

## 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:**

**A. 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. Давиденкої, Санкт-Петербург

1972 Московський центральний інститут післядипломної освіти лікарів «Медична генетика»

**ПРОФЕСОРСЬКО-ВИКЛАДАЦЬКИЙ ДОСВІД:**

08.1959-11.1962	Сєверодонецька 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	Тератогенний 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	Скринюючі програми новонароджених
1980-1989	Рання діагностика та патогенетична терапія різних форм (мітохондріальних, епігенетичних, хромосомних, моногенічних, полігенічних) 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.

Скринючі програми у ранній діагностичній 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

2000 р.

2006р.

| Проблеми онкогенетики.

відкрито центр дополового виховання дітей

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 діагностичній спадкової патології;

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

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

Запорваложена первинна преконцепційна 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 консультивативну 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 диагностики”
2003	“Генетика репродуктивних втрат”
2003	“Проблемы 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 дослідженю 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 фенілкетонурію та природжений гіпотиреоз.

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

Договір з Universitäts klinikum, Freiburg (Німеччина) про сумісні дослідження в діагностиці органічних ацидуруй, порушень нуринового обміну, гіперамонемії.

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:**

#### **A: 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.Марзесва АМН України

**Патенти:**

- Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Гусар В.А., Здібська О.П., Васильєва О.В. „Спосіб діагностики мітохондріопатії” 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 гомоцистинурі” 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., Здібська 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 беззлікового 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:**

#### **A. 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

#### **B. 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 радіоелектроники)

### **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<br>Стипендія І.І. Мечнікова  |

### **ЛІЦЕНЗІЙ:**

#### **ВІДЗНАКА:**

Заслужений діяч науки і техніки України (2006)  
 Почесний громадянин Харкова (2007)  
 Ілауреат 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 лобра (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 елементу 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 "вирішенні і невирішенні 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 гастроenterології" (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 симпозіум Товариства з вивчення вроджених вад метаболізму (2-5 вересня, 2008, Лісабон).
39. 1-ий Фульда симпозіум 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" ("MicroCAD-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 симпозіум "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. ІІ етап Всеукраїнської студентської олімпіади з медичної генетики з міжнародною участю "Генетик -2010" (22-24 квітня, 2010, Харків).
60. 3-й Міжнародній 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 симпозіум "Клініка і лабораторний аналіз".
65. Щорічний симпозіум 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 симпозіум "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 Симпозіум (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

- 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.
- 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.
- Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Иммуннофлуоресцентный метод в диагностике токсоплазмоза // Материалы науч. конф. молодых ученых. - Харьков, 1965, - Вып. 63. - С. 198-201.
- 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.
- Гречаніна О.Я. (Трунова О.Я.) Деякі дані по діагності токсоплазмозу в акушерській патології // Педіатрія, акушерство і гінекологія. -1965.-N5.-С. 53-56.
- Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Ценность иммуннофлуоресцентного метода в диагностике токсоплазмоза // Актуальные вопр. теоретической и клинической медицины: Материалы. науч. конф.- К., 1966.- С.245-247.
- Гречанина Е.Я. (Трунова Е.Я.) Сравнительная оценка лабораторных методов диагностики токсоплазмоза в условиях клиники: Автореф. дис.... канд. мед. наук. - Харьков,1966.- 24 с.
- 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 aberrации 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 изоантителенной 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.- Р.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.-Каunas, 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 ВНИМИ 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.І. 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.Бескоровайная 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., Бескоровайная 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. Гречаніна 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 критерииев 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 преконцепции 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, N 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., Джгаркова 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. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Пісочина Е.О. Клініка, діагностика і генетика факоматозів 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 Alcogol Intoxication on Reproductive System Status in Women // Europen 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., Здыbsкая 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 Зт. - К., 1992. Т.1.- С.60-61.
100. Гречанина Е.Я., Степанец А.П., Белаши Н.Н. Массовый скрининг новорожденных на гипотиреоз // VI съезд Укр. о-ва генетиков и селекционеров им. Н.И.Вавилова: Тез.докл: В Зт. - 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 аутосомных тризомий: 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 раритетных 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. Гречаніна О.Я., Степанець А.П., Неведрова Н.В., Гречаніна Ю.Б., Маланчук Л.М. Программи 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., Здубская Е.П., Христич 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, Сузdalь, 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, Сузdalь, 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 межрегионарн. 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. "Метагигиена-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., Здубская 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., Юрлов Ю.Б., Христич А.В., Доронин Г.Л., Бусыгина В.Ю. Молекулярно-цитогенетические методы в пренатальной диагностике хромосомных аномалій // 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.наук.пр.- Кривий Ріг, 1993.- С.45.
121. Гречанина Е.Я., Яковенко Е.А., Здубская Е.П. Пренатальная диагностика генетически обусловленных форм синдрома внутриутробной задержки роста плода // Ехографія в перинатології та гінекології: Зб.наук.пр.- 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 гиперандрогениз, 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. Харкова // 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 преконцепции 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 // Педіатрія, 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 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, Сузdalь, 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, Сузdalь, 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 факоматозов: Метод. рекомендации для врачей-курсантов. - 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 Каррагенера // 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. Гречаніна О.Я., Маланчук Л.М., Ромадіна О.В., Жадан І.А. Гіоплазія плаценти як маркерна ознака патології плоду // Ультразвукова перинатальна діагностика – 1994.- N 4-5.- С.18-28.
139. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Молодан Л.В., Скопюк А.В., Маланчук Л.М. Изучение подходов к пренатальной диагностике различных форм факоматозов 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., Юрлов 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. Гречаніна О.Я., Ромадіна О.В., Маланчук Л.В., Зелений 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., Ромадина О. В., Маланчук Л.В., Зелений 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 accompanied 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. Гречаніна О.Я., Жадан І.А., Бондаренко А.В. Інвазивні та неінвазивні методи діагностики хромосомної патології у плода // Республ. 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., Мале П., Юрлов Ю.Б. Роль молекулярно-цитогенетической диагностики в пост- и пренатальном выявлении хромосомной патологии // Ультразвуковая перинатальная діагностика. – 1995.- N6-7.- С. 65-70.
154. Гречанина Е.Я., Ермоляев М.Н., Чуб Е.И. Случай диагностики наследственного гемангиоматоза печени у мальчика 11 лет // Ультразвуковая перинатальная діагностика. – 1995.- N6-7.- С. 97-100.
155. Гречанина Е.Я., Коломиец О.Л., Ромадина О.В. К изучению роли отцов в семьях, имеющих детей с врожденными пороками развития // Ультразвуковая перинатальная діагностика.- 1995.- N6-7.- С.101-110.
156. Гречанина Е.Я., Ермоляев М.Н., Чуб Е.И. Случай диагностики гистиоцитоза X (болезни Хенда-Шюллера-Крисчена) у мальчика 6 лет // Ультразвуковая перинатальная діагностика. – 1995.- N6-7.- С. 91-96.
157. Гречанина Е.Я., Чуб Е.И., Ермоляев М.Н. Случай диагностики болезни Фарбера (липогранулематоза), протекающей с иммунодефицитом у девочки 4 лет // Ультразвуковая перинатальная 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., Христич А.В., Жадан І.А., Бусигіна 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., Бусигіна 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., Здібська О.П. Новий синдром: мікроцефалія, природжена катараракта, остеодисплазія (опис двох сибсів) // Тези II з'їзду мед. генетиків України, Львів, 18-20 жовт.1995 р.- Львів, 1995.- С. 70.
162. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юрлов Ю.Б., Мале 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., Гречаніна 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.- C.5-11.
167. Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юрлов 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. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Яковенко О.А., Федосєєва Н.П. Діагностична цінність нейросонографії в ранньому виявлені підгострої некротиуючої енцефалопатії // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: Зб. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 246.
169. Гречаніна 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: Зб. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 95-96.
170. Гречаніна О.Я., Ромадіна 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: Зб. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 97-98.
171. Гречаніна О.Я., Здибська О.П., Яковенко О.А., Булавіна А.А. Значення УЗД органів черевної порожнини в дифдіагностіці типів гіперпролінемії // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: Зб. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 247-248.
172. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Озерова Л.С., Булавіна А.А. Ультразвукова діагностика ангіоматозу печінки // Ехографія в перинатології, гінекології та педіатрії: Зб. наук. пр.- Кривий Ріг, 1995.- С. 249.
173. Гречаніна О.Я., Колесніков Б.Д. Актуальні питання діагностики в клінічній генетиці. Посібник для лікарів-курсантів / Під ред. О.Я. Гречаніної, 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., Mikhailets L.Prenatal Diagnosis of Osteochondrodysplasias // Am. J. Med. Genet.- 1996.-Vol.61.-P.90-97.
176. Grechanina O.Ya. Prenatal Diagnosis in Ukraine // PEKO-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., Mikhailets L. Problems in prenatal diagnosis of osteochondrodysplasias // Ultrasound in Obstetrics & Gynecology, Rotterdam 27-30 Oct. 1996.-Rotterdam, 1996.- P. 6.
180. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Ромадіна 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. Гречаніна 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. Гречаніна 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., Mikhailets L. Problems diagnosis of osteochondrodysplasias in high Risk pregnancy // Am. J. of Med. Genetics.- 1996.- Vol.63. – P.90-97.
186. Гречаніна Е.Я., Ермолаєв 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.-C.133-144.
187. Гречаніна Е.Я., Молодан Л.В., Бугаєва Е.В. Два предположительно новых синдрома – синдром, сопровождающийся гемангиоматозом языка, глотки, слухового прохода, пороком развития сосудов лица,

