

Облікова картка дисертації

I. Загальні відомості

Державний обліковий номер: 0524U000317

Особливі позначки: відкрита

Дата реєстрації: 12-09-2024

Статус: Підтверджена МОН

Реквізити наказу МОН / наказу закладу: Наказ МОН України №1721 від 10.12.2024



II. Відомості про здобувача

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Мороз Юрій Сергійович

2. Yurii S. Moroz

Кваліфікація: к. х. н., старший науковий співробітник, 02.00.01

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Вид дисертації: доктор наук

Шифр наукової спеціальності: 02.00.03

Назва наукової спеціальності: Органічна хімія

Галузь / галузі знань: Не застосовується

Освітньо-наукова програма зі спеціальності: Не застосовується

Дата захисту: 01-10-2024

Спеціальність за освітою: Хімія

Місце роботи здобувача:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

Сектор науки: Не застосовується

III. Відомості про дисертацію

Шифр спеціалізованої вченої ради (разової спеціалізованої вченої ради): Д 26.001.25

Повне найменування юридичної особи: Київський національний університет імені Тараса Шевченка

Код за ЄДРПОУ: 02070944

Місцезнаходження: вул. Володимирська, буд. 60, Київ, 01033, Україна

Форма власності: Державна

Сфера управління: Міністерство освіти і науки України

Ідентифікатор ROR:

Сектор науки: Університетський

IV. Відомості про підприємство, установу, організацію, в якій було виконано дисертацію

Повне найменування юридичної особи: Київський національний університет імені Тараса Шевченка

Код за ЄДРПОУ: 02070944

Місцезнаходження: вул. Володимирська, буд. 60, Київ, 01033, Україна

Форма власності: Державна

Сфера управління: Міністерство освіти і науки України

Ідентифікатор ROR:

Сектор науки: Університетський

V. Відомості про дисертацію

Мова дисертації: Українська

Коди тематичних рубрик: 31.21, 31.21.01

Тема дисертації:

1. Синтетично доступний хімічний простір для створення лікарських засобів
2. Synthetically accessible chemical space for discovery of new medicines

Реферат:

1. В даній роботі обговорюються підходи до створення синтетично доступного хімічного простору та його використання в розробці нових лікарських засобів. Для досягнення мети роботи було розроблено методики паралельного синтезу в однореакторному варіанті класів сполук, які часто зустрічаються серед відомих і експериментальних лікарських засобів та біологічно активних сполук: амідів, оксамідів, сульфамідів, заміщених сечовин, вторинних амінів, алкілсульфідів, сульфоксидів та сульфонів, семикарбазидів, сульфофторидів, і гідантоїнів, та молекул зі структурними фрагментами дизаміщеного 1,2,4-оксодіазолу, 5-діалкіламіно-Налкілтетразолу, 3-аміно-1,2,4-тріазолу та 1,3,5-тризаміщеного 1,2,4-тріазолу. Показано, що

розроблені методики дозволяють отримувати вибірки молекул з високою синтетичною успішністю і швидкістю та є основою для опису надвеликого синтетично доступного хімічного простору. Описано синтетично доступних хімічний простір маленьких молекул. Для опису простору, експериментальні дані, що отримані під час розробки синтетичних методик, було екстрапольовано на доступні вихідні реагенти. Це дозволило описати десятки мільярдів хімічно-різноманітних синтетично доступних молекул.

2. The thesis is devoted to developing approaches to the creation of synthetically accessible chemical space and to its application in drug discovery. To achieve the goal of the work, methods of one-pot parallel synthesis of classes of small molecules that are often found among known and experimental drugs and biologically active compounds were developed: amides, oxamides, sulfonamides, substituted ureas, secondary amines, alkyl sulfides, sulfoxides and sulfones, semicarbazides, sulfonyl fluorides, and hydantoins, as well as compounds with structural fragments of disubstituted 1,2,4-oxodiazole, 5-dialkylamino-N-alkyltetrazole, 3-amino-1,2,4-triazole, and 1,3,5-trisubstituted 1,2,4-triazole. We showed that the developed methods allow obtaining compounds fast and with high synthetic success rates thus forming a basis for charting an ultra-large synthetically accessible chemical space. We described this synthetically accessible chemical space of small molecules utilizing the experimental data obtained during the development of parallel synthesis procedures. The results were extrapolated to the in-stock available starting reagents. This made it possible to describe tens of billions of chemically diverse synthetically accessible molecules.

