

СПИСОК ПУБЛИКАЦИЙ

1. Шохин И.Е. Фармакокинетические исследования препаратов идебенона // Тезисы итоговой научной студенческой конференции с международным участием «Татьянин день». – Москва, 2008. – С. 144-145.
2. Шохин И.Е., Кузнецова Н.И. Под ред. Арзамасцева А.П. и Раменской Г.В. Химико-токсикологический анализ веществ, изолируемых минерализацией. «Металлические» яды. Учебное пособие для аудиторной и самостоятельной работы студентов. – Москва, 2008.
3. Шохин И.Е., Смирнов В.В. Современные подходы к регистрации генерических лекарственных средств и их использование на примере генериков атенолола // Тезисы итоговой научной студенческой конференции с международным участием «Татьянин день». – Москва, 2009. – С. 155-156.
4. Шохин И.Е. Использование сравнительной кинетики растворения в контроле качества генерических лекарственных средств на примере атенолола // Тезисы докладов межвузовской научной конференции студентов и молодых ученых «Фармация в XXI веке: эстафета поколений». – Санкт-Петербург, 2009. – С. 40-41.
5. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Василенко Г.Ф., Малашенко Е.А. Изучение сравнительной кинетики растворения пролонгированных препаратов диклофенака натрия // Материалы международной научно-практической конференции «Фармация Казахстана: интеграция науки, образования и производства». – Шымкент, 2009. – т.2. – С. 128-130.
6. Шохин И.Е. Изучение сравнительной кинетики растворения препаратов атенолола // Клиническая фармакология и терапия. – Москва, 2009. – №6 (дополнительный). – С. 309-310.
7. Раменская Г.В., Шохин И.Е. Современные подходы к оценке генерических лекарственных средств при их регистрации (обзор) // Химико-фармацевтический журнал. – Москва, 2009. – т. 43. – №6. – С. 30-34. . 7a. G. V. Ramenskaya and I. E. Shokhin. Modern approaches to quality evaluation of generic drugs for their registration (a review) // *Pharmaceutical Chemistry Journal*. – Springer, 2010. – Vol. 43. – No. 9. – p. 512-515.
8. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Василенко Г.Ф., Малашенко Е.А. Оценка эффективности и безопасности генерических лекарственных средств глибенкламида в условиях *in vitro* // Материалы научно-практической конференции с международным участием «Молекулярная медицина и биобезопасность». – Москва, 2009. – С. 244-245.
9. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Василенко Г.Ф., Малашенко Е.А. Изучение биофармацевтических свойств и сравнительной кинетики растворения препаратов глибенкламида // Вопросы биологической, медицинской и фармацевтической химии. – Москва, 2009. – №6. – С. 36-38.
10. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Василенко Г.Ф., Малашенко Е.А. Изучение сравнительной кинетики растворения препаратов ибупрофена // Вестник Воронежского Государственного Университета. – Воронеж, 2009. – №2. – С. 198-202.

11. Шохин И.Е., Малашенко Е.А. Анализ возможности замены исследований биоэквивалентности *in vivo* на изучение сравнительной кинетики растворения *in vitro* при оценке эффективности и безопасности препаратов амлодипина на основании современных международных требований // Тезисы итоговой научной студенческой конференции с международным участием «Татьянин день». – Москва, 2010. – С. 199-200. тезис
12. Шохин И.Е. Оценка эквивалентности *in vitro* генерических лекарственных средств амлодипина // Материалы 4-й всероссийской с международным участием научно-методической конференции «Фармобразование 2010». Часть II. «Научные основы создания новых лекарственных средств». – Воронеж, Воронежский государственный университет, 2010. – С. 435-437.
13. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Василенко Г.Ф., Малашенко Е.А. Анализ возможности замены исследований биоэквивалентности на изучение сравнительной кинетики растворения при оценке эффективности и безопасности препаратов ибупрофена // Материалы сборника тезисов докладов XVII Российского национального конгресса «Человек и лекарство». – Москва, 2010. – С. 747.
14. К.С. Давыдова, Ю.И. Кулинич, И.Е. Шохин. Тест «Растворение» в контроле качества ЛС // Ремедиум. – Москва, 2010. – № 5. – С. 42.
15. К.С. Давыдова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, В.Г. Кукес. Оценки взаимозаменяемости лекарственных средств при их государственной регистрации // Вестник фармации. – Киев, 2010. – т. 62. – № 2. – С. 61-63.
16. К.С. Давыдова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, В.Г. Кукес. Установление взаимозаменяемости воспроизведенных лекарственных средств // Ремедиум. – Москва, 2010. – №7. – С. 36-38.
17. Shohin I.E., Ramenskaya G.V., Vasilenko G.F., Malashenko E.A., Davydova K.S., Sychev D.A., Kukes V.G. In vitro dissolution kinetics studies of amlodipine tablets marketed in Russia under biowaiver condition // Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology. – Copenhagen, Denmark, 2010. – Vol. 107 (suppl. 1). – No. s1. – p. 579.
18. Shohin I.E., Ramenskaya G.V., Vasilenko G.F., Malashenko E.A. In vitro dissolution kinetics of amlodipine tablets marketed in Russia under biowaiver conditions // Dissolution Technologies. – Hockessin, DE, USA, 2010. – Vol. 17. – No 3. – pp. 20-22.
19. К.С. Давыдова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Кузина В.Н. Виды эквивалентности генерических лекарственных средств: современный взгляд // Рецепт. – Минск, Белоруссия, 2010. – №3. – С. 61-65.
20. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Г.Ф. Василенко, Е.А. Малашенко. Сравнительная кинетика растворения и биофармацевтические свойства лекарственных средств амлодипина // Фармация. – М., 2010. – №. 5. – С. 13-15.
21. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Г.Ф. Василенко, Л.М. Красных, А.Ю. Савченко, К.С. Давыдова, В.Г. Кукес. Методические рекомендации для разработчиков и производителей лекарственных средств по оценке эквивалентности *in vitro* генерических лекарственных средств согласно процедуре «биоверификация». Утверждены

Федеральной Службой по Надзору в Сфере Здравоохранения и Социального Развития.
– Москва, Ремедиум, 2010. – 16 с.

22. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Г.Ф. Василенко, Л.М. Красных, А.Ю. Савченко, К.С. Давыдова, В.Г. Кукес. Методические рекомендации для разработчиков и производителей лекарственных средств по изучению сравнительной кинетики растворения твердых дозированных лекарственных форм. Утверждены Федеральной Службой по Надзору в Сфере Здравоохранения и Социального Развития. – Москва, Ремедиум, 2010. – 28 с.
23. К.С. Давыдова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, В.Г. Кукес. Подходы к оценке эквивалентности воспроизведенных лекарственных средств в современной фармацевтической практике // Вестник фармации. – Киев, 2010. – т. 63. – № 3. – С. 66-68.
24. К.С. Давыдова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, В.Г. Кукес. Оценки соответствия эффективности и безопасности генерического лекарственного средства с препаратом сравнения при его государственной регистрации // Рецепт. – Минск, Белоруссия, 2010. – №4. – С. 44-47.
25. И.Е. Шохин, Е.А. Малашенко. Изучение сравнительной кинетики растворения воспроизведенных лекарственных средств глибенкламида // Биомедицина. – Москва, 2010. – №4. – С. 149-150.
26. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Ю.И. Кулинич. Анализ биофармацевтических свойств и динамики высвобождения *in vitro* генерических препаратов кетопрофена согласно требованиям ВОЗ // Материалы научно-практической конференции с международным участием «Молекулярная медицина и биобезопасность». – Москва, 2010. – С. 204-205.
27. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, А.Ю. Савченко, Ю.И. Кулинич, К.С. Давыдова. Процедура «биоверификация»: современные подходы и общие рекомендации для оценки эквивалентности *in vitro* лекарственных средств немедленного высвобождения // Рецепт. – Минск, Белоруссия, 2010. – №5. – С. 33-39.
28. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, К.С. Давыдова, В.С. Шлыков, А.А. Литвин, С.В. Гусейнова. Изучение *in vivo-in vitro* корреляции для пролонгированного лекарственного средства триметазидина // Медицинский Альманах. – Нижний Новгород, 2010. – №4. – т. 13. – С. 60 – 62.
29. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Г.Ф. Василенко, Л.М. Красных, А.Ю. Савченко, К.С. Давыдова, В.Г. Кукес. Методические рекомендации для разработчиков и производителей лекарственных средств по выбору препарата сравнения (референтного препарата) для проведения исследований биоэквивалентности, сравнительной кинетики растворения и процедуры «биоверификация». Утверждены Федеральной Службой по Надзору в Сфере Здравоохранения и Социального Развития. – Москва, Ремедиум, 2010. – 13 стр. Мет
30. К.С. Давыдова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, В.Г. Кукес. Эквивалентность генерических лекарственных средств // Фармация и медицина. – Алматы, Казахстан, 2010. – №5-6. – т. 51-52. – С. 16-18.

31. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Ю.И. Кулинич, Г.Ф. Василенко, К.С. Давыдова. Кинетика растворения и биофармацевтические свойства лекарственных средств кетопрофена // Фармация. – М., 2010. – №.8. – С. 22-26.
32. Г.В. Раменская, В.С. Шлыков, И.Е. Шохин, К.С. Давыдова, А.А. Литвин. Установление *in vivo-in vitro* корреляции для пролонгированных лекарственных средств // Фармацевтический курьер. – Харьков, Украина, 2010. – №4. – С. 51-54.
33. Котлова М.А., Шохин И.Е. Биофармацевтическая классификация жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств // Тезисы итоговой научной студенческой конференции с международным участием «Гатьянин день». – Москва, 2011.
34. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Г.Ф. Василенко, Е.А. Малащенко. Оценка возможности замены исследований биоэквивалентности *in vivo* на изучение сравнительной кинетики растворения *in vitro* (процедура «биовейвер») при определении взаимозаменяемости лекарственных средств («дженериков») // Химико-фармацевтический журнал. – Москва, 2011. – т. 45. – №2. – С. 64-66. 34a. I. E. Shokhin, G. V. Ramenskaya, G. F. Vasilenko and E. A. Malalshenko. Assessment of the possibility of using comparative *in vitro* dissolution kinetics (biowaiver) instead of *in vivo* bioequivalence evaluation for establishing the interchangeability of generic drugs // *Pharmaceutical Chemistry Journal*. – Springer, 2011. – Vol. 45. – No. 2. – p. 107-109.
35. Shohin I.E., Kulinich J.I., Ramenskaya G.V., Vasilenko G.F. Evaluation of *in vitro* equivalence for drugs containing BCS Class II compound ketoprofen // *Dissolution Technologies*. – Hockessin, DE, USA, 2011. – Vol. 19. – No 1. – pp. 26-29.
36. Лебедева Н.Н., Шохин И.Е., Кузина В.Н. Контроль качества субстанций цефалоспоринов. Фармация. – М., 2011. – №.1. – С. 54-58.
37. Kukes V.G., Ramenskaya G.V., Vasilenko G.F., Davydova K.S., Krasnykh L.M., Savchenko A.Yu., Shohin I.E. Methodological recommendations for drug manufacturers on *in vitro* equivalence test for generic drug products according to biowaiver procedure (draft). 2010. Published online on <http://www.fip.org/bcs> (accessed date 15.03.2011).
38. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, К.С. Давыдова. Современные подходы к валидации методик испытания «Растворение» // Химико-фармацевтический журнал. – Москва, 2011. – т. 45. – №3. – С. 92-95. 38a. I. E. Shokhin, G. V. Ramenskaya, K.S Davydova. Modern approaches to the validation of the pharmacopoeial dissolution test // *Pharmaceutical Chemistry Journal*. – Springer, 2011. – Vol. 45. – No. 3. – p. 183-186
39. Ю.И. Кулинич, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская. Валидация методики изучения сравнительной кинетики растворения воспроизведенных препаратов кетопрофена // Медицинский академический журнал. – Санкт-Петербург, 2010. – т. 10. – №5. – С. 162.
40. Ю.И. Кулинич, Г.В. Раменская, И.Е. Шохин. Сравнительная оценка высвобождения *in vitro* воспроизведённых лекарственных средств ибупрофена отечественных производителей // Материалы 66-й региональной конференции по фармации и фармакологии «разработка, исследование и маркетинг новой фармацевтической продукции». Под ред. М.В. Гаврилина. – Пятигорск, ПГФА, 2011. – С. 409.

41. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, К.С. Давыдова, В.С. Шлыков, А.А. Литвин. Изучение *in vivo-in vitro* корреляции для пролонгированного лекарственного средства ципрофлоксацина // Фармация. – М., 2011. – №2. – С. 41-43.
42. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, К.С. Давыдова, А.Ю. Савченко. *In vivo – in vitro* корреляция (IVIVC): современный инструмент для оценки поведения лекарственных форм в условиях *in vivo* // Медицинский Альманах. – Нижний Новгород, 2011. – №1. – т. 14. – С. 222 – 226.
43. Шохин И.Е., Кулинич Ю.И., Раменская Г.В., Кукес В.Г. Важнейшие биофармацевтические свойства ЛВ на стадии абсорбции в ЖКТ // Химико-фармацевтический журнал. – Москва, 2011. – т. 45. – №7. – С. 37-40. 43a. I. E. Shokhin, Yu. I. Kulinich, G. V. Ramenskaya and V. G. Kukes. Essential biopharmaceutical properties of drugs at the gastrointestinal absorption stage (Review) // *Pharmaceutical Chemistry Journal*. – Springer, 2011. – Vol. 45. – No. 7. – p. 415-418.
44. Shohin I.E., Ramenskaya G.V., Vasilenko G.F., Davydova K.S. Application of scientifically justified biowaiver for immediate-release solid oral dosage forms, containing BCS Class III drug (atenolol) // *International Journal of Pharmaceutical Sciences*. – Bangalore, India, 2011. – Vol. 3. – No 1. – pp. 918-923. Published online on <http://www.ijps.in/journal.html> (accessed date 20.05.2011).
45. Ярушок Т.А., Раменская Г.В., Шохин И.Е. Качественная оценка биофармацевтической растворимости субстанций // Материалы 1-й научно-практической конференции «Технология и анализ косметических средств и фармацевтических препаратов». – Москва, РХТУ, 2011. – С. 20-21.
46. Г.В. Раменская, А.Ю. Савченко, К.С. Давыдова, И.Е. Шохин, В.Г. Кукес. Выбор препарата сравнения при оценке взаимозаменяемости генерических лекарственных средств // Медицинский Альманах. – Нижний Новгород, 2011. – №3. – т. 15. – С. 40 – 42.
47. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Ярушок Т.А., Зимакова Е.А., Василенко Г.Ф., Давыдова К.С. Процедура «биовейвер» для витаминных препаратов на примере воспроизведенных лекарственных средств фолиевой кислоты // Вестник Росздравнадзора. – Москва, 2011. – №1. – С. 64-68.
48. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская. Методы прогнозирования кишечной проницаемости лекарственных веществ с применением компьютерного моделирования // Биомедицина. – Москва, 2011. – №2. – С. 35-40.
49. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, А.Ю. Савченко, Ю.И. Кулинич, К.С. Давыдова. Биофармацевтическая модель оценки взаимозаменяемости воспроизведенных ЛС по их растворимости, метаболизму и элиминации (BDDCS) // Биомедицина. – Москва, 2011. – №2. – С. 50-57.
50. И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Ю.И. Кулинич, Г.Ф. Василенко, К.С. Давыдова. Определение равновесной биофармацевтической растворимости на примере субстанции пироксикама // Биофармацевтический журнал. – Москва, 2011. – т.3. - №3. – С. 39-42.

51. G.V. Ramenskaya, I.E. Shohin, A.Y. Savchenko. Level B IVIVC development for extended release solid oral dosage forms // Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology. – Copenhagen, Denmark, 2011. – Vol. 109 (suppl. 1). – No. s1. – p. 153.
52. Г.В. Раменская, А.Ю. Савченко, И.Е. Шохин, М.А. Котлова, Ю.И. Кулинич, Г.Ф. Василенко, В.Г. Кукес. Биофармацевтическая классификация жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств // Фармация. – М., 2011. – №5. – С. 3-11.
53. G.V. Ramenskaya, I.E. Shohin, A.Y. Savchenko. Developing *in vitro-in vivo* correlation (IVIVC) for trimethazidine, indapamide and ciprofloxacin extended-release solid oral dosage forms // International Journal of Pharma and Bio Sciences. – India, 2011. – Vol. 2. – No 4. – P. 573-580.
54. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, А.Ю. Савченко, Е.А. Волкова. Испытание «Растворение» в средах, моделирующих физиологические условия, как способ оценки поведения лекарственных средств *in vivo* // Биомедицинская химия. – М., 2011. – т. 57. – №5. – С. 482-489.
55. Е.А. Волкова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, А.Ю. Савченко. Биорелевантные среды растворения – современный инструмент для моделирования процессов растворения и всасывания ЛС // Биомедицина. – Москва, 2011. – №3. – С. 133-140.
56. Е.А. Волкова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, Г.Ф. Василенко, А.Ю. Савченко. Кинетика растворения малорастворимого ЛС (нифедипина) в биорелевантных средах // Биофармацевтический журнал. – Москва, 2011. – т.3. - №6. – С. 37-41.
57. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, А.Ю. Савченко, К.С. Давыдова, В.Г. Кукес. Обзор требований к валидации биоаналитических методик // Ремедиум. – Москва, 2011. - №12. – С. 60-67.
58. Свистунов А.А., Раменская Г.В., Шохин И.Е. Испытание «Растворение» в фармацевтической практике. Современные подходы, концепции и биофармацевтические аспекты. // Ремедиум. – Москва, 2011. - №11. – С. 79-80.
59. Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Медведев Ю.В. Определение биофармацевтической растворимости субстанции оланзапина // Тезисы итоговой научной студенческой конференции с международным участием «Татьянин день». – Москва, 2012. – С. 87-88.
60. Раменская Г.В., Недогода С.В., Шохин И.Е., Савченко А.Ю., Шлыков В.С. Терапевтическая и биофармацевтическая оценка препаратов индапамида // Кардиоваскулярная терапия и профилактика. – М., 2011. – т.10. - №8. – С. 98-102.
61. Волкова Е.А., Шохин И.Е. Применение биорелевантных сред в изучении кинетики растворения малорастворимого ЛС II класса БКС (нифедипина) // Аспирантские и докторантские чтения: дерзания нового времени – поиск инноваций. Сборник тезисов научно-практической конференции. Под. ред. Николенко В.Н. и др. – М.: Изд-во Первого МГМУ им. И.М. Сеченова, 2012. - С. 51-52.
62. Ярушок Т.А., Шохин И.Е. Биофармацевтическая растворимость жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств // Аспирантские и докторантские чтения: дерзания нового времени – поиск инноваций. Сборник тезисов научно-

практической конференции. Под. ред. Николенко В.Н. и др. – М.: Изд-во Первого МГМУ им. И.М. Сеченова, 2012. – С. 213-214.

63. Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Раменская Г.В., Савченко А.Ю. Оценка биофармацевтической растворимости (в условиях, моделирующих физиологические) лекарственных средств из Перечня ЖНВЛП (обзор) // Биофармацевтический журнал. – Москва, 2012. – т.4. - №2. – С. 25-3.
64. Shohin I.E., Kulinich J.I., Vasilenko G.F., Ramenskaya G.V. Interchangeability Evaluation of Multisource Ibuprofen Drug Products Using Biowaiver Procedure // Indian Journal of Pharmaceutical Sciences. – India, 2011. – Vol. 73. – No. 4. – P. 443-446.
65. Ярушок Т.А., Раменская Г.В., Шохин И.Е., Медведев Ю.В. Определение биофармацевтической растворимости субстанции темозоломида // Материалы сборника тезисов докладов XVII Российского национального конгресса «Человек и лекарство». – Москва, 2012. – С. 604.
66. Ярушок Т.А., Раменская Г.В., Шохин И.Е., Медведев Ю.В. Определение биофармацевтической растворимости субстанции ондансетрона // Материалы сборника тезисов докладов XVII Российского национального конгресса «Человек и лекарство». – Москва, 2012. – С. 604-605.
67. Раменская Г.В., Шохин И.Е., Кулинич Ю.И. Классификации лекарственных веществ по их биофармацевтическим свойствам — БКС и BDDCS // Вестник Воронежского Государственного Университета. – Воронеж, 2012. – №1. – С. 212-215.
68. Ярушок Т.А., Раменская Г.В., Шохин И.Е., Медведев Ю.В. Количественное определение пара-аминосалициловой кислоты в плазме кроликов методом ВЭЖХ // Новые химико-фармацевтические технологии: сборник научных трудов. N76. Вып. 184. Под общ. ред. Г.В. Авраменко, А.Е. Коваленко. – М.: РХТУ им. Д.И. Менделеева, 2012. – С. 158-162. тезис
69. Shohin IE, Kulinich JI, Ramenskaya GV, Abrahamsson B, Kopp S, Langguth P, Polli JE, Shah VP, Groot DW, Barends DM, Dressman JB. Biowaiver monographs for immediate-release solid oral dosage forms: Ketoprofen. J Pharm Sci. 2012 Jul 11. doi: 10.1002/jps.23233. [Volume 101, Issue 10, pages 3593–3603, October 2012]
70. Раменская Г.В., Шохин И.Е., Кулинич Ю.И. Биофармацевтическая классификация лекарственных веществ // Сеченовский вестник. – М., 2012. – № 1(3)-2(4) 2011. – С. 57-60.
71. Шохин И.Е. База данных по растворению FDA – незаменимый инструмент для разработчиков ЛС (обзор) // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2012. – № 1(1). – С. 3-13.
72. Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Савченко А.Ю. Разработка методики определения равновесной биофармацевтической растворимости малорастворимого вещества на примере субстанции арипипразола // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2012. – № 1(1). – С. 14-18.

73. Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Савченко А.Ю., Картиева Ю.С. Определение равновесной биофармацевтической растворимости субстанции флутамида // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2012. – № 1(1). – С. 30-36.
74. Шохин И.Е., Савченко А.Ю., Медведев Ю.В., Шамаль Л.Л. Разработка и валидация методики определения противоопухолевого препарата – капецитабина и его метаболита – 5-фторурацила в плазме крови // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2012. – № 1(1). – С. 46-52.
75. Каденацци И.Б., Шустова Л.В., Шохин И.Е. Альтернативная методика определения азитромицина в плазме крови с предколоночной дериватизацией // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2012. – № 1(1). – С. 53-57.
76. Г.В. Раменская, М.А. Шевелева, И.Е. Шохин, Ю.В. Медведев, Т.А. Ярушок. Определения топирамата в плазме крови кроликов методом ВЭЖХ с предколоночной дериватизацией // Сеченовский вестник. – М., 2011. - № 3(5)-4(6). С. 24-30.
77. Ю.В. Медведев, Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, Т.А. Ярушок, М.А. Шевелева. Разработка и валидация методики определения тенофовира в плазме крови кроликов // Сеченовский вестник. – М., 2011. - № 3(5)-4(6). С. 24-30.
78. И.Е. Шохин, Ю.И. Кулинич, Г.В. Раменская, В.Г. Кулес. Применение биологической модели для оценки кишечной проницаемости *in vitro* – монослоя эпителиальных клеток Caco-2 // Биомедицина. - М., 2012. - № 3. - С. 91-97.
79. Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Савченко А.Ю., Ярушок Т.А. Разработка и валидация методики определения противоопухолевого препарата иматиниба в плазме крови // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2013. – № 1(2). – С. 74-77.
80. Волкова Е.А., Шохин И.Е., Василенко Г.Ф. Опыт применения биорелевантных сред растворения в контроле и оценке взаимозаменяемости лекарственных средств (на примере мелоксикама) // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2013. – № 1(2). – С. 44-49.
81. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Кулинич Ю.И., Савченко А.Ю. Изучение кишечной проницаемости в условиях *in vitro* на монослое эпителиальных клеток Caco-2 // Сеченовский вестник. – М., 2012. – № 3(9). – С. 31-35.
82. Шохин И.Е. Новая система биофармацевтической классификации лекарственных средств: BDDCS // Сеченовский вестник. Материалы научного мероприятия «Круглый стол «Доклиническая и клиническая оценка безопасности воспроизведенных препаратов (генериков). Сеченовский вестник. – М., 2012. – № 3(9). – С. 78.
83. Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Раменская Г.В. Определение биофармацевтической растворимости субстанции флутамида // Сборник материалов всероссийской конференции молодых ученых-медиков. М. РАМН, 2012. – С. 204-205.
84. Т.А. Ярушок, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, А.Ю. Савченко. Изучение равновесной биофармацевтической растворимости субстанций лекарственных средств, применяемых для лечения ВИЧ // Биофармацевтический журнал. – М., 2013. - № 5(1). – С. 35-43.