- шев 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., Юрів Ю.Б., Ромадіна О.В. Ідентифікація мозаичних форм анеуплоїдії в інтерфазних ядрах с помічю нерадіоактивної гибридизації *in situ* // Ультразвукова перинатальна діагностика: Спец. Вип.- Харків- Львів, 1997.- N 8-9.- С. 188-196.
189. Гречаніна О.Я., Гойда Н.Г., Жадан І.А. Пренатальна діагностика материнсько-плодової інфекції. Інформ. лист. – К., 1997.- 3 с.
190. Гречанина Е.Я., Жадан І.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., Ромадіна О.В., Жадан І.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., Здібська 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., Юрів 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., Ромадіна О.В., Калмикова І.В., Постникова 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. Гречаніна О.Я., Ромадіна 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. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Майборода Т.А., Ромадіна О.В., Бабаджанян Є.М., Федосєєва Н.П. Пренатальна ультразвукова діагностика синдрому множинних синоностозів 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. Гречаніна О.Я., Яковенко О.А., Здібська О.П., Ромадіна О.В. Пренатальна діагностика синдрома 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. Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Жадан І.А., Ромадіна О.В., Бабаджанян Є.М., Щербініна А.Б., Каразеев 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. Гречаніна О.Я., Жадан І.А., Майборода Т.А., Закревський В.М., Каразеев 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. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Ткачова Т.М. Випадок термінальної делеції короткого плеча 10-ї хромосоми як варіант хромосомної нестабільності у хворої 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. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Христич А.В. Випадок термінальної делеції довгого плеча 11-ї хромосоми як варіант хромосомної нестабільності у хворої 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. Гречаніна О.Я., Чудна І.В., Ткачова Т.М. Невичайний 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. Гречаніна О.Я., Ромадіна О.В. Пренатальний генетичний моніторінг 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. Гречаніна О.Я., Здібська 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. Гречаніна О.Я., Здібська 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. Гречаніна О.Я., Федосєєва Н.П., Лебедєва Н.В., Ткачова Т.М., Христіч 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 перинатальна діагностика: Спец.Вип.- Харків-Львів, 1997.- №8-9.- С.231-241.
215. Гречанина Е.Я., Гречанина Ю.Б., Молодан Л.В. Гомоцистинурия. Метод. рекомендации.- Харьков, 1998.- 13с.
216. Гречанина Е.Я., Майборода Т.А. Пренатальная ультразвуковая диагностика скелетных аномалий // Business information.- 1998.- N33.- С. 35-41.
217. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В. Клініка, генетика, рання постнатальна та пренатальна діагностика факоматозів // Business information.- 1998.- N33.-С. 9-15.
218. Гречаніна 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., Юрів Ю.Б. Хромосомные аномалии и синдромы при нервно-психических нарушениях. - Харьков: Серп і молот, 1998.- 95 с.
220. Гречанина Е.Я., Богатирєва Р.В., Ромадіна О.В., Жадан І.А., Яковенко Е.Я. Атлас ультразвукової пренатальної діагностики: В 2 т.- Харьков: Меркюри Глоб Украина-1, 1998.- Т.1.- 272 с.
221. Гречанина Е.Я., Корж М.А., Спилиотина Т.В., Майборода Т.А., Песочина Э.А., Здубская 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. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. Геномний імпринтінг 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 абортов: 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. Гречаніна О.Я., Майборода Т.А. Пренатальна ультразвукова діагностика скелетних дисплазій: 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 skeleton 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.Гречаніна О.Я. Особливості обміну речовин та стану фетоплацентарного комплексу у вагітних з рубцем на матці після кесаревого рогину // Вісн. наук. досліджень.- 1998.- №3-4. – С. 99-101.
- 235.Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Ромадина О.В., Бабаджанян Е.Н., Жадан А.В.Проблема материнско-плодовой инфекции и 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., Бабаджанян Е.Н., Ромадина О.В., Жадан И.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., Бабаджанян Е.Н., Жадан И.А., Ромадина 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 И.А., Ромадина О.В., Бабаджанян 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.Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Ткачева Т.М., Шепілева Н.В., Мельникова О.М., Христич А.В., Лебедєва 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.Гречаніна 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., Ромадина О.В., Жадан И.А., Бабаджанян Е.Н., Яковенко Е.А., Куксова Л.А. Динамика частоты выявления врожденных пороков развития плода по данным ультразвуковой пренатальной діагностики // 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 // Зб. наук. пр. співробітників КМАПО ім. П.Л. Шупика.- К., 1999.- Вип. 8, кн. 2.- С. 98-106.
- 244.Гречаніна О.Я., Майборода Т.А., Богатирьова Р.В. Рання діагностика спадково обумовлених аномалій скелета // Ортопедия, травматология и протезирование.- 1999.- №4.- С. 60-65.
- 245.Гречаніна О.Я. Нові технології майбутнього // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 1999.- №11.- С.4-9.
- 246.Гречанина Е.Я., Ворсанова С.Г., Юрів Ю.Б., Гречанин Б.Е., Ткачева Т.М., Мельникова Е.Н., Христич А.В., Гречанина Ю.Б., Дворниченко Н.С. Регистр хромосомных болезней // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 1999.- №11.- С.24-49.
- 247.Гречаніна 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 // Ультразвуковая перинатальная диагностика. – 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., Пісочіна Е. О., Молодан Л. В., Гречаніна Ю. Б., Бугайова О.В., Дьоміна О.О., Волчік І. В., Ткачова 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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: Зб. 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 полиостотическая – синдром Мак-Кьюна-Олбрайта // Плід як частина родини: Зб. 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., Христич А.В., Новикова И.В. Возможности диагностики наследственных синдромов в раннем неонатальном периоде с помощью классических методов и новых технологий // Плід як частина родини: Зб. 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 остеолиз // Плід як частина родини: Зб. 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., Христич А.В., Лебедева Н.В. Клинико-цитогенетическая характеристика семьи с носительством хромосомного варианта 21 S+ // Плід як частина родини: Зб. 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: Зб. 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., Христич А.В., Дворниченко Н.С. Экстремальный хромосомный вариант у ребенка с задержкой роста и психоречевого развития // Плід як частина родини: Зб. тез II конгр. Укр. асоц. спеціалістів УЗД в перинатології, генетиці та гінекології: У 2т. - Харків, 2000. – Т. 2.- С. 422-423.
269. Гречаніна О.Я., Богатирьова Р.В., Гречанін Б.Є. 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., Христич 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. Гречаніна 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., Здібська 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., Федосеєва 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. Гречаніна Е.Я., Бриль І.М., Бойко В.Ф., Москалець Н.О. Генетична гетерогенність фенілкетонурії за даними скринюючих програм // Генетичний моніторинг населення України: Матеріали наук.-практ. конф., Київ, 29-30 трав. 2001 р. -К., 2001. – С.57.
276. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Яковенко Е.А., Здышская 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., Здышская 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., Здышская 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. Гречаніна О.Я. Катастрофи перинатального періоду // Ультразвукова перинатальна діагностика.- Харків, 2001.- №14.- С. 12-30.
280. Гречанина Е.Я., Жадан И.А., Яковенко Е.А., Здышская 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. Гречаніна О.Я. Катастрофи перинатального періоду // Здоров'я України.- Київ, 2001.- №9.- С.9.
283. Гречаніна О.Я. Катастрофи перинатального періоду // Здоров'я України.- Київ, 2001.- №10.- С.28-29.
284. Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Здышская Е.П., Гречанина Ю.Б., Бугаєва 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. Гречаніна Е.Я., Майборода Т.А. Системные скелетные дисплазии: Метод. рекомендации.- Харків, 2001.- 20с.
