURICULUM VITAE)

**ПІБ:** Гречаніна Олена Яківна

### **ПОСАДА:**

професор кафедри медичної генетики Харківського національного медичного університету (ХНМУ), директор Українського інституту клінічної генетики (ХНМУ), генеральний директор Харківського спеціалізованого медико-генетичного центру

61022, Україна, м. Харків, пр. Правди, 13

Тел/факс: + 38 057 7003247

тел. + 38 057 7051674

моб. + 380973547932.

E-mail: [mgc@ukr.net](mailto:mgc@ukr.net), [grechelena@yandex.ru](mailto:grechelena@yandex.ru)

### **ОСВІТА:**

#### **А. Закінчила:**

1959 Харківський медичний інститут (ХМІ). Медичний факультет

1962 -1962 аспірантуру на кафедрі акушерства та гінекології ХМІ

1966 Генетична підготовка в академічній групі професора Є.Ф. Давиденкової, Санкт-Петербург

1972 Московський центральний інститут післядипломної освіти лікарів «Медична генетика»

### **ПРОФЕСОРСЬКО-ВИКЛАДАЦЬКИЙ ДОСВІД:**

08.1959-11.1962	Севєродонецька міська лікарня Луганської області, МОЗ України. Лікар акушер-гінеколог
11.1962-11.1965	Харківський медичний інститут. Аспірант кафедри акушерства та гінекології
11.1965-08.1983	Харківський медичний інститут; Асистент кафедри акушерства і гінекології.
08.1983-02.1984	Обласна клінічна лікарня Харків, Лікар акушер гінеколог медико-генетичної консультації
02.1984-02.1989	Обласна клінічна лікарня Харків, МОЗ України, завідуюча медико-генетичною консультацією
02.1989 – 02.1993	Український інститут удосконалення лікарів. Завідуюча кафедрою медичної генетики
02.1993- 02.1995	Харківська медична академія післядипломної освіти. Проректор з навчальної роботи.
02.1995-02.2000	Харківська медична академія післядипломної освіти. Завідуюча кафедрою клінічної генетики та ультразвукової діагностики
03.2000- 11.2014	Харківський національний медичний університет. Завідуюча кафедрою медичної генетики.

09.2014 - по теперішній час	Харківський національний медичний університет. Професор кафедри медичної генетики.
11.1999 -- по теперішній час	Генеральний директор Харківського спеціалізованого медико-генетичного центру.

**НАУКОВІ ЗАХОДИ:**

1965-1984	Діагностика та корекція аномалій статевого диференціювання
1979	Креативна модель структури медико-генетичної допомоги населенню України
1979	Використання ультразвукового дослідження в оцінці внутрішньоутробного стану плода
1979	Неінвазивні методи діагностики вроджених вад розвитку плода
1979	Вивчення інвазивної пренатальної діагностики плода
1979-1983	Створення комп'ютерної програми для дослідження генетичного здоров'я Харківського субпопуляції; Паспорт новонародженого "Ваша дитина"
1980-2015	Довгостроковий генетичний моніторинг природжених вад розвитку у відповідності зі станом оточуючого середовища.
1980-2015	Тераогенний ефект патологічних метаболітів у маніфестації клінічних ознак при порушеннях обміну сірковмісних амінокислот
1980-2015	Роль материнсько-плодової інфекції у внутрішньоутробному розвитку та захворюваннях дитячого віку
1980-2015	Вивчення ролі гіпометилування, дефіциту фолатного циклу, порушень обміну метіоніну у поєднанні з чинниками зовнішнього середовища у виникненні захворювань людини.
1980-2015	Допологове визначення дії чинників зовнішнього середовища на розвиток дитини
1980-1989	Вивчення гено- і фенотипічних характеристик онкогенетичних синдромів, причин формування «другої мутації».
1980-2015	Мітохондріальні хвороби
1980-1989	Метаболічні хвороби і зовнішнє середовище
1980-1989	Скринуючі програми новонароджених
1980-1989	Рання діагностика та патогенетична терапія різних форм (мітохондріальних, епігенетичних, хромосомних, моногенних, полігенних) спадкових хвороб
1980-1989	Залучення епігенетичних механізмів в маніфестацію судинної патології.
1980-1989	Генетична епідеміологія мутацій поліморфних генів фолатного циклу
1984	Дослідження генетичних характеристик Харківської субпопуляції, створення реєстру вродженої та спадкової патології. Розробка проблем первинної профілактики вроджених вад розвитку.
1986	Реалізація масового скринінгу новонароджених на фенілкетонурію
1988	Розробка та впровадження медико-генетичної допомоги новонародженим із генетичними порушеннями
1989	В Харківському інституті удосконалення лікарів (нині ХМАПО) була створена кафедра медичної генетики (щорічно проходили навчання 200 лікарів з усієї України)
1991	Створено Українську асоціацію спеціалістів ультразвукової діагностики (президент - професор О.Я. Гречаніна).
1993	Розроблена та втілена разом з дитячими хірургами система надання допомоги дітям із природженими вадами розвитку
від 1980	Виконання наукових досліджень: Підходи до лікування ненародженої дитини. Допологове виховання.

Спадкові форми епілепсії.

Пренатальна діагностика спадково обумовлених форм аномалій скелета.

Скринуючі програми у ранній діагностиці спадкової патології.

Профілактика та генетичний моніторинг вродженої та спадкової патології.

Система зворотного скринінгу "плід-батьки" для адекватної діагностики вродженої та спадкової патології у родинах.

1999 року

Проблеми онкогенетики.

2000 р.

відкрито центр допологового виховання дітей

2006р.

відкрито Український інститут клінічної генетики.

### Організаційні форми роботи

1994-2011

Робота над науковими темами ДКНТ. У межах цих програм, разом з учнями, розроблені важливі напрямки: "Захист генофонду населення України", "Програма генетичного моніторингу",

«Здоров'я нації»,

Втілення синдромологічного аналізу в пре- та післянатальній діагностиці спадкової патології;

Впроваджено в систему медико-генетичного консультування оцінку ролі малих аномалій розвитку в ранній діагностиці спадкової патології;

Впроваджено систему оцінки ролі генетично обумовлених форм синдрому затримки росту внутрішньоутробного плоду в перинатальній смертності;

Запорваджена первинна прекоцепційна профілактика генетичної патології;

Підготовлені методичні рекомендації з ранньої діагностики факоматозів;

Впроваджено систему діагностичної взаємодії патологоанатома та генетика при наявності материнсько-плодової інфекції;

Розпочата широка біохімічна діагностика за допомогою сучасних методів спадкових форм порушення обміну речовин;

Впроваджено ранню діагностику та адекватну профілактику онкогенетичних синдромів;

Разом з Інститутом патології хребта та суглобів НАМНУ впроваджено медико-генетичне консультування системних скелетних порушень. Відкрито на базі Інституту медико-генетичний кабінет.

2000-2011

Рання діагностика та патогенетична терапія різних форм (мітохондріальних, епігенетичних, моногенних, полігенних) спадкових хвороб

Підготовлені методичні рекомендації та впроваджена системна діагностика та аналітична оцінка генного поліморфізму ферментів фолатно-метіонінового циклу і поліморфних варіацій хромосом з позицій епігенетичної регуляції.

Разом із міським та обласним Департаментами охорони здоров'я запроваджена система реабілітації для своєчасної і адекватної допомоги з метою профілактики соціального сирітства при генетичних хворобах.

Підготовлені методичні рекомендації та запроваджений масовий неонатальний скринінг на гіпотиреоз з метою попередження та ранньої діагностики моногенної патології, яка асоційована з ураженням щитоподібної залози.

Впроваджено постійнодіючу консультативну допомогу при метаболічних кризах в обласному та міському перинатальних центрах для ранньої діагностики метаболічних кризів як напрямок профілактики перинатальної патології.

Підготовлені методичні рекомендації, локальний протокол для ранньої

діагностики і попередження маніфестації клінічних проявів мітохондріопатій.

Підготовлені методичні рекомендації фено- та генотипічні співставлення при синергічних компаундах поліморфних генів фолатного циклу MTHFR, MTRR і MTR.

Створена Мала генетична Академія для молодих вчених, студентів та школярів на базі кафедри медичної генетики ХНМУ

### **Основні наукові праці (монографії):**

1995	“Актуальні питання діагностики в клінічній генетиці”
1998	“Атлас ультразвукової пренатальної діагностики”
2003	“Генетика репродуктивних втрат”
2003	“Проблеми клинической генетики”
2007	підручник “Медична генетика” для студентів медичних вузів України III-IV рівнів акредитації
2008	“Клініка та генетика спадкових захворювань, що супроводжуються шлунково-кишковими та загальними абдомінальними синдромами”
2009р.	«Метіонін – незамінна амінокислота»
2009 р.	«Спадкова патологія і порушення зору»
2010	“Спадкові захворювання і остеопороз”

### **СПІВПРАЦЯ:**

Співробітництво з відділом клінічної біохімії Університетської дитячої клініки (Цюріх, Швейцарія) по дослідженню активності дегідроптерин редуктази в крові та неоптерину і біоптерину в сечі при порушеннях обміну тетрагідробіоптерину.

Участь у програмі Великої Британії "Інтерпретація порушень обміну амінокислот" з метою контролю якості визначення порушень обміну амінокислот.

Участь у програмі, що проводиться Центром по контролю та попередженню захворювань та асоціацією лабораторій охорони здоров'я (Атланта, США) з контролю якості визначення рівнів фенілаланіну та тиреотропного гормону в сухих плямах крові при проведенні масового неонатального скринінгу на фенілкетонурию та природжений гіпотиреоз.

Співробітництво в рамках національної зовнішньої програми контролю якості Великої Британії (Бірмінгем, Велика Британія) по визначенню рівнів фенілаланіну та тиреотропного гормону в сухих плямах крові при проведенні масового неонатального скринінгу на фенілкетонурию та природжений гіпотиреоз.

Договір з Universitäts klinikum, Freiburg (Німеччина) про сумісні дослідження в діагностиці органічних ацидурих, порушень пуринового обміну, гіперамонемій.

Договір про наукове співробітництво між Інститутом цитології і генетики Академії Наук та Харківським спеціалізованим медико-генетичним центром “Вивчення спектру патогенних мутацій та особливостей фенотипічної експресії спадкових порушень окислювального фосфорилування мітохондрій”. Як результат цієї праці отримана Державна премія президента для молодих вчених з науки і техніки (Ю.Б. Гречаніна, В.А. Гусар).

Договір Харківським спеціалізованим медико-генетичним центром та Пенсільванським університетом про сумісні дослідження в діагностиці мітохондріальних захворювань, обумовлених мутацією мітохондріальної ДНК.

Договір про наукову співпрацю з кафедрою медичної генетики Плевенського медичного університету.

Договір між кафедрою медичної генетики ХНМУ та Грузинської Асоціації пренатальної медицини і перинатології. перманентне (2 рази на рік) проведення телекомунікаційних конференцій.

## **УЧАСТЬ У РОБОТІ ДЕРЖАВНИХ УСТАНОВ:**

### **А: НАЦІОНАЛЬНІ**

Участь в робочій групі при Міністерстві охорони здоров'я України прийняла участь у розробці клінічних протоколів медичної допомоги для вродженої та спадкової патології; програми скринінгу новонароджених; концепції рідкісних спадкових захворювань.

Участь у розробці навчальних програм медичної генетики для студентів медичних вузів України та аспірантів навчальних програм, включаючи програми медичного тематичного удосконалення "Актуальні питання медичної генетики" та програм предатестаційних циклів.

Керівник Харківського філіалу Національного фонду "Україна - дітям Харківщини".

Почесний президент батьківських Асоціацій з фенілкетонурії та муковісцидозу.

Президент Асоціації ультразвукової діагностики.

Голова наглядової ради Харківського обласного Благодійного фонду "За майбутнє покоління".

Член гуманітарної комісії Харківської державної адміністрації.

### **Б. ХНМУ**

Голова Ради із захисту кандидатських дисертацій С 64.600.05.

Голова наукової Ради в Українському інституті клінічної генетики (УІКГ) ХНМУ.

### **В. ВІДОМЧІ**

Головний позаштатний спеціаліст з медичної генетики МОЗ України (2012-2014рр.).

### **Г. ІНШІ**

член спеціалізованої ради Д 26.604.02 при Інституті гігієни та медичної екології ім. О.М.Марзєєва АМН України

### **Патенти:**

- Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Гусар В.А., Здибська О.П., Васильєва О.В. „Спосіб діагностики мітохондріопатій” Пат. № 23577. Опубл. 25.05.2007. Бюл.№7.
- Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В., Новікова І.В., Васильєва О.В., Полуботко Т.О., Прасол В.О., Васильєв В.Д. „Спосіб діагностики спадкової тромбофілії, що обумовлена порушенням перетворення метіоніну на цистин” Пат. № 24837. Опубл. 10.07.2007. Бюл.№10.
- Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Васильєва О.В., Бугайова О.В., Полуботко Т.О. „Спосіб діагностики хронічного панкреатиту при гомоцистинурії” Пат. № 24838. Опубл. 10.07.2007. Бюл.№10.
- Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Васильєва О.В. „Спосіб визначення термінів призначення гепатопротекторів при муковісцидозі ” Пат. № 31248. Опубл.25.03.2008. Бюл.№ 6.
- Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Здибська О.П., Озерова Л.С., Васильєва О.В. „Спосіб діагностики вторинної мітохондріальної недостатності у дітей з хронічними захворюваннями органів травлення” Пат. № 32311. Опубл. 12.05.2008. Бюл.№ 9.
- Пат. Лисюк Г.М., Кучерук З.І., Тимчук С.М., Гречаніна О.Я. „Спосіб виробництва дістичного безбілкового хліба” Пат. № 45175 Україна. Опубл. 26.10.2009. Бюл.№ 20.
- Пат. 53270. Опубл. 27.09.2010. Бюл. № 18. Спосіб профілактики репродуктивних втрат на різних етапах раннього онтогенезу / Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю. Б., Гусар В. В., Васильєва О. В., Алієва Т. Д.
- Пат. 54794. Опубл. 25.11.2010. Бюл. № 20. Спосіб діагностики проявів геномного імпринтингу / Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю. Б., Молодан Л. В., Христич А. В., Васильєва О. В., Алієва Т. Д.

#### **ВИКЛАДАЦЬКІ ОБОВ'ЯЗКИ:**

##### **А. Харківський Національний Медичний Університет**

- Щорічно, в практиці медичної генетики, студентів медичних вузів 1 року навчання
- Щорічно, в практиці медичної генетики, студентів медичних вузів 2 року навчання,
- Щорічно, в практиці медичної генетики, студентів медичних вузів 3 року навчання,
- Щорічно, в практиці медичної генетики, студентів медичних вузів 4 року навчання
- Щорічно, в практиці медичної генетики, студентів медичних вузів 5 року навчання

Щорічно, клінічна генетика, студенти-медики 4 року навчання

Щорічно, клінічна генетика, студенти-медики 5 року навчання

##### **В. Харківський національний університет ім. Каразіна, Медичний факультет**

Щорічно, в практиці медичної генетики, студентів медичних вузів 3-4 року навчання

Щорічно, клінічна генетика, студенти-медики 4 року навчання

Щорічно, клінічна генетика, студенти-медики 5 року навчання

#### **ЧЛЕНСТВО В ТОВАРИСТВІ:**

Заступник голови української Асоціації медичних генетиків

Голова регіональної Асоціації медичної генетики

Президент Харківської міської Асоціації фахівців ультразвукової діагностики в перинатології

Голова Асоціації спеціалістів та сімей, що мають дітей з фенілкетонурією

Почесний президент Асоціації сімей, які мають хворих на муковісцидоз

Почесний президент Асоціації сімей, що мають дітей з хромосомними особливостями,

Керівник Харківського відділення Національного фонду "Україна -- дітям"

Голова наглядової ради Харківського обласного Благодійного фонду "для майбутніх поколінь"

Член Координаційної ради охорони здоров'я Харківської обласної адміністрації,

Член американського Інституту "Ультразвук в медицині" (1995-1999)

Член Всесвітньої Асоціації спадкових метаболічних розладів (SSIEM),

Включена (рішенням спеціалізованої вченої ради Д64.050.07) до списку провідних фахівців за тематикою дисертаційної роботи «Інформаційні технології підтримки прийняття рішень в медичній діагностиці на основі синтезу структурованих моделей» (Національний технічний університет «ХПІ»)

Включена (рішенням спеціалізованої вченої ради К 64.052.05) до списку провідних фахівців за тематикою дисертаційної роботи «Система оцінки ризику розвитку професійно обумовлених захворювань на основі нечіткої логіки» (Харківський Національний університет радіоелектроніки)

### **РЕДАКЦІЯ ЖУРНАЛУ**

Головний редактор журналу "Ультразвукова пренатальна діагностика" (тепер "клінічної генетики").

Член п'яти редакційних рад професійних журналів в Україні та Росії

### **СЕРТИФІКАЦІЯ:**

#### **ВЧЕНІ ЗВАННЯ:**

1992	Свідоцтво професора ПР № 000253
1966	Захист магістерської дисертації на тему: "Порівняльна оцінка діагностичних методів токсоплазмозу в акушерській клініці".
1993	Диплом дійсного члену (академіка) української екологічної Академії наук UEAN № 000018
1997	Диплом лауреата Державної премії України в галузі науки і техніки № 4347
2005	Член-кореспондент академії медичних наук України, сертифікат № 83
2006	Почесне звання «Заслужений діяч науки і техніки України», сертифікат №1684
2007	Почесний громадянин міста Харкова Стипендія І.І. Мечнікова

#### **ЛІЦЕНЗІЇ:**

#### **ВІДЗНАКА:**

Заслужений діяч науки і техніки України (2006)

Почесний громадянин Харкова (2007)

Лауреат премії "мешканець міста Харків, - 2000 - 2009"

Має нагороди: бронзова медаль "За досягнуті успіхи в розвитку народного господарства СРСР" (1979);

Орден "Україна - дітям" за особистий внесок у захист дитинства і материнства, милосердя і закликання для створення добра (2001);

Орден «За трудові досягнення» IV ступеня (2000);

Орден княгині Ольги III ступеня (1999, 2010).

**ДОДАТКОВА ІНФОРМАЦІЯ:  
УЧАСТЬ В КОНФЕРЕНЦІЯХ**

1. Перша Канадсько-українська конференція з питань охорони материнства і дитинства (14-16 травня 1996 р., Київ).
2. Всі наради щодо охорони материнства, дитинства (24-26 квітня 2001, Полтава).
3. Всеукраїнська наукова Студентська конференція з медичної генетики (22-25 листопада, 2001, Харків).
4. Заключна нарада з охорони материнства і дитинства (10-12 квітня 2002, Дніпропетровськ).
5. Міжнародний науково-практичний семінар "Актуальні питання перинатології, педіатрії та дитячого харчування" (13-15 травня 2002, Київ).
6. 46 науково-практична конференція "Актуальні проблеми ендокринології" (19-21 червня 2002, Харків).
7. 8-й Симпозіум (8-13 вересня 2002, Вільнюс, Литва).
8. Міжнародна науково - практична конференція "Соціальна робота в Україні на початку ХХІ століття: Проблеми теорії і практики" (29-31 жовтня, 2002).
9. 1-ий Всеукраїнський конгрес з клінічної генетики з міжнародною участю "метаболічні спадкові захворювання".
10. Науково - практична конференція з міжнародною участю "Від фундаментальних досліджень - до прогресу в медицині", присвяченій 200-річчю заснування Харківського державного медичного університету (січень 17, 2005., Харків).
11. Міжнародний медико - фармацевтичний Конгрес "ліки та життя" (лютий 15 - 18 ,2005), Київ
12. Конференція, присвячена сучасній концепції змінного елемента геному (24 лютого ,2005, Харків).
13. II етап Всеукраїнської Олімпіади та школи з медичної генетики з міжнародною участю "Генетик - 2005" (22-25 квітня, 2005, Харків).
14. Міжнародна конференція "Метаболічні порушення: сучасні аспекти" (28 квітня 2005 р., Харків).
15. Щорічний Європейський Симпозіум "Euroscreen" (5-6 Вересня, 2005, Франція).
16. 42-ий щорічний симпозіум SSIEM 2005 (6-7 вересня 2005, Париж).
17. V українсько-американсько-датський семінар по сучасним методам лікування дітей з фенілкетонурією (8-9 вересня 2005 р. у Франції).
18. X Міжнародний конгрес вроджених вад метаболізму. (Японія, 12-14 Вересня 2005).
19. Конференція присвячена принципам лікування спадкових захворювань. (Вересень 29, 2005, Харків).
20. Другий всеукраїнський конгрес з клінічної генетики з міжнародною участю "метаболічні спадкові захворювання" (4-7 жовтня 2005 р., Харків).
21. Наукова сесія університету, присвячена 201-річчю свого заснування і міжвузівська конференція молодих вчених "Медицина третього тисячоліття" (січень 18, 2006, Харків).
22. Російська науково-практична конференція з міжнародною участю "вирішені і невирішені проблеми муковісцидозу в РФ" (лютий 15, 2006, Білгород).
23. Науково-практична конференція з міжнародною участю "генетичні аспекти діагностики та лікування в сучасній медицині" (24 березня, 2006., Київ).
24. 4-я Регіональна науково-практична конференція "Актуальні питання дитячої гастроентерології" (квітень 24, 2006, Харків).
25. II етап Всеукраїнської Олімпіади та школи з медичної генетики з міжнародною участю "Генетик - 2006" (22-25 квітня, 2006, Харків).
26. Міжнародна наукова конференція "Наука і соціальні проблеми суспільства: харчування, екологія, демографія" (23-24 травня, 2006).
27. XI Конгрес Світової Федерації українських лікарських товариств (СФУЛТ) (28-30 серпня 2006, Полтава).
28. Науково-практична конференція "Остеопороз: епідеміологія, клінічні особливості, діагностика, профілактика та лікування." ( 5-6 Вересня 2006 , Євпаторія).