Державний реєстраційний номер ДіР:

Пріоритетний напрям розвитку науки і техніки: Фундаментальні наукові дослідження з найбільш важливих проблем розвитку науково-технічного, соціально-економічного, суспільно-політичного, людського потенціалу для забезпечення конкурентоспроможності України у світі та сталого розвитку суспільства і держави

Стратегічний пріоритетний напрям інноваційної діяльності: Не застосовується

Підсумки дослідження: Теоретичне узагальнення і вирішення важливої наукової проблеми

Публікації:

- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Pipko, S. E.; Konovets, A. I.; Sadkova, I. V.; Tolmachev, A. Sulfonyl Fluorides as Alternative to Sulfonyl Chlorides in Parallel Synthesis of Aliphatic Sulfonamides. *ACS Comb Sci* 2014, 16 (4), 192–197.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Granat, D. S.; Pipko, S. E.; Konovets, A. I.; Doroschuk, R.; Tolmachev, A. Bis(2,2,2-Trifluoroethyl) Carbonate as a Condensing Agent in One-Pot Parallel Synthesis of Unsymmetrical Aliphatic Ureas. *ACS Comb Sci* 2014, 16 (6), 303–308.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Panov, D. M.; Pipko, S. E.; Konovets, A. I.; Tolmachev, A. A One-Pot Parallel Reductive Amination of Aldehydes with Heteroaromatic Amines. *ACS Comb Sci* 2014, 16 (8), 375–380.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Pipko, S. E.; Panov, D. M.; Konovets, A. I.; Doroschuk, R.; Tolmachev, A. One-Pot Parallel Synthesis Approach to Secondary Amines Based on the Reductive Amination of Ketones. *Synthesis (Germany)* 2014, 46 (13), 1765–1772.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Ostapchuk, E. N.; Rudnichenko, A. V.; Dmytriv, Y. V.; Bondar, A. N.; Zaporozhets, O. A.; Pipko, S. E.; Doroschuk, R. A.; Babichenko, L. N.; Konovets, A. I.; Tolmachev, A. One-Pot Parallel Synthesis of Alkyl Sulfides, Sulfoxides, and Sulfones. *ACS Comb Sci* 2015, 17 (6), 348–354.
- Bogolyubsky, A. V.; Savych, O.; Zhemera, A. V.; Pipko, S. E.; Grishchenko, A. V.; Konovets, A. I.; Doroshchuk, R. O.; Khomenko, D. N.; Brovarets, V. S.; Moroz, Y. S.; Vybornyi, M. Facile One-Pot Parallel Synthesis of 3-Amino-1,2,4-Triazoles. *ACS Comb Sci* 2018, 20 (7), 461–466.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Pipko, S. E.; Zhemera, A. V.; Konovets, A. I.; Stepaniuk, O. O.; Myronchuk, I. S.; Dmytriv, Y. V.; Doroschuk, R. A.; Zaporozhets, O. A.; Tolmachev, A. 2,2,2-Trifluoroethyl

Chlorooxoacetate—Universal Reagent for One-Pot Parallel Synthesis of N¹-Aryl N²-Alkyl-Substituted Oxamides. *ACS Comb Sci* 2015, 17 (10), 615–622.

- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Pipko, S. E.; Grishchenko, A. V.; Zhemera, A. V.; Konovets, A. I.; Doroschuk, R. A.; Dmytriv, Y. V.; Zaporozhets, O. A.; Tolmachev, A. 2,2,2-Trifluoroethyl Oxalates in the One-Pot Parallel Synthesis of Hindered Aliphatic Oxamides. *European J Org Chem* 2016, 2016 (12), 2120–2130.
- Tolmachova, K. A.; Moroz, Y. S.; Konovets, A.; Platonov, M. O.; Vasylychenko, O. V.; Borysko, P.; Zozulya, S.; Gryniukova, A.; Bogolubsky, A. V.; Pipko, S.; Mykhailiuk, P. K.; Brovarets, V. S.; Grygorenko, O. O. (Chlorosulfonyl)Benzenesulfonyl Fluorides—Versatile Building Blocks for Combinatorial Chemistry: Design, Synthesis and Evaluation of a Covalent Inhibitor Library. *ACS Comb Sci* 2018, 20 (11), 672–680.
- Tolmachev, A.; Bogolubsky, A. V.; Pipko, S. E.; Grishchenko, A. V.; Ushakov, D. V.; Zhemera, A. V.; Viniychuk, O. O.; Konovets, A. I.; Zaporozhets, O. A.; Mykhailiuk, P. K.; Moroz, Y. S. Expanding Synthesizable Space of Disubstituted 1,2,4-Oxadiazoles. *ACS Comb Sci* 2016, 18 (10), 616–624.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Savych, O.; Pipko, S.; Konovets, A.; Platonov, M. O.; Vasylychenko, O. V.; Hurmach, V. V.; Grygorenko, O. O. An Old Story in the Parallel Synthesis World: An Approach to Hydantoin Libraries. *ACS Comb Sci* 2018, 20 (1), 35–43.
- Savych, O.; Kuchkovska, Y. O.; Bogolyubsky, A. V.; Konovets, A. I.; Gubina, K. E.; Pipko, S. E.; Zhemera, A. V.; Grishchenko, A. V.; Khomenko, D. N.; Brovarets, V. S.; Doroschuk, R.; Moroz, Y. S.; Grygorenko, O. O. One-Pot Parallel Synthesis of 5-(Dialkylamino)Tetrazoles. *ACS Comb Sci* 2019, 21 (9), 635–642.
- Grygorenko, O. O.; Radchenko, D. S.; Dziuba, I.; Chuprina, A.; Gubina, K. E.; Moroz, Y. S. Generating Multibillion Chemical Space of Readily Accessible Screening Compounds. *iScience* 2020, 23 (11), 101681.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Dmytriv, Y. V.; Pipko, S. E.; Babichenko, L. N.; Konovets, A. I.; Tolmachev, A. Facile One-Pot Synthesis of 4-Substituted Semicarbazides. *RSC Adv* 2015, 5 (2), 1063–1069.
- Bogolubsky, A. V.; Moroz, Y. S.; Mykhailiuk, P. K.; Dmytriv, Y. V.; Pipko, S. E.; Babichenko, L. N.; Konovets, A. I.; Tolmachev, A. Facile One-Pot Synthesis of 4-Substituted Semicarbazides. *RSC Adv* 2015, 5 (2), 1063–1069.
- Radchenko, D. S.; Naumchyk, V. S.; Dziuba, I.; Kyrylchuk, A. A.; Gubina, K. E.; Moroz, Y. S.; Grygorenko, O. O. One-Pot Parallel Synthesis of 1,3,5-Trisubstituted 1,2,4-Triazoles. *Mol Divers* 2022, 26 (2), 993–1004.
- Irwin, J. J.; Tang, K. G.; Young, J.; Dandarchuluun, C.; Wong, B. R.; Khurelbaatar, M.; Moroz, Y. S.; Mayfield, J.; Sayle, R. A. ZINC20—A Free Ultralarge-Scale Chemical Database for Ligand Discovery. *J Chem Inf Model* 2020, 60 (12), 6065–6073.
- Tingle, B. I.; Tang, K. G.; Castanon, M.; Gutierrez, J. J.; Khurelbaatar, M.; Dandarchuluun, C.; Moroz, Y. S.; Irwin, J. J. ZINC-22—A Free Multi-Billion-Scale Database of Tangible Compounds for Ligand Discovery. *J Chem Inf Model* 2023, 63 (4), 1166–1176.
- Gorgulla, C.; Boeszoermyeni, A.; Wang, Z.-F.; Fischer, P. D.; Coote, P. W.; Padmanabha Das, K. M.; Malets, Y. S.; Radchenko, D. S.; Moroz, Y. S.; Scott, D. A.; Fackeldey, K.; Hoffmann, M.; Iavniuk, I.; Wagner, G.; Arthanari, H. An OpenSource Drug Discovery Platform Enables Ultra-Large Virtual Screens. *Nature* 2020, 580 (7805), 663–668.
- Sadybekov, A. A.; Sadybekov, A. V.; Liu, Y.; Iliopoulos-Tsoutsouvas, C.; Huang, X.-P.; Pickett, J.; Houser, B.; Patel, N.; Tran, N. K.; Tong, F.; Zvonok, N.; Jain, M. K.; Savych, O.; Radchenko, D. S.; Nikas, S. P.; Petasis, N. A.; Moroz, Y. S.; Roth, B. L.; Makriyannis, A.; Katritch, V. Synthon-Based Ligand Discovery in Virtual Libraries of over 11 Billion Compounds. *Nature* 2022, 601 (7893), 452–459.
- Müller, J.; Klein, R.; Tarkhanova, O.; Gryniukova, A.; Borysko, P.; Merkl, S.; Ruf, M.; Neumann, A.; Gastreich, M.; Moroz, Y. S.; Klebe, G.; Glinca, S. Magnet for the Needle in Haystack: “Crystal Structure First” Fragment Hits Unlock Active Chemical Matter Using Targeted Exploration of Vast Chemical Spaces. *J Med Chem* 2022, 65 (23), 15663–15678.
- Borysko, P.; Moroz, Y. S.; Vasylychenko, O. V.; Hurmach, V. V.; Starodubtseva, A.; Stefanishena, N.; Nesteruk, K.; Zozulya, S.; Kondratov, I. S.; Grygorenko, O. O. Straightforward Hit Identification Approach in Fragment-Based Discovery of Bromodomain-Containing Protein 4 (BRD4) Inhibitors. *Bioorg Med Chem* 2018, 26 (12), 3399–3405.