286. Гречаніна О.Я., Отт В.Д., Гойда Н.Г. Бережний В.В. Диетотерапія дітей, хворих на фенілкетонурію: Метод. рекомендації.- Харків, 2001.- 50 с.
287. Гречаніна О.Я., Бугайова О.В. Пренатальна діагностика: Метод. рекомендації.- Харків, 2001.- 11 с.
288. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Здібська О.П., Гречаніна Ю.Б., Молодан Л.В. Геномний імпринтінг та хвороби імпринтінгу: Метод. вказівки для лікарів-інтернів.- Харків, 2001.- 16 с.
290. Гречаніна Е.Я. Песочина Е.А., Тикоцкая А.Г., Здышская Е.П. Этиология, патогенез, клиника и генетика умственной отсталости: Метод. указания для врачей-интернов.- Харків, 2001.- 24 с.
291. Гречаніна Е.Я. Здышская Е.П., Гречаніна Ю.Б. Ультразвуковая пренатальная диагностика патологии ЦНС: Справочник. Харків, ХГМУ, 2001.- 70с.
292. Гречаніна Е.Я., Бугаєва. Е.В., Володось Н.Л., Богатирєва Р.В., Молодан Л.В. Подходы к диагностике и терапии синдрома Элерса-Данлоса: Метод. указания для врачей-интернов.- Харків, 2001.-16 с.
293. Гречаніна Е.Я., Гнатейко О.З., Отт В.Д., Кузнецов В.М., Горовенко Н.Г. Фенілкетонурія: клініка, діагностика, лікування: Метод.рекомендації для фахівців.- Київ - Харків, 2001.-116 с.
294. Гречаніна Е.Я., Арямнова 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.-Харків, 2001.- С. 8-18.
295. Гречаніна Е.Я. Історія кафедри медичної генетики Харківського державного медичного університету I Междунар. студ. конф. по мед. генетике: Тез. докл.-Харків, 2001.- С. 18-22.
296. Гречаніна Е.Я., Гусар В.А., Гречаніна Ю.Б., Пронькина Н.В. Изучение гаплотипов для установления корреляции с митохондриальными заболеваниями // I Междунар. студ. конф. по мед. генетике: Тез. докл.-Харків, 2001.- С. 30-33.
297. Гречаніна Е.Я., Бугаєва 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. Гречаніна 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. Гречаніна 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., Roots I., 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 (BENE: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 meeting, Edinburgh, 19-23 Apr., 2001. – Edinburgh, 2001.- P.1392.
302. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Здибська О.П., Гречаніна Ю.Б. Онкогенетичні синдроми в родинах, що мають дітей з органічним ураженням ЦНС // Матеріали Українсько-Баварського симпозіуму, Київ, 11-14 жовт. 2001р. – Київ, 2001. – С.80-82.
303. Гречаніна Е.Я., Жадан І.А. Внутриутробные инфекции и врожденные пороки развития // Междунар. мед. журн.- Харьков, 2002.- №4, т.8.- С. 93-95.
304. Гречаніна О.Я., Моісеєнко Р.О., Новікова І.В., Москалець Н.О. Фенілкетонурія: клініка, діагностика, лікування // Здоров'я України.- Київ.- 2002.- №3-6.- С.8-11.
305. Гречаніна Е.Я., Молодан Л.В. Онкогенетические синдромы в неврологии // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 39-40.
306. Гречаніна Е.Я., Молодан Л.В. Роль магнітно-резонансної томографії в діагностіку опухолей ЦНС при гамартозах // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 40.
307. Гречаніна Е.Я., Майборода Т.А., Пилипенко Т.Б., Гагошидзе Г.Р., Качук Т.А. Пренатальна діагностика туберозного склероза // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 40-41.
308. Гречаніна Е.Я., Здібська Е.П., Гречаніна Ю.Б., Бугаєва Е.В. Подходы к ранней диагностике гамартозов // Укр. вісн. психоневрології.- Харків, 2002.- Т.10, вип.1 (30).- С. 41.
309. Гречаніна О.Я. Сучасний підхід до проблеми природжених вад розвитку // Нова медицина. - К., 2002.- №1.- С.38-43.
310. Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Георгієвський В.П., Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Майборода Т.А., Новікова І.В., Молодан Л.В. Системні кістякові 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. Гречаніна 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. Гречаніна Е.Я., Кузьменко Т.Н., Кааратай 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. Гречаніна 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., Столаренко 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. Гречаніна О.Я., Москалець Н.О., Бриль І.М., Федосеєва Н.П. Досвід організації масового скринінгу на фенілкетонурію // Матеріали III з'їзду мед. генетиків України з міжнар. участю, Львів, 2-4 жовт. 2002р.- Львів, 2002.- С. 44-45.
325. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Майборода Т.А., Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна Е.Я., Щербаков А.Ю., Ткачева Т.М., Христич А.В. Исходы беременности и оценка новорожденных при внутриутробных инфекциях // Проблеми екологічної та медичної генетики і клінічної імунології. - Київ-Луганськ-Харків, 2002. - Вип. 3 (42). – 2002. С. 7-19.
328. Гречаніна 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. Гречаніна Е.Я., Гречаніна Ю.Б. Этические проблемы генетики и пренатальной діагностики // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N 15.- С.3-7.
330. Гречаніна 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. Гречаніна 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. Гречаніна Е.Я., Молодан Л.В., Самоваров В.В. Хемодектомы в практике медико-генетического консультирования // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N15.- С.118-123.
333. Гречаніна Е.Я., Суханова Л.А. Генетические аспекты туберкулеза легких // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N15.-С.142-152.
334. Гречаніна Е.Я., Добродецкая А.Л., Степанец А.П., Новикова И.В., Здыбская Е.П., Гречаніна Ю.Б., Гольдфарб И.Г., Гречанин Б.Е., Варенко В.А. Наследственные нарушения метаболизма // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N16.-С.3-41.
335. Гречаніна Е.Я., Рубинская Н.В., Гречаніна Ю.Б., Варенко В.А. Хромосомный полиморфизм – цитогенетические характеристики и клинико-биохимические сопоставления // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N16.- С.94-106.
336. Гречаніна 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. Гречаніна Е.Я., Гольдфарб И.Г., Новикова И.В., Герасимова О.В. Неонатальный скрининг на врожденный гипотиреоз открывает неожиданные данные // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2003.- N16.- С.139-144.
338. Гречаніна Е.Я. Проблемы клинической генетики. - М.: Медицина, 2003.- 422 с.
339. Гречаніна 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. Гречаніна Е.Я. Наследственные нарушения метаболизма // Здоров`я України. – Київ, 2003. – №19(80) жовтень. – С. 38.
342. Гречаніна Е.Я. Наследственные нарушения метаболизма // Здоров`я України. – Київ, 2003. – №20(81) жовтень. – С. 30.
343. Гречаніна Е.Я. Наследственные нарушения метаболизма // Здоров`я України. – Київ, 2003. – №21(82) листопад. – С. 44.
344. Гречаніна 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”.- Харків, 2003.- С. 15-16.
345. Гречаніна Е.Я., Молодан Л.В., Одарюк И.А., Волобуева 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”.- Харків, 2003.- С. 16-18.
346. Гречаніна Е.Я., Майборода Т.А., Новікова I.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”.-Харків, 2003.- С. 18-19.
347. Гречаніна Е.Я., Гречаніна Ю.Б., Молодан Л.В. Наследственно обумовленые 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". - Харків, 2003.- С. 19-20 .
348. Гречанина Е.Я., Бугаєва Е.В., Капцова Е.Н., Новикова И.В. Значение определения оксипролина в диагностике нарушений 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., Гулленко И.И. Диатезы - как проявление нарушения аминокислотного обмена (триптофанемия) // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 23-24.
352. Гречанина Е.Я., Бугаєва 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. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В. Підготовка лікарів-інтернів з питань онкогенетики // Проблемы клінічної генетики: Збірник тез. – Харків, 2003. – С. 57-58.
355. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Молодан Д.В., Лавриненко А.С. Роль клініко-генеалогіческого аналіза в диагностікі 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. Гречаніна 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., Здубская Е.П., Щербінина 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., Карапай 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., Здубская 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. Гречаніна О.Я., Ромадіна О.В., Бабаджанян Є.М., Жадан І.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. Гречаніна О.Я., Здубська О.П., Новікова И.В., Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Новикова И.В., Здубська Е.П., Москалец Н.А. Нарушение обмена амінокислот: Методические указания для студентов V-VI курсов. – Харьков, 2003.- 16с.
370. Гречаніна Е.Я., Кладкова Н.Н. Генетические и математические методы в исследовании популяций человека: Методические указания для врачей интернов. – Харьков, 2003. – 40с.
371. Гречаніна Е.Я., Молодан Л.В. Клиника, генетика и рання диагностика факоматозов // Проблемы современной генетики. – Харків, 2003. – С.4-44.

