

17 апреля 2021 года

Онлайн вебинар
«ЧАСТЫЕ ВОПРОСЫ О СОВСЕМ НЕ РЕДКИХ ДЕТЯХ»

Программа образовательного мероприятия подана на аккредитацию в Комиссию по оценке учебных мероприятий и материалов установленным требованиям для НМО на 4 кредитные единицы.

Участие для специалистов бесплатное.

17 апреля 2021 года

| | |
|-------------|---|
| 09.00-10.30 | Пленарное заседание 1. Наследственные болезни обмена с поражением центральной нервной системы, гепатобилиарной системы и кожи. Председатели: Вашакмадзе Н.Д., Журкова Н.В. |
| 09.00-09.25 | Наследственные болезни обмена веществ, сопровождающиеся судорожным синдромом. Журкова Н.В. (Москва) В докладе будет представлена информация, о том, как заподозрить заболевание из группы НБО у ребенка с судорожным синдромом. Какие клинические проявления у детей различных возрастных групп помогут распознать данную группу заболеваний. Какие изменения в показателях лабораторных исследований характерны для НБО, как у детей первого года жизни, так и детей старшего возраста. Будет представлен алгоритм диагностики различных групп наследственных болезней обмена веществ, при которых у пациентов выявляется судорожный синдром. |
| 09.25-09.50 | Дифференциальная диагностика наследственных поражений печени у детей. Смирнова О.Я. (Москва) В сообщении речь пойдет о различных группах метаболических заболеваний, сопровождающихся поражением печени. Актуальность данной темы обусловлена возможностями ранней диагностики, своевременной эффективной терапии и профилактики данных патологических состояний. Будут рассмотрены их этиология, патогенез, типичные клинические проявления, дифференциально-диагностические подходы, принципы терапии и прогноз для жизни и здоровья. Также будет акцентировано внимание на типах наследования различных поражений печени и медико-генетическом консультировании семей, чей анамнез отягощен каким-либо из данных наследственных заболеваний. |
| 09.50-10.15 | Кожные проявления наследственных заболеваний. Коталевская Ю.Ю. (Москва) Кожные проявления могут быть одним из симптомов многообразного проявления наследственных заболеваний и маскироваться под различную врожденную патологию. Также зачастую могут быть и единственным симптомом генного заболевания. В сообщении обсудим как распознать в кожном процессе генетическую основу заболевания? На какие симптомы обратить внимание и когда направить к врачу-генетику. |
| 10.15-10.30 | Дискуссия, ответы на вопросы. |
| 10.30-10.45 | Перерыв |
| 10.45-12.15 | Сателлитный симпозиум 1. (проводится при поддержке компании Санофи, не обеспечивается кредитами НМО) Дифференциальные диагнозы в педиатрии. Председатель: Вашакмадзе Н.Д. |

| | |
|-------------|--|
| 10.45-11.15 | <p>Миопатия: рисуем портрет ребенка с болезнью Помпе вместе. Никитин С.С. (Москва) Болезнь Помпе характеризуется нарушением процессов расщепления гликогена в нервных и мышечных клетках (скелетные мышцы, миокард), симптомы заболевания довольно вариабельны и зависят от возраста дебюта. Диагностика болезни производится на основании данных наследственного анамнеза, гистологического и гистохимического изучения мышечных тканей, биохимического анализа крови и генетических исследований. Лечение в настоящий момент может проводиться с помощью ферментозаместительной терапии.</p> |
| 11.15-11.45 | <p>Поражения суставов у детей: дифференциальный диагноз. Костик М.М. (Санкт-Петербург) Патология суставов может быть проявлением как ревматических заболеваний, так и быть маской онкологических заболеваний или одним из симптомов наследственного заболевания. Принимая во внимание многообразие форм артритов и артропатий детского возраста, не поддающихся стандартной противовоспалительной и антибактериальной терапии, имеющих хронический характер течения с нетипичной инструментальной картиной, диагноз ревматоидного артрита должен быть подвергнут сомнению. Необходима широкая информированность педиатров, детских ревматологов и ортопедов о смежной суставной патологии, течение которой может протекать под маской артрита.</p> |
| 11.45-12.10 | <p>Патология сердечно-сосудистой системы у детей: дифференциальный диагноз. Вашакмадзе Н.Д. (Москва)</p> <p>При наследственных болезнях обмена часто встречается