- Klingler, F.-M.; Gastreich, M.; Grygorenko, O.; Savych, O.; Borysko, P.; Griniukova, A.; Gubina, K.; Lemmen, C.; Moroz, Y. SAR by Space: Enriching Hit Sets from the Chemical Space. *Molecules* 2019, 24 (17), 3096.
- Chen, Y.; Craven, G. B.; Kamber, R. A.; Cuesta, A.; Zherish, S.; Moroz, Y. S.; Bassik, M. C.; Taunton, J. Direct Mapping of Ligandable Tyrosines and Lysines in Cells with Chiral Sulfonyl Fluoride Probes. *Nat Chem* 2023, 15 (11), 1616–1625.
- Lyu, J.; Wang, S.; Balias, T. E.; Singh, I.; Levit, A.; Moroz, Y. S.; O'Meara, M. J.; Che, T.; Alga, E.; Tolmachova, K.; Tolmachev, A. A.; Shoichet, B. K.; Roth, B. L.; Irwin, J. J. Ultra-Large Library Docking for Discovering New Chemotypes. *Nature* 2019, 566 (7743), 224–229.
- Stein, R. M.; Kang, H. J.; McCorvy, J. D.; Glatfelter, G. C.; Jones, A. J.; Che, T.; Slocum, S.; Huang, X.-P.; Savych, O.; Moroz, Y. S.; Stauch, B.; Johansson, L. C.; Cherezov, V.; Kenakin, T.; Irwin, J. J.; Shoichet, B. K.; Roth, B. L.; Dubocovich, M. L. Virtual Discovery of Melatonin Receptor Ligands to Modulate Circadian Rhythms. *Nature* 2020, 579 (7800), 609–614.
- Alon, A.; Lyu, J.; Braz, J. M.; Tummino, T. A.; Craik, V.; O'Meara, M. J.; Webb, C. M.; Radchenko, D. S.; Moroz, Y. S.; Huang, X.-P.; Liu, Y.; Roth, B. L.; Irwin, J. J.; Basbaum, A. I.; Shoichet, B. K.; Kruse, A. C. Structures of the $\alpha 2$ Receptor Enable Docking for Bioactive Ligand Discovery. *Nature* 2021, 600 (7890), 759–764.
- Fink, E. A.; Xu, J.; Hübner, H.; Braz, J. M.; Seemann, P.; Avet, C.; Craik, V.; Weikert, D.; Schmidt, M. F.; Webb, C. M.; Tolmachova, N. A.; Moroz, Y. S.; Huang, X.-P.; Kalyanaraman, C.; Gahbauer, S.; Chen, G.; Liu, Z.; Jacobson, M. P.; Irwin, J. J.; Bouvier, M.; Du, Y.; Shoichet, B. K.; Basbaum, A. I.; Gmeiner, P. Structure-Based Discovery of Nonopioid Analgesics Acting through the $\alpha 2A$ - Adrenergic Receptor. *Science (1979)* 2022, 377 (6614).
- Gahbauer, S.; DeLeon, C.; Braz, J. M.; Craik, V.; Kang, H. J.; Wan, X.; Huang, X.-P.; Billesbølle, C. B.; Liu, Y.; Che, T.; Deshpande, I.; Jewell, M.; Fink, E. A.; Kondratov, I. S.; Moroz, Y. S.; Irwin, J. J.; Basbaum, A. I.; Roth, B. L.; Shoichet, B. K. Docking for EP4R Antagonists Active against Inflammatory Pain. *Nat Commun* 2023, 14 (1), 8067.