372. Гречанина Е.Я., Гольдфарб И.Г., Здыбская Е.П., Степанец А.П., Добродецкая 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. – Харків, 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. – Харків, 2003. – С.112-170.
374. Гречанина Е.Я., Варенко В.А., Герасимова О.В., Булавина А.А. Состояние обмена аминокислот при фенилкетонуре как проявление наружного энергетического обмена // Проблемы современной генетики. – Харків, 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. – Харків, 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., Бородина 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 SDF1 3'A) в выборках русских, украинцев и белоруссов // Генетика. – 2004. – Т.40, №10. – С. 1-8.
379. Grechanina O.Ya., BzduchV, 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. – Р. 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. Гречаніна О.Я. Сучасні уявленні про спадкові хвороби сполучної тканини // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2004.- N17.- С.58-61.
382. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я. Сучасний погляд на спадково обумовлені форми остеопорозу // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2004.- N17.- С.82-106.
384. Гречаніна 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 mitochondrialopathies in Ukraine // Bratislava Medical Journal. – 2004. - №9. – Р. 324.
386. Гречаніна О.Я. Генетичні аспекти туберкульозу // Фтизіатрія / під. ред. А.Я. Циганенко, С.І. Зайцевої.- Харків, 2004р.- С.24-27.
387. Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Гречаніна Ю.Б. Первинна (преконцепційна) профілактика, як складова частина планування сім'ї: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 22с.
388. Гречаніна О.Я., Здібська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б. Органічні ацидурії: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 20с.
389. Гречаніна О.Я., Здібська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б. Гіперамонемія: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 18с.
390. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. Мітохондріальні хвороби: Метод. вказівки для студентів 6 курсу. – ХДМУ, 2004. – 23с.
391. Гречаніна Е.Я., Авраменко Т.В., Снарская М.В. Генетическая гетерогенность диабета // Ультразвуковая перинатальная диагностика (Специ выпуск).- 2004.- N18.-C.25-36.
392. Гречаніна О.Я. Сучасний погляд на спадково обумовлені форми остеопорозу // Ультразвукова перинатальна діагностика (Специ выпуск).- 2004.- N18.-C.
393. Гречаніна Е.Я. Первичная профилактика генетических дефектов // Ультразвуковая перинатальная диагностика (Специ выпуск).- 2004.- N18.-C.
394. Гречаніна Е.Я., Молодан Л.В., Здібська Е.П., Майборода Т.А., Бугаєва Е.В., Швед Е.И., Гринюк А.В. Реабілітація пацієнтів з синдромом Мак-Кьюна-Олбрایта // III Российский Конгресс "Современные технологии по педиатрии и детской хирургии". - Москва, 26-28 октября 2004. - С. 111.
395. Гречаніна Е.Я., Пилипенко Т.Б., Гречаніна Ю.Б., Майборода Т.А., Качук Т.А. Ефективность 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., Здышская Е.П. Случай миодистрофии Дюшена в сочетании с атаксией Фридрайха // III Российский Конгресс "Современные технологии по педиатрии и детской хирургии". - Москва, 26-28 октября 2004. - С. 178.
398. Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Гречаніна Ю.Б., Ткачева Т.М., Гуленко І.І., Федосєєва 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 2005 р. – С.129.
399. Гречаніна 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 2005 р. – 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. Гречаніна О.Я. Гречаніна Ю.Б. Симптоматичні епілепсії та "малі аномалії хромосом" – випадковість асоціації або закономірність явищ // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N19.- С.41-55.
403. Гречаніна О.Я., Моісеєнко Р.О., Гречаніна Ю.Б., Лісняк С.В. Метаболічні хвороби // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N19.- С.108-126.
404. Гречаніна О.Я. Як ми відроджуємо клінічну генетику: досвід 40 річних зусиль // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.21-28.
405. Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Гречаніна Ю.Б., Ткачова Т.М., Гуленко І.І. Передумови впровадження програми первинної профілактики генетичних дефектів // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.29-31.
406. Гречаніна О.Я., Хоффманн Г., Бабак О.Я., Гречаніна Ю.Б. Генетические характеристики некоторых желудочно-кишечных нарушений // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.74-82.
407. Гречаніна О.Я., Акопян Г.Р. Зміни метаболізму конститутивного гетерохроматину як вірогідна причина формування фенокопій С-поліморфних варіантів хромосом // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.83.
408. Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Литвинова Л.С. Семейный случай буллённого эпидермолиза (тип Коккейна-Турена) // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.94.
410. Гречаніна О.Я., Здышская Е.П., Новикова И.В., Гольдфарб И.Г. Случай метилмалоновой ацидурии у ребёнка // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.-С.110.
411. Гречаніна О.Я., Здышская Е.П., Федосєєва Н.П. Случай аминоадипинової ацидуриї // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.111.
412. Гречаніна О.Я., Мойсеєнко Р.О., Здібська О.П., Гольдфарб І.Г., Новікова І.В. Організаційні принципи масових скринюючих програм // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.116.
413. Гречаніна О.Я., Здібська О.П., Гречаніна Ю.Б., Ткачова Т.М. Реалії молекулярної медицини: інтеграція класичних клінічних підходів і сучасних високих технологій // Ультразвукова перинатальна діагностика.- 2005.- N20.- С.118.
414. Гречаніна О.Я., Здібська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б. Мітохондріальні хвороби: Методичні вказівки для студентів та лікарів – інтернів. -Київ, 2005. – 39 с.
415. Попова С.С., Гречаніна 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. Гречаніна, Г.Хоффман, В.В. Мясоедов. Нарушені обмени серосодержащих аминокислот – как один из факторов тромбогеморрагических и онкологических нарушений // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 6-25.
418. Е.Я. Гречаніна, Е.П. Здышская, В.А. Гусар. Мітохондріальна болезнь в сочетанії з опухолью надпочечника: описание случая // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 39-42.