29. 10-й Міжнародний конгрес з вроджених вад метаболізму (12-16 вересня, 2006, виставковий центр Макухарі, Японія).
30. Науково-практична конференція з міжнародною участю "Перинатальна діагностика, профілактика та лікування вроджених вад розвитку" (6-7 грудня 2006, Київ).
31. Науково-практична конференція з міжнародною участю "актуальні питання медичної генетики." (Київ, 17-18 квітня 2007).
32. Перший з'їзд перинатологів України (квітень 19, 2007, Київ).
33. Другий етап Всеукраїнської студентської олімпіади з медичної генетики "Генетик - 2007" (Київ, 24-27 квітня 2007).
34. Міжнародна конференція з медичної генетики "Плід - як частина родини" 22-24 травня 2007 року, Харків.
35. Другий етап Всеукраїнської студентської олімпіади з медичної генетики "Генетик -2008" (Київ, 24-27 квітня 2008).
36. III Конгрес української Асоціації фахівців з ультразвукової діагностики (8-11 червня 2008, Одеса).
37. Третій Міжнародний конгрес «Спадкові хвороби» (24-26 червня 2008, Харків).
38. Щорічний симпозиум Товариства з вивчення вроджених вад метаболізму (2-5 вересня, 2008, Лісабон).
39. 1-ий Фульда симпозиум по окисленню жирних кислот та клініко-біохімічні та молекулярні аспекти (12-14 листопада 2008, Фульда).
40. IV з'їзд медичних генетиків України з міжнародною участю (Львів, 9-11 жовтня, 2008).
41. X Всеукраїнська науково-практична конференція «Актуальні питання педіатрії», присвячена пам'яті члена-кореспондента НАН і АМН України, РАМН, професора В.М. Сидельникова (20-22 листопада 2008, Харків).
42. Сьомий з'їзд Росії "Сучасні технології в педіатрії та дитячої хірургії" (21-23 жовтня 2008, Москва).
43. Перша Міжнародна науково-практична конференція "Актуальні питання репродуктивної фармакології" (21 листопада, р. Харків).
44. Наукова конференція молодих вчених з міжнародною участю "Біологічні основи розвитку патології пізнього віку" (Київ, 27 січня 2009).
45. Науково-практична Телеконференція "Мультидисциплінарний підхід до диференційної діагностики захворювань підшлункової залози у дітей" (березень 5, 2009 телеміст Львів-Київ).
46. IX національний конгрес з муковісцидозу (4-5 квітня 2009, Москва, Росія).
47. II етап Всеукраїнської студентської олімпіади з медичної генетики "Генетик-2009" (22-24 квітня 2009 р., р. Харків).
48. 7-а Міжнародна конференція по метаболізму гомоцистеїну (Прага, Чеська Республіка, 21-25 червня, 2009).
49. Міжнародна науково-практична конференція "Сучасні технології профілактики спадкових хвороб та дитячої інвалідності (до 40-річчя медико-генетичного центру)" (21-22 травня 2009, Санкт-Петербург, Росія).
50. XVII Міжнародна науково-практична конференція "Інформаційні технології: наука, техніка, технологія, освіта, здоров'я» ("МістоCAD-2009-Харківський") (20-22 травня 2009, Харків).
51. Міжнародна конференція з медичної генетики "плід - як частина родини" (16-18 червня 2009, Одеса).
52. Національна науково-практична конференція з міжнародною участю "Впровадження сучасних наукових досягнень в судово-медичної експертизи" (вересень 10, 2009, Харків).
53. Міжнародна наукова медична конференція "Від дитини до дорослого: міждисциплінарні аспекти фундаментальної та практичної медицини" (24-25 вересня 2009, Харків).
54. Четверта науково-практична конференція дитячих офтальмологів України (1-2 жовтня, 2009, Алушта).
55. VIII російський Конгрес "Сучасні технології в педіатрії та дитячої хірургії" (20-23 жовтня, 2009, Москва, Росія).

56. Науково-практична конференція "Актуальні питання медичної генетики (4 вересня 2009, Харків).
57. Другий Міжнародний симпозиум "Клініка і лабораторний аналіз" (29-30 жовтня, 2009, Луганськ).
58. VIII науково-практична конференція Харківської обласної клінічної лікарні "Проблеми регіональної медицини" (Листопад 10, 2009, Харків).
59. II етап Всеукраїнської студентської олімпіади з медичної генетики з міжнародною участю "Генетик -2010" (22-24 квітня, 2010, Харків).
60. 3-й Міжнародний Конгрес (14-16 квітня, 2010, Харків).
61. Міжнародна науково-практична конференція "Актуальні питання polymorbidity патології в клінічній картині внутрішніх хвороб" (20 травня 2010 р. Білгород, Росія).
62. Перший російський Конгрес з міжнародною участю "Молекулярні основи клінічної медицини - можливе і поточне" (6-9 червня 2010 року Санкт-Петербург, Росія).
63. V східноєвропейська конференція з рідкісних хвороб і препаратів - сиротам "рідкісні захворювання у фокусі персоналізованої медицини" (1-4 липня 2010 Санкт-Петербург, Росія).
64. Перший міжнародний симпозиум "Клініка і лабораторний аналіз".
65. Щорічний симпозиум Товариства з вивчення вроджених вад метаболізму (31 серпня-3 вересня 2010 р., Стамбул - Туреччина).
66. IV Міжнародний конгрес з клінічної генетики "Спадкові хвороби" (29 листопада 29 - грудня 1,2010, Харків).
67. III Міжнародний симпозиум "клініка і лабораторний Аналіз" (28-29 жовтня 2010, Харків).
68. Перша Міжнародна науково-практична конференція "Гендер. Екологія. Здоров'я ».
69. Третя Міжнародна Наукова Конференція "Гендер. Екологія. Здоров'я" (19-20 Квітня 2011 р., Харків).
70. 4-а Міжнародна наукова міждисциплінарна конференція (13-14 квітня 2011 р., р. Харків).
71. Міжнародний конгрес з профілактики вроджених захворювань (13-14 травня 2011, Відень).
72. V Українсько-Баварський Симпозиум (Харків).
73. Міжнародна науково-практична конференція "Епігенетичні хвороби" (2-3 червня 2011 р., Харків).
74. Телеміст "Клінічна картина і діагностика спадкових захворювань" (червень 10, 2011, Київ).
75. IV Міжнародний конгрес молекулярної медицини "Від клітини до ліжка хворого" (27-30 червня 2011 р., Стамбул).

## ПУБЛІКАЦІЇ

1. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) О гиалуронидазной активности при воспалительных заболеваниях половых органов женщины: Сб. науч. раб. по акуш. и гинек. // ХНМО и ХМИ.- Харьков, 1960.- Вып. 19.-С.171-175.
2. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Некоторые данные по диагностике токсоплазмоза в акушерской патологии // Материалы обл. науч.-практ. конф. по токсоплазмозу.- Луганск, 1964.- С. 47-48.
3. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Иммунофлуоресцентный метод в диагностике токсоплазмоза // Материалы науч. конф. молодых ученых. - Харьков, 1965, - Вып. 63. - С. 198-201.
4. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Выявление и лечение токсоплазмоза как метода профилактики перинатальной патологии плода // Физиология и патология внутриутробного плода и новорожденного: Сб.науч. тр.- К., 1965.- С. 120-124.
5. Гречанина О.Я. (Трунова О.Я.) Деякі дані по діагностиці токсоплазмозу в акушерській патології // Педіатрія, акушерство і гінекологія. -1965.-N5.-С. 53-56.
6. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Ценность иммунофлуоресцентного метода в диагностике токсоплазмоза // Актуальные вопр. теоретической и клинической медицины: Материалы. науч. конф.- К., 1966.- С.245-247.
7. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Сравнительная оценка лабораторных методов диагностики токсоплазмоза в условиях клиники: Автореф. дис.... канд. мед. наук. - Харьков,1966.- 24 с.
8. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Опыт выявления токсоплазмоза с помощью реакции с красителем и люминесценцией // Токсоплазмоз.- К.: Здоров'я, 1966. - С. 202-206.

9. Грищенко И.И., Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.), Никонов А.К. Диагностика и лечение некоторых хронических инфекций в акушерстве // Материалы юбил. науч. сес. ХМИ, посв. 50-летию Октября.- К., 1967.- С. 32-34.
10. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Хромосомные аберрации и перинатальная патология // Физиология и патология внутриутробного плода и новорожденного: Сб.науч. тр.-1967.- Вып.78.- С. 134-137.
11. Грищенко И.И., Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.), Воронцов Ю.М., Лакиза В.С. Значение цитогенетических исследований при коррекции пола у интерсексов // Актуальные вопр. акушерства (медицинская генетика): Межвед. респ. Сб.- К., 1970. – Вып. 1. - С. 65-67.
12. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Генетические аспекты интерсексуальности //1-я Укр. конф. по генетике: Материалы конф.- К., 1971.- С. 151-154.
13. Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.), Головчанский О.В., Передерий А.А., Реброва Л.А. Опыт работы медико-генетической консультации по профилактике перинатальной патологии // V съезд акушеров-гинекологов УССР: Тез.докл.- К., 1971.- С. 93-95.
14. Гречанина Е.Я., Воронова Р.Я., Негриу В.Л. Медико-генетическое консультирование при врожденных пороках развития // Вопр. патологии беременности и родов: Сб. науч.тр.- Харьков, 1972.- Вып. 102. - С. 74-77.
15. Грищенко И.И., Гречанина Е.Я., Полосухина И.К., Головчанский О.В., Воронова Р.Я. Опыт организации медико-генетического консультирования // Актуальные вопр. акушерства и гинекологии: Материалы 1-го съезда акушеров-гинекологов Молдавии.- Кишинев, 1972. – С.22-23.
16. Гречанина Е.Я. Клинические, эндокринологические и генетические аспекты интерсексуальности // Актуальные вопр. акушерства и гинекологии: Материалы 1-го съезда акушеров-гинекологов Молдавии.- Кишинев, 1972. –С.94-95
17. Грищенко И.И., Гречанина Е.Я., Гень С.А., Жарких А.В., Воронова Р.Я., Назарюк С.А., Реброва Л.А. Комплексный метод диагностики гемолитической болезни плода в условиях изоантигенной несовместимости // Тез. докл. VII Междунар. конгр. акушеров-гинекологов.- М., 1973.- С. 125-127.
18. Гречанина Е.Я., Воронова Р.Я., Брук Б.М. Анализ родословной при гетерозиготном носительстве муковисцидоза // Перинатальная физиология и патология: Сб. науч.тр.-Харьков, 1974.- Вып.116. - С. 107-110.
19. Грищенко И.И., Гречанина Е.Я., Передерий А.А. Некоторые генетические аспекты слабости родовой деятельности // Гуморальная регуляция родовой деятельности и лечение ее нарушений: Сб.науч.тр. – Харьков, 1976.- С. 76-83.
20. Грищенко В.И., Гречанина Е.Я., Дудко Л.В., Рубцова Е.М., Сухина Н.П. Изменения сердечной деятельности плода под влиянием маточных сокращений, индуцированных окситоцином // Гуморальная регуляция родовой деятельности и лечение ее нарушений: Сб.науч.тр.-Харьков,1976.- С. 62-66.
21. Грищенко В.И., Гречанина Е.Я., Дудко Л.В., Сухина Н.П. Обследование плода при повышенном риске мертворождения // Материалы XIII Всесоюз. съезда акушеров-гинекологов: Тез.докл.- М.,1976.- С.76-78.
22. Grischenko V.I., Grechanina O.Ya., Grechanin B.E. Complex study of the inborn sexual differentiation anomalies for the optimum method and time correction // VIII World Congr. of Gynecology and Obst. – Mexico, 1976.- P.109.
23. Грищенко В.И., Гречанина Е.Я. Медико-генетическое консультирование супружеских пар с отягощенным акушерским анамнезом // Материалы I съезда акушеров-гинекологов и III съезда педиатров Лит. ССР, 15-16 сент. 1977:В 2 Т.-Каунас, 1977.-Т.1.- С.256-257.
24. Гречанина Е.Я., Дудченко А.А., Голубев А.П., Житник В.П. О причинах угрозы прерывания беременности // Научно-технический прогресс, охрана окружающей среды, фундаментальные проблемы медицины и биологии: Сб.докл.обл.науч.-практ.конф. –Полтава, 1978.- С.7-8.
25. Гречанина Е.Я., Грищенко В.И., Кныш Л.В., Репретин И.Р., Шевченко Л.П., Бронина Н.Н., Сидорова З.Н. Опыт работы акушерско-гинекологического центра Харьковской области // Материалы VII съезда акушеров-гинекологов УССР.- Донецк, 1981.- С. 15-17.
26. Гречанина Е.Я., Власова Л.А., Николаева З.Н. Использование генетического скрининга при прогнозировании потомства // Материалы VII съезда акушеров-гинекологов УССР.- Донецк, 1981.- С.337-339.
27. Грищенко В.И., Гречанина Е.Я., Гречанин Б.Е., Ежелова Н.П. Определение оптимального времени и метода коррекции аномалий половой дифференцировки // Актуальные вопр. диагностики, лечения аномалий полового развития и гинекологических заболеваний у девочек: Сб. науч. тр. - М.,1981.-С.44-48.
28. Гречанина Е.Я., Журева М.В. О применении половых гормонов при лечении дисгенезии гонад // Актуальные вопр. диагностики, лечения аномалий полового развития и гинекологических заболеваний у девочек: Сб. науч. тр.- М.,1981.- С.55-58.
29. Грищенко В.И., Гречанина Е.Я., Гречанин Б.Е. Организация раннего выявления, медико-генетического консультирования и лечебной помощи детям с аномалиями половой дифференцировки // Актуальные вопр. гинекологии детей и подростков: Тез. докл. I Всесоюз. науч.-практ. конф. – Ереван,1982.- С. 43-45.

30. Гречанина Е.Я., Куксова Л.А., Дудченко А.А. Опыт медико-генетического консультирования при ВПР // Генетика аномалий развития человека: Материалы I Всесоюз. совещ. по тератологии.- К.: Наук. думка, 1983.-С.118-121.
31. Грищенко В.И., Гречанина Е.Я., Куксова Л.А. Песочина Э.А. Бусыгин Ю.Н. Антенатальная диагностика врожденных пороков развития с применением ЭВМ-скрининга, эхографии и амниоцентеза // Материалы XIV Всесоюз. съезда акушеров-гинекологов.- Кишинев, 1983. – С.154-155.
32. Гречанина Е.Я. поэтапное массовое дородовое выявление врожденных пороков развития // I Всесоюз. съезд мед. генетиков, Киев, 16-18 окт.1983.- М., 1983. – С.93.
33. Гречанина Е.Я., Шахбазов В.Г. Куксова Л.А. Николаева З.Н. Степанец А.П. Изучение эффекта гетерозиса в репродуктивной функции человека // Всесоюз. съезд мед. генетиков. Киев, 16-18окт.1983.- М., 1983. – С. 375-376.
34. Гречанина Е.Я., Грищенко В.И. Титаренко Л.Е. Влияние производственных факторов на менструальную функцию работниц-крановщиц //I Всесоюз. съезд мед. генетиков. Киев, 16-18окт.1983.- М., 1983. –С. 378-379.
35. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Гречанин Б.Е.Степанец А.П. Пренатальная диагностика врожденных пороков развития // Тез. докл. III Всесоюз. науч. конф. детских патологоанатомов.- Харьков, 1985.- С. 67-69.
36. Гречанина Е.Я., Голубев А.П. Дудченко А.А. Использование кибернетических методов в обследовании женщин с угрозой прерывания беременности // Депон. во ВНИИМИ МЗ СССР, N 11412-6 // МРЖ.-1986.- N 8.-1280.
37. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А. Пренатальная диагностика врожденных пороков развития // Генетика аномалий развития.- К.: Наук. думка, 1986.- С.117-126.
38. Гречанина Е.Я., Куксова Л.А., Жадан И.А. Программа пре- и постнатального генетического контроля за развитием новорожденных // Всесоюз.симпоз."Актуальные проблемы профилактики наследственных болезней": Сб. Тез. доп.-Вильнюс,1986.- С. 27-28.
39. Гречанина Е.Я., Кривич И.П. Медико-генетическое консультирование при аномалиях полового развития у детей и подростков: Метод. рекомендации.- Харьков, 1986.- 23 с.
40. Гречанина Е.Я., Яворский В.С., Малоштан А.Я., Минак В.А. Организация центра по медико-генетическому консультированию // V съезд генетиков и селекционеров Украины. Ч.1. Общая и молекулярная генетика.- К., 1986.– С.24-25.
41. Гречанина Е.Я., Голубев А.П., Дудченко А.А., Ромадина О.В. Программа обследования семей с невынашиванием беременности // V съезд генетиков и селекционеров Украины. Ч.4. Общая и молекулярная генетика.- К., 1986.– С.15-16.
42. Гречанина Е.Я., Куксова Л.А., Степанец А.П., Ковалева В.И. Пренатальная диагностика синдромов МВПР // V съезд генетиков и селекционеров Украины. Ч.4. Общая и молекулярная генетика.- К., 1986.– С.16-17.
43. Гречанина Е.Я., Коломенский В.Н.Бескорвайная О.И.Куксова Л.А.Степанец А.П.Ляпкин Г.Е.Устинова В.Н. Медико-генетическое обследование детей, больных муковисцидозом // XV межобл. науч.-практ. конф. "Генетические аспекты патологии":Сб. Тез.докл. - Харьков, 1987.- С. 5-6.
44. Гречанина Е.Я., Коломенский В.Н., Бескорвайная О.И., Куксова Л.А., Степанец А.П., Ляпкин Г.Е., Устинова В.Н. Опыт выявления и диспансерного наблюдения детей, больных муковисцидозом // XV межобл. науч.-практ. конф. "Генетические аспекты патологии":Сб. Тез.докл. - Харьков, 1987.- С. 9-11.
45. Гречанина Е.Я., Жадан И.А. Эхография плаценты, информативная значимость метода // XV межобл. науч.-практ. конф. "Генетические аспекты патологии":Сб. Тез.докл. - Харьков, 1987.- С. 15-17.
46. Гречанина Е.Я. Пренатальная диагностика генетических дефектов, состояние и перспективы // Тез. докл. V съезда Всесоюз. о-ва генетиков и селекционеров им. Н.И.Вавилова, (Москва, 24-28 нояб.,1987).- М., 1987.- С.197.
47. Гречанина Е.Я., Голубев А.П., Лихачев В.К., Люлька Р.П., Дудченко А.А., Житник В.П. Методика обследования и рационального ведения женщин с угрозой прерывания беременности: Метод. рекомендации.- Полтава, 1987.- 24 с.
48. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Куксова Л.А. Ультразвуковая оценка состояния плаценты: Метод. рекомендации.- Харьков,1987.- 19 с.
49. Гречанина О.Я., Дудченко А.А., Голубев А.П. Закінчення вагітності при загрозі переривання її у жінок групи високого ризику // Педіатрія, акушерство і гінекологія.- 1987.- N 3. - С.46.
50. Гречанина Е.Я., Куксова Л.А., Николаева З.Н. Медико-генетическое консультирование при некоторых редких синдромах МВПР // XV межобл. науч.-практ. конф. "Генетические аспекты патологии":Сб. Тез.докл. - Харьков, 1987.- С.14-16.
51. Гречанина Е.Я., Яковцова А.Ф., Жадан И.А., Агошков В.И. Разработка критериев пренатальной диагностики множественных врожденных пороков развития // XV межобл. науч.-практ. конф. "Генетические аспекты патологии": Сб. Тез.докл. - Харьков, 1987.- С.9-10.
52. Гречанина Е.Я., Ромадина О.В., Гречанин Б.Е., Куксова Л.А.Роль прекоцепции в профилактике врожденных пороков развития // Съезд мед. генетиков УССР: Тез. докл.- Львов, 1988.-С. 22.

75. Гречанина Е.Я., Кулиев А.М., Дубинина И.Г. Базовые уровни альфафетопротеина в зависимости от срока беременности / Вопросы охраны материнства и детства.- 1990.-Т.35, №9.- С.34-38.
76. Гречанина Е.Я., Попова С.С. Фенотипический полиморфизм гирсутизма // Медицинская генетика: Республ. межвед. сб.- К. : Здоровье, 1990. – Вып.1.- С. 67-71.
77. Гречанина Е.Я., Киржнер В.М., Пастухов Ю.В. Пренатальное исследование в профилактике структурных аномалий плода // Тез. докл. II Всесоюз. съезда мед. генетиков, Алма-Ата, 4-6 дек. 1990.- Москва, 1990.-С. 112-113.
78. Гречанина Е.Я., Коломиец О.Л., Богданов Ю.Ф., Мазурова Т.Ф., Джгаркава Н.А., Курило Л.Ф., Любашевская И.А. Анализ тотальных препаратов синаптонемных комплексов мужчин с бесплодием// Тез. докл. II Всесоюз. съезда мед. генетиков, Алма-Ата, 4-6 дек. 1990.- Москва, 1990.-С. 207-208.
79. Гречанина Е.Я., Жадан И.А. Пренатальная диагностика синдромов множественных врожденных пороков развития // Тез. докл. II Всесоюз. съезда мед. генетиков, Алма-Ата, 4-6 дек. 1990.- Москва, 1990.- С. 147.
80. Гречанина Е.Я. Массовая пренатальная диагностика структурных аномалий плода. Проблемы и решения // Пренатальный и неонатальный скрининг врожденной и наследственной патологии: Тез.докл., 21-23 нояб. 1990.- Харьков, 1990.- С.13-15.
81. Гречанина Е.Я., Степанец А.П., Климова Е.М. Использование методов моноклональной диагностики для пре- и постнатального скрининга наследственной патологии // Пренатальный и неонатальный скрининг врожденной и наследственной патологии: Тез.докл., 21-23 нояб. 1990.- Харьков, 1990.- С.16.
82. Гречанина Е.Я., Степанец А.П., Белобровец М.Н. Массовый скрининг новорожденных на фенилкетонурию // Пренатальный и неонатальный скрининг врожденной и наследственной патологии: Тез.докл., 21-23 нояб. 1990.- Харьков, 1990.- С.59-60.
83. Гречанина Е.Я., Попова С.С. Дифференциальная диагностика различных клинических форм гирсутизма: Метод. рекомендации.-Харьков, 1990.- 27с.
84. Гречанина Е.Я., Кулиев А.М., Дубинина И.Г., Цыперсон В.П. Базовые уровни альфафетопротеина в зависимости от срока беременности // Вопр. охр. материнства и детства.- 1990.- №9.- С.44-48.
85. Гречанина Е.Я., Жадан И.А. Пренатальная диагностика хромосомных болезней // Ультразвуковая диагностика в перинатологии: Тез. докл. IV Всесоюз. школы-семинара.- Владимир, 1991. - С.41.
86. Гречанина О.Я. Захист генофонду нації. Проблеми та підходи до його розв'язання // Здоров'я та відтворення народу України: Матеріали наук. конф. - Київ, 1991.- С.140-144.
87. Грищенко О.В., Гречанина Е.Я. Ультразвуковая характеристика изменений репродуктивных органов у женщин, злоупотребляющих алкоголем // IX съезд акушеров-гинекологов Украины: Тез. докл.- Киев, 1991.- С.321-322.
88. Гречанина Е.Я. Возможности ультразвуковой диагностики генетических дефектов плода во втором триместре беременности // Вестн. АМН.-1991.- N 2.- С.27-32.
89. Гречанина О.Я., Писочина Е.О. Клініка, діагностика і генетика факотомозів у дітей // Педіатрія, акушерство і гінекологія.-1991.- N 3.- С.24-25.
90. Grechanina O.Ya., Grechanin B.E., Stepanets A.P., Nevedrova N.V., Grischenko O.V. The diagnosis value of the AFP test in prenatal revealing of multiple congenital defects // The Am. J. of Human Genetics.- 1991.- Vol.49, N 4.- P.328.
91. Grechanina O.Ya., Grischenko O.V. Effect of Chronic Alcolgol Intoxication on Reproductive System Status in Women // European association of gynaecologists and odstetricians 6-th meeting: Abstract.- Moscow, 1991.- P.11.
92. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Николаева З.Н. Цитогенетические исследования в республиканском МГЦ // II Всесоюз. науч.-практ. конф. по цитогенетике: Тез. докл., Москва, 9-11 окт. 1991г.- Москва, 1991.- С.8.
93. Гречанина Е.Я., Николаева З.Н., Куксова Л.А. Случай сбалансированной транслокации между хромосомами 3 и 17 // II Всесоюз. науч.-практ. конф. по цитогенетике: Тез. докл., Москва, 9-11 окт. 1991г.- Москва, 1991.- С.81.
94. Гречанина Е.Я., Николаева З.Н., Песочина Э.А. Случай частичной моносомии длинного плеча хромосомы 8 // II Всесоюз. науч.-практ. конф. по цитогенетике: Тез. докл., Москва, 9-11 окт. 1991г.- Москва, 1991.- С.80-81.
95. Гречанина Е.Я., Николаева З.Н., Куксова Л.А. Случай частичной моносомии длинного плеча хромосомы 16 // II Всесоюз. науч.-практ. конф. по цитогенетике: Тез. докл., Москва, 9-11 окт. 1991г.- Москва, 1991.- С.81.
96. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Антипенко Е.Н., Когут Н.Н., Зеленый В.М. Генетический мониторинг множественных врожденных пороков развития: Метод. рекомендации.- Харьков, 1992.- 19 с.
97. Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Яковенко Е.А. Пре- и постнатальная ультразвуковая диагностика в диспансеризации новорожденных // Ультразвуковые методы диагностики в современной клинике: Программа и Тез. докл. междунар. науч.-практ. конф., 8-10 окт. 1992 г.-Харьков,1992 С.73.
98. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В., Ольховская О.А. Использование синдромологического анализа в пренатальной ультразвуковой диагностике синдромов множественных пороков развития // Ультразвуковые методы диагностики в современной клинике: Программа и Тез. докл. междунар. науч.-практ. конф., 8-10 окт. 1992 г.-Харьков,1992.- С. 72.