85. Ф.С. Орлов, И.Е. Шохин, О.Ю. Щепочкина, Л.Н. Грушевская, Б.М. Пятин, Н.В. Тихонова. Исследование высвобождения дилепта из таблеток пролонгированного действия в биорелевантных средах // *Биофармацевтический журнал*. – М., 2013. - № 5(1). – С. 30-34.
86. Раменская Г.В., Шохин И.Е., Савченко А.Ю. Разработка методов оценки эффективности и безопасности стратегически значимых лекарственных средств. Материалы конференции «Основные аспекты развития мегаполисов и фармацевтических кластеров, подготовки и усовершенствования специалистов фармацевтического профиля» в рамках XX-го Российского национального Конгресса «Человек и лекарство». – М., ЭкООнис, 2013. С 11-13.
87. Шамаль Л.Л., Шохин И.Е., Ярушок Т.А., Савченко А.Ю. Тест сравнительной кинетики растворения стратегически значимого противоопухолевого лекарственного средства – темозоломида // *Разработка и регистрация лекарственных средств*. – М., Политиздат, 2013. – № 2(3). – С. 54-59.
88. Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Малашенко Е.А., Ярушок Т.А., Савченко А.Ю. Разработка и валидация методики определения рисперидона в плазме крови кроликов // *Разработка и регистрация лекарственных средств*. – М., Политиздат, 2013. – № 2(3). – С. 76-79.
89. Медведев Ю.В., Раменская Г.В., Шохин И.Е., Ярушок Т.А. ВЭЖХ и СВЭЖХ как методы определения лекарственных веществ в крови // *Химико-фармацевтический журнал*. – М., ООО «Фолиум», 2013. – № 47(2). – С. 45-51. 89a. Yu. V. Medvedev, G. V. Ramenskaya, I. E. Shokhin and T. A. Yarushok. HPLC and UPLC in determining drugs in blood // *Pharmaceutical Chemistry Journal*. Vol. 47, No. 4, July, 2013.
90. Волкова Е.А., Шохин И.Е. Оценка и контроль взаимозаменяемости малорастворимых препаратов мелоксикама в биорелевантных средах // *Аспирантские и докторантские чтения: моделирование научного исследования – форсайт – технологии: Сборник тезисов научно-практической конференции*. Москва, 29 марта 2013 г. / Под ред. В.Н. Николенко (ответственный редактор), О.В. Аброськина, Ю.Е. Кузнецова. – М.: Изд-во Первого Московского государственного медицинского университета имени И.М. Сеченова, 2013. – С. 18-19.
91. Шохин И.Е., Раменская Г.В., Медведев Ю.В., Ярушок Т.А., Шамаль Л.Л. Определение иматиниба в плазме крови пациентов методом ВЭЖХ с диодно-матричным детектором // *Сорбционные и хроматографические процессы*. – Воронеж, 2013. – № 13(2). – С. 220-228.
92. Раменская Г.В., Шохин И.Е., Прокофьева В.И. Международное сотрудничество кафедры фармацевтической и токсикологической химии Первого МГМУ им. И.М. Сеченова. Пути и формы совершенствования фармацевтического образования // *Создание новых физиологически активных веществ: Материалы 5-й Международной научно-методической конференции «Фармообразование-2013»* / под. общ. ред. И.В. Ручкина. – Воронеж: Издательско-полиграфический центр Воронежского государственного университета, 2013. тезис

93. Е.Ю. Санникова, А.А. Круглякова, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская. Исследование кинетики растворения пролонгированных лекарственных средств индапамида в биорелевантных средах // Сеченовский вестник. – М., 2013. - № 1(11). С. 59-63.
94. Родионова Е.А., Щепочкина О.Ю., Каденацци И.Б., Шустова Л.В., Павлова Л.А., Козин С.В., Шохин И.Е. Разработка методики определения количественного содержания биологически активных веществ в *Pelex Paraguariensis St. Hil.* с применением UPLC // Материалы научно-практической конференции «Современные аспекты использования растительного сырья и сырья природного происхождения в медицине. Сеченовский вестник. – М., 2013. - № 1(11). С. 82.
95. Мидруев Е.Ю., Ярушок Т.А., Шохин И.Е. Применение аппаратов 3 («качающийся цилиндр») и 4 («проточная ячейка») в разработке лекарственных средств // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2013. – № 3(4). – С. 58-61.
96. Жогова А.А., Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Малашенко Е.А., Ярушок Т.А., Карлина В.Ю., Савченко А.Ю., Мидруев Е.Ю. Разработка и валидация методики определения пара-аминосалициловой кислоты в плазме крови методом ВЭЖХ с УФ и флуориметрическим детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., Политиздат, 2013. – № 3(4). – С. 94-99.
97. Г.В. Раменская, Ханс-Юрген Книттер, Н.С. Береза, Т.А. Ярушок, И.Е. Шохин. Механическая и химическая квалификация оборудования для теста «Растворение» // Вестник Южно-казахстанской государственной фармацевтической академии. – Шымкент, 2013. - № 2(63). – С. 177-181.
98. Т.А. Ярушок, И.Е.Шохин, Ю.В. Медведев. Влияние состава среды растворения на высвобождение ропинирола из твердых дозированных лекарственных форм пролонгированного действия // Химико-фармацевтический журнал. – М., «Фолиум», 2013. - № 48(8). - С. 45-48. 98a. T. A. Yarushok, I. E. Shokhin, Yu. V. Medvedev. *Effects of Dissolution Medium Composition on Ropinirole Release from Slow-Release Solid Dosed Formulations. Pharmaceutical Chemistry Journal. Volume 47, Issue 8, pp 442-445.*
99. И.Е. Шохин. Новые регуляторные требования к проведению сравнительного теста кинетики растворения: взгляд лабораторного центра // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2013. – № 4(5). – С. 108-109.
100. Мидруев Е.Ю., Медведев Ю.В., Комаров Т.Н., Шохин И.Е. Разработка и валидация методики определения мелоксикама в плазме крови методом ВЭЖХ с УФ-детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2013. – № 4(5). – С. 124-127.
101. Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Мидруев Е.Ю., Шохин И.Е., Ярушок Т.А. Разработка и валидация методики определения 2-фенилмасляной кислоты в плазме крови человека с целью исследований фармакокинетики препаратов бутамина // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2013. – № 4(5). – С. 128-131.
102. Шохин И.Е., Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Мидруев Е.Ю., Ярушок Т.А. Разработка и валидация методики определения противоопухолевого препарата темозоломида в плазме крови человека // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2013. – № 4(5). – С. 132-135.