419. Т.А. Майборода, Е.Я. Гречанина, Т.А. Качук, О.В. Васильєва. Характер пренатальної манифестації метафізарної хондродисплазії типу Шміда // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 64-73.
420. Е.Я. Гречанина, А.В. Христич, О.В. Евстигнеєва, Е.В. Бугаєва, Л.В. Молодан, Н.В. Рубінська. Fish-метод в діагностіці маркерної хромосоми у пацієнтки з первинною аменореєю // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 84-90.
421. С.С. Попова, Е.Я. Гречанина, Л.Г. Полозова. Генетичні синдроми в структурі эндокринопатій, супровождаючихся эндогенным гиперкортицизмом // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 21. – С. 128-140.
422. Е.Я. Гречанина, В.А. Прасол, В.И. Троян, Д.В. Васильєв, Е.В. Бугаєва, Л.В. Молодан, И.В. Новикова. Случай синдрома Элерса-Данлоса, супровождающийся 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 невральной трубки – как маркер эпигенетических нарушений // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2006. – № 22. – С. 26-52.
424. Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Здібська О.П., Гречаніна Ю.Б. Спадкові хвороби обміну: Метод. вказівки для студентів та лікарів-інтернів. – ХДМУ, 2006. – 26с.
425. Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Гречаніна Ю.Б. Муковисцидоз. Кліника, діагностика, ліечение: Метод. вказівки для студентів-іноземців. – ХДМУ, 2006. – 18с.
426. Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Здібська О.П., Гречаніна 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. Здібська, Н.П. Федосєєва, И.И. Гулленко, 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. Васильєва. Случай діагностики 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, супровождающийся опухолевым ростом // Ультразвукова перинатальна. – 2007. – № 23-24. – С. 15-19.
430. Е.Я. Гречанина, Л.С. Озерова, И.И. Гулленко. Случай мукополисахаридоза, тип Гурлер – Шейе (ІН/ІС) з аутосомно-рецесивним типом наслідування // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 21-23.
431. Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здібська, Л.В. Молодан, Т.Б. Пилипенко, Т.А. Качук, Т.А. Майборода, О.А. Єфремова. Описование 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. Вьюн, 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. Здібська, Т.А. Майборода, О.Ю. Вернигор. Случай пренатальної діагностики синдрома Бикслера // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 60-63.
435. Акопян Г.Р., Гречаніна О.Я. Нестабільність 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. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Молодан Л.В., Здібська О.П., Майборода Т.А., Бугайова О.В., Гулленко І.І. Реабілітація пацієнтів з синдромом Мак-Кьюна-Олбрайта // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 77.
438. Гречаніна О.Я., Бугайова О.В. Перший досвід кофакторної корекції менструальної функції при недосконалому остеогенезі // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 78.
439. Гречаніна О.Я., Бугайова О.В., Новікова І.В., Васильєва О.В., Полуботко Т.О. Гомоцистінурія 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. Гречаніна О.Я., Хоффман Дж., Богатирьова Р.В., Моїсеєнко Р.О., Гречаніна Ю.Б., Нікуліна Ю.М. Порушення мітохондріального бета-окислення жирних кислот (Методичні рекомендації) // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2007. – № 23-24. – С. 124-138.
442. Grechanina E.Y., Gusar V.A., Villem 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, Icelend.
444. Grechanina E.; Novikova Irene; Fedoseeva Nataliya; Gusar Vlada PKU Scrining in Kharcov, Poltava, Chernigiv, and Sumy Regions of Ukraine // The 5th European ISNS Congress in Newborn Screening – June 10-12 2007, Reykjavik, Icelend.
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, Icelend.
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. – C.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. – C.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. – C.30.
449. Гречанина Е.Я. Молекулярна медицина: реальність і перспективи. Хар'ков, 2007. – 120с.
450. Підручник для студентів вищих медичних закладів III-IV рівнів акредитації «Медична генетика» під редакцією чл-кор. АМНУ, проф. О.Я. Гречаніної, проф. Р.В. Богатирьової, проф. О.П. Волосовця. Колектив авторів: Гречаніна О.Я., Хоффманн Г., Богатирьова Р.В., Волосовець О.П., Моїсеєнко Р.О., Гордієнко І.Ю., Здібська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна 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. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Гусар В.А., Здібська О.П., Васильєва О.В. „Способ діагностики мітохондріопатій” Пат. № 23577 Україна. Опубл. 25.05.2007. Бюл.№7.
452. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В., Новікова І.В., Васильєва О.В., Полуботко Т.О., Прасол В.О., Васильєв В.Д. „Способ діагностики спадкової тромбофілії, що обумовлена порушенням перетворення метіоніну на цистин” Пат. № 24837 Україна. Опубл. 10.07.2007. Бюл.№10.
453. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Васильєва О.В., Бугайова О.В., Полуботко Т.О. „Способ діагностики хронічного панкреатиту при гомоцистинурії” Пат. № 24838 Україна. Опубл. 10.07.2007. Бюл.№10.
454. Попова С.С., Гречаніна О.Я., Полозова Л.Г. „Способ диференціальної діагностики спадкових й уроджених форм ендогенного гіперкортицизму у хворих на нейроендокринний гіпоталамічний синдром” Пат. № 28192 Україна. Опубл. 17.01.2005. Бюл.№1.
455. Диференційна діагностика і лікування синдрому первинного гіперлактинемічного гіпогонадизму у структурі ендокринопатій, що супроводжуються полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречаніна О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
456. Диференційна діагностика ендокринопатій, що супроводжуються ендогенним гіперкортицизмом і полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречаніна О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
457. Диференційний підхід до лікування ендокринопатій, які супроводжуються ендогенним гіперкортицизмом і полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречаніна О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
458. Діагностика і лікування некласичних форм уродженої дисфункції кори надніркових залоз, які супроводжуються полікістозом яєчників: Метод. Рекомендації / МОЗ України, ХМАПО / Попова С.С., Гречаніна О.Я., Полозова Л.Г. – Київ, 2007. – 24 с.
459. Гречаніна 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. Гречаніна, Р. Маталон, Ю.Б. Гречаніна и др. // Ультразвукова перинатальна діагностика. – 2008. – № 25. – С. 5-18.
461. Гречаніна Е.Я., Васильєва О.В., Гречаніна 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. Гречаніна, Р. Маталон, Ю.Б. Гречаніна и др. // Ультразвукова перинатальна

- діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 3-16.
463. Гречаніна Е.Я., Гречаніна 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 жирних кислот крові у дітей з признаками метаболіческих порушень / Е.Я. Гречаніна, Л.Л. Михальська, І.В. Новикова та ін. // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 35-39.
465. Гречаніна 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 / Гречаніна О.Я., О.П. Здібська, Н.П. Федосеєва, Ю.Б. Гречаніна, О.В. Васильєва // Ультразвукова перинатальна діагностика (Матеріали III Міжнародного конгресу «Спадкові метаболічні захворювання», 24-26 червня 2008). – 2008. – № 26. – С. 94.
467. Гречаніна 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. Гречаніна Е.Я., Гречаніна Ю.Б., Гусар В.А. Фенотипы, ассоциированные с полиморфными генами фолатного цикла, кака 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. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, Л.С. Озерова, Е.П. Здібська, О.В. Васильєва // Матеріали IV з'їзду медичних генетиків України з міжнародною участю, 9-11 жовтня 2008 року. – Львів. – 2008. – С. 47-48.
470. Гречаніна 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. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, 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 тріаді» / О.Я. Гречаніна, В.І. Попович, І.В. Попович, Р.М. Фішук // 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. Гречаніна О.Я., Озерова Л.С., Васильєва О.В. “Способ визначення термінів призначення гепатопротекторів при муковісцидозі” Пат. № 31248 Україна. Опубл. 25.03.2008. Бюл. № 6.
475. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Здібська О.П., Озерова Л.С., Васильєва О.В. „Способ діагностики вторинної мітохондріальної недостатності у дітей з хронічними захворюваннями органів травлення” Пат. № 32311 Україна. Опубл. 12.05.2008. Бюл. № 9.
476. Гречаніна О.Я., Здібська О.П., Гречаніна 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. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна та ін. // Журнал неврології та психіатрії ім. С.С. Корсакова. – 2008. – Vol. 108, №5. Р. 80-83.
481. Спадкові хвороби сполучної тканини: методичні вказівки / О.Я. Гречаніна, Л.С. Озерова, Ю.Б. Гречаніна та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. - 28 с.
482. Наследственно обусловленные заболевания ЦНС: методичні вказівки / Е.Я. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, Л.С. Озерова та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. - 32с.
483. Спадкові хвороби обміну: методичні вказівки / О.Я. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, Л.С. Озерова та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. - 34 с.
484. Спадкові захворювання нирок: методичні вказівки / О.Я. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, Л.С. Озерова та ін. – Харків: ХНМУ, 2008. - 12 с.