99. Гречанина Е.Я. Подходы к первичной профилактике генетических дефектов // VI съезд Укр. о-ва генетиков и селекционеров им. Н.И.Вавилова: Тез.докл: В 3т. - К., 1992. Т.1.- С.60-61.
100. Гречанина Е.Я., Степанец А.П., Белаш Н.Н. Массовый скрининг новорожденных на гипотиреоз // VI съезд Укр. о-ва генетиков и селекционеров им. Н.И.Вавилова: Тез.докл: В 3т. - К., 1992. Т.1.- С.97-98.
101. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Щербина Н.А. Инструментальные методы пренатальной диагностики наследственных и врожденных болезней: Метод. рекомендации.- Харьков, 1992.- 24 с.
102. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Зеленый В.М. Синдромологический анализ в клинической генетике: Метод. рекомендации. - Харьков, 1992.- 15 с.
103. Гречанина Е.Я., Степанец А.П., Песочина Э.А. Медико-генетическое консультирование при лизосомных болезнях накопления: Метод. рекомендации.- Харьков, 1992.- 20 с.
104. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Бабаджанян Е.Н. Клиника, генетика, диагностика аутомсомных трисомий: Метод. рекомендации. - Харьков, 1992.- 22 с.
105. Гречанина Е.Я. Пренатальная ультразвуковая диагностика врожденных пороков развития // Ультразвуковая пренатальная диагностика.- 1992.- Вып. 1.- С.3-14.
106. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А. Клиническая и ультразвуковая диагностика редких синдромов МВПР // Ультразвуковая диагностика в перинатологии и гинекологии. Клин. лекции: Школа-семинар.- Харьков, 1992.- С.3-9.
107. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Федорченко Л.А., Комиссарова В.М., Пазинич О.В. Программные средства для медико-генетической службы: Метод. рекомендации.- Харьков, 1992.- 16 с.
108. Гречанина Е.Я., Гордиенко И.Ю. Пренатальная диагностика аномалий развития плода и лечение неотложных состояний у новорожденных. Метод. рекомендации.- К., 1992.- 20 с.
109. Гречанина Е.Я., Зеленый В.М., Майборода Т.А., Молодан Л.В. Клиника, генетика и диагностика наследственных болезней соединительной ткани: Метод. рекомендации для врачей- курсантов.- Харьков, 1992.- 37 с.
110. Гречанина О.Я., Степанец А.П., Невердова Н.В., Гречанина Ю.Б., Маланчук Л.М. Програми масового та селективного скринінгу вагітних у пренатальному дослідженні альфа-фетопротеїну сироватки крові матері // Цитология и генетика.- 1992. -Т. 26, №4. - С.20-24.
111. Гречанина Е.Я., Яковенко Е.А., Здыбская Е.П., Христинич А.В. Изучение подходов к антенатальной диагностике генетически обусловленных форм синдрома внутриутробной задержки развития плода // Тез. докл. I съезда Рос. ассоц. врачей ультразвуковой диагностики в перинатологии и гинекологии, Суздаль, 6-8 окт. 1992 г.- М., 1992.- С. 16.
112. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В., Ольховская О.А. Возможности ранней ультразвуковой диагностики генетических дефектов // Тез. докл. I съезда Рос. ассоц. врачей ультразвуковой диагностики в перинатологии и гинекологии, Суздаль, 6-8 окт. 1992.- М., 1992.- С.17.
113. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В. Антенатальное и постнатальное сопоставление при ультразвуковой диагностике врожденных пороков развития // Ультразвуковая диагностика в акушерстве, гинекологии и педиатрии.- 1993.- N 1.- С. 21-28.
114. Гречанина Е.Я., Давиденко В.Б., Лапшин В.В., Вьюн В.В. Современные тенденции в ранней диагностике врожденной урологической патологии у детей // Травмы мочеполовых органов: Материалы межрегион. науч.- практ. конф. урологов.- Харьков, 1993.- С.10-11.
115. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Федорченко В.А., Комиссарова В.М., Паринич О.В., Молодан Л.В. Возможности применения программных средств в системе медико-генетической службы // Тез. докл. укр. науч.-практ. конф. "Метагігієна-93".- К., 1993.- С. 17-18.
116. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Молодан Л.В. Генетические факторы риска интранатального повреждения нервной системы плода // Материалы междунар. науч.- практ. конф. «Дыхательные расстройства, нарушения кровообращения и другие актуальные вопросы неонатологии».- Харьков, 1993.- С. 89-90.
117. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Здыбская Е.П., Ромадина О.В., Куксова Л.А., Зеленый В.М., Гошовский В.С. Синдромологический анализ в перинатологии. Ультразвук открывает новые возможности метода // Ультразвуковая перинатальная диагностика.- 1993.- N 2-3, Т.1.- С. 4-8.
118. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Бабаджанян Е.Н., Яковенко Е.А., Маланчук Л.М., Арзуманова И.Е., Ярославская И.А., Гречанина Ю.Б. Пренатальная диагностика нефроуринарных аномалий и подходы к их постнатальной коррекции // Ультразвуковая перинатальная диагностика.- 1993.- N 2-3, Т.1.- С. 28-32.
119. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юров Ю.Б., Христинич А.В., Доронин Г.Л., Бусыгина В.Ю. Молекулярно-цитогенетические методы в пренатальной диагностике хромосомных аномалий // Ультразвуковая перинатальная диагностика.- 1993.- N 2-3, Т.1.- С.13-15.
120. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Бабаджанян Е.Н., Арзуманова И.Е. Пренатальная диагностика нефроуринарных аномалий и подходы к их постнатальной коррекции // Ехографія в перинатології та гінекології: Зб.науч.пр.- Кривий Ріг, 1993.- С.45.
121. Гречанина Е.Я., Яковенко Е.А., Здыбская Е.П. Пренатальная диагностика генетически обусловленных форм синдрома внутриутробной задержки роста плода // Ехографія в перинатології та гінекології: Зб.науч.тр.- Кривий Ріг, 1993.- С.83.

53. Гречанина Е.Я., Жадан И.А. Эхографические данные о состоянии плаценты при врожденных пороках развития и осложнениях беременности // I съезд мед. генетиков УССР: Тез. докл.- Львов, 1988.-С. 112-113.
54. Гречанина Е.Я., Яковцова А.Ф., Гречанин Б.Е. Ультразвуковая оценка состояния плаценты в профилактике перинатальной смертности // Ультразвуковая диагностика в перинатологии и педиатрии: Тез. докл. Таллин, 19-22 сент., 1988.- Тарту, 1988.- С.65-66.
55. Гречанина Е.Я., Яворский В.С., Малоштан А.Я. Организация медико-генетического центра в составе областной клинической больницы // Советское здравоохранение. – 1988.- N 8.- С.46-50.
56. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Дудченко А.А. Частота врожденных пороков развития плода в разных возрастных группах матерей при угрозе прерывания беременности // Научно-технический прогресс, охрана окружающей среды, фундаментальные проблемы медицины и биологии: Тез. докл. обл. науч.-практ. конф. - Полтава, 1988.- С.87.
57. Гречанина Е.Я., Попова С.С. Дифференциальная диагностика гиперандрогений, сочетающихся с бесплодием // Юбил. конф., посв. 30-летию Ин-та акуш. и гинек. им. И.Ф. Жордания: Тез. докл.- Тбилиси, 1988.- С.37.
58. Гречанина Е.Я., Дудченко А.А., Голубев А.П., Житник В.П. О причинах угрозы прерывания беременности // Научно-технический прогресс, охрана окружающей среды, фундаментальные проблемы медицины и биологии: Тез. докл. обл. науч.-практ. конф.- Полтава, 1988.- С.87.
59. Гречанина Е.Я., Жадан И.А. Опыт работы ассоциации специалистов по ультразвуковой диагностике г. Харькова // Тез. докл. II Всесоюз. школы по ультразвуковой диагностике "Ультразвуковая диагностика в перинатологии".- Москва, 1988.- С.105.
60. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Куксова Л.А. Ультразвуковая диагностика генетических дефектов // Тез. докл. II Всесоюз. школы по ультразвуковой диагностике "Ультразвуковая диагностика в перинатологии".- Москва, 1988.- С.25.
61. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Киржнер В.М. Ультразвуковые маркеры множественных врожденных пороков развития // Тез. докл. II Всесоюз. школы по ультразвуковой диагностике "Ультразвуковая диагностика в перинатологии".- Москва, 1988.- С.26.
62. Гречанина Е.Я., Гордиенко И.Ю. Луценко, Дратвер О.К. Пренатальная диагностика системных заболеваний скелета // Ортопедия и травматология.- 1989.- N 7.- С.48-52.
63. Гречанина Е.Я., Ромадина О.В. Удовиченко О.А. Применение прекоцепции в профилактике врожденных пороков мультифакториального генеза / Информ. письмо. – К., 1989.- 4с.
64. Гречанина Е.Я., Попова С.С. Генетический подход к диагностике клинических форм гирсутизма // Тез. докл. III Всесоюз. съезда эндокринологов, Ташкент, 16-19 мая 1989. - Ташкент: Медицина. - С.539.
65. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Сидорова З.Н., Мирошник А.П., Куксова Л.А. Программы массового пренатального скрининга врожденных пороков развития: Метод. рекомендации.- Харьков, 1989.- 24 с.
66. Гречанина Е.Я. Опыт организации работы межобластного медико-генетического центра // Информ. письмо.- К., 1989.- 4с.
67. Гречанина Е.Я. Иммуноферментные методы обследования в практике медико-генетического консультирования и пренатальной диагностики // Применение иммуноферментного анализа в медицине: Тез. докл. респ. науч. конф. - Харьков, 1989.- С.13-14.
68. Гречанина Е.Я. Прогностическая система в пренатальной диагностике врожденных пороков развития // Науч.-техн. прогресс, здоровье сельского населения, прикладные и фундаментальные проблемы медицины и биологии: Тез. доп.- Полтава, 1989.- С.120-121.
69. Гречанина Е.Я., Дудниченко А.А., Голубев А.П., Киржнер Б.М., Захарченко З.Ф. Ультразвуковая плацентография при угрозе прерывания беременности // Науч.-техн. прогресс, здоровье сельского населения, прикладные и фундаментальные проблемы медицины и биологии: Тез. доп.- Полтава, 1989.- С.138-139.
70. Grechanina O.Ya., Gordienko I.Yu., Lutsenko S.V., Dratver O.K. Prenatal diagnosis of hereditary systematic diseases of the skeleton // Orthopaed Traumatol Prosthet Appliance.- 1989.-Vol.7.- P.48-52.
71. Гречанина Е.Я. Организационные формы профилактики наследственной патологии // Педиатрия, акушерство і гінекологія.- 1990.- N 3.- С.17-22.
72. Гречанина Е.Я. О роли отцов в генетически отягощенных семьях // Актуальные аспекты диагностики, организации лечебного процесса и реабилитации больных с сексуальными расстройствами: Тез. докл. IV обл. науч.-практ. конф. сексопатологов. – Харьков, 1990.- С.312-314.
73. Гречанина Е.Я., Яковцова А.Ф., Жадан И.А., Агошков В.И. Эхографические и морфологические исследования провизорных органов плода – путь повышения эффективности пренатальной диагностики врожденных пороков развития плода // Ультразвуковая диагностика в перинатологии: Тез. докл. III Всесоюз. школы-семинара, Суздаль, 23-25 окт. 1990.- Москва, 1990.- С.108-109.
74. Гречанина Е.Я., Кирилюк А.Д., Жарких А.В. Сопоставление ультразвуковой плацентографии с антенатальной кардиотокографией у беременных, работающих на электрометаллургическом предприятии // Ультразвуковая диагностика в перинатологии: Тез. докл. III Всесоюз. школы-семинара, Суздаль, 23-25 окт. 1990.- Москва, 1990.- С.88.

- 122.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В. Яковенко Е.Я., Майборода Т.А. Клиника, генетика, диагностика и лечение факотомозов: Метод. рекомендації для лікарів-курсантів.- Харьков,1993.- 16 с.
- 123.Гречанина Е.Я., Бабаджанян Е.Н.Методика обучения врачей-курсантов ранней пренатальной диагностике нефроуринарных аномалий // Навч.-метод конф, прис. 70-річчю Харк. ін-ту удосконалення лікарів, 8-9 черв.1993р. м. Харків.- Харків, 1993. - С. 6.
- 124.Гречанина Е.Я. Постдипломная подготовка врачей по клинической генетике // Навч.-метод конф, прис. 70-річчю Харк. ін-ту удосконалення лікарів, 8-9 черв.1993р. м. Харків.- Харків, 1993. - С.24.
- 125.Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Бабаджанян Е.Н., Бондаренко А.В. Хромосомные синдромы в системе аутосом, проблемы дифференциального диагноза // Цитология и генетика.-1993.- Т.27.- С. 61-66.
- 126.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В., Яковенко Е.А. Ультразвуковое исследование и цепная полимеразная реакция в пренатальной диагностике внутриутробного поражения плода цитомегаловирусом // Ультразвуковая диагностика в акушерстве, гинекологии и педиатрии. – 1994.- N 2.-С.27-28.
- 127.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В., Бабаджанян Е.Н., Майборода Т.А., Яковенко Е.А. Система первичной профилактики генетических дефектов в семьях с отягощенным генетическим анамнезом // Семья в кризисном социуме: Тез. докл. науч.-практ. конф.- - Харьков, 1994.- С. 23.
- 128.Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Здыбская Е.П. Система медико-генетического консультирования семей с отягощенным генетическим анамнезом // Семья в кризисном социуме: Тез. докл. науч.- практ. конф.- Харьков, 1994.- С. 28.
- 129.Гречанина Е.Я. Пренатальная ультразвуковая диагностика врожденной и наследственной патологии. Медицинские и этические проблемы // Тез. докл. II междунар. симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.- С.10-12.
- 130.Гречанина Е.Я. Обнаружение трисомии 22 с помощью эхографии // Тез. докл. II междунар.симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.- С.12-13.
- 131.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Тикоцкая А.Г., Гречанина Ю.Б. Пренатальная диагностика ахондрогенеза // Тез. докл. II междунар. симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.- С.13-14.
- 132.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Бабаджанян Е.Н. Пренатальная ультразвуковая диагностика синдрома Жене // Тез. докл. II междунар.симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.- С.14.
- 133.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Яковенко Е.А., Ромадина О.В. Пренатальная ультразвуковая диагностика синдрома Картагенера // Тез. докл. II междунар.симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.- С.15.
- 134.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В., Гошовский В.С., Гречанина Ю.Б., Зеленая О.В. Пренатальная ультразвуковая диагностика синдрома Шерешевского-Тернера // Тез. докл. II междунар. симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.- С. 16.
- 135.Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Комиссарова В.М., Федорченко, Свищ В.М. Программное обеспечение пренатального и постнатального генетического мониторинга // Тез. докл. II междунар.симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.- С. 32-33.
- 136.Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Здыбская Е.П., Яковенко Е.А., Куксова Л.А., Маркова Г.М. Клинический полиморфизм синдрома Нунан // Тез. докл. II междунар.симпозиума "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея,13-15 сент.- Харьков, 1994.-С. 33-35.
- 137.Гречанина Е.Я., Песочина Э.А. Здыбская Е.П. Клиническая и ультразвуковая диагностика пероксисомных и митохондриальных болезней // Ультразвукова перинатальна діагностика –1994.- N 4-5.- С.72-77.
- 138.Гречанина О.Я., Маланчук Л.М., Ромадина О.В., Жадан И.А. Гіпоплазія плаценти як маркера ознака патології плоду // Ультразвукова перинатальна діагностика – 1994.- N 4-5.- С.18-28.
- 139.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Молодан Л.В., Скопков А.В., Маланчук Л.М. Изучение подходов к пренатальной диагностике различных форм факотомозов при помощи эхографии // Ультразвукова перинатальна діагностика -1994.- N 4-5.- С. 12-17.
- 140.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В., Бусыгина В.Ю. Пренатальные ультразвуковые маркеры органического поражения ЦНС // Материалы международного конгр. "Новые технологии в реабилитации церебрального паралича", 9-12 мая 1994г.- Донецк,1994.- С. 167-168.
- 141.Гречанина Е.Я., Песочина Э.А. Нозологическая характеристика наследственной патологии, выявляемой у детей с детским церебральным параличом. Диагностический алгоритм // Материалы международного конгр. "Новые технологии в реабилитации церебрального паралича", 9-12 мая 1994г.- Донецк,1994.- С. 168-169.
- 142.Гречанина Е.Я., Ромадина О.В., Жадан И.А. Прегаметическая и презиготическая профилактика генетических дефектов // Тез.докл. обл. науч.-практ. конф. "Диагностика и лечение психоневрологической и соматической патологии у лиц молодого возраста", Харьков, 15-16 сент. 1994г.-Харьков, 1994.- С.35-36.



143. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Тикоцкая А.Г. Соединительно-тканная дисплазия как фон развития мультифакториальных заболеваний // Тез. докл. обл. науч.-практ. конф. "Диагностика и лечение психоневрологической и соматической патологии у лиц молодого возраста", Харьков, 15-16 сент. 1994г.- Харьков, 1994.- С.22-23.
144. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Дынник О.Б., Кориченский А.Н., Шевелев А.Н. Концепция АРМа врача-специалиста в ультразвуковой пренатальной диагностике // Тез. докл. II междунар. симпоз. "Проблемы клинической генетики и пренатальной диагностики", Балаклея, 13-15 сент.- Харьков, 1994.- С. 58-59.
145. Гречанина Е.Я., Яковенко Е.А., Жадан И.А. К вопросу о сроках выявления первых признаков генетически обусловленных форм СЗРП // III щоріч. зб. наук. праць Укр. асоц. лікарів ультразвукової діагностики в перинатології та гінекології "Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії": Тез. докл.- Кривий Ріг, 1994.- С.66.
146. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А. Здыбская Е.П. Эхография диагностики дисплазий соединительной ткани в детском возрасте // III щоріч. зб. наук. праць Укр. асоц. лікарів ультразвукової діагностики в перинатології та гінекології "Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії": Тез. докл.- Кривий Ріг, 1994.- С. 230.
147. Гречанина Е.Я., Юров Ю.Б., Ворсанова С.Г. Инвазивные методы пренатальной диагностики под контролем эхографии с использованием сайд-специфических центромерных и теломерных ДНК зондов // III щоріч. зб. наук. праць Укр. асоц. лікарів ультразвукової діагностики в перинатології та гінекології "Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії": Тез. докл.- Кривий Ріг, 1994.- С.153.
148. Гречанина О.Я., Ромадіна О.В., Маланчук Л.В., Зеленый В.М. Ультразвукова пренатальна діагностика вроджених вад розвитку травної системи // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 1994.- N 4-5.- С.96-109.
149. Гречанина Е.Я., Жадан И. А., Ромадіна О. В., Маланчук Л.В., Зеленый В.М., Молодан Л. В., Бусыгина В. Ю. Генетические подходы к планированию семьи в условиях экологической ситуации Украины // Междунар. науч.-практ. конф. "Экология химических производств": Сб. Тез. докл.- Северодонецк, 1994.- С.15-17.
150. Grechanina O.Ya., Molodan L.V., Busygina V. U. Mesenchymal dysplasias accompaied by tumors // Symposium on Genomic Imprinting and New Approaches in Identification and Mapping of Genetic Syndromes: Abstr. Florence, 20-22 Nov. 1994.- Firenze, Italy, 1994.- P.135.
151. Гречанина О.Я., Жадан И.А., Бондаренко А.В. Инвазивні та неінвазивні методи діагностики хромосомної патології у плода // Респуб. Міжвід. зб. :зб. наук.пр. Вип. №2.- Київ: Здоров'я.- 1994.- С.57-62.
152. Grechanina O.Ya., Yakovenko E.A., Zhadan I.A., Zdybskaya E.P., Romadina O.V. Syndrom of Fetal Developmental Retardation as Antenatal Marker Sign of Pathology Ultrasound in Obstetrics and Gynecology: Book of Abstr. 5-th World // Congr. of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology.- Kyoto, 1995.- Vol.B, № 2.- P.146.
153. Гречанина Е.Я., Соловьев И.В., Малє П., Юров Ю.Б. Роль молекулярно-цитогенетической диагностики в пост- и пренатальном выявлении хромосомной патологии // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 1995.- N6-7.- С. 65-70.
154. Гречанина Е.Я., Ермолаев М.Н., Чуб Е.И. Случай диагностики наследственного гемангиоматоза печени у мальчика 11 лет // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 1995.- N6-7.- С. 97-100.
155. Гречанина Е.Я., Коломиец О.Л., Ромадіна О.В. К изучению роли отцов в семьях, имеющих детей с врожденными пороками развития // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 1995.- N6-7.- С.101-110.
156. Гречанина Е.Я., Ермолаев М.Н., Чуб Е.И. Случай диагностики гистиоцитоза Х (болезни Хенда-Шюллера-Крисчена) у мальчика 6 лет // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 1995.- N6-7.- С. 91-96.
157. Гречанина Е.Я., Чуб Е.И., Ермолаев М.Н. Случай диагностики болезни Фарбера (липогранулематоза), протекающей с иммунодефицитом у девочки 4 лет // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 1995.- N6-7.- С. 111-116.
158. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Жадан И.А. Фенотипические особенности витальных и летальных форм синдрома Шерешевского- Тернера // Актуальні питання гінекології дітей та підлітків: Тез. II наук.-практ. конф. лікарів-гінекологів дитячого та підліткового віку України, 3-4 жовт. 1995 р.- Одеса, 1995.- С. 14.
159. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Ромадіна О.В., Христин А.В., Жадан И.А., Бусыгина В.Ю. Використання молекулярно-цитогенетичного методу в пренатальній діагностиці хромосомних хвороб // Тези II з'їзду мед. генетиків України, Львів, 18-20 жовт. 1995 р.- Львів, 1995.- С. 51.
160. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Бусыгина В.Ю. Мезенхімальні дисплазії як одна з форм онкогенетичних синдромів // Тези II з'їзду мед. генетиків України, Львів, 18-20 жовт. 1995 р.- Львів, 1995.- С. 51.
161. Гречанина Е.Я., Здибська О.П. Новый синдром: микроцефалия, природжена катаракта, остеодисплазия (опис двоих сибсов) // Тези II з'їзду мед. генетиків України, Львів, 18-20 жовт. 1995 р.- Львів, 1995.- С. 70.
162. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юров Ю.Б., Малє П., Демидова В.Ю., Бужиевская Т.И. Молекулярно-цитогенетична пре- та постнатальна діагностика хромосомної патології / Тези II з'їзду мед. генетиків України, Львів, 18-20 жовт. 1995 р.- Львів, 1995.- С. 36-37.
163. Гречанина Е.Я. Геномный импринтинг и его клинические проявления // Идеи И.И.Мечникова и развитие современного естествознания: Междунар. конф., посв. 150-летию со дня рождения И.И.Мечникова, Харьков, 28-30 нояб. 1995 г.- Харьков, 1995.- С. 87-88.