103. Г.В. Раменская, Ханс-Юрген Книттер, Н.С. Береза, Т.А. Ярушок, И.Е. Шохин, Л.А. Павлова. Автоматизация теста «Растворение» // Вестник Южно-казахстанской государственной фармацевтической академии. – Шымкент, 2013. - № 3(64). – С. 54-57.
104. Shohin IE, Kulinich JI, Ramenskaya GV, Abrahamsson B, Kopp S, Langguth P, Polli JE, Shah VP, Groot DW, Barends DM, Dressman JB. Biowaiver Monographs for Immediate Release Solid Oral Dosage Forms: Piroxicam. J Pharm Sci. 2013 Dec 2. doi: 10.1002/jps.23799. [Volume 103, Issue 2, pages 367–377, February 2014]
105. Книттер Х.Ю., Береза Н.С., Ярушок Т.А., Шохин И.Е. Сравнительная оценка требования мировых фармакопей к фармацевтико-технологическим испытаниям твердых дозированных лекарственных форм // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2014. – № 1(6). – С. 36-45.
106. Береза Н.С., Ярушок Т.А., Шохин И.Е. Система менеджмента качества лабораторий по тесту «Растворение» // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2014. – № 1(6). – С. 82-85.
107. Малашенко Е.А., Шохин И.Е. Взаимозаменяемость оригинальных и воспроизведенных лекарственных средств // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2014. – № 1(6). – С. 100-103.
108. Мидруев Е.Ю., Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Комаров Т.Н., Ярушок Т.А. Разработка и валидация методики определения римантадина в плазме крови человека методом ВЭЖХ с флуориметрическим детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2014. – № 1(6). – С. 118-123.
109. Руководство по инструментальным методам исследований при разработке и экспертизе качества лекарственных препаратов / Под ред. Быковского С.Н., проф., д.х.н. Василенко И.А., к.м.н. Харченко М.И., к.фарм.н. Белова А.Б., к.фарм.н. Шохина И.Е., к.п.н. Дориной Е.А. – М. Изд-во Перо, 2014. – 656 с.
110. Кузнецова Н.И. Малашенко Е.А., Шохин И.Е. Под ред. проф. Раменской Г.В. Химико-токсикологический анализ веществ, изолируемых минерализацией. Дробный анализ «металлических ядов». Дробный анализ на ионы бария, свинца, марганца, хрома, серебра. Учебное пособие. – М.: Издательство Первого Московского государственного медицинского университета им. И.М. Сеченова, 2014. – 36 с.
111. Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Меньшикова Л.А., Ярушок Т.А. Разработка и валидация методики количественного определения кветиапина в плазме крови человека с помощью жидкостной хроматографии // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2014. – № 2(7). – С. 166-171.
112. Волкова Е.А., Шохин И.Е., Савченко А.Ю. Использование биорелевантных сред в контроле качества и оценке взаимозаменяемости лекарственных средств // Разработка и регистрация лекарственных средств. – М., 2014. – № 2(7). – С. 114-121.
113. Г.В. Раменская, С.В. Смердин, Ю.В. Медведев, И.Е. Шохин, Т.А. Ярушок, А. Ю. Савченко, В. Ю. Карлина. Разработка и валидация методики определения перхлорона в плазме крови методом ион-парной ВЭЖХ // Известия Академии наук. Серия химическая. 2014, № 5. С. 1255-1258.

114. Дубовик Н.С., Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Павлова Л.А. Сравнение результатов теста «Растворение» на оборудовании с ручным и автоматическим отбором проб // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2014. №3(8). С. 148-153.
115. Дубовик Н.С., Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Павлова Л.А. Валидация процесса переноса методики теста «Растворение» с ручной системы на автоматическую // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2014. №3(8). С. 142-147.
116. Болдина Ю.Е., Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Мидруев Е.Ю., Комаров Т.Н., Ярушок Т.А., Дубовик Н.С., Меньшикова Л.А., Львова А.А. Разработка и валидация методики количественного определения глимепирида в плазме крови методом ВЭЖХ с УФ-детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2014. №3(8). С. 174-179.
117. Раменская Г.В., Родионова Е.А., Щепочкина О.Ю., Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Каденацци И.Б., Шустова Л.В., Павлова Л.А. Разработка методики определения биологически активных веществ в сырье падуба парагвайского // Фармация. 2014. № 3. С. 19-23.
118. Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Раменская Г.В. Шохин И.Е., Ярушок Т.А., Мидруев Е.Ю. Разработка и валидация методики определения противоопухолевого препарата капецитабина и его активного метаболита 5-фторурацила в плазме крови с целью проведения фармакокинетических исследований // Биофармацевтический журнал. 2014. № 5. С. 62-67.
119. Фармацевтическая разработка: концепция и практические рекомендации. Научно-практическое руководство для фармацевтической отрасли / Под ред. Быковского С.Н., проф., д.х.н. Василенко И.А., проф., д. фарм.н. Деминой Н.Б., к.фарм.н. Шохина И.Е., к.х.н. Новожилова О.В., Мешковского А.П., Спицкого О.Р. – М. Изд-во Перо, 2015. – 472 с.: ил.
120. Кузнецова Н.И. Малашенко Е.А., Шохин И.Е. Под ред. проф. Раменской Г.В. Химико-токсикологический анализ веществ, изолируемых минерализацией. Дробный анализ «металлических ядов». Дробный анализ на ионы кадмия, меди, цинка. Учебное пособие. – М.: Издательство Первого Московского государственного медицинского университета им. И.М. Сеченова, 2014. – 26 с.
121. Львова А.А., Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Мидруев Е.Ю., Комаров Т.Н., Ярушок Т.А., Дубовик Н.С., Меньшикова Л.А., Болдина Ю.Е. Разработка и валидация методики количественного определения индометацина в плазме крови методом ВЭЖХ с УФ-детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2014. №4(9). С. 162-167.
122. Дубовик Н.С., Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Павлова Л.А. Анализ результатов теста «Растворение» для препарата эзомепразола, проведенного на оборудовании с ручным и автоматическим отбором проб // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2014. №4(9). С. 142-145.
123. Кузнецова И.Г., Дубовик Н.С., Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Меньшикова Л.А., Северин С.Е., Шохин И.Е., Ярушок Т.А. Разработка методики определения наноразмерной полимерной формы рифабутина в плазме крови // Естественные и технические науки. 2014. №9-10. С. 43-46.