485. Природжений гіпотиреоз. Скрипнучі програми. Клініка. Діагностика. Лікування: методичні вказівки / О.Я. Гречаніна, 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 осложнений беременности // З 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 // Ročník. – 2009. – P.203.
490. Сравнительная характеристика частот пороков ЦНС и аллеля C677T MTHFR / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, В.А. Гусар // Ультразвуковая перинатальная диагностика. – 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 // Ультразвуковая перинатальная диагностика. – 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 // Ультразвуковая перинатальная диагностика (Материалы 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 высоконформативный метод уточняющей диагностики наследственных болезней обмена / Е.Я.Гречанина, И.В. Новикова, Ю.Б. Гречанина, Е.П. Здыбская // Ультразвуковая перинатальная диагностика. – 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 // Ультразвуковая перинатальная диагностика. – 2009. – №27-28. – С. 136-137.
495. Досвід реабілітації хворих на синдром Шерешевського-Тернера / О.Я.Гречаніна, О.В. Євстигнеєва, Т.М. Ткачова, О.В.Бугайова // Ультразвукова перинатальна диагностика. – 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 // Ультразвуковая перинатальная диагностика. – 2009. – №27-28. – С. 172-173.
497. Гречанина Е.Я. Психические нарушения и наследственные метаболические болезни (лекция) // Ультразвуковая перинатальная диагностика. – 2009. – №27-28. – С. 210-232.
498. Порушення обміну метионіну та репродуктивні втрати (І частина) / О.Я. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, 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 (Материалы 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 (Материалы 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 (Материалы Всеукраїнської науково-практичної конференції з міжнародною участю, м. Харків, 10-11 вересня 2009). – 2009. – С. 349-353.
502. Офтальмологические проявления при митохондропатиях / Е.Я. Гречанина, Ю.Б.Гречанина, О.В. Васильева, А.В. Морозов // Вроджена та генетично обумовлена сліпота та слабкозорість 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 слабкозорість 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 слабкозорість 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 // Материалы IX Национального 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 polymorphismus 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 syndrom / 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 (9phqh) 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 // Матеріали 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., Гречаніна О.Я. „Спосіб виробництва дієтичного безбілкового хліба” Пат. № 45175 Україна. Опубл. 26.10.2009. Бюл.№ 20.
- 519.Гречаніна О.Я. Дивовижні сенсорні здібності плода як основа для дополовового 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.Гречаніна О.Я. Дослідження впливу зовнішнього середовища у формуванні епігенетичних порушень на ранніх етапах онтогенезу людини / О. Я. Гречаніна, 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.Гречаніна О.Я., Бугайова О.В., Лонич М.В. Ефективність використання сучасних методів діагностики 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.Гречаніна Е.Я., Гусар В.А. Распространенность полиморфизмов C667T MTHFR и A66G 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 / Гречаніна Е.Я., Гречаніна Ю.Б., Гусар В.А., Озерова Л.С., Васильева О.В. // Актуальные вопросы полиморбидной патологии в клинике внутренних болезней : материалы Междунар. науч.-практ. конф. (Белгород, 20 мая 2010 г.). – С. 6-8.
- 525.Гречаніна Е.Я. Изучение связи повышенного уровня гомоцистеина с полиморфными вариантами C667T MTHFR и A66G MTRR генов системы фолатного цикла в Харьковской популяции /Е.Я.Гречаніна,

