

Příloha č. 3: Publikace vztahující se k tématu disertace

Příjmení, jméno, titul, učo:	Grymová Tereza, Mgr., 323844
------------------------------	------------------------------

Souhrn

Publikace		Počet	IF/Q-WOS
Jimp	Prvoautorské	2	1. 3,641/Q2 2. 3,758; Q2
	Spoluautorské	4	1. 3,557/Q1 2. 4,938/Q1 3. 5,477/Q1 4. 4,718/Q1

Detailní přehled publikační aktivity

Originální práce s IF¹

A. Prvoautorské

1. Bibliografický záznam práce²

Grymová T, Grodecká L, Souček P, Freiberger T. *SERPING1* exon 3 splicing variants using alternative acceptor splice sites. *Mol Immunol.* 2019;107:91-96.
doi:10.1016/j.molimm.2019.01.007

IF ³	Q WOS	WOS kategorie
3,641	Q2	Biochemistry and Molecular Biology

2. Bibliografický záznam práce

Grymová T, Vlková M, Souček P, Hakl R, Nechvátalová J, Slanina P, Štíchová J, Litzman J, Freiberger T. Neutrophils Are Dysregulated in Patients with Hereditary Angioedema Types I and II in a Symptom-Free Period. *Mediators Inflamm.* 2019;2019:9515628. Published 2019 May 19. doi:10.1155/2019/9515628

IF	Q WOS	WOS kategorie
3,758	Q2	Immunology

B. Spoluautorské

1. Bibliografický záznam práce

Grodecká L, Hujová P, Kramárek M, Kršjaková T, Kováčová T, Vondrášková K, Ravčuková B, Hrnčířová K, Souček P, Freiberger T. Systematic analysis of splicing defects in selected primary immunodeficiencies-related genes. *Clin Immunol.* 2017;180:33-44.
doi:10.1016/j.clim.2017.03.010

IF	Q WOS	WOS kategorie
3,557	Q1	Immunology and Microbiology - Immunology

Citace (bibliografické záznamy citací)

1. Lye JJ, Williams A, Baralle D. Exploring the RNA Gap for Improving Diagnostic Yield in Primary Immunodeficiencies. *Front Genet.* 2019;10:1204. Published 2019 Dec 11. doi:10.3389/fgene.2019.01204
 2. Richardson AM, Moyer AM, Hasadsri L, Abraham RS. Diagnostic Tools for Inborn Errors of Human Immunity (Primary Immunodeficiencies and Immune Dysregulatory Diseases). *Curr Allergy Asthma Rep.* 2018;18(3):19. Published 2018 Feb 22. doi:10.1007/s11882-018-0770-1
2. Bibliografický záznam práce
Grodecká L, Kováčová T, Kramárek M, Seneca S, Stouffs K, De Laet C, Majer F, Kršjaková T, Hujová P, Hrnčířová K, Souček P, Lissens W, Buratti E, Freiberger T. Detailed molecular characterization of a novel *IDS* exonic mutation associated with multiple pseudoexon activation. *J Mol Med (Berl).* 2017;95(3):299-309. doi:10.1007/s00109-016-1484-2

IF	Q WOS	WOS kategorie
4,938	Q1	Biochemistry, Genetics and Molecular Biology - Molecular Medicine

3. Bibliografický záznam práce

Souček P, Réblová K, Kramárek M, Radová L, Grymová T, Hujová P, Kováčová T, Lexa M, Grodecká L, Freiberger T. High-throughput analysis revealed mutations' diverging effects on *SMN1* exon 7 splicing. *RNA Biol.* 2019;16(10):1364-1376.
doi:10.1080/15476286.2019.1630796

IF	Q WOS	WOS kategorie
5,477	Q1	Biochemistry, Genetics and Molecular Biology - Molecular Biology

4. Bibliografický záznam práce

Vlková M, Chovancová Z, Nechvátalová J, Conelly AN, Davis MD, Slanina P, Trávníčková L, Litzman M, Grymová T, Souček P, Freiberger T, Litzman J, Hel Z. Neutrophil and Granulocytic Myeloid-Derived Suppressor Cell-Mediated T Cell Suppression Significantly Contributes to Immune Dysregulation in Common Variable Immunodeficiency Disorders. *J Immunol.* 2019;202(1):93-104. doi:10.4049/jimmunol.1800102

IF	Q WOS	WOS kategorie
4,718	Q1	Immunology and Microbiology - Immunology

Citace (bibliografické záznamy citací)

1. Pecoraro A, Crescenzi L, Varricchi G, Marone G, Spadaro G. Heterogeneity of Liver Disease in Common Variable Immunodeficiency Disorders. *Front Immunol.* 2020;11:338. Published 2020 Feb 28. doi:10.3389/fimmu.2020.00338
2. Pecoraro A, Crescenzi L, Galdiero MR, et al. Immunosuppressive therapy with rituximab in common variable immunodeficiency. *Clin Mol Allergy.* 2019;17:9. Published 2019 May 6. doi:10.1186/s12948-019-0113-3

.....
datum a podpis uchazeče