124. Комаров Т.Н., Раменская Г.В., Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Мидруев Е.Ю. Определение противоопухолевого препарата иматиниба в плазме крови человека с помощью метода сверхвысокоэффективной жидкостной хроматографии // Естественные и технические науки. 2014. №9-10. С. 103-110.
125. Шамаль Л.Л., Ярушок Т.А., Шохин И.Е., Раменская Г.В. Изучение равновесной биофармацевтической растворимости субстанций ЛС, применяемых при лечении онкологических заболеваний // Ремедиум. 2014. № 11. С. 73-76.
126. Комаров Т.Н., Раменская Г.В., Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Мидруев Е.Ю., Львова А.А., Болдина Ю.Е. Определение некоторых противоопухолевых препаратов из списка жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов в плазме крови с помощью сверхвысокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-детектированием // Сорбционные и хроматографические процессы. 2014. Т. 14. Вып. 6. С. 724-730.
127. Комаров Т. Н., Раменская Г.В., Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Мидруев Е.Ю., Львова А.А., Болдина Ю.Е., Смирнов В.В., Петухов А.Е. Аналитические подходы к изучению фармакокинетики противоопухолевых препаратов с помощью газовой и жидкостной хроматографии // Сорбционные и хроматографические процессы. 2014. Т. 14. Вып. 6 С. 724-730.
128. Г.В. Раменская, С.В. Смердин, Ю.В. Медведев, И.Е. Шохин, Т.А. Ярушок, А. Ю. Савченко, В.Ю. Карлина. Межлабораторная воспроизводимость методики количественного определения перхлорона в плазме крови // Естественные и технические науки. 2015. № 1. С. 25-31.
129. Т.А. Ярушок, Б.Ю. Маргаева, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, А.Ю. Савченко. Определение анти-Ха и анти-Па активности препаратов низкомолекулярного гепарина (эноксапарина натрия) с использованием готовых наборов «Ренапарин-тест» методом с хромогенными субстратами //Биофармацевтический журнал. - 2015. Т. 7. № 1. С. 47-52.
130. Т.А. Ярушок, Б.Ю. Маргаева, И.Е. Шохин, Г.В. Раменская, А.Ю. Савченко. Доклинические фармакокинетические исследований препаратов-биоаналогов эноксапарина натрия // Биофармацевтический журнал. - 2015. Т. 7. № 1. С. 56-60.
131. Львова А.А., Болдина Ю.Е., Шохин И.Е., Комаров Т.Н., Меньшикова Л.А., Медведев Ю.В., Дементьев С.П. Моделирование высвобождения кветиапина из пролонгированных лекарственных форм в ЖКТ с применением российского тестера растворения OL-1 // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №1(10). С. 128-134.
132. Болдина Ю.Е., Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Меньшикова Л.А., Медведев Ю.В., Коновалова О.А., Рыженкова А.П. Биоаналитическая методика определения салбутамола в плазме крови методом ВЭЖХ с флуориметрическим детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №1(10). С. 164-168.
133. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, Л.А. Меньшикова, А.Ю. Савченко, В.В. Смирнов, Е.А. Егоренков. Разработка и валидация методики количественного определения

оригинального противотуберкулезного препарата тиозонида в плазме крови с целью проведения фармакокинетических исследований // Химико-фармацевтический журнал. М., 2015. Т. 49. № 3. С. 46-49.

134. Тест «Растворение» в разработке и регистрации лекарственных средств. Научно-практическое руководство для фармацевтической отрасли / Под ред. Шохина И.Е. – М. Изд-во Перо, 2015. – 320 с.: ил.
135. И.В. Амбросов, С.В. Алешин, Л.М. Алимбарова, С.К. Матело, И.Е. Шохин. Использование органических соединений германия в медицине // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №2(11). С. 142-147.
136. А.А. Львова, Р.А. Пермяков, И.Е. Шохин, Ю.Е. Болдина, Т.Н. Комаров, Л.А. Меньшикова, Ю.В. Медведев, Н.П. Садчикова. Изучение высвобождения силденафила из твердых дозированных лекарственных форм на российском тестере растворения OL-1 // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №2(11). С. 142-147.
137. Ю.В. Медведев, И.Е. Шохин, Ш.П. Абдуллаев, Ю.Е. Болдина, А.А. Львова, Л.А. Меньшикова, А.Е. Ключев. Разработка и валидация методики определения меркаптопурина в плазме крови методом СВЭЖХ с тандемным масс-селективным детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №2(11). С. 222-227.
138. Кузнецова И.Г., Дубовик Е.Г., Дубовик Н.С., Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Меньшикова Л.А., Северин С.Е., Шохин И.Е., Ярушок Т.А. Биораспределение полимерной транспортной формы рифабутина // Вестник РАМН. 2015; 70 (3): 366–371.
139. Львова А.А., Болдина Ю.Е., Шохин И.Е., Комаров Т.Н., Меньшикова Л.А., Медведев Ю.В., Родионова Г.М., Андрианова О.П. Тест кинетики растворения таблеток рисперидона с количественным определением методом УФ-спектрофотометрии // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №3(12). С. 136-139.
140. Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Болдина Ю.Е., Гребёнкин Д.Ю., Львова А.А., Меньшикова Л.А., Садчикова Н.П. Разработка и валидация методики определения урсодезоксихолевой кислоты в плазме крови методом СВЭЖХ с масс-спектрометрическим детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №3(12). С. 170-175.
141. Болдина Ю.Е., Шохин И.Е., Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Львова А.А., Меньшикова Л.А., Малашенко Е.А. Разработка и валидация биоаналитической методики определения мексидола в плазме крови методом ВЭЖХ с УФ-детектированием // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №3(12). С. 176-179.
142. И.Е. Шохин, Т.А. Ярушок, Ю.В. Медведев, Е.А. Малашенко, А.Ю. Савченко, Г.В. Раменская. Биофармацевтическая классификационная система стратегически значимых лекарственных средств // Биофармацевтический журнал. – Москва, 2015. – т.3. - №4. – С. 3-9.