- 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 mtДНК 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.Vasylieva, 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.Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Васильєва 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, Vasylieva 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. Гречаніна, Р.О. Моісеєнко, Ю.Б. Гречаніна, О.П. Здібська, А.Л. Фадєєва, І.В. Новікова, М.В. Канюка.
- 536.Генетична епідеміологія поліморфізмів генів системи фолатного цикла (Методичні рекомендації) / О.Я. Гречаніна, Р.В. Богатирьова, Р.О. Моісеєнко, Ю.Б. Гречаніна, В.А. Гусар, Л.В. Молодан.
- 537.Вільні амінокислоти крові у діагностіці метаболічних порушень Навчальний посібник / О.Я. Гречаніна, І.В. Новікова. – Харків: ХНМУ, 2010. – 70.
- 538.Діагностика порушень обміну сірковмісних амінокислот (Методичні рекомендації) / О.Я. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, 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. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, О.В. Васильєва, В.А. Гусар. – Харків: ХНМУ, 2010. – 61 с.
- 540.Диагностика нарушений обмена серосодержащих аминокислот (Методические рекомендации) / Е.Я. Гречанина, Ю.Б. Гречанина, О.В. Васильева, В.А. Гусар, И.В. Шпак. – Харьков. – 2010. – 30 с.
- 541.Случай сочетания нарушения обмена метионина у пациента с ранней минифестацией инфаркта миокарда и лимфогранулематозом / Е. Я. Гречанина, Л. В. Молодан, М. И. Кожин, О. В. Васильева, Ю. Н. Никулина
- 542.Семейный случай ассоциации митохондриального заболевания с полиморфизмом гена MTHFR 677C/T / Гречанина Ю.Б., Гречанина Е.Я., Молодан Л.В., Васильева 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 ненароджений дитині потрібен наш захист / О.Я. Гречаніна, Р.В. Богатирьова, Ю.Б. Гречаніна, 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. Мясоедов, 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 / Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Здібська О.П., Яновська Г.О., Майборода Т.А., Новікова 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. Опубл. 27.09.2010. Бюл. № 18. Способ профілактики репродуктивних втрат / Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Гусар В.В., Васильєва О.В., Алієва Т.Д.
551. Пат. 54794. Опубл. 25.11.2010. Бюл. № 22. Способ діагностики проявів геномного імпринтингу / Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Молодан Л.В., Христич 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. – Р. 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. Васильева // Материалы II Всероссийской конференции по редким заболеваниям и редко применяемым медицинским технологиям «Дорога жизни». – Санкт-Петербург, 2011. – С. 28-29.
554. 3-гидрокси-3-метилгутаровая ацидурия у пациента с дефицитом ферментов фолатного цикла / Е.Я. Гречанина, Е.П. Здыбская, О.В. Васильева, А.Л. Фадеева // Материалы II Всероссийской конференции по редким заболеваниям и редко применяемым медицинским технологиям «Дорога жизни». – 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. Васильева // Материалы II Всероссийской конференции по редким заболеваниям и редко применяемым медицинским технологиям «Дорога жизни». – 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 Gusal, OV Vasylieva // Canadian Conference on Epigenetics (4-7 May 2011, London, Canada). – Р. 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, London, Canada). – Р. 149.
558. The case of diagnosis 3-hydroxy-3-mehtilgutaric aciduria in a child with deficiency of folate cycle enzyme / O. Vasylieva, O. Grechanina, O. Zdybskaya // Clinical biochemistry. – Vol.44. – Sup.7. – 2011. – Р. 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. Gusal, O. Vasylieva // Clinical biochemistry. – Vol.44. – Sup.7. – 2011. – Р. 531-532.
560. Шурр Т.Дж., Гречанина Ю.Б., Гусар В.А., Гречанина Е.Я., Жаданов С.И. Митохондриальные болезни в Украине: роль mtДНК 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 ПЛР і рестрикційного аналізу / О.Я. Гречаніна, В.А. Гусар, Ю.Б. Гречаніна, С.І. Жаданов, Т. Шурр, А.Л. Фадеєва // 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. - Науковый 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 помочи 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., Здибська 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 безперервной медицинской освіти та науки. – 2012. - №1. – С. 16-19.
567. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б. Характер клінічних ознак пробандів – носіїв поліморфних варіантів генів C677T MTHFR та A66G MTRR. - Збірник наукових робіт наукового симпозіуму з міжнародною участю «Рідкісні «сирітські» спадкові хвороби» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика» 20-21 листопада 2012, Харків, Україна. – С. 7-18.
568. Гречаніна О.Я., Гречаніна Ю.Б., Молодан Л.В., Здибська О.П., Бугайова О.В., Білецька С.В., Показій Н.О. Адреногенітальний синдром у дітей: неонатальний скринінг, діагностика і лікування (методичні рекомендації) .- Збірник наукових робіт наукового симпозіуму 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 mitochondrialopathies in Ukraine. --Bratislava Medical Journal. - Bratislava Lekarske Listy -9.2004- P.324.
571. Early manifestation of the lssl 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 ксантиноксидазы 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 лимфагиомы туловища у плода у беременной с гипергомоцистинемией / 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 полиморфный 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. Здубская, И.А. Волобуева // Додаток до Журналу "Клінічна генетика і перинатальна діагностика". - Харків. – 2012. - №. 2. - С.153-154.
580. Раритетная форма наследственной патологии – мандибулоакральный остеолиз с прогредиентным 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. Адреногенітальний синдром у дітей неонатальний скринінг, діагностика і лікування (методичні рекомендації) / О.Я. Гречаніна, Ю.Б. Гречаніна, Л.В. Молодан, О.П. Здібська, О.В. Бугайова, С.В. Білецька, Н.О. Показій // Додаток до Журналу "Клінічна генетика і перинатальна діагностика". - Харків. – 2012. - №. 2. - С.19-36.
583. Гречаніна О.Я. Аутизм // Науковий журнал МОЗ України. Київ. - 2013. - № 2 (3). - С.29-48.
584. Гречаніна О.Я. Метіонін - незамінна амінокислота // «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». – Харків. – 2013. - №1.- С.19-35.
585. Гречаніна О.Я., Молодан Л.В., Рубінська Н., Ткачова Т., Дворніченко Н., Іванова І., Квітчата Н., - Зіставлення фенотипових та клінічних особливостей пацієнтів із хромосомним поліморфізмом // «Клінічна генетика і перинатальна діагностика» – Харків. – 2013. - №1.-С.64-68.
586. Гречаніна О.Я., Маталон Р., Мікелс-Маталон К., Батія Г., и др. -Подвійне сліпє плацебо-контроллюче 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. Гречаніна О.Я., Давиденко В., Пащенко 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 ХХI век.
589. Гречаніна О.Я., Здібська 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., Здібська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Феномен синдропії – поєднання рідкого спадкового захворювання хвороби Хантера (мукополісахаридозу II типу) та гомоцистинуриї II типу Збірник наукових робіт I 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. 35-37.
591. Гречаніна О.Я. Епігенетична хвороба. Олівопонтоцеребелярна 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 ХХІ століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. -2013. - №1. - С. 37.
592. Гречаніна О.Я. Асоціація 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 ХХІ століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. -2013. - №1. - С. 38-39.
593. Здібська 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 ХХІ 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 ХХІ 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 ХХІ 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 ХХІ століття: діагностика, лікування, профілактика» додаток до журналу «Клінічна генетика і перинатальна діагностика». Харків. - 2013. - №1. - С. 50-51.
597. Гречаніна О.Я., Здібська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б. Эпигенетическая болезнь, ассоциированая с синдромом MNGIE и гипергомоцистениемией // Збірник наукових робіт I 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. 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 ХХІ 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 ХХІ 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 ХХІ 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-аминоадипинової 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.- Р. 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 Материалы научово-практичной конференции з международной участю "Цукровый диабет как интегральная проблема внутренней медицины" . - X., 2013. - С. 35-36.
608. Гречаніна О.Я., Здібська 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. Адреногенітальний синдром у дітей. Неонатальний скринінг, діагностика і лікування Методичні рекомендації. Харків. – 2013. - 43 с.
611. Гречаніна О.Я., Здібська 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., Здібська 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., Здібська 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., Здібська О.П., Молодан Л.В., Гречаніна Ю.Б., Бугайова О.В. Моногенні хвороби. Муковісцидоз. Методичні рекомендації. Харків. – 2013. - 33 с.
617. Гречаніна О.Я., Здібська 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., Здібська 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 аминоацидопатій в формуванні клініческого фенотипа аутизма 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., Здібська 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., Здібська 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. Харків. – 2014.
625. Гречаніна Ю.Б., Гречаніна О.Я., Здібська 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. Харків. – 2014.
626. Гречаніна О.Я., Здібська О.П. An early manifestation of LBSL (leukoencephalopathy with brainstem and spinal cord involvement and lactate elevation) syndrome, case description // Journal of Inherited Metabolic Disease. Innsbruck, Austria. – Р. 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. Grechanina1, Yulia B. Grechanina, Elena V. Bugaeva1, and Kamilla F. Nagieva1 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, Sauípe, 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. Поражение 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.