164. Гречанина Е.Я., Ткачева Т.М., Бусыгина В.Ю., Ромадина О.В., Христич А.В. Структура хромосомной патологии в семьях, состоящих под наблюдением медико-генетического центра // Идеи И.И.Мечникова и развитие современного естествознания: Междунар. конф., посв. 150-летию со дня рождения И.И.Мечникова, Харьков, 28-30 нояб. 1995 г.- Харьков, 1995.- С. 88-89.
165. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Бабаджанян Е.Н. Синдромальные формы ВПР половых органов у девочек // Актуальні питання гінекології дітей та підлітків: Тези II наук.-практ. конф. лікарів-гінекологів дитячого та підліткового віку України, 3-4 жовт. 1995 р.- Одеса, 1995.- С. 18.
166. Гречанина Е.Я. Наследственные заболевания в патологии человека // Харьк. мед. журн.-1995.- N 3-4.- С.5-11.
167. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юров Ю. Б. Молекулярно-цитогенетическая диагностика хромосомных аномалий у детей с недифференцированными формами умственной отсталости // Актуальные вопросы психиатрии: Юбил. Сб. тр. - Москва, 1995.- С. 31-32.
168. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Яковенко О.А., Федосеева Н.П. Діагностична цінність нейросонографії в ранньому виявленні підгострої некротизуючої енцефалопатії // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: 36. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 246.
169. Гречанина О.Я., Волянський Ю.Я., Жадан І.А., Панченко Л.А., Іванов Е.М., Качук Т.А., Гуленко І.І. Пренатальна діагностика TORCH-інфікування // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: 36. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 95-96.
170. Гречанина О.Я., Ромадина О.В., Пилипенко Т.Б., Ткачова Т.М., Жадан І.А. Синдром Шерешевского-Тернера. Клінічний поліморфізм та можливості профілактики // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: 36. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 97-98.
171. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Яковенко О.А., Булавина А.А. Значення УЗД органів черевної порожнини в дифдіагностиці типів гіперпролінемій // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: 36. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 247-248.
172. Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Озерова Л.С., Булавина А.А. Ультразвукова діагностика ангиоматозу печінки // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: 36. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 249.
173. Гречанина О.Я., Колесніков Б.Д. Актуальні питання діагностики в клінічній генетиці. Посібник для лікарів-курсантів / Під ред. О.Я.Гречаниної, Б.Д.Колеснікова.- Харків- Донецьк- Тернопіль, 1995.- 298с.
174. Grechanina O.Ya., Zykin B. I., Bogatyreva R.V. Prenatal ultrasound Diagnosis of Nonchromosomal syndromes of multiple congenital developmental defects // Ultrasound in Obstetrics & Gynecology.-Rotterdam, 1996.- P.13.
175. Grechanina O.Ya., Gordienko I.Yu., Sopko N. I., Tarapurova E.N., Mikchailets L. Prenatal Diagnosis of Osteochondrodysplasias // Am. J. Med. Genet.- 1996.-Vol.61.-P.90-97.
176. Grechanina O.Ya. Prenatal Diagnosis in Ukraine // PECO-EUCROMIC Congr., Prague, Sept. 4-7, 1996.- Prague, 1996.- P. 21.
177. Grechanina O.Ya., Molodan L., Busygina V. Hamartosis as oncogenetic syndromes // 9th Intern. Congr. of Human Genetics, 18-23 Aug. 1996.- Rio de Janeiro, 1996.- P.232.
178. Grechanina O.Ya., Romadina O. The Importance of preconceptional prophylaxis in the system of medical genetic consulting // 9th Intern. Congr. 1 of Human Genetics, 18-23 Aug. 1996.- Rio de Janeiro, 1996.- P. 231.
179. Grechanina O.Ya., Gordienko I.Yu., Sopko N. I., Tarapurova E.N., Mikchailets L. Problems in prenatal diagnosis of osteochondrodysplasias // Ultrasound in Obstetrics & Gynecology, Rotterdam 27-30 Oct. 1996.-Rotterdam, 1996.- P. 6.
180. Гречанина О.Я., Богатирьова Р.В., Жадан І.А., Бабаджанян Е.М. Підходи до розробки фетальної терапії на підставі “зворотного скринінгу” для забезпечення нормального перебігу пологів // X з'їзд акушерів-гінекологів України: Тез. доп.- Одеса, 1996.- С. 150.
181. Гречанина О.Я., Ромадина О.В., Бабаджанян Е.М., Молодан Л.В., Богатирьова Р.В. Спадкова патологія в генезі ускладнень вагітності та пологів // X з'їзд акушерів-гінекологів України: Тез. доп.- Одеса, 1996.- С. 150.
182. Grechanina O.Ya., Limansky A.P., Limanskaya O.Y. Polymerase Chain Reaction with Modified Primers // Proceedings from the First Europ. Sympos.on Human Identification.- 1996.- P. 152-153.
183. Гречанина Е.Я., Яковцова А.Ф., Жадан І.А., Шелковая И.Ф., Покрышко О.В. Пре- и постнатальная диагностика материнско-плодовой инфекции // Тр. 1-го съезда Рос. о-ва патологоанатомов.- М., 1996.- С. 252.
184. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Брагинский А.К. Клинико-генетическая характеристика и медико-генетическое консультирование при онкогенетических синдромах: Метод. рекомендации.- Харьков, 1996.- 28 с.
185. Grechanina O.Ya., Gordienko I.Yu., Sopko N. I., Tarapurova E.N., Mikchailets L. Problems diagnosis of osteochondrodysplasias in high Risk pregnancy // Am. J. of Med. Genetics.- 1996.- Vol.63. – P.90-97.
186. Гречанина Е.Я., Ермолаев М.Н., Песочина Э.А., Чуб Е.И., Миньков И.В. Синдром Марфана с гемангиоматозом печени и почек у девочки 12 лет // Ультразвукова перинатальна діагностика: Спец. Вип.- Харків- Львів, 1997.- N 8-9.-С.133-144.
187. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Бугаева Е.В. Два предположительно новых синдрома – синдром, сопровождающийся гемангиоматозом языка, глотки, слухового прохода, пороком развития сосудов лица,

- шей и синдром "розовой кожи" // Ультразвукова перинатальна діагностика: Спец. Вип.- Харків- Львів, 1997.- N 8-9.- С. 145-153.
- 188.Гречанина Е.Я., Христич А.В., Ворсанова С.Г., Юров Ю.Б., Ромадина О.В. Идентификация мозаичных форм анеуплоидии в интерфазных ядрах с помощью нерадиоактивной гибридизации in situ // Ультразвукова перинатальна діагностика: Спец. Вип.- Харків- Львів, 1997.- N 8-9.- С. 188-196.
- 189.Гречанина О.Я., Гойда Н.Г., Жадан І.А. Пренатальна діагностика материнсько-плодової інфекції. Інформ. лист. – К., 1997.- 3 с.
- 190.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Каразеев Ю.А., Закревский В.Н. Проблемы диагностики и терапии материнско-плодовой инфекции // 1-я Рос. конф. по мед. генетике: Сб.тез. Россия, Москва, 11-12 нояб. 1997г.- М., 1997.- С.115.
- 191.Гречанина Е.Я., Богатырева Р.В., Ромадина О.В., Жадан И.А. Соматическое исследование плода с синдромологическим анализом в системе массового ультразвукового скрининга беременных // 1-я Рос. конф. по мед. генетике: Сб.тез. Россия, Москва, 11-12 нояб. 1997г.- М., 1997.- С.116-117.
- 192.Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П. Роль малых аномалий развития в диагностике наследственных и врожденных заболеваний у детей // 1-я Рос. конф. по мед. генетике: Сб.тез. Россия, Москва, 11-12 нояб. 1997г.- М., 1997.- С.43.
- 193.Гречанина Е.Я., Христич А.В., Ворсанова С.Г., Юров Ю.Б. Молекулярно-цитогенетическая диагностика мозаичных форм анеуплоидии // 1-я Рос. конф. по мед. генетике: Сб.тез. Россия, Москва, 11-12 нояб. 1997г.- М., 1997.- С.44.
- 194.Гречанина Е.Я., Гошовский В.С., Ромадина О.В., Калмикова І.В., Постнікова А.В., Закревський В.Н. Структура вроджених вад розвитку в Харківській субпопуляції // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.- С. 15.
- 195.Гречанина О.Я., Ромадина О.В., Жадан І.А., Бабаджанян Є.М., Ткачова Т.М., Мельникова О.М., Гошовський В.С. Спектр синдромів множинних вроджених вад розвитку, які виявляються при масовому ультразвуковому скринінгу із застосуванням інвазивних методів // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.- С. 15.
- 196.Гречанина О.Я., Гордієнко І.Ю., Сопко Н.І., Тарапурова Є.М. Особливості пренатальної діагностики остеохондродисплазій у вагітних групи високого ризику // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.- С. 21.
- 197.Гречанина О.Я., Майборода Т.А., Ромадина О.В., Бабаджанян Є.М., Федосєєва Н.П. Пренатальна ультразвукова діагностика синдрому множинних синостозів та проводячої глухоти // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.- С. 20.
- 198.Гречанина О.Я., Яковенко О.А., Здибська О.П., Ромадина О.В. Пренатальна діагностика синдрому Расела-Сільвера // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997). - Харків, 1997. - С. 22.
- 199.Гречанина О.Я., Жадан І.А., Яковенко О.А., Качук Т.А., Новікова І.В. Комплексне дослідження при материнсько-плодовій інфекції // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997). - Харків, 1997.-С. 25.
- 200.Гречанина О.Я., Жадан І.А., Пилипенко Т.Б., Свіріденко О.В., Ткачова Т.М. Материнсько-плодова інфекція та онкогенетична патологія // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.- С. 26.
- 201.Гречанина О.Я., Жадан І.А., Ромадина О.В., Бабаджанян Є.М., Щербініна А.Б., Каразєєв Ю.О.Вивчення можливостей пренатальної діагностики і корекція материнсько-плодової інфекції // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.-С. 27.
- 202.Гречанина О.Я., Жадан І.А., Майборода Т.А., Закревський В.М., Каразєєв Ю.О. Материнсько-плодова інфекція та аномалії розвитку плода // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.-С. 28.
- 203.Гречанина О.Я., Куксова Л.О., Пилипенко Т.А., Ткачова Т.М. Закревський В.М. Клініко-генетична характеристика і оцінка ризику для нащадків при синдромі Відемана-Беквіта // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.- С. 31.
- 204.Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Гречанина Ю.Б., Ткачова Т.М. Випадок термінальної делеції короткого плеча 10-ї хромосоми як варіант хромосомної нестабільності у хворій з нейроокуло-кутанеальною формою хвороби Штурге-Вебера // Плід як пацієнт: Тез.доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав.1997).- Харків, 1997.- С.32.
- 205.Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Гречанина Ю.Б., Христич А.В. Випадок термінальної делеції довгого плеча 11-ї хромосоми як варіант хромосомної нестабільності у хворій з туберозним склерозом // Плід як пацієнт:

- Тез. доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав. 1997).- Харків, 1997.- С.33.
206. Гречанина О.Я., Чудная І.В., Ткачова Т.М. Незвичайний варіант VATERL-асоціації: новий синдром? // Плід як пацієнт: Тез. доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав. 1997).- Харків, 1997.- С.34.
207. Гречанина О.Я., Ромадіна О.В. Пренатальний генетичний моніторинг у структурі медико-генетичної служби // Плід як пацієнт: Тез. доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав. 1997).- Харків, 1997.- С.37.
208. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Яковенко О.А., Ткачова Т.М. Діагностика синдрому часткової трисомії дистального відділу довгого плеча хромосоми 14 // Плід як пацієнт: Тез. доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав. 1997).- Харків, 1997.- С.41.
209. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Яковенко О.А. Сполучення синдрому Кніста з вродженою гідроцефалією // Плід як пацієнт: Тез. доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав. 1997).- Харків, 1997.- С.42-45.
210. Гречанина О.Я., Федосєєва Н.П., Лебедева Н.В., Ткачова Т.М., Хрїстіч А.В. Випадок складного мозаїцизму // Плід як пацієнт: Тез. доп. 1-го конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології (Харків, 21-23 трав. 1997).- Харків, 1997.- С.54.
211. Grechanina O.Ya., Romadina O.V., Volchik I.V. Prenatal genetic monitoring // 7-th World Congr. of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology: Book of Abstr., 26-30 Oct. 1997, Washington, USA// Ultrasound in Obstetrics and Gynecology.- 1997.-№10.-P.238.
212. Grechanina O.Ya., Zhadan I.A. Prenatal diagnosis of maternal – fetal infection // 7-th World Congr. of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology: Book of Abstr., 26-30 Oct. 1997, Washington, USA// Ultrasound in Obstetrics and Gynecology.- 1997.-№10.-P.239.
213. Grechanina O.Ya., Romadina J.V., Zhadan I.A. Prenatal screening: three level programs carried out by a Medical Genetic Center // Peco-eucromic Congr. prenatal diagnosis in the Central and Eastern Europ. countries and the states of the former Soviet Union (Prague, Sept. 4-7, 1996). – Cesko-Slovenska pediatrie.- 1997.- №7.- P. 512.
214. Гречанина Е.Я. Онкогенетические синдромы // Ультразвукова пренатальна діагностика: Спец. Вип.- Харків-Львів, 1997.- №8-9.- С.231-241.
215. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В. Гомоцистинурия. Метод. рекомендації.- Харьков, 1998.- 13с.
216. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А. Пренатальная ультразвуковая диагностика скелетных аномалий // Business information.- 1998.- N33.- С. 35-41.
217. Гречанина О.Я., Молодан Л.В. Клініка, генетика, рання постнатальна та пренатальна діагностика факотомозів // Business information.- 1998.- N33.-С. 9-15.
218. Гречанина О.Я., Ромадіна О.В., Ткачова Т.М., Гошовський В.С. У кого народжуються діти з вродженими вадами розвитку? // Business information.- 1998.- N33.- С.16-23.
219. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юров Ю.Б. Хромосомные аномалии и синдромы при нервно-психических нарушениях. - Харьков: Серп і молот, 1998.- 95 с.
220. Гречанина Е.Я., Богатырева Р.В., Ромадіна О.В., Жадан І.А., Яковенко Е.Я. Атлас ультразвуковой пренатальной диагностики: В 2 т.- Харьков: Меркьюри Глоб Украина-1, 1998.- Т.1.- 272 с.
221. Гречанина Е.Я., Корж М.А., Спилюгина Т.В., Майборода Т.А., Песочина Э.А., Здыбская Е.П. Пре- и постнатальная дифференциальная диагностика наследственных системных заболеваний скелета // Наследственные заболевания скелета : Тез. докл. Всерос. науч.-практ. конф. –М.,1998.- С.12.
222. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А. Пренатальная диагностика наследственных системных заболеваний скелета // Наследственные заболевания скелета : Тез. докл. Всерос. науч.-практ. конф. –М.,1998.- С.21.
223. Гречанина Е.Я., Попова С.С., Песочина Э.А., Гринченко Т.С. Синдромологический анализ в диагностике эндокринно-обменного гипоталамического синдрома: Учеб. пособие. – Харьков: Знание LTD, 1998.- 49 с.
224. Гречанина Е.Я., Попова С.С. Эндокринная артериальная гипертензия: Метод. рекомендации.- Харьков, 1998.- 41 с.
225. Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б. Геномний імпринтинг та хвороби імпринтингу: Метод. рекомендації.- Харків, 1998.- 15 с.
226. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Тикоцкая А.Г. Этиология, патогенез, клиника и генетика умственной отсталости: Метод. рекомендации.- Харьков, 1998. - 27 с.
227. Гречанина Е.Я., Ромадіна О.В., Бабаджанян Е.Н., Куксова Л.А. Преконцепционная профилактика врожденных пороков развития и самопроизвольных абортотв: Метод. рекомендации для врачей-курсантов.- Харьков, 1998.- 22 с.
228. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Гречанина Ю.Б. Онкогенетические синдромы. Лекция.- Харьков, 1998.- 22 с. Гречанина Е.Я. Наследственные заболевания соединительной ткани: Учеб. пособие для врачей-курсантов. – Харьков, 1998. - 26 с.
229. Гречанина О.Я., Майборода Т.А. Пренатальная ультразвуковая диагностика скелетных дисплазий: Метод. рекомендації для лікарів-курсантів.- Харків, 1998.- 24 с.

230. Grechanina O.Ya., Babadzhanyan E.N. Application of reverse screening system "fetus-parents" for diagnosis and therapy of urinary tract anomalies // XVI Europ. Congr. of perinatal medicine, June, 10-13, 1998.- Zagreb, 1998.- P.48
231. Grechanina O.Ya., Romadina O.V., Babadzhanyan E.N. Prenatal genetic register frequency of congenital developmental defects (CDD) // XVI Europ. Congr. of perinatal medicine, June, 10-13, 1998.- Zagreb, 1998.- P.49.
232. Grechanina O.Ya., Mayboroda T.A. Prenatal ultrasound diagnostics of hereditary sceleron dysplasia is the beginning of rehabilitation // The office. J. of Intern. Soc. of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology: Book of Abstr. The Seventh World Congr. of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology.- Edinburg, 1998.- P. 75.
233. Гречанина Е.Я., Жарких А.В., Барковський Д.С. Плод как пациент: диагностика и лечение // Междунар. мед. журн.-1998.- №3. - С. 16-22.
234. Гречанина О.Я. Особливості обміну речовин та стану фетоплацентарного комплексу у вагітних з рубцем на матці після кесаревого розтину // Вісн. наук. досліджень.- 1998.- №3-4. - С. 99-101.
235. Гречанина Е.Я., Жадан І.А., Ромадіна О.В., Бабаджян Е.Н., Жадан А.В. Проблема материнсько-плодової інфекції і пути ее решения // I Укр. конгр. фахівців з ультразвукової діагностики: Тез.доп, Київ, 1-4 черв. 1999 р.- К., 1999.-С. 68-69.
236. Гречанина Е.Я., Бабаджян Е.Н., Ромадіна О.В., Жадан І.А., Богатырева Р.В. Обратный скрининг плод-родители в системе пренатального медико-генетического консультирования семей с нефроуринарными аномалиями // I Укр. конгр. фахівців з ультразвукової діагностики: Тез.доп, Київ, 1-4 черв. 1999 р.- К., 1999.- С. 69.
237. Grechanina O.Ya., Novikova I., Fedoseeva N., Bulavina A., Moskalets N. The prevalence of phenylketonuria in a region of East Ukraine // 4 th Meeting of the Intern. Soc. for Neonatal Screening., Sweden, June 13-16, 1999. - Stockholm, 1999.- P. 54.
238. Гречанина Е.Я., Бабаджян Е.Н., Жадан І.А., Ромадіна О.В., Свириденко Е.В. Значение обратного скрининга "плод-родители" в системе пренатальной диагностики генетических дефектов // Матеріали наук.-практ. конф. "Сучасний стан медичної генетики в Україні", 19-20 трав. 1999р.- К., 1999.- С.48-49.
239. Гречанина Е.Я., Жадан І.А., Ромадіна О.В., Бабаджян Е.Н., Жадан А.В. Медико-генетическое консультирование семей с материнско-плодовой инфекцией // Матеріали наук.-практ. конф. "Сучасний стан медичної генетики в Україні", 19-20 трав. 1999р.- К., 1999.- С.50-51.
240. Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Ткачева Т.М., Шепілева Н.В., Мельникова О.М., Христин А.В., Лебедева Н.В. Динаміка спектр хромосомної патології за 14 років спостереження в Харківській субпопуляції // Матеріали наук.-практ. конф. "Сучасний стан медичної генетики в Україні", 19-20 трав. 1999р.- К., 1999.- С.51-52.
241. Гречанина О.Я., Песочина Э.А. Случай синдрома Вернера // Матеріали наук.-практ. конф. "Сучасний стан медичної генетики в Україні", 19-20 трав. 1999р.- К., 1999.- С.52
242. Гречанина Е.Я., Ромадіна О.В., Жадан І.А., Бабаджян Е.Н., Яковенко Е.А., Кукова Л.А. Динамика частоты выявления врожденных пороков развития плода по данным ультразвуковой пренатальной диагностики // Матеріали наук.-практ. конф. "Сучасний стан медичної генетики в Україні", 19-20 трав. 1999р.- К., 1999.- С.53-54.
243. Гречанина Е.Я., Демина Т.Н. Интеграция генетики и медицины // 36. наук. пр. співробітників КМАПО ім. П.Л. Шупика.- К., 1999.- Вип. 8, кн. 2.- С. 98-106.
244. Гречанина О.Я., Майборода Т.А., Богатырева Р.В. Ранняя диагностика спадково обумовлених аномалій скелета // Ортопедия, травматология и протезирование.- 1999.- №4.- С. 60-65.
245. Гречанина О.Я. Нові технології майбутнього // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 1999.- №11.- С.4-9.
246. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юров Ю.Б., Гречанин Б.Е., Ткачева Т.М., Мельникова Е.Н., Христин А.В., Гречанина Ю.Б., Дворниченко Н.С. Регистр хромосомных болезней // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 1999.- №11.- С.24-49.
247. Гречанина Е.Я. Гомоцистинурия // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 1999.- №11.- С.105-114.
248. Гречанина Е.Я., Богатырева Р.В., Гречанина Ю.Б. Системный подход в оценке внутриутробного плода // Ультразвукова перинатальна діагностика. - Харків, 1999.- №12. - С. 4-8.
249. Гречанина Е.Я., Демина Т.Н. Интеграция генетики и медицины // Ультразвукова перинатальна діагностика. - Харків, 1999.- №12. - С. 9-13.
250. Гречанина Е.Я. Здыбская Е.П., Гречанина Ю.Б., Демина О.О. Ультразвуковая пре- и постнатальная диагностика патологии центральной нервной системы: Справочник. - Харьков: ХГМУ, 1999. - 62 с.
251. Гречанина Е.Я., Ромадіна О. В., Пісочина Е. О., Молодан Л. В., Гречанина Ю. Б., Бугайова О.В., Дьоміна О.О., Волчкі І. В., Ткачева Т. М. Пренатальна діагностика природжених вад розвитку ЦНС в системі генетичного моніторингу // Матеріали IV Українсько-Баварського симпозиуму. "Медико-соціальна реабілітація дітей з органічним ураженням нервової системи".- Одеса, вер. 1999.- Одеса, 1999.- С. 44-45.
252. Grechanina O.Ya., Molodan. L. V. The prenatal diagnosis one of forms of oncogenetically syndromes hamartoses // 9th Words Congress of Ultrasound in Obstetrics & Gynecology: abstr.- Argentina, 1999.- P.285.

253. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Новикова И.В. Случай гомоцистинурии III типа у ребенка 6 лет // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 1.- С. 35-37.
254. Гречанина Е.Я., Ромадина О.В., Богатырева Р.В. Пренатальная диагностика хромосомных синдромов множественных врожденных пороков развития // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 1.- С. 146-147.
255. Гречанина Е.Я., Ромадина О.В., Бабаджанян Е.Н., Качук Т.А., Пилипенко Т.Б., Васильева И.А. Пренатальная диагностика нехромосомных синдромов множественных врожденных пороков развития // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 1.- С. 148-150.
256. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Петрашевич Н.С., Гусар В.А., Ткачева Т.М., Яковлева Т.А., Жадан А.В. Подходы к изучению влияния инфекционных агентов на стабильность генома // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 1.- С. 208-209.
257. Гречанина Е.Я., Озерова Л.С. Ультразвуковое исследование как современный морфологический метод в диагностике наследственной патологии // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 1.- С. 269-270.
258. Гречанина Е.Я. Акроosteолиз // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 333-335.
259. Гречанина Е.Я., Бугаева Е.В. Случай синдрома Элерса-Данлоса у больной с вертебральной патологией // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 336-337.
260. Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Молодан Л.В. Случай синдрома Камурати-Энгельмана // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 338-339.
261. Гречанина Е.Я., Качук Т.А., Озерова Л.С. Синдром Поланда-Мебиуса // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 340-342.
262. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Ткачева Т.М. Болезнь Педжета – одна из форм онкогенетических синдромов // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 343.
263. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Волчик И.В. Фиброзная дисплазия полиостогическая – синдром Мак-Кьюна-Олбрайта // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 344-345.
264. Гречанина Е.Я., Песочина Э.А., Ткачева Т.М., Христин А.В., Новикова И.В. Возможности диагностики наследственных синдромов в раннем неонатальном периоде с помощью классических методов и новых технологий // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 346-347.
265. Гречанина Е.Я., Яворская В.А. Мандибулоакральный остеозис // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 348-350.
266. Гречанина Е.Я., Федосеева Н.П., Ткачева Т.М., Христин А.В., Лебедева Н.В. Клинико-цитогенетическая характеристика семьи с носительством хромосомного варианта 21 S+ // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 376-377.
267. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А., Бугаева Е.В. Редкая скелетная патология (случай пренатальной диагностики) // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 389-390.
268. Гречанина Е.Я., Мельникова Е.Н., Христин А.В., Дворниченко Н.С. Экстремальный хромосомный вариант у ребенка с задержкой роста и психоречевого развития // Плід як частина родини: 36. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 422-423.
269. Гречанина О.Я., Богатирьова Р.В., Гречанин Б.Е. Система верифікації діагнозу як складова частина точного прогнозу й адекватної профілактики // Ультразвукова перинатальна діагностика. - 2000.- №13.- С. 5-13.
270. Гречанина Е.Я., Озерова Л.С., Христин А.В., Ткачева Т.М., Шепилева Н.В., Мельникова Е.Н., Дворниченко Н.С. Пренатальная и постнатальная диагностика хромосомных болезней // Ультразвукова перинатальна діагностика. - 2000.- №13.- С. 33-35.
271. Гречанина О.Я., Кратенко І.С., Пустовойт Т.Б. Генетичний моніторинг вроджених вад розвитку. Потенційні можливості // Генетичний моніторинг населення України: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 29-30 трав. 2001 р. – К., 2001. – С.14.
272. Гречанина Е.Я., Виллемс Р.В., Гусар В.А. Исследование генетического разнообразия украинской популяции // Генетичний моніторинг населення України: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 29-30 трав. 2001 р. – К., 2001. – С.24.

273. Гречанина Е.Я., Яковенко О.А., Здибська О.П. Шляхи ранньої пре- і постнатальної діагностики природжених вад серця при проведенні генетичного моніторингу // Генетичний моніторинг населення України: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 29-30 трав. 2001 р. –К., 2001. – С.30.
274. Гречанина Е.Я., Федосєєва Н.П., Озерова Л.С., Герасимова О.В. Створення батьківських і професійних асоціацій – особлива форма диспансеризації на основі результатів генетичного моніторингу // Генетичний моніторинг населення України: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 29-30 трав. 2001 р. –К., 2001. – С.31.
275. Гречанина Е.Я., Бриль І.М., Бойко В.Ф., Москалець Н.О. Генетична гетерогенність фенілкетонурії за даними скринуючих програм // Генетичний моніторинг населення України: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 29-30 трав. 2001 р. –К., 2001. – С.57.
276. Гречанина Е.Я., Жадан І.А., Яковенко Е.А., Здыбская Е.П. Динамическое наблюдение за течением беременности при внутриутробном инфицировании // Генетичний моніторинг населення України: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 29-30 трав. 2001 р. –К., 2001. – С.58.
277. Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Молодан Л.В., Ткачева Т.М., Чистикова Е.В., Малик Н.В. Клинико-генеалогический анализ семей со спутничным полиморфизмом // Профілактика, діагностика і корекція вроджених вад розвитку у новонароджених: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 17-18 квіт. 2001 р. – К., 2001. – С.86-87.
278. Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Молодан Л.В., Ткачева Т.М., Чистикова Е.В. Хромосомный полиморфизм – вариант нормы или патологии? // Профілактика, діагностика і корекція вроджених вад розвитку у новонароджених: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 17-18 квіт. 2001 р. –К., 2001. – С.87-88.
279. Гречанина О.Я. Катастрофы перинатального периода // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 2001.- №14.- С. 12-30.
280. Гречанина Е.Я., Жадан І.А., Яковенко Е.А., Здыбская Е.П. Дифференциальная диагностика внутриутробного инфицирования // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 2001.- №14.- С. 65-69.
281. Гречанина Е.Я. Первичная профилактика генетических дефектов // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 2001.- №14.- С. 125-132.
282. Гречанина О.Я. Катастрофы перинатального периода // Здоров'я України.- Київ, 2001.- №9.- С.9.
283. Гречанина О.Я. Катастрофы перинатального периода // Здоров'я України.- Київ, 2001.- №10.- С.28-29.
284. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Здыбская Е.П., Гречанина Ю.Б., Бугаева Е.В. Подходы к ранней диагностике гамартозов // Профілактика, діагностика і корекція вроджених вад розвитку у новонароджених: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 17-18 квіт. 2001 р. –К., 2001. – С. 102-103.
285. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А. Системные скелетные дисплазии: Метод. рекомендации.- Харьков, 2001.- 20с.
286. Гречанина О.Я., Отт В.Д., Гойда Н.Г. Бережний В.В. Диетотерапия детей, больных на фенілкетонурію: Метод. рекомендації.- Харків, 2001.- 50 с.
287. Гречанина О.Я., Бугайова О.В. Пренатальна діагностика: Метод. рекомендації.- Харків, 2001.- 11 с.
288. Гречанина Е.Я. Благотворение жизни – залог предупреждения насилия // Конгр. «Эрдени» по глобальной проблеме современности «Единство миров в биоэволюции», Евпатория, 24-28 сент. 2001г.- Евпатория, 2001.- С. 143-145.
289. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В. Геномний імпринтинг та хвороби імпринтінгу: Метод. вказівки для лікарів-інтернів.- Харків, 2001.- 16 с.
290. Гречанина Е.Я. Песочина Е.А., Тикоцкая А.Г., Здыбская Е.П. Этиология, патогенез, клиника и генетика умственной отсталости: Метод. указания для врачей-интернов.- Харьков, 2001.- 24 с.
291. Гречанина Е.Я. Здыбская Е.П., Гречанина Ю.Б. Ультразвуковая пренатальная диагностика патологии ЦНС: Справочник. Харьков, ХГМУ, 2001.- 70с.
292. Гречанина Е.Я., Бугаева. Е.В., Володось Н.Л., Богатырева Р.В., Молодан Л.В. Подходы к диагностике и терапии синдрома Элерса-Данлоса: Метод. указания для врачей-интернов.- Харьков, 2001.-16 с.
293. Гречанина Е.Я., Гнатейко О.З., Отт В.Д., Кузнецов В.М., Горovenko Н.Г. Фенілкетонурія: клініка, діагностика, лікування: Метод. рекомендації для фахівців.- Київ - Харьков, 2001.-116 с.
294. Гречанина Е.Я., Арямова Е.В., Савин-Заболоцкий К.В. Анализ трансгенных эффектов в процессе мониторинга состояния здоровья потомков мужчин-ликвидаторов аварии на ЧАЭС // I Междунар. студ. конф. по мед. генетике: Тез. докл.-Харьков, 2001.- С. 8-18.
295. Гречанина Е.Я. Історія кафедри медичної генетики Харківського державного медичного університету I Междунар. студ. конф. по мед. генетике: Тез. докл.-Харьков, 2001.- С. 18-22.
296. Гречанина Е.Я., Гусар В.А., Гречанина Ю.Б., Пронькина Н.В. Изучение гаплотипов для установления корреляции с митохондриальными заболеваниями // I Междунар. студ. конф. по мед. генетике: Тез. докл.- Харьков, 2001.- С. 30-33.
297. Гречанина Е.Я., Бугаева Е.В. Особенности коррекции менструальной функции при несовершенном остеогенезе // Нейрогормональна регуляція функції жіночої репродуктивної системи у періоді її становлення в нормі та при патології: Матеріали симп. (Харків, 11-12 кв. 2001р.).- Харків, 2001.- С.137-141.

- 298.Гречанина О.Я., Молодан Л.В. Підготовка лікарів-інтернів з клінічної генетики // Проблеми підготовки медичних та фармацевтичних кадрів в Україні: Матеріали доп. наук.-метод. конф., Дніпропетровськ, 10-12 жовт. 2001р.- Дніпропетровськ, 2001.- С.148.
- 299.Гречанина Е.Я. Методика навчання лікарів-інтернів ранній пренатальній діагностиці нефроурінарних аномалій // Проблеми підготовки медичних та фармацевтичних кадрів в Україні: Матеріали доп. наук.-метод. конф., Дніпропетровськ, 10-12 жовт. 2001р.- Дніпропетровськ, 2001.- С.475-476.
- 300.Grechanina O.Ya., Orekhov V., Tambets K., Rootsi S., Injutin A., Adojaan M., Kozhekbaeva J., Ivanov P., Yankovsky N. mtDNA lineage from European part of Russia: a clue to reveal prehistoric demographic and migration process // Thes. of the First Workshop on information technologies application to problems of Biodiversity Ecosystems in North Eurasia (BDENE:WITA 2001), Novosibirsk, Russia, July 9-14, 2001.- Novosibirsk, 2001.- P.316.
- 301.Grechanina O.Ya., Orekhov V., Injutin A., Kozhekbaeva J., Ivanov P., Yankovsky N. mtDNA and Y chromosome diversity of eleven ethnic group from Eastern Europe // Human Genome meeteng, Edinburgh, 19-23 Apr., 2001. - Edinburgh, 2001.- P.1392.
- 302.Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Здибська О.П., Гречанина Ю.Б.Онкогенетичні синдроми в родинах, що мають дітей з органічним ураженням ЦНС // Матеріали Українсько-Баварського симпозиуму, Київ, 11-14 жовт. 2001р. - Київ, 2001. - С.80-82.
- 303.Гречанина Е.Я., Жадан И.А. Внутритрубные инфекции и врожденные пороки развития // Междунар. мед. журн.- Харьков, 2002.- №4, т.8.- С. 93-95.
- 304.Гречанина О.Я., Мойсеєнко Р.О., Новікова І.В., Москалець Н.О. Фенілкетонурія: клініка, діагностика, лікування // Здоров'я України.- Київ.- 2002.- №3-6.- С.8-11.
- 305.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В. Онкогенетические синдромы в неврологи // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 39-40.
- 306.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В. Роль магнитно-резонансной томографии в диагностике опухолей ЦНС при гамартозах // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 40.
- 307.Гречанина Е.Я., Майборода Т.А., Пилипенко Т.Б., Гагошидзе Г.Р., Качук Т.А. Пренатальная диагностика туберозного склероза // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 40-41.
- 308.Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Гречанина Ю.Б., Бугаева Е.В. Подходы к ранней диагностике гамартозов // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 41.
- 309.Гречанина О.Я. Сучасний підхід до проблеми природжених вад розвитку // Нова медицина. - К., 2002.- №1.- С.38-43.
- 310.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В. Онкогенетические синдромы в эндокринологии // Матеріали 46 наук.-практ. конф. "Актуальні проблеми ендокринології", Харків, 19-21 черв. 2002 р., Харків, 2002.- С.23-26.
- 311.Гречанина Е.Я. Клиническая генетика и генетическая консультация: Лекция.- Харьков, 2002.- 37с.
- 312.Grechanina O.Ya., Novikova I.V., Moscalets N.A., Grechanina Y.B., Gousar V.A. Detection of inherited metabolic disorders in the region of Kharkiv/Ukraine // Laboratorine medicine. - Vilnius, 2002.- Spec. Suppl.- P.60.
- 313.Гречанина О.Я. Проблеми клінічної генетики. Метаболічні хвороби – підходи до діагностики та лікування // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 17.
- 314.Гречанина О.Я., Ромадіна О.В., Бабаджанян Є.М., Жадан І.А., Яковенко О.А. Пренатальна діагностика синдромів МПВР: можливості та перспективи // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 23.
- 315.Гречанина О.Я., Георгієвський В.П., Гречанина Ю.Б., Томко І.С. Можливості використання фітопрепаратів в патогенетичному лікуванні і профілактиці спадкових захворювань // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 57-58.
- 316.Гречанина О.Я., Жадан І.А., Яковенко О.А., Ромадіна О.В., Бабаджанян Є.М., Ткачова Т.М. Цитогенетичні аспекти при материнсько-плодовій інфекції // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 59.
- 317.Гречанина О.Я., Бугайова О.В. Синдром сифілітичного плоду // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 59.
- 318.Гречанина О.Я., Новікова І.В.Порушення обміну амінокислот у дітей та дорослих // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 28.
- 319.Гречанина О.Я., Майборода Т.А., Новікова І.В., Молодан Л.В. Системні кісткові захворювання і метаболічні зміни // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 28-29.
- 320.Гречанина Е.Я., Гусар В.А., Виллемс Р. Определение взаимоотношений украинцев и генетической Ев // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 32.
- 321.Гречанина Е.Я., Кузьменко Т.Н., Каратай О.С., Чирва Н.Р., Корольова Г.А. Ранняя диагностика наследственных нарушений обмена кальция // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 70.
- 322.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Самоваров В.В. Синдром Протея // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 71-72.



323. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Щербініна А.Б., Столярченко Н.В. Ургентна генетика (порфірії) // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 72.
324. Гречанина О.Я., Москалець Н.О., Бриль І.М., Федосєєва Н.П. Досвід організації масового скринінгу на фенілкетонурию // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 44-45.
325. Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Майборода Т.А., Гречанина Ю.Б., Ткачова Т.М. Рання діагностика гамартозів в системі профілактики розвитку неоплазій // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 97-98
326. Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Жадан І.А. Роль клініко-генеалогічного аналізу в діагностиці онкогенетичних синдромів // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 98-99.
327. Гречанина Е.Я., Щербаков А.Ю., Ткачева Т.М., Христич А.В. Исходы беременности и оценка новорожденных при внутриутробных инфекциях // Проблемы екологічної та медичної генетики і клінічної імунології. - Київ-Луганськ-Харків, 2002. - Вип. 3 (42). – 2002. С. 7-19.
328. Гречанина Е.Я., Жадан І.А., Радченко Е.А., Панченко Л.А. Внутриутробное инфицирование плода: клинические и микробиологические аспекты // Експериментальна і клінічна медицина.- 2002.- №3. -С. 14-19.
329. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б. Этические проблемы генетики и пренатальной диагностики // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N 15.- С.3-7.
330. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А., Самоваров В.В. Характер наследственных скелетных аномалий, обнаруживаемых в пре- и постнатальном периоде онтогенеза в восточном регионе Украины // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N15.- С.8-29.
331. Гречанина Е.Я., Жадан І.А., Ткачева Т.М. Клинико-генетические и цитогенетические аспекты при внутриутробных инфекциях // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N15.- С. 78-83.
332. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Самоваров В.В. Хемодектомы в практике медико-генетического консультирования // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N15.- С.118-123.
333. Гречанина Е.Я., Суханова Л.А. Генетические аспекты туберкулеза легких // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N15.-С.142-152.
334. Гречанина Е.Я., Добродецька А.Л., Степанец А.П., Новикова І.В., Здыбская Е.П., Гречанина Ю.Б., Гольдфарб І.Г., Гречанин Б.Е., Варенко В.А. Наследственные нарушения метаболизма // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N16.-С.3-41.
335. Гречанина Е.Я., Рубинская Н.В., Гречанина Ю.Б., Варенко В.А. Хромосомный полиморфизм – цитогенетические характеристики и клинико-биохимические сопоставления // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N16.- С.94-106.
336. Гречанина Е.Я., Жадан І.А., Здыбская Е.П., Озерова Л.С. Оценка данных ультразвукового обследования новорожденных при внутриутробных инфекциях // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N16.- С. 134-138.
337. Гречанина Е.Я., Гольдфарб І.Г., Новикова І.В., Герасимова О.В. Неонатальный скрининг на врожденный гипотиреоз открывает неожиданные данные // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N16.- С.139-144.
338. Гречанина Е.Я. Проблемы клинической генетики. - М.: Медицина, 2003.- 422 с.
339. Гречанина Е.Я., Богатирьова Р.В. Генетика репродуктивних втрат. - К.: Здоров'я, 2003.- 250 с.
340. Grechanina O.Ya. Origin and Diffusion of mtDNA Haplogroup X // Am. J. Hum. Genet. 73, 2003. – p.1178-1190.
341. Гречанина Е.Я. Наследственные нарушения метаболизма // Здоров'я України. – Київ, 2003. – №19(80) жовтень. – С. 38.
342. Гречанина Е.Я. Наследственные нарушения метаболизма // Здоров'я України. – Київ, 2003. – №20(81) жовтень. – С. 30.
343. Гречанина Е.Я. Наследственные нарушения метаболизма // Здоров'я України. –Київ, 2003. – №21(82) листопад. – С. 44.
344. Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Бугаєва О.В., Майборода Т.А. Клінічний поліморфізм та генетична гетерогенність недосконалого остеогенезу // Тези докл II конф. ХОКЛ, Харків, 5 листопада, 2003 “Сучасні методи лікування та реабілітації травм і їх наслідків. Невідкладна допомога при захворюваннях і травмах”.- Харьков, 2003.- С. 15-16.
345. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Одарюк І.А., Волобуєва Н.А. Основные клинические особенности множественного хондроматоза // Тези докл II конф. ХОКЛ, Харків, 5 листопада, 2003 “Сучасні методи лікування та реабілітації травм і їх наслідків. Невідкладна допомога при захворюваннях і травмах”.- Харьков, 2003.- С. 16-18.
346. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А., Новікова І.В. Системні кістякові захворювання і метаболічні зміни // Тези докл II конф. ХОКЛ, Харків, 5 листопада, 2003 “Сучасні методи лікування та реабілітації травм і їх наслідків. Невідкладна допомога при захворюваннях і травмах”.-Харьков, 2003.- С. 18-19.
347. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В. Наследственно обусловленные заболевания, сопровождающиеся остеопорозом, неврологическими и эндокринными нарушениями // Тези докл II конф.