143. Г.В. Раменская, И.Е. Шохин, Т.Н. Комаров, Ю.В. Медведев, К.В. Козадаева, Ю.Е. Болдина, А.А. Львова, Е.Ю. Мидруев, Л.А. Меньшикова. Определение пиридоксина в плазме крови человека методом ВЭЖХ с УФ-детектированием // Биофармацевтический журнал. – Москва, 2015. – т.3. - №4. – С. 33-37.
144. Прохорова А.Ф., Гончаренко С.В., Шохин И.Е., Львова А.А., Шпигун О.А. Разработка и валидация методики определения эзомепразола в фармацевтических субстанциях и лекарственных средствах методом капиллярного электрофореза // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №4(13). С. 134-141.
145. Львова А.А., Болдина Ю.Е., Шохин И.Е., Комаров Т.Н., Меньшикова Л.А., Медведев Ю.В., Касумова К.В. Изучение кинетики растворения препаратов розувастатина // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №4(13). С. 142-147.
146. Камаев А.В., Алешин С.В., Шохин И.Е., Северин С.Е., Чернова С.В., Рыженкова А.П. Разработка и валидация методики определения дезлоратадина в плазме крови кроликов методом ВЭЖХ с tandemным масс-селективным детектором // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2015. №4(13). С. 160-165.
147. Дубовик Н.С., Шохин И.Е., Павлова Л.А. Оценка влияния автоматизации на вариабельность результатов теста «Растворение» на примере лекарственного препарата «Бетасерк, таблетки 16 мг» // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №1(14). С. 160-165.
148. Гребёнкин Д.Ю., Станишевский Я.М., Шохин И.Е. Современные подходы к проведению сравнительного теста кинетики растворения (обзор) // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №1(14). С. 166-171.
149. Львова А.А., Шохин И.Е., Меньшикова Л.А., Комаров Т.Н., Болдина Ю.Е., Медведев Ю.В. Валидация методики количественного определения левофлоксацина для теста кинетики растворения методом УФ-спектрофотометрии // Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №1(14). С. 100-105.
150. Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Комаров Т.Н. Изучение и применение теста «Растворение» и метода ВЭЖХ в контроле качества лекарственных средств / Глава в методическом пособии «Контроль качества и стандартизации лекарственных средств» // под ред. проф. Раменской Г.В., проф. Ордабаевой С.К. Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, Шымкент, ЮКГФА, 2015. – 285 с.
151. Шохин И.Е., Кулинич Ю.И. Тест «Растворение» в контроле качества лекарственных средств. Фармакопейный анализ лекарственных субстанций, лекарственных препаратов промышленного производства / Глава в методическом пособии «Контроль качества и стандартизации лекарственных средств» // под ред. проф. Раменской Г.В., проф. Ордабаевой С.К. Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, Шымкент, ЮКГФА, 2015. – 285 с.
152. Медведев Ю.В., Шохин И.Е. Махова Е.Г. Инструментальные методы анализа: ТСХ, ГХ, ВЭЖХ / Глава в методическом пособии «Контроль качества и стандартизации лекарственных средств» // под ред. проф. Раменской Г.В., проф. Ордабаевой С.К. Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, Шымкент, ЮКГФА, 2015. – 285 с.

153. Алешин С.В., Амбросов И.В., Матело С.К., Шохин И.Е. Разработка методики определения фрагмента ацикловира в составе инновационного лекарственного препарата ациклогерманий методом ВЭЖХ. Идентификация основной примеси // Сорбционные и хроматографические процессы. 2016. Т. 16. № 1. С. 93-99.
154. Тюрина И.Е., Раменская Г.В., Савченко А.Ю., Шохин И.Е., Кузина В.Н. Хабаровшысы. Изучение высвобождения антиретровирусного лекарственного препарата в условиях *in vitro*. Вестник ЮКГФА (Республиканский научный журнал, Республика Казахстан). 2015. №2(71). С.187-190.
155. Алешин С.В., Гегечкори В.И., Амбросов И.В., Матело С.К., Шохин И.Е. Разработка методики количественного определения германия в лекарственных препаратах методом атомно-абсорбционной спектрометрии. Вестник Воронежского Государственного Университета. Серия: Химия, Биология, Фармация. 2016. № 1. С. 125-129.
156. Меньшикова Л.А., Львова А.А., Шохин И.Е., Болдина Ю.Е., Комаров Т.Н., Медведев Ю.В. Валидация методики количественного определения моксифлоксацина для теста «растворение» методом УФ-спектрофотометрии. Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №2(15). С. 88-91.
157. Шохин И.Е., Медведев Ю.В., Комаров Т.Н., Климова О.В., Бровченко Б.В. Изучение кинетики растворения инновационного антиретровирусного препарата Никавир® и его фиксированной комбинации с ламивудином (Фосфаладин®). Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №2(15). С. 130-139.
158. Мельников Е.С., Шохин И.Е., Аксёнов А.А., Адамов Г.В., Конюшкова А.Н. Определение капецитабина и его активного метаболита 5-фторурацила в плазме крови методом ВЭЖХ-МС/МС. Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №2(15). С. 174-181.
159. Львова А.А., Болдина Ю.Е., Шохин И.Е., Комаров Т.Н., Меньшикова Л.А., Медведев Ю.В. Изучение кинетики растворения пролонгированного препарата вальпроевой кислоты (Депакин® Хроно). Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №3(16). С. 166-171.
160. Комаров Т.Н., Медведев Ю.В., Шохин И.Е., Болдина Ю.Е., Львова А.А., Мельников Е.С., Фишер Е.Н., Иванов Р.В., Максвитис Р.Й. Разработка и валидация биоаналитической методики определения моксифлоксацина в плазме крови методом ВЭЖХ с УФ-детектированием. Разработка и регистрация лекарственных средств. 2016. №3(16). С. 190-195.
161. I.E. Shohin, D.Yu. Grebenkin, E.A. Malashenko, Ya.M. Stanishevskii, G.V. Ramenskaya. A Brief Review of the FDA Dissolution Methods Database. Dissolution Technologies. 2016. Vol. 23. Issue 3. P. 6-10. [dx.doi.org/10.14227/DT230316P6](https://doi.org/10.14227/DT230316P6)