- Gorgulla, C.; Padmanabha Das, K. M.; Leigh, K. E.; Cesugli, M.; Fischer, P. D.; Wang, Z.-F.; Tesseyre, G.; Pandita, S.; Shnapir, A.; Calderaio, A.; Gechev, M.; Rose, A.; Lewis, N.; Hutcheson, C.; Yaffe, E.; Luxenburg, R.; Herce, H. D.; Durmaz, V.; Halazonetis, T. D.; Fackeldey, K.; Patten, J. J.; Chuprina, A.; Dziuba, I.; Plekhova, A.; Moroz, Y.; Radchenko, D.; Tarkhanova, O.; Yavnyuk, I.; Gruber, C.; Yust, R.; Payne, D.; Nää, A. M.; Namchuk, M. N.; Davey, R. A.; Wagner, G.; Kinney, J.; Arthanari, H. A Multi-Pronged Approach Targeting SARS-CoV-2 Proteins Using Ultra-Large Virtual Screening. *iScience* 2021, 24 (2), 102021.
- Gahbauer, S.; Correy, G. J.; Schuller, M.; Ferla, M. P.; Doruk, Y. U.; Rachman, M.; Wu, T.; Diolaiti, M.; Wang, S.; Neitz, R. J.; Fearon, D.; Radchenko, D. S.; Moroz, Y. S.; Irwin, J. J.; Renslo, A. R.; Taylor, J. C.; Gestwicki, J. E.; von Delft, F.; Ashworth, A.; Ahel, I.; Shoichet, B. K.; Fraser, J. S. Iterative Computational Design and Crystallographic Screening Identifies Potent Inhibitors Targeting the Nsp3 Macrodomein of SARS-CoV-2. *Proceedings of the National Academy of Sciences* 2023, 120 (2), 2212931120.
- Singh, I.; Li, F.; Fink, E. A.; Chau, I.; Li, A.; Rodriguez-Hernández, A.; Glenn, I.; Zapatero-Belinchón, F. J.; Rodriguez, M. L.; Devkota, K.; Deng, Z.; White, K.; Wan, X.; Tolmachova, N. A.; Moroz, Y. S.; Kaniskan, H. Ü.; Ott, M.; García-Sastre, A.; Jin, J.; Fujimori, D. G.; Irwin, J. J.; Vedadi, M.; Shoichet, B. K. Structure-Based Discovery of Inhibitors of the SARS-CoV-2 Nsp14 N7- Methyltransferase. *J Med Chem* 2023, 66 (12), 7785–7803.
- Fink, E. A.; Bardine, C.; Gahbauer, S.; Singh, I.; Detomasi, T. C.; White, K.; Gu, S.; Wan, X.; Chen, J.; Ary, B.; Glenn, I.; O'Connell, J.; O'Donnell, H.; Fajtová, P.; Lyu, J.; Vigneron, S.; Young, N. J.; Kondratov, I. S.; Alisoltani, A.; Simons, L. M.; Lorenzoni Redondo, R.; Ozer, E. A.; Hultquist, J. F.; O'Donoghue, A. J.; Moroz, Y. S.; Taunton, J.; Renslo, A. R.; Irwin, J. J.; García-Sastre, A.; Shoichet, B. K.; Craik, C. S. Large Library Docking for Novel SARS-CoV-2 Main Protease Non-covalent and Covalent Inhibitors. *Protein Science* 2023, 32 (8), 4712.
- Yarish, D.; Garkot, S.; Grygorenko, O. O.; Radchenko, D. S.; Moroz, Y. S.; Gurbych, O. Advancing Molecular Graphs with Descriptors for the Prediction of Chemical Reaction Yields. *J Comput Chem* 2023, 44 (2), 76–92.
- Liu, Z.; Moroz, Y. S.; Isayev, O. The Challenge of Balancing Model Sensitivity and Robustness in Predicting Yields: A Benchmarking Study of Amide Coupling Reactions. *Chem Sci* 2023, 14 (39), 10835–10846.

- Korshunova, M.; Huang, N.; Capuzzi, S.; Radchenko, D. S.; Savych, O.; Moroz, Y. S.; Wells, C. I.; Willson, T. M.; Tropsha, A.; Isayev, O. Generative and Reinforcement Learning Approaches for the Automated de Novo Design of Bioactive Compounds. Commun Chem 2022, 5 (1), 129.
- Gryniukova, A.; Kaiser, F.; Myziuk, I.; Aliksieieva, D.; Leberecht, C.; Heym, P. P.; Tarkhanova, O. O.; Moroz, Y. S.; Borysko, P.; Haupt, V. J. AI-Powered Virtual Screening of Large Compound Libraries Leads to the Discovery of Novel Inhibitors of Sirtuin-1. J Med Chem 2023, 66 (15), 10241–10251.

Наукова (науково-технічна) продукція:

Соціально-економічна спрямованість:

Охоронні документи на ОПІВ:

Впровадження результатів дисертації: Впровадження не планується

Зв'язок з науковими темами:

VI. Відомості про наукового керівника/керівників (консультанта)

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Толмачов Андрій Олексійович
2. Andrii O. Tolmachov

Кваліфікація: д.х.н., професор, 02.00.08

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи: Київський національний університет імені Тараса Шевченка

Код за ЄДРПОУ: 02070944

Місцезнаходження: вул. Володимирська, буд. 60, Київ, 01033, Україна

Форма власності: Державна

Сфера управління: Міністерство освіти і науки України

Ідентифікатор ROR:

Сектор науки: Університетський

VII. Відомості про офіційних опонентів та рецензентів

Офіційні опоненти

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Вовк Андрій Іванович
2. Andrii I. Vovk

Кваліфікація: д.х.н., професор, член-кор. НАН України, 02.00.10

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи: Інститут біоорганічної хімії та нафтохімії ім. В. П. Кухаря
Національної академії наук України

Код за ЄДРПОУ: 03563790

Місцезнаходження: вул. Академіка Кухаря, буд. 1, Київ, 02094, Україна

Форма власності: Державна

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR:

Сектор науки: Академічний

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Чебанов Валентин Анатолійович

2. Valentyn A. Chebanov

Кваліфікація: д. х. н., професор, член-кор. НАН України, 02.00.03

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи: Інститут монокристалів Національної академії наук
України

Код за ЄДРПОУ: 00210217

Місцезнаходження: проспект Науки, буд. 60, Харків, Харківський р-н., 61072, Україна

Форма власності: Державна

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR:

Сектор науки: Академічний

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Ягупольський Юрій Львович

2. Yurii L. Yahupolskyi

Кваліфікація: д. х. н., професор, 02.00.03

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи: Інститут органічної хімії Національної академії наук
України

Код за ЄДРПОУ: 05417325

Місцезнаходження: вул. Академіка Кухаря, буд. 5, Київ, 02094, Україна

Форма власності: Державна

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR:

Сектор науки: Академічний

Рецензенти

VIII. Заключні відомості

**Власне Прізвище Ім'я По-батькові
голови ради**

Воловенко Юліан Михайлович

**Власне Прізвище Ім'я По-батькові
головуючого на засіданні**

Воловенко Юліан Михайлович

**Відповідальний за підготовку
облікових документів**

Денисова Наталія Анатоліївна

Реєстратор

УкрІНТЕІ

**Керівник відділу УкрІНТЕІ, що є
відповідальним за реєстрацію наукової
діяльності**



Юрченко Тетяна Анатоліївна