- ХОКЛ, Харків, 5 листопада, 2003 "Сучасні методи лікування та реабілітації травм і їх наслідків. Невідкладна допомога при захворюваннях і травмах".- Харьков, 2003.- С. 19-20
- 348.Гречанина Е.Я., Бугаева Е.В., Капцова Е.Н., Новикова И.В. Значение определения оксипролина в диагностике нарушенной обмена соединительной ткани // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 17-18.
- 349.Гречанина Е.Я., Варенко В.А. Состояние обмена аминокислот при фенилкетонурии как проявление наружного энергетического обмена // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 19-20.
- 350.Гречанина Е.Я., Новикова И.В., Герасимова О.В., Варенко В.А. Неонатальный скрининг на врожденный гипотиреоз как индикатор уровня йододефицита в Харьковской популяции // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 21-22.
- 351.Гречанина Е.Я., Гуленко И.И. Диатезы - как проявление нарушения аминокислотного обмена (триптофания) // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 23-24.
- 352.Гречанина Е.Я., Бугаева Е.В. Синдром Штиллера // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 50-53.
- 353.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Самоваров В.В. Синдром Каллмана, ассоциированный с хромосомным полиморфизмом // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 54-56.
- 354.Гречанина О.Я., Молодан Л.В. Підготовка лікарів-інтернів з питань онкогенетики // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 57-58.
- 355.Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Молодан Д.В., Лавриненко А.С. Роль клинко-генеалогического анализа в диагностике гамартозов // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С.59-62.
- 356.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Коломенская А.В., Молодан Д.В., Лавриненко А.С. Стоматологические проявления при гамартозах // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 63-66.
- 357.Гречанина О.Я., Ткачова Т.М., Молодан Л.В., Самоваров В.В., Швед О.І., Снарська М.В., Молодан Д.В., Лавриненко А.С., Пархоменко О.О. Дослідження хромосомної нестабільності при гамартозах // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 67-68.
- 358.Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Щербинина А.Б., Глухова А.А. Тирозинемия – подходы к диагностике и реабилитации // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 69-72.
- 359.Гречанина Е.Я., Озерова Л.С., Булавина А.А. Муковисцидоз в Харьковской популяции // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 73-74.
- 360.Гречанина Е.Я., Бабаджанян Е.Н., Каратай О.С., Чудная И.В. Проблема диагностики хромосомной патологии в неонатальном стационаре // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 104-105.
- 361.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Яковенко Е.А., Здыбская Е.П., Выговская Л.А. Клинико-патогенетическое значение соединительной ткани при внутриутробных инфекциях // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 135-136.
- 362.Гречанина Е.Я., Выговская Л.А., Васильева И.А. Случай диагностики эритроцитарной энзимопатии у матери и плода // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 176-177.
- 363.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Качук Т.А., Пилипенко Т.Б., Красов А.В. Случай пренатальной диагностики ихтиоза // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 178-179.
- 364.Гречанина Е.Я., Майборода Т.А., Качук Т.А., Пилипенко Т.Б., Красов А.В. Случай пренатальной диагностики тератомы пуповины // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 180-181.
- 365.Гречанина О.Я., Ромадина О.В., Бабаджанян Е.М., Жадан И.А., Яковенко О.А., Пилипенко Т.Б. Система верифікації пренатального діагнозу // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 182-184.
- 366.Гречанина Е.Я., Новикова И.В., Герасимова О.В., Москалец Н.А., Варенко В.А. Программа внешнего и внутреннего контроля качества // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 199-200.
- 367.Гречанина Е.Я., Григорьев П.Е., Кодунов Л.А., Дворниченко Н.С., Столяренко Н.В. О возможной связи между вероятностью зачатия потомства с хромосомными нарушениями и повышенной солнечной активностью накануне зачатия // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 204-206
- 368.Гречанина О.Я., Здыбська О.П., Новікова І.В., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В. Захворювання, обумовлені спадковими порушеннями обміну вуглеводів: Методичні вказівки до семінарських занять для студентів з курсу медичної генетики. – Харків, 2003. – 20с.
- 369.Гречанина О.Я., Новикова И.В., Здыбская Е.П., Москалец Н.А. Нарушение обмена аминокислот: Методические указания для студентов V-VI курсов. – Харьков, 2003.- 16с.
- 370.Гречанина Е.Я., Кладкова Н.Н. Генетические и математические методы в исследовании популяций человека: Методические указания для врачей интернов. – Харьков, 2003. – 40с.
- 371.Гречанина Е.Я., Молодан Л.В. Клиника, генетика и ранняя диагностика факотомозов // Проблемы современной генетики. – Харків, 2003. – С.4-44.

372. Гречанина Е.Я., Гольдфарб И.Г., Здыбская Е.П., Степанец А.П., Добродещкая А.Л., Гречанин Б.Е., Новикова И.В., Гречанина Ю.Б., Варенко В.А. Наследственные нарушения метаболизма. Аминоацидопатии. Органические ацидурии. Эритроцитарные энзимопатии // Проблемы современной генетики. – Харьков, 2003. – С. 77-111.
373. Гречанина Е.Я., Новикова И.В., Белобровец М.Н., Москалец Н.А., Федосеева Н.П., Швед Е.И. Фенилкетонурия: клиника, диагностика и лечение // Проблемы современной генетики. – Харьков, 2003. – С.112-170.
374. Гречанина Е.Я., Варенко В.А., Герасимова О.В., Булавина А.А. Состояние обмена аминокислот при фенилкетонурии как проявление наружного энергетического обмена // Проблемы современной генетики. – Харьков, 2003. – С.171-237.
375. Гречанина Е.Я., Рубинская Н.В., Ткачева Т.М., Христич А.В. Фенотипические, клинические и биохимические особенности пациентов с хромосомным полиморфизмом // Проблемы современной генетики. – Харьков, 2003. – С. 336-360.
376. Гречанина Е.Я., Харьков В.Н., Степанов В.А., Боринская С.А., Кожекбаева Ж.М., Гречанина Е. Я., Гусар В.А., Пузырев В.П., Хуснутдинова Э.К., Янковский Н.К. Структура генофонда восточных украинцев по гаплогруппам Y-хромосомы // Генетика. – 2004. – Т.40, №3. – С. 1-6.
377. Гречанина Е.Я., Боринская С.А., Кожекбаева Ж.М., Горбунова Е.В., Соколова М.В., Юрьев Е.Б., Тяжелова Т.В., Хуснутдинова Э.К., Янковский Н.К. Исследование полиморфизма гена DRD4 в популяциях России и сопредельных стран // Генетика. – 2004. – Т.40, №5. – С. 1-5.
378. Гречанина Е.Я., Кожекбаева Ж.М., Бородин Т.А., Боринская С.А., Гусар В.А., Фещенко С.П., Ахметова В.Л., Хусаинова Р.И., Гупало Е.Ю., Спицын В.А., Хуснутдинова Э.К., Янковский Н.К. Распределение ВИЧ-протективных аллелей (CCR5delta32, CCR2-64I и SDFI 3'A) в выборках русских, украинцев и белоруссов // Генетика. – 2004. – Т.40, №10. – С. 1-8.
379. Grechanina O.Ya., Bzduch V, Zahorakova D, Zdibskaja EP, Goldfarb IG, Zeman J, Martasek P. A case of Rett syndrome from Ukraine – clinical diagnosis confirmed by mutation analysis of the MECP2 gene // Bratislava Medical Journal. – 2004. - №9. – P. 299-302.
380. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Гольдфарб И.Г. Хромосомный полиморфизм и метаболические нарушения – причинно-следственные связи // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2004.- N17.- С.3-43.
381. Гречанина О.Я. Сучасні уявленні про спадкові хвороби сполучної тканини // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2004.- N17.- С.58-61.
382. Гречанина О.Я., Рубінська Н.В., Христич А.В., Ткачева Т.М., Дворніченко Н.С., Молодан Л.В. Зіставлення фенотипових та клінічних особливостей пацієнтів із хромосомним поліморфізмом // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2004.- N17.- С.62-65.
383. Гречанина О.Я. Сучасний погляд на спадково обумовлені форми остеопорозу // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2004.- N17.- С.82-106.
384. Гречанина О.Я. Клініка, діагностика, лікування метаболічних хвороб // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2004.- N17.- С.153-174.
385. Grechanina O.Ya., Grechanina J B, Gusar V A, Novikova IV, Schurr TG, Zhadanov SI. The experience of diagnosis of mitochondriopathies in Ukraine // Bratislava Medical Journal. – 2004. - №9. – P. 324.
386. Гречанина О.Я. Генетичні аспекти туберкульозу // Фтизіатрія / під. ред. А.Я. Циганенко, С.І. Зайцевої.- Харьков, 2004р.- С.24-27.
387. Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Гречанина Ю.Б. Первинна (преконцепційна) профілактика, як складова частина планування сім'ї: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 22с.
388. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречанина Ю.Б. Органічні ацидурії: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 20с.
389. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречанина Ю.Б. Гіперамонемія: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 18с.
390. Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б. Мітохондріальні хвороби: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 23с.
391. Гречанина Е.Я., Авраменко Т.В., Снарская М.В. Генетическая гетерогенность диабета // Ультразвукова перинатальна діагностика (Спецвыпуск).- 2004.- N18.-С.25-36.
392. Гречанина О.Я. Сучасний погляд на спадково обумовлені форми остеопорозу // Ультразвукова перинатальна діагностика (Спецвыпуск).- 2004.- N18.-С.
393. Гречанина Е.Я. Первичная профилактика генетических дефектов // Ультразвукова перинатальна діагностика (Спецвыпуск).- 2004.- N18.-С.
394. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Здыбская Е.П., Майборода Т.А., Бугаева Е.В., Швед Е.И., Гринюк А.В. Реабилитация пациентов с синдромом Мак-Кьюна-Олбрайта // III Российский Конгресс "Современные технологии по педиатрии и детской хирургии". - Москва, 26-28 октября 2004. - С. 111.
395. Гречанина Е.Я., Пилипенко Т.Б., Гречанина Ю.Б., Майборода Т.А., Качук Т.А. Эффективность дородового воспитания // III Российский Конгресс "Современные технологии по педиатрии и детской хирургии". - Москва, 26-28 октября 2004. - С. 57.

396. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В. Диагностические критерии симптоматических эпилепсий, сочетающихся с хромосомными нарушениями // III Российский Конгресс "Современные технологии по педиатрии и детской хирургии". - Москва, 26-28 октября 2004. - С. 135.
397. Гречанина Е.Я., Гусар В.А., Василенко Ю.В., Здыбская Е.П. Случай миодистрофии Дюшена в сочетании с атаксией Фридрейха // III Российский Конгресс "Современные технологии по педиатрии и детской хирургии". - Москва, 26-28 октября 2004. - С. 178.
398. Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Гречанина Ю.Б., Ткачева Т.М., Гуленко І.І., Федосеева Н.П. Ефективність первинної профілактики генетичних дефектів // Матеріали науково-практичної конференції з міжнародною участю, присвяченої 200-річчю з дня заснування Харківського державного медичного університету "Від фундаментальних досліджень – до прогресу в медицині". – Харків, 17-18 січня 2005р. – С.129.
399. Гречанина О.Я., Рубінська Н.В., Христич А.В., Ткачева Т.М., Дворніченко Н.С. Фенотипові та клінічні особливості пацієнтів із хромосомним поліморфізмом // Матеріали науково-практичної конференції з міжнародною участю, присвяченої 200-річчю з дня заснування Харківського державного медичного університету "Від фундаментальних досліджень – до прогресу в медицині". – Харків, 17-18 січня 2005р. – С.129 – 130.
400. Grechanina O.Ya., Matalon R., Michals-Matalon K., Nsen J., Ahring K., Brammer L., Novikov P. Effect of LNAA on blood phenylalanine in PKU // Journal of Inherited Metabolic Disease. Vol. 28. Sup. 1 2005. P. 21. Ssiem 42st Annual Symposium. Paris, France 6-9 September, 2005.
401. Гречанина Е.Я. Молодан Л.В., Лесняк С.В. Кератиновые болезни // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N19.- С.3-19.
402. Гречанина О.Я. Гречанина Ю.Б. Симптоматичні епілепсії та "малі аномалії хромосом" – випадковість асоціації або закономірність явищ // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N19.- С.41-55.
403. Гречанина О.Я., Моїсеєнко Р.О., Гречанина Ю.Б., Лісняк С.В. Метаболічні хвороби // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N19.- С.108-126.
404. Гречанина О.Я. Як ми відроджуємо клінічну генетику: досвід 40 річних зусиль // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.21-28.
405. Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Гречанина Ю.Б., Ткачова Т.М., Гуленко І.І. Передумови впровадження програми первинної профілактики генетичних дефектів // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.29-31.
406. Гречанина О.Я., Хоффманн Г., Бабак О.Я., Гречанина Ю.Б. Генетические характеристики некоторых желудочно-кишечных нарушений // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.74-82.
407. Гречанина О.Я., Акопян Г.Р. Зміни метаболізму конститутивного гетерохроматину як вірогідна причина формування фенкопій С-поліморфних варіантів хромосом // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.83.
408. Гречанина О.Я., Озерова Л.С. Результаты рентгенографии и компьютерной томографии лёгких у больных муковисцидозом с различными типами мутаций при хронической колонизации *Pseudomonas aeruginosa* // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.92-93.
409. Гречанина О.Я., Литвинова Л.С. Семейный случай буллёзного эпидермолиза (тип Коккейна-Турена) // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.94.
410. Гречанина О.Я., Здыбская Е.П., Новикова И.В., Гольдфарб И.Г. Случай метилмалоновой ацидурии у ребёнка // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.-С.110.
411. Гречанина О.Я., Здыбская Е.П., Федосеева Н.П. Случай аминокислотной ацидурии // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.111.
412. Гречанина О.Я., Мойсеєнко Р.О., Здыбська О.П., Гольдфарб І.Г., Новікова І.В. Організаційні принципи масових скринуючих програм // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.116.
413. Гречанина О.Я., Здыбська О.П., Гречанина Ю.Б., Ткачова Т.М. Реалії молекулярної медицини: інтеграція класичних клінічних підходів і сучасних високих технологій // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.118.
414. Гречанина О.Я., Здыбська О.П., Молодан Л.В., Гречанина Ю.Б. Мітохондріальні хвороби: Методичні вказівки для студентів та лікарів – інтернів.-Київ, 2005. – 39 с.
415. Попова С.С., Гречанина О.Я., Грищенко О.В., Лисенко Т.П. „Спосіб диференціальної діагностики некласичних форм адреногенітального синдрому” Пат. № 4547 Україна. Опубл. 17.01.2005. Бюл.№1.
416. Matalon R. Michals-Matalon K. Bhatia G. Grechanina E., Novikov P., McDonald J.D., Grady J. Tyring S.K. Guttler F. Large neutral amino acids in the treatment of phenylketonuria (PKU). // JIMD- Journal of Inherited Metabolic Disease. – 2006. – Vol.29, №6. – P.732-738.
417. Е.Я. Гречанина, Г.Хоффман, В.В. Мясоєдов. Нарушение обмена серосодержащих аминокислот – как один из факторов тромбгеморрагических и онкологических нарушений // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 6-25.
418. Е.Я. Гречанина, Е.П. Здыбская, В.А. Гусар. Митохондриальная болезнь в сочетании с опухолью надпочечника: описание случая // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 39-42.

- 419.Т.А. Майборода, Е.Я. Гречанина, Т.А. Качук, О.В. Васильева. Характер пренатальной манифестации метафизарной хондродисплазии типа Шмида // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 64-73.
- 420.Е.Я. Гречанина, А.В. Христич, О.В. Евстигнеева, Е.В. Бугаева, Л.В. Молодан, Н.В. Рубинская. Fish-метод в диагностике маркерной хромосомы у пациентки с первичной аменореей // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 84-90.
- 421.С.С. Попова, Е.Я. Гречанина, Л.Г. Полозова. Генетические синдромы в структуре эндокринопатий, сопровождающихся эндогенным гиперкортицизмом // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – №21. – С. 128-140.
- 422.Е.Я. Гречанина, В.А. Прасол, В.И. Троян, Д.В. Васильев, Е.В. Бугаева, Л.В. Молодан, И.В. Новикова. Случай синдрома Элерса-Данлоса, сопровождающийся распространенной венозной мальформацией // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 22. – С. 23-26.
- 423.Е.Я. Гречанина, Г.Р. Акопян, Р. Маталон, В.В. Холмс, С. Цукс, П.Л. Рэди, И.В. Новикова, Ю.Б. Гречанина, С. Тайрнг, В.В. Мясоедов, В.А. Гусар. Неиспользованные возможности пренатальной эхографии: дефекты закрытия невральнoй трубки – как маркер эпигенетических нарушений // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 22. – С. 26-52.
- 424.Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Здибська О.П., Гречанина Ю.Б. Спадкові хвороби обміну: Метод. вказівки для студентів та лікарів-інтернів. – ХДМУ, 2006. – 26с.
- 425.Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Гречанина Ю.Б. Муковисцидоз. Клиника, диагностика, лечение: Метод. вказівки для студентів-іноземців. – ХДМУ, 2006. – 18с.
- 426.Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Здибська О.П., Гречанина Ю.Б. Збірник тестових завдань з клінічної генетики // Збірник тестових завдань для студентів та лікарів-інтернів. – ХДМУ, 2006. – 220с.
- 427.Е.Я. Гречанина, Л.В. Молодан, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здыбская, Н.П. Федосеева, И.И. Гуленко, И.В. Новикова. Клинический полиморфизм и генетическая гетерогенность наследственных мотосенсорных невропатий // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 3-10.
- 428.Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Т.А. Полуботко, О.В. Васильева. Случай диагностики нейро-желудочно-кишечной энцефалопатии (MNGIE) // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 10-12.
- 429.Е.Я. Гречанина, Л.В. Молодан, Ю.Б. Гречанина. Случай остеосклероза, недостаточности карбоангидразы V, митохондропатии и метаболического ацидоза, сопровождающийся опухолевым ростом // Ультразвукова перинатальна. – 2007. – № 23-24. – С. 15-19.
- 430.Е.Я. Гречанина, Л.С. Озерова, И.И. Гуленко. Случай мукополисахаридоза, тип Гурлер – Шейе (H/S) с аутомомно-рецессивным типом наследования // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 21-23.
- 431.Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здыбская, Л.В. Молодан, Т.Б. Пилипенко, Т.А. Качук, Т.А. Майборода, О.А. Ефремова. Описание случая семейного акроостеолиза // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 23-25.
- 432.Е.Я. гречанина, Л.А. Суханова. Состояние соединительной ткани у оперированных по поводу туберкулеза легких больных с учетом рентгенологических и фенотипических признаков // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 25-28.
- 433.В.Б. Давиденко, Е.Я. Гречанина, В.В. Вьон, Ю.В.Пашенко, Т.А. Майборода, Е.Н. Бабаджанян. Итоги 10-летнего совместного опыта Харьковского регионального центра детской хирургии и Харьковского специализированного медико-генетического центра в лечении врожденных пороков у детей // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 54-57.
- 434.Е.Я. Гречанина, Е.П. Здыбская, Т.А. Майборода, О.Ю. Вернигор. Случай пренатальной диагностики синдрома Бикслера // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 60-63.
- 435.Акопян Г.Р., Гречанина О.Я. Нестабильность геному в генезі поширеної патології людини // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 67.
- 436.Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Майборода Т.А. Этические проблемы пренатальной диагностики // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 76.
- 437.Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В., Здибська О.П., Майборода Т.А., Бугайова О.В., Гуленко И.И. Реабілітація пацієнтів з синдромом Мак-Кьюна-Олбрайта // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 77.
- 438.Гречанина О.Я., Бугайова О.В. Перший досвід кофакторної корекції менструальної функції при недосконалому остеогенезі // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 78.
- 439.Гречанина О.Я., Бугайова О.В., Новикова И.В., Васильева О.В., Полуботко Т.О. Гомоцистинурия та панкреатит: причинно-наслідковий зв'язок // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. № 23-24. – С. 79.
- 440.Гречанина Е.Я., Новикова И.В., Самоваров В.В., Поликарпова А.В. Данные скрининга новорожденных на врожденный гипотиреоз в харьковском регионе с 2001 по март 2007 года // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. № 23-24. – С. 79.

- 441.Гречанина О.Я.,Хоффман Дж., Богатирьова Р.В., Моїсеєнко Р.О., Гречанина Ю.Б., Нікуліна Ю.М. Порухення мітохондріального бета-окислення жирних кислот (Методичні рекомендації) // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 124-138.
- 442.Grechanina E.Y., Gusar V.A., Villems R. The mitochondrial DNA polymorphism in Ukrainian population // Conference in forensic genetics and molecular anthropology. – Croatia, 2007. – P.135.
- 443.Grechanina E.; Gusar V.A. The Structure of Mitochondrial Genofond of Ukrainian Population // The 5th European ISNS Congress in Newborn Screening – June 10-12, 2007, Reykjavik, Iceland.
- 444.Grechanina E.; Novikova Irene; Fedoseeva Nataliya; Gusar Vlada PKU Scringing in Kharcov, Poltava, Chernigiv, and Sumy Regions of Ukraine // The 5th European ISNS Congress in Newborn Screening – June 10-12 2007, Reykjavik, Iceland.
- 445.Grechanina E.; Novikova Irene, Samovarov Vladimir Polikarpova. Mass Newborn Screening for Congenital Hypothyroidism in the Kharkiv Region // The 5th European ISNS Congress in Newborn Screening – June 10-12 2007, Reykjavik, Iceland.
- 446.Double blind placebo control trial of large neutral amino acids in treatment of PKU: Effect on blood phenylalanine / R.Matalon, K.Michals-Matalon, G.Bhatia, E. Grechanina et al. // J Inherit Metab Dis. – 2007. – Vol.30, №2. – С.153-158.
- 447.The experience with large neutral amino acids in Ukraine / E. Grechanina, R.Matalon, IV Novikova et al. // J Inherit Metab Dis. – 2007. – Vol.30, №1. – С.13.
- 448.Genetic polymorphisms of methylenetetrahydrofolate reductase (MTHFR), methionine synthase reductase (MTRR), and reduced folate carrier-1 (RFC-1) in a high neural tube defect risk population / E. Grechanina, R.Matalon, Holmes BB et al. // J Inherit Metab Dis. – 2007. – Vol.30, №1. – С.30.
- 449.Гречанина Е.Я. Молекулярная медицина: реальность и перспективы. Харьков, 2007. – 120с.
450. Підручник для студентів вищих медичних закладів III-IV рівнів акредитації «Медична генетика» під редакцією чл.-кор. АМНУ, проф. О.Я. Гречаниної, проф. Р.В. Богатирьової, проф. О.П. Волосовця. Колектив авторів: Гречанина О.Я., Хоффманн Г., Богатирьова Р.В., Волосовець О.П., Моїсеєнко Р.О., Гордієнко І.Ю., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречанина Ю.Б., Жаданов С.І., Гусар В.А., Новікова І.В., Жадан І.А., Христич А.В., Озерова Л.С., Ткачова Т.М., Майборода Т.А., Бугайова О.В., Федосєєва Н.П., Гольдфарб І.Г., Самоваров В.В., Москалець Н.О. Київ “Медицина” 2007. - 534 с. Рекомендовано МОЗ України.
- 451.Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Гусар В.А., Здибська О.П., Васильєва О.В. „Спосіб діагностики мітохондріопатій” Пат. № 23577 Україна. Опубл. 25.05.2007. Бюл.№7.
- 452.Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Бугайова О.В., Новікова І.В., Васильєва О.В., Полуботко Т.О., Прасол В.О., Васильєв В.Д. „Спосіб діагностики спадкової тромбофілії, що обумовлена порушенням перетворення метіоніну на цистин” Пат. № 24837 Україна. Опубл. 10.07.2007. Бюл.№10.
- 453.Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Васильєва О.В., Бугайова О.В., Полуботко Т.О. „Спосіб діагностики хронічного панкреатиту при гомоцистинурії” Пат. № 24838 Україна. Опубл. 10.07.2007. Бюл.№10.
- 454.Попова С.С., Гречанина О.Я., Полозова Л.Г. „Спосіб диференціальної діагностики спадкових й уроджених форм ендogenous гіперкортицизму у хворих на нейроендокринний гіпоталамічний синдром” Пат. № 28192 Україна. Опубл. 17.01.2005. Бюл.№1.
- 455.Диференційна діагностика і лікування синдрому первинного гіперлактинемічного гіпогонадізму у структурі ендокринопатій, що супроводжуються полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречанина О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
456. Диференційна діагностика ендокринопатій, що супроводжуються ендogenous гіперкортицизмом і полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречанина О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
457. Диференційний підхід до лікування ендокринопатій, які супроводжуються ендogenous гіперкортицизмом і полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречанина О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
- 458.Діагностика і лікування некласичних форм уродженої дисфункції кори надниркових залоз, які супроводжуються полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречанина О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
- 459.Гречанина О.Я., Біловол О.М., Богатирьова Р.В. Клініка та генетика спадкових захворювань, що супроводжуються шлунково-кишковими та загальними абдомінальними симптомами. - Тернопіль: ТДМУ, 2008. – 216с.
- 460.Поиск фено- и генотипических соотношений при дефектах фолатного цикла за пределами обычной генетики (Часть I) / Е.Я. Гречанина, Р. Маталон, Ю.Б. Гречанина и др. // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2008. – № 25. – С. 5-18.
- 461.Гречанина Е.Я., Васильєва О.В., Гречанина Ю.Б. Эндокринная дисфункция поджелудочной железы: от генетики до клиники // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2008. – № 25. – С. 24-45.
- 462.Поиск фено- и генотипических соотношений при дефектах фолатного цикла за пределами обычной генетики (Часть II) / Е.Я. Гречанина, Р. Маталон, Ю.Б. Гречанина и др. // Ультразвукова перинатальна

- діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 3-16.
463. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В. Мелореостоз (болезнь Лери) как вариант остеохондроплазии // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 23-28.
464. Уровень жирных кислот крови у детей с признаками метаболических нарушений / Е.Я. Гречанина, Л.Л. Михальская, И.В. Новикова и др. // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 35-39.
465. Гречанина О.Я., Глухова Г.О. Клінічний випадок порфірії // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 93-94.
466. Випадок діагностики дефіциту довго-ланцюгових жирних кислот / Гречанина О.Я., О.П. Здибська, Н.П. Федосєєва, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильєва // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 94.
467. Гречанина Е.Я., Щербина И.Н. Генетические аспекты развития перименопаузального синдрома // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 168-170.
468. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Гусар В.А. Фенотипы, ассоциированные с полиморфными генами фолатного цикла, как проявление эпигенетической модификации генома // Матеріали IV з'їзду медичних генетиків України з міжнародною участю, 9-11 жовтня 2008 року. – Львів. – 2008. – С. 39-40.
469. Наследственные формы экзокринной дисфункции поджелудочной железы / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.С. Озерова, Е.П. Здыбская, О.В. Васильева // Матеріали IV з'їзду медичних генетиків України з міжнародною участю, 9-11 жовтня 2008 року. – Львів. – 2008. – С. 47-48.
470. Гречанина Е.Я., Гуленко И.И., Гусар В.А. Сопоставление данных мониторинга ВПР и молекулярных исследований генов системы фолатного цикла у населения Харьковского региона // Матеріали IV з'їзду медичних генетиків України з міжнародною участю, 9-11 жовтня 2008 року. – Львів. – 2008. – С. 54-55.
471. Зіставлення клінічних та біохімічних фенотипів при синдромі Елерса-Данлоса / О.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, О.В. Бугайова та ін. // Матеріали IV з'їзду медичних генетиків України з міжнародною участю, 9-11 жовтня 2008 року. – Львів. – 2008. – С. 56.
472. До питання етіології і патогенезу «аспіринової тріади» / О.Я. Гречанина, В.І. Попович, І.В. Попович, Р.М. Фишук // Матеріали IV з'їзду медичних генетиків України з міжнародною участю, 9-11 жовтня 2008 року. – Львів. – 2008. – С.90-91.
473. The researches of population genetic mtDNA background in patients with mitochondrial pathology in Ukraine / E.Ya. Grechanina, V.A. Gusar, S.I. Zhadanov et al. // Матеріали IV з'їзду медичних генетиків України з міжнародною участю, 9-11 жовтня 2008 року. – Львів. – 2008. – С.92.
474. Гречанина О.Я., Озерова Л.С., Васильєва О.В. «Спосіб визначення термінів призначення гепатопротекторів при муковісцидозі» Пат. № 31248 Україна. Опубл.25.03.2008. Бюл.№ 6.
475. Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Здибська О.П., Озерова Л.С., Васильєва О.В. „Спосіб діагностики вторинної мітохондріальної недостатності у дітей з хронічними захворюваннями органів травлення” Пат. № 32311 Україна. Опубл. 12.05.2008. Бюл.№ 9.
476. Гречанина О.Я., Здибська О.П., Гречанина Ю.Б. Спадкові хвороби сполучної тканини: Метод. вказ. до практичного заняття студентів VI курсів I-III медичних факультетів. Харків: ХНМУ, 2008. – 28 с.
477. Search for phenol- and genotypical conformities in folate cycle defects beyond the usual genetics / O.Ya.Grechanina, R.V. Bogatireva, R. Matalon et al. // Journal of Inherited Metabolic Disease. – Vol.31, №1. – 2008. – P.11.
478. Inherited forms of pancreatic dysfunction / O.Ya. Grechanina, Yu. Grechanina, L. Ozerova et al. // Journal of Inherited Metabolic Disease. – Vol.31, №1. – 2008. – P.153.
479. The estimation of mtDNA polymorphism in patients with mitochondrial pathology in Ukraine / V.A. Gusar, O.Ya. Grechanina, S.I. Zhadanov et al. // Journal of Inherited Metabolic Disease. – Vol.31, №1. – 2008. – P.57.
480. Клинический случай синдрома Ли, вызванного экспрессией мутации митохондриальной ДНК / С. Жаданов, Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина и др. // Журнал неврологии и психиатрии им.С.С.Корсакова. – 2008. – Vol. 108, №5. P. 80-83.
481. Спадкові хвороби сполучної тканини: методичні вказівки / О.Я. Гречанина, Л.С. Озерова, Ю.Б. Гречанина та ін. - Харків: ХНМУ, 2008. - 28 с.
482. Наследственно обусловленные заболевания ЦНС: методичні вказівки / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.С. Озерова та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. - 32с.
483. Спадкові хвороби обміну: методичні вказівки / О.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.С. Озерова та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. - 34 с.
484. Спадкові захворювання нирок: методичні вказівки / О.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.С. Озерова та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. - 12 с.

485. Природжений гіпотиреоз. Скринуючі програми. Клініка. Діагностика. Лікування: методичні вказівки / О.Я. Гречанина, І.Г. Гольдфарб, Л.С. Озерова та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. – 38 с.
486. Муковисцидоз. Клиника. Диагностика. Лечение: методичні вказівки / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.С. Озерова. – Харків: ХНМУ, 2008. – 20 с.
487. Гречанина Е.Я. Влияние наследственных нарушений обмена серосодержащих аминокислот на развитие осложненной беременности // 3 турботою про жінку. - 2009.- №7. – С.6-9.
488. Наследственные нарушения обмена серосодержащих аминокислот / Е.Я. Гречанина, Р. Маталон, Ю.Б. Гречанина и др. // Российский вестник перинатологии и педиатрии. – 2009. - №54(1). – С.53-61.
489. PKU and congenital hypothyroidism screening in east region of Ukraine / O.Grechanina, I.Novikova, N.Pokaziy, O. Anruschenko // Ročnik. – 2009. – P.203.
490. Сравнительная характеристика частот пороков ЦНС и аллеля С677Т МТНFR / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, В.А. Гусар // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2009. – №27-28. – С. 4-12.
491. Туберозный склероз, сопровождающийся множественным гамартозным ростом в сочетании с дефицитом фолатного цикла / Е.Я.Гречанина, Л.В.Молодан, Т.Б.Полуботко, В.А.Гусар // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2009. – №27-28. – С. 58-65.
492. Пренатальная диагностика и постнатальная верификация с целью медико-социальной реабилитации / Е.Я.Гречанина, А.В. Христич, Т.М. Ткачева, О.А.Ефремова // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали Міжнародної конференції «Плід як частина родини», 16-18 червня 2009). – 2009. – №27-28. – С. 73-82.
493. Определение органических кислот в биологических образцах методом газовой хроматографии/масс-спектрометрии как высокоинформативный метод уточняющей диагностики наследственных болезней обмена / Е.Я.Гречанина, И.В. Новикова, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здыбская // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2009. – №27-28. – С. 106-119.
494. Повышение содержания тиодигликолевой кислоты в моче как маркер фолатного дефицита / Е.Я.Гречанина, О.В. Васильева, И.В. Новикова, В.А. Гусар // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2009. – №27-28. – С. 136-137.
495. Досвід реабілітації хворих на синдром Шерешевського-Тернера / О.Я.Гречанина, О.В. Євстигнєєва, Т.М. Ткачева, О.В.Бугайова // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2009. – №27-28. – С. 137-138.
496. Дефицит фолатного цикла и хромосомные аномалии / Е.Я.Гречанина, А.В. Христич, В.А. Гусар, О.А. Ефремова, Т.М.Ткачева // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2009. – №27-28. – С. 172-173.
497. Гречанина Е.Я. Психические нарушения и наследственные метаболические болезни (лекция) // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2009. – №27-28. – С. 210-232.
498. Порушення обміну метионіну та репродуктивні втрати (I частина) / О.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Р. Маталон // Педіатрія, акушерство та гінекологія. – 2009.- Т.71, №4. - С. 69-74.
499. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б. Наследственно обусловленные причины внезапной смерти // Бокаріусовські читання (Матеріали Всеукраїнської науково-практичної конференції з міжнародною участю, м. Харків, 10-11 вересня 2009). – 2009. – С. 340-342.
500. Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Сидельникова А.В. Дефицит сульфитоксидазы как причина комы и ранней смерти // Бокаріусовські читання (Матеріали Всеукраїнської науково-практичної конференції з міжнародною участю, м. Харків, 10-11 вересня 2009). – 2009. – С. 342-345.
501. Особенности патологоанатомической картины при сочетанной наследственной патологии – синдроме Цельвегера и дефиците фолатного цикла / Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Федосеева Н.П., Пономаренко Е.А. // Бокаріусовські читання (Матеріали Всеукраїнської науково-практичної конференції з міжнародною участю, м. Харків, 10-11 вересня 2009). – 2009. – С. 349-353.
502. Офтальмологические проявления при митохондриопатиях / Е.Я. Гречанина, Ю.Б.Гречанина, О.В. Васильева, А.В. Морозов // Вроджена та генетично обумовлена сліпота та слабкзорість проблеми діагностики, обстеження та комплексне лікування: Тези та лекції науково-практичної конференції дитячих офтальмологів України з міжнародною участю. – Алушта, 2009. – С.59-60.
503. Туберозный склероз, сопровождающийся множественным гамартозным ростом в сочетании с дефицитом фолатного цикла / Е.Я. Гречанина, Л.В.Молодан, Ю.Б.Гречанина, Т.Б.Полуботко // Вроджена та генетично обумовлена сліпота та слабкзорість проблеми діагностики, обстеження та комплексне лікування: Тези та лекції науково-практичної конференції дитячих офтальмологів України з міжнародною участю. - Алушта, 2009. – С.60-62.
504. Офтальмологические проявления при гамартозах / Е.Я. Гречанина, Л.В.Молодан, Ю.Б.Гречанина, Т.Б.Полуботко // Вроджена та генетично обумовлена сліпота та слабкзорість проблеми діагностики, обстеження та комплексне лікування: Тези та лекції науково-практичної конференції дитячих офтальмологів України з міжнародною участю. - Алушта, 2009. – С.62-63.
505. Сочетание панкреатической дисфункции с митохондриальной недостаточностью при муковисцидозе / Е.Я. Гречанина, Л.С. Озерова, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильева // Матеріали ІХ Національного конгресса по муковисцидозу (4-5 апреля, 2009). - Москва. - С.53.
506. Современные подходы к диагностике наследственных форм панкреатитов / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здыбская и др. // Современные технологии профилактики наследственных болезней и



- детской инвалидности (к 40-летию медико-генетического центра). – Спб. ГУЗ МГЦ: «Феникс», 2009 – С. 117-122.
507. Grechanina O.Y., Gusar V.A. Frequency of polymorphisms C677T MTHFR and A66G MTRr of folate cycle genes in Earsten Ukraine // Conference in forensic genetics, molecular anthropology and individualized medicine (ISABS)/ - Croatia, 2009. – P. 129.
508. Association of disorder of folate metabolism and sulfur-containing amino acids with some hereditary diseases / O.Y. Grechanina, Y.B. Grechanina, I.V. Novikova, V.A. Gusar // 7th International conference on homocysteine metabolism. - Prague, Czech Republic, 21-25 June, 2009. – P.59.
509. Biochemical blood indexes in patients with polymorphism in folate cycle genes / O.Y. Grechanina, Y.B. Grechanina, I.V. Novikova, A. Fadeeva // 7th International conference on homocysteine metabolism. - Prague, Czech Republic, 21-25 June, 2009. – P.75.
510. MTRR and MTHFR polymorphism: link to Down syndrome / O.Y. Grechanina, A.V. Hristich, V.A. Gusar, O.A. Efremova // 7th International conference on homocysteine metabolism. - Prague, Czech Republic, 21-25 June, 2009. – P. 76.
511. Клинический случай сочетания хромосомного (9pqh) и генного (MTRR, MTHFR) полиморфизма / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильева, Е.А. Пономаренко // Материалы VIII Российского конгресса «Современные технологии в педиатрии и детской хирургии». – Москва, 2009. – С. 64-65.
512. Исследование органических кислот мочи методом газовой хроматографии масс-спектрометрии у пациентов с предполагаемыми наследственными болезнями обмена / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здыбская, И.В. Новикова, А.Л. Фадеева // Материалы VIII Российского конгресса «Современные технологии в педиатрии и детской хирургии». – Москва, 2009. – С. 65-66.
513. Гречанина Е.Я., Здыбская Е.П., Панченко С.В. Клинический случай тирозинемии у ребенка 19 дней // Материалы VIII Российского конгресса «Современные технологии в педиатрии и детской хирургии». – Москва, 2009. – С. 66.
514. Опыт проведения скрининга на врожденный гипотиреоз в северо-восточном регионе Украины / Е.Я. Гречанина, И.В. Новикова, Н.А. Показий, О.Н. Андоющенко, Е.А. Будрейко, А.А. Глухова // Материалы VIII Российского конгресса «Современные технологии в педиатрии и детской хирургии». – Москва, 2009. – С. 66-67.
515. Дефицит ферментов фолатного цикла и хромосомные аномалии / Е.Я. Гречанина, А.В. Христич, В.А. Гусар, О.А. Ефремова, Т.М. Ткачева // Материалы VIII Российского конгресса «Современные технологии в педиатрии и детской хирургии». – Москва, 2009. – С. 67-68.
516. Семейный случай ассоциации митохондриальной патологии с мутацией полиморфного гена фолатного цикла 677 C→T (A222V) / Ю.Б. Гречанина, Е.Я. Гречанина, Л.В. Молодан, О.В. Васильева, В.А. Гусар // Материалы VIII конференції Харківської обласної клінічної лікарні «Проблеми регіональної медицини». – Харків, 2009. – С.23-26.
517. Куцевляк В.И., Гречанина Е.Я., Ярошенко Е.Г. Состояние твердых тканей зубов, внутренних органов и аминокислотного обмена у детей раннего возраста на фоне дисплазии соединительной ткани // Український стоматологічний альманах. - 2009. - №3. – С.37-40.
518. Пат. Лисюк Г.М., Кучерук З.І., Тимчук С.М., Гречанина О.Я. „Спосіб виробництва дієтичного безбілкового хліба” Пат. № 45175 Україна. Опубл. 26.10.2009. Бюл. № 20.
519. Гречанина О.Я. Дивовижні сенсорні здібності плода як основа для допологового виховання // Медичний університет. – 2010. - №1-2. – С. 4.
520. Эхографические характеристики больных с наследственными заболеваниями поджелудочной железы / Гречанина Е.Я., Озерова Л.С., Здыбская Е.П., Гречанина Ю.Б., Васильева О.В. // Світ медицини та біології. – 2010. – № 2. – С. 43-48.
521. Гречанина О.Я. Дослідження впливу зовнішнього середовища у формуванні епігенетичних порушень на ранніх етапах онтогенезу людини / О. Я. Гречанина, О. В. Бугайова, Т. Д. Алієва // Клініко-епідеміологічні аспекти боротьби та профілактики інфекційних і неінфекційних хвороб серед дітей і дорослих : матеріали міжнар. наук.-практ. конф.: ХНМУ. – Х., 2010. – С. 176-178.
522. Гречанина О.Я., Бугайова О.В., Лонич М.В. Эффективность использования современных методов диагностики остеопорозу при синдромі Шерешевського-Тернера // Актуальні проблеми акушерства і гінекології, клінічної імунології та медичної генетики: Збірник наукових праць. – Вип. 19. – Київ-Луганськ. – С.71-81.
523. Гречанина Е.Я., Гусар В.А. Распространенность полиморфизмов С667Т MTHFR и А66G MTRR генов системы фолатного цикла в популяции Восточной Украины // Актуальні проблеми акушерства і гінекології, клінічної імунології та медичної генетики: Збірник наукових праць. – Вип. 19. – Київ-Луганськ. – С.91-98.
524. Изучение ассоциации полиморфизмов генов фолатного цикла с наследственными формами экзокринной дисфункции поджелудочной железы / Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Гусар В.А., Озерова Л.С., Васильева О.В. // Актуальные вопросы полиморфной патологии в клинике внутренних болезней : материалы Междунар. науч.-практ. конф. (Белгород, 20 мая 2010 г.). – С. 6-8.
525. Гречанина Е.Я. Изучение связи повышенного уровня гомоцистеина с полиморфными вариантами С667Т MTHFR и А66G MTRR генов системы фолатного цикла в Харьковской популяции / Е.Я. Гречанина,

- В.А.Гусар, И.А.Волобуева // Актуальные вопросы полиморбидной патологии в клинике внутренних болезней : материалы Междунар. науч.-практ. конф. (Белгород, 20 мая 2010 г.). – С. 8-10.
526. Применение методов кластерного анализа для диагностики митохондриальных заболеваний / Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Васильева О.В., Поворознюк А.И., Филатова А.Е. // Клинико-лабораторный консилиум. – № 33-34. – 2010. – С. 188.
527. Редкий случай мутации ND5 de novo и значение патогенетических механизмов генных дефектов мтДНК ND5 / Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Гусар В.А., Жаданов С.И., Шурр Т., Федосеева Н.П. // Материалы V Восточно-Европейской конференции по редким заболеваниям и лекарствам-сиротам «Редкие заболевания в фокусе персонализированной медицины». – Санкт-Петербург, 2010. – С. 23.
528. Редкий случай выявления тиодигликолевой кислоты в моче как маркера фолатного дефицита / Гречанина Е.Я., Васильева О.В., Новикова И.В., Гусар В.В. // Материалы V Восточно-Европейской конференции по редким заболеваниям и лекарствам-сиротам «Редкие заболевания в фокусе персонализированной медицины». – Санкт-Петербург, 2010. – С. 26-27.
529. Rare mutated ND5 de novo and significance of pathogenic mechanisms of mtDNA ND5 gene defects / E.Y.Grechanina, Y.B. Grechanina, V.A.Gusar, S.I.Zadanov, T.Shurr, N.P. Fedoseeva // Abstracts of first All-Russian Conference for rare Diseases and Rarely Used Medical Technologies «LIFELINE» (2-4 July 2010, St.-Petersburg, Russia). – P. 22.
530. Rare case of diagnostic of urinary thiodiglycolic acid as an indicator of folates deficiency / O.Y.Grechanina, O.V.Vasylyeva, I.V.Novikova, V.A.Gusar // Abstracts of first All-Russian Conference for rare Diseases and Rarely Used Medical Technologies «LIFELINE» (2-4 July 2010, St.-Petersburg, Russia). – P. 26.
531. Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Васильева О.В., Молодан Л.В. “Спосіб лікування спадкової тромбофілії” Пат. № 51032. Опубл. 25.06.2010. Бюл. № 12.
532. Association of folate cycle genes polymorphisms with inherited forms of pancreatic deficiency / Grechanina YB, Grechanina OY, Gusar VA, Ozerova LS, Vasylyeva OV // Journal of Inherited Metabolic Disease. – Vol.33. – Sup.1. – 2010. – P. 161.
533. Epigenetic syntropy phenomenon associates with folate cycle enzyme deficiency (MTHFR, MTRR, MTR) / Grechanina OY, Gusar VA, Grechanina YB, Volobueva I.A. // Journal of Inherited Metabolic Disease. – Vol.33. – Sup.1. – 2010. – P. 34.
534. Применение методов кластерного анализа для синтеза диагностических моделей в условиях неполной исходной информации / А.И. Поворознюк, А.Е. Филатова, Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильева // Тезисы 10-й международной научно-технической конференции «Проблемы информатики и моделирования» Харьков-Ялта (27-29 сентября 2020). – С. 65.
535. Газова хроматографія мас-спектрометрія, як метод лабораторної діагностики метаболічних порушень (Методичні рекомендації) / О.Я. Гречанина, Р.О. Моїсеєнко, Ю.Б. Гречанина, О.П. Здибська, А.Л. Фадєєва, І.В. Новикова, М.В. Канюка.
536. Генетична епідеміологія поліморфізмів генів системи фолатного циклу (Методичні рекомендації) / О.Я. Гречанина, Р.В. Богатирьова, Р.О. Моїсеєнко, Ю.Б. Гречанина, В.А. Гусар, Л.В. Молодан.
537. Вільні амінокислоти крові у діагностиці метаболічних порушень Навчальний посібник / О.Я. Гречанина, І.В. Новикова. – Харків: ХНМУ, 2010. – 70.
538. Діагностика порушень обміну сірковмісних амінокислот (Методичні рекомендації) / О.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильєва, В.А. Гусар, І.В. Шпак. – Харків. – 2010. – 29 с.
539. Спадково обумовлені тромбофілії. Навчальний посібник для лікарів-інтернів та курсантів / О.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильєва, В.А. Гусар. – Харків: ХНМУ, 2010. – 61 с.
540. Діагностика порушень обміну серосодержащих амінокислот (Методические рекомендации) / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильєва, В.А. Гусар, І.В. Шпак. – Харків. – 2010. – 30 с.
541. Случай сочетания нарушения обмена метионина у пациента с ранней манифестацией инфаркта миокарда и лимфогранулематозом / Е. Я. Гречанина, Л. В. Молодан, М. И. Кожин, О. В. Васильєва, Ю. Н. Никулина
542. Семейный случай ассоциации митохондриального заболевания с полиморфизмом гена MTHFR 677C/T / Гречанина Ю.Б., Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Васильєва О.В., Гусар В.А. // Научные ведомости Белгородского государственного университета. – 2010. – № 10 (81). – С. 42-47.
543. Медицинская генетика: учебник / Кол. авт.; под ред. Е.Я. Гречаниной, Р.В. Богатыревой, А.П. Волосовца. – К. : ВСИ «Медицина», 2010. – 552 с.
544. Ще ненародженій дитині потрібен наш захист / О.Я. Гречанина, Р.В. Богатирьова, Ю.Б. Гречанина, Т.П. Єфіменко // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2010. – № 29. – С. 3-26.
545. Закономерная связь между развитием некоторых эпигенетических болезней и нарушением метилирования ДНК вследствие дефицита ферментов фолатного цикла / Е.Я. Гречанина, В.Н. Лесовой, В.В. Мясоєдов, Ю.Б. Гречанина, В.А. Гусар // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2010. – № 29. – С. 27-59.
546. Страницы истории харьковской школы клинической генетики к 45-летию. / Сост.: Е.Я. Гречанина, Л.В. Молодан, В.Н. Трунова и др. – Харьков : Вид-во «Підручник НТУ «ХПІ», 2010. – 48 с.
547. Три рівня профілактики вродженої та спадкової патології як фактор інтеграції медицини і генетики в Україні / Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Здибська О.П., Яновська Г.О., Майборода Т.А., Новикова І.В. // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2010. – № 30. – С. 3-35.

548. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А., Белецкая С.В. Случай дефицита ферментов фолатного цикла у беременной в сочетании с выраженной сосудистой патологией у плода // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2010. – № 30. – С. 132-133.
549. Случай дефицита ферментов фолатного цикла у беременной и ее первого ребенка / Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Майборода Т.А., Здыбская Е.П., Молодан Л.В., Федосеева Н.П., Белецкая С.В // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2010. – № 30. – С. 134-135.
550. Пат. 53270. Оpubл. 27.09.2010. Бюл. № 18. Спосіб профілактики репродуктивних втрат / Гречанина О.Я., Гречанина Ю. Б., Гусар В. В., Васильєва О. В., Алієва Т. Д.
551. Пат. 54794. Оpubл. 25.11.2010. Бюл. № 22. Спосіб діагностики проявів геномного імпринтингу / Гречанина О.Я., Гречанина Ю. Б., Молодан Л. В., Христинич А. В., Васильєва О. В., Алієва Т. Д.
552. O.Y.Grechanina. Epigenetic diseases // 4th International Scientific Interdisciplinary Congress for medical students and young doctors (13-14 April, 2011): Abstract book. – Kharkiv: KNMU, 2011. – P. 5.
553. Закономерная связь между нарушением метилирования ДНК вследствие дефицита ферментов фолатного цикла и развитием синдрома Ретта / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, В.А. Гусар, О.В. Васильєва // Материали ІІ Всеросійської конференції по рідким захворюванням і рідко використовуваним медичним технологіям «Дорога життя». – Санкт-Петербург, 2011. – С. 28-29.
554. 3-гидрокси-3-метилглутаровая ацидурия у пациента с дефицитом ферментов фолатного цикла / Е.Я. Гречанина, Е.П. Здыбская, О.В. Васильєва, А.Л. Фадеева // Материали ІІ Всеросійської конференції по рідким захворюванням і рідко використовуваним медичним технологіям «Дорога життя». – Санкт-Петербург, 2011. – С. 29-30.
555. Клинический случай рака молочной железы у пациента с пахидермопериостозом / Е.Я. Гречанина, Л.В. Молодан, А.А. Яновская, О.В. Васильєва // Материали ІІ Всеросійської конференції по рідким захворюванням і рідко використовуваним медичним технологіям «Дорога життя». – Санкт-Петербург, 2011. – С. 30-31.
556. Regular relationship between the violation of dna methylation due to a lack folate cycle enzymes and development Rett syndrome / EY Grechanina, YB Grechanina, VA Gusar, OV Vasylieva // Canadian Conference on Epigenetics (4-7 May 2011, Lonon, Canada). – P. 87.
557. Case of a combination chromosomal polymorphism (9phqh) and gene polymorphisms (MTRR, MTHFR) / EY Grechanina, YB Grechanina, OV Vasylieva // Canadian Conference on Epigenetics (4-7 May 2011, Lonon, Canada). – P. 149.
558. The case of diagnosis 3-hydroxy-3-mehtilglutaric aciduria in a child with deficiency of folate cycle enzyme / O. Vasylieva, O. Grechanina, O. Zdybskaya // Clinical biochemistry. – Vol.44. – Sup.7. – 2011. – P. 546-547.
559. Studying of relationship between the violation of DNA methylation due to folate cycle enzymes deficiency and manifestation of rett syndrome / O. Grechanina, Y. Grechanina, V. Gusar, O. Vasylieva // Clinical biochemistry. – Vol.44. – Sup.7. – 2011. – P. 531-532.
560. Шурр Т.Дж., Гречанина Ю.Б., Гусар В.А., Гречанина Е.Я., Жаданов С.И. Митохондриальные болезни в Украине: роль мтДНК при сложных клинических синдромах и нейродегенеративных болезнях.- Журнал Національної академії медичних наук України.- 2012.- Т. 18, №1.- С. 55-67.
561. Визначення точкових мутацій в мітохондріальній ДНК з використанням методу ПЛП і рестрикційного аналізу / О.Я. Гречанина, В.А. Гусар, Ю.Б. Гречанина, С.І. Жаданов, Т. Шурр, А.Л. Фадєєва // Неонатологія, хірургія та перинатальна медицина. – 2012. – Т. II, №2 (4). – С. 56-68.
562. Гречанина Е.Я., Ю.Б. Гречанина, Р.А. Моисеенко, Объединение «Генетика» - как научная и клиническая база современной клинической генетики.- Науковий журнал МОЗ України. – 2012. - №1(1).- С. 28-47.
563. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А., Моисеенко Р.А. Развитие пренатальной клинической генетики как реальный путь помощи еще неродившемуся ребенку. – Клінічна генетика і перинатальна діагностика.- 2012.- №1(1).- С. 15-29.
564. Богатирьова Р.В., Гречанина О.Я., Моисеенко Р.А. Терещенко А.В., Гречанина Ю.Б., Здыбська О.П., Молодан Л.В., Озерова Л.С., Осташко С.І., Матюшенко В.М. Концепція створення якісної системи надання допомоги хворим на рідкісні (орфанні) захворювання в Україні. – Клінічна генетика і перинатальна діагностика.- 2012.- №1(1).- С. 10-14.
565. Гречанина Ю.Б., Гречанина Е.Я. Современные проблемы аутизма. – Клінічна генетика і перинатальна діагностика.- 2012.- №1(1).- С. 84-91.
566. Гречанина Е.Я., Безродная А.И., Ходош Э.М., Потейко П.И. Роль snp-мутаций генов цитокинов при бронхиальной астме. - Проблеми безперервної медичної освіти та науки. – 2012. - №1. – С. 16-19.
567. Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б. Характер клінічних ознак пробандів – носіїв поліморфних варіантів генів С677Т МТНFR та А66G МТRR.- Збірник наукових робіт наукового симпозиуму з міжнародною участю «Рідкісні «спирітські» спадкові хвороби» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика» 20-21 листопада 2012, Харків, Україна. – С. 7-18.
568. Гречанина О.Я., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В., Здыбська О.П., Бугайова О.В., Білецька С.В., Показій Н.О. Аденогенітальний синдром у дітей: неонатальний скринінг, діагностика і лікування (методичні рекомендації) .- Збірник наукових робіт наукового симпозиуму з міжнародною участю «Рідкісні

- «сирітські» спадкові хвороби» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика» 20-21 листопада 2012, Харків, Україна. – С. 19-36.
569. Bzduch V, Zahorakova D, Grechanina E, Zdibskaja EP, Goldfarb IG, Zeman J, Martasek P A case of Rett syndrome from Ukraine – clinical diagnosis confirmed by mutation analysis of the MECP2 gene. -Bratislava Medical Journal. - Bratislava Lekarske Listy -9.2004- P.299-302.
570. Grechanina EY, Grechanina JB, Gusar VA, Novikova IV, Schurr TG, Zhadanov SI. The experience of diagnosis of mitochondriopathies in Ukraine. --Bratislava Medical Journal. - Bratislava Lekarske Listy -9.2004- P.324.
571. Early manifestation of the lbsl syndrome / Grechanina OYa, Zdybskaya OP // j inherit metab dis doi 10.1007/s10545-012-9512-z Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism Birmingham, UK, 4 – 7 September 2012, abstracts book: Birmingham- 2012. - P. 120.
572. Синдром Ретта как эпигенетическая болезнь / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, В.А. Гусар // Международная научная конференция «Генетика и биотехнология XXI века: проблемы, достижения, перспективы» к 100-летию со дня рождения Н.В. Турбина. - Минск, 8-9 октября, Минск. – 2012. – С. 191.
573. Генетика псориатической артропатии / Е.Я. Гречанина, А.И. Безродная // МОЗ України Донецький Національний медичний університет ім. М. Горького Архів клінічної та експериментальної медицини. Донецьк. – 2012. – Т.21, №2. - С. 223.
574. Случай недостаточности ксантинооксидазы в сочетании с нарушением реметилирования метионина / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.В. Молодан, А.Л. Фадеева, М.В. Канюка, Т.А. Мищенко // МОЗ України Донецький Національний медичний університет ім. М. Горького Архів клінічної та експериментальної медицини. Донецьк. – 2012. – Т.21, №2. - С. 224.
575. Случай пренатальной ультразвуковой диагностики лимфоangiомы туловища у плода у беременной с гипергомоцистеинемией / Е.Я. Гречанина, В.Б. Давиденко, Т.А. Майборода, Т.А. Качук // МОЗ України Донецький Національний медичний університет ім. М. Горького Архів клінічної та експериментальної медицини. Донецьк. – 2012. – Т.21, №2. - С. 224.
576. Ассоциация полиморфных вариантов генов системы фолатного цикла с синдромом Прадера-Вилли / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.В. Молодан, В.А. Гусар, И.А. Волобуева // МОЗ України Донецький Національний медичний університет ім. М. Горького Архів клінічної та експериментальної медицини. Донецьк. – 2012. – Т.21, №2. - С. 226-227.
577. Новый вариант синдрома Элерса-Данлоса с нарушением обмена мукополисахаридов-эпигенетическая болезнь / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Е.В. Бугаева // Додаток до Журналу "Клінічна генетика і перинатальна діагностика". - Харків. – 2012. - №. 2. - С.152.
578. Мукополисахаридоз II типа – раритетная форма наследственной патологии / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Е.В. Бугаева, А.А. Булавина, Т.А. Мищенко, М.В. Канюка // Додаток до Журналу "Клінічна генетика і перинатальна діагностика". - Харків. – 2012. - №. 2. - С.153.
579. Ассоциация полиморфных вариантов генов системы фолатного цикла C677T MTHFR, A66G MTRR, A2758G MTR с врожденными пороками развития / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здыбская, И.А. Волобуева // Додаток до Журналу "Клінічна генетика і перинатальна діагностика". - Харків. – 2012. - №. 2. - С.153-154.
580. Раритетная форма наследственной патологии – мандибулоакральный остеозид с прогрессирующим течением, вторичной митохондриопатией, распространенным остеопорозом и нарушением обмена метионина / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.В. Молодан, Е.В. Бугаева // Додаток до Журналу "Клінічна генетика і перинатальна діагностика". - Харків. – 2012. - №. 2. - С.154.
581. Случай нарушения реметилирования метионина у беременной с ангиоматозной формой факоматоза-синдром Клиппеля – Треноне / Е.Я. Гречанина, Т.А. Качук, Т.А. Майборода, Л.В. Молодан, Л.С. Литвинова // III Всероссийская конференция по редким заболеваниям и редко применяемым медицинским технологиям «Дорога Жизни». -Москва, 21-23 июня, Москва. -2012.-С.12-13.
582. Аденогенитальный синдром у детей неонатальный скрининг, диагностика і лікування (методичні рекомендації) / О.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Л.В. Молодан, О.П. Здыбська, О.В. Бугайова, С.В. Білецька, Н.О. Показій // Додаток до Журналу "Клінічна генетика і перинатальна діагностика". - Харків. – 2012. - №. 2. - С.19-36.
583. Гречанина О.Я. Аутизм // Науковий журнал МОЗ України. Київ. - 2013. - № 2 (3). - С.29-48.
584. Гречанина О.Я. Метіонін - незамінна амінокислота // «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». – Харків. – 2013. - №1.- С.19-35.
585. Гречанина О.Я., Молодан Л.В., Рубінська Н., Ткачова Т., Дворніченко Н., Іванова І., Квітчатта Н., - Зіставлення фенотипових та клінічних особливостей пацієнтів із хромосомним поліморфізмом // «Клінічна генетика і перинатальна діагностика» – Харків. – 2013. - №1.-С.64-68.
586. Гречанина О.Я., Маталон Р., Микелс-Маталон К., Батія Г., и др. -Подвійне сліпе плацебо-контролююче дослідження великих нейтральних амінокислот в лікуванні фенілкетонурії: вплив на рівень фенілаланіна в крові // «Клінічна генетика і перинатальна діагностика» – Харків. – 2013. - №1.-С. 44-49.
587. Гречанина О.Я., Давиденко В., Пашенко Ю., Вюн В. Та інші - Рання діагностика та лікування вроджених вад розвитку у дітей // «Клінічна генетика і перинатальна діагностика» – Харків. – 2013. - №1. - С. 99-102.

588. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Єфремова О.А. Синдром Дауна и метаболические нарушения // Междисциплинарный научно-практический журнал Синдром Дауна XXI век.
589. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Алієва Т.Д., Безродная А.І. Вплив поліморфних варіантів генів C677T MTHFR, A66G MTRR / A 2756G MTR на характер клінічних ознак пробандів із спадковою патологією. // Збірник наукових праць Міжнародна конференція "Наука і сучасність: виклики глобалізації". м. Київ, 25 травня 2013 р. - К., 2013. - Ч. III.- С. 129-133.
590. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Феномен синтропії – поєднання рідкого спадкового захворювання хвороби Хантера (мукополісахаридозу II типу) та гомоцистинурії II типу // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. -2013. - №1. - С. 35-37.
591. Гречаніна О.Я. Епігенетична хвороба. Олівопонтocereбелярна атрофія. Вторинна мітохондріопатія. Діагноз: гетерозиготний компаунд MTHFR C677T/MTRR A66G // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. -2013. - №1. - С. 37.
592. Гречаніна О.Я. Ассоциация синдрома Берардинелли-Сейпа и наследственной остеодистрофии Олбрайта // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. -2013. - №1. - С. 38-39.
593. Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В., Гречаніна О.Я. Эпигенетическая болезнь: нарушение обмена серосодержащих аминокислот. PTEN-гамартома, TUMOR ассоциированная // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 40-42.
594. Гречаніна О.Я. Гомоцистинурия: сложный диагноз при нарушении метилирования // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 43-46.
595. Гречаніна О.Я. Мио-нейро-желудочно-кишечная энцефалопатия. Нарушение активности фермента MTHFR // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 47-49.
596. Гречаніна О.Я. Синдром Ретта у мальчика // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 50-51.
597. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б. Эпигенетическая болезнь, ассоциированная с синдромом MNGIE и гипергомоцистеинемией // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 52-54.
598. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. Эпигенетическая болезнь: сочетание хромосомного, генного полиморфизма и митохондриальной дисфункции // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1.- С. 55-57.
599. Гречаніна О.Я. Діагностика та лікування порушень обміну амінокислот при аутизмі // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 145-190.
600. Гречаніна О.Я. Етичні питання пренатальної діагностики: проблеми і перспективи // Збірник наукових робіт I Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема XXI століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 8-33.
601. Гречаніна О.Я., Бугайова О.В., Алієва Т.Д. Случай α-аминоадипиновой ацидурии у ребенка при нарушении репродуктивной функции родителей // Збірник тез міжвузівської конференції молодих вчених та студентів „Медицина третього тисячоліття”. – Х, 2013.- С. 157-158.
602. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Безродная А.І. MCCUNE-ALBRIGHT SYNDROME // 6th International Scientific Interdisciplinary Conference for medical students and young doctors”. – Kh., 2013.- P. 132.

603. Гречаніна О.Я., Білецька С.В., Безродная А.І. Congenital cytomegalovirus infection 6th International Scientific Interdisciplinary Conference for medical students and young doctors". – Kh., 2013. - P. 133.
604. Гречаніна О.Я., будрейко Е.А., Кладченко Т.В. Перший досвід неонатальної діагностики анреногенітального синдрому в Україні // Збірник наукових робіт І Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема ХХІ століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 85-86.
605. Гречаніна О.Я., Показій Н.О. Диференційна діагностика фенілкетонурії. Досвід 26-річного скринінгу // Збірник наукових робіт І Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема ХХІ століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 86-87.
606. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. Вивчення окремих популяційно-генетичних маркерів, притаманних населенню України // Збірник наукових робіт І Національного конгресу «Рідкісні хвороби та вроджені вади розвитку як важлива медична та соціальна проблема ХХІ століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 88-89.
607. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. Генетические аспекты сахарного диабета Матеріали науково-практичної конференції з міжнародною участю "Цукровий діабет як інтегральна проблема внутрішньої медицини" . - Х., 2013. - С. 35-36.
608. Гречаніна О.Я., Здибська О.П. Фенілкетонурія. Клініка. Діагностика. Лікування. Методичні рекомендації. Харків. - 2013. - 109 с.
609. Гречаніна О.Я. Питание детей с наследственными заболеваниями аминокислотного обмена Методические рекомендации. Харьков – 2013. - 96 с.
610. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Аденогенітальний синдром у дітей. Неонатальний скринінг, діагностика і лікування Методичні рекомендації. Харків. – 2013. - 43 с.
611. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Гречаніна Ю.Б. Спадкові порушення обміну амінокислот Харків, - 2013. - 112 с.
612. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Білецька С.В. Аутизм Методичні рекомендації. Харків. – 2013. - 48с.
613. Гречаніна О.Я. Методическое письмо "Диетотерапия при наследственных болезнях аминокислотного обмена". Москва, - 2013. - 97 с.
614. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Моногенні хвороби. Діагностика порушень обміну сірковмісних амінокислот. Методичні рекомендації. Харків. - 2013. - 42 с.
615. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Моногенні хвороби. Порушення обміну амінокислот. Методичні рекомендації. Харків. – 2013. - 44 с.
616. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Моногенні хвороби. Муковісцидоз. Методичні рекомендації. Харків. – 2013. - 33 с.
617. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Моногенні хвороби. Спадкові захворювання центральної нервової системи. Методичні рекомендації. Харків. – 2013. - 31 с.
618. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Мітохондріальні хвороби Методичні рекомендації. Харків. - 2013. - 71 с.
619. Гречаніна Ю.Б., Гречаніна О.Я. Комплексний підхід до уточнюючої діагностики мітохондріальної дисфункції (МТХД) Збірник наукових праць Міжнародної конференції «Наука в епоху дисбалансів»: 1 частина (юридические науки, педагогические науки, медицинские науки), м. Київ, 30 квітня 2014р. - Центр наукових публікацій. - С. 70-74.
620. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Білецька С.В. Роль аміноацидопатий в формуванні клінічного фенотипа аутизму Збірник наукових праць Міжнародної конференції «Наука в епоху дисбалансів»: 1 частина (юридические науки, педагогические науки, медицинские науки), м. Київ, 30 квітня 2014р. - Центр наукових публікацій. - С. 75-77.
621. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В., Білецька С.В. Случай сочетания хромосомной микроаномалии, хромосомного и генного полиморфизмов Збірник наукових праць Міжнародної конференції «Наука в епоху дисбалансів»: 1 частина (юридические науки, педагогические науки, медицинские науки), м. Київ, 30 квітня 2014р. - Центр наукових публікацій. - С. 74-75.
622. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б. СОЧЕТАНИЕ НАСЛЕДСТВЕННОЙ МОТОСЕНСОРНОЙ НЕВРОПАТИИ С ГИПЕРГОМОЦИСТЕИНЕМИЕЙ И ДЕФИЦИТОМ ФОЛИЕВОЙ КИСЛОТЫ Збірник наукових праць Міжнародної конференції «Наука в епоху дисбалансів»: 1 частина (юридические науки, педагогические науки, медицинские науки), м. Київ, 30 квітня 2014р. - Центр наукових публікацій. - С. 86-87.
623. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В., Білецька С.В. Case of chromosomal micro anomalies, chromosomal and gene polymorphism combinations // 7th International Scientific Interdisciplinary Conference (ISIC) for medical students and young doctors. Харьков. – 2014.

624. Молодан Л.В., Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. Combination of hereditary motosensor neuropathy with hyperhomocysteinemia and folate deficiency // 7th International Scientific Interdisciplinary Conference (ISIC) for medical students and young doctors. Харьков. – 2014.
625. Гречаніна Ю.Б., Гречаніна О.Я., Здибська О.П. Case of the combination of cystic fibrosis with metabolic disorders of fatty acids and sulfur containing amino acids // 7th International Scientific Interdisciplinary Conference (ISIC) for medical students and young doctors. Харьков. – 2014.
626. Гречаніна О.Я., Здибська О.П. An early manifestation of LBSL (leukoencephalopathy with breinstem and spinal cord involvement and lactate elevation) syndrom, case description // Journal of Inherited Metabolic Disease. Innsbruck, Austria. – P. 114.
627. Бугайова О.В., Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. A new variant of Ehlers-Danlos syndrome with inborn errors of mucopolysaccharide metabolism in the mother and son // European Conference of Human Genetics 2014, May 31 – June 3 in Milan, Italy.
628. Grechanina E.Ya., Grechanina Yuliya B. Zdybska Olena P., Kaniuka Maksim V., Molodan Ludmila V., Senatorova Ganna S. Effectiveness of qualifying diagnostics of hereditary metabolic diseases with the use of gas chromatography / mass spectrometry by the example of the HHH syndrome. // British Journal of Science, Education and Culture No.1. (5), January-June, 2014 VOLUME III “London University Press”. London. 2014. - P. 245-256.
629. Elena Ya. Grechanina<sup>1</sup>, Yulia B. Grechanina, Elena V. Bugaeva<sup>1</sup>, and Kamilla F. Nagieva<sup>1</sup> Clinical Polymorphism and Phenomenon of Syntropy in Mucopolysaccharidosis. Abstracts of Free Communications Accepted for Presentation at the 13th International Symposium on Mucopolysaccharidoses and Related Diseases, Sauipe, Bahia, Brazil, August 13-17, 2014. Journal of Inborn Errors of Metabolism & Screening. p. 14-15.
630. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Гусар В.А. Ураження травної системи як прояв плеотропної дії генів при мітохондріальній дисфункції / Лікарська справа. — Київ, 2014. — №11. С.29-39.
631. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Белецька С.В. Пораження пищеварительного канала при аутизме. / Лікарська справа. — Київ, 2014. — №11. - С.89-93.
632. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Яновская А.А., Желудочно-кишечные и метаболические нарушения при муковисцидозе. Лікарська справа. — Київ, 2014. — №11. - С.148-154.
633. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Білецька С.В. “Спосіб лікування аутизму” Пат. № 91362 Україна. Опубл.25.06.2014. - Бюл.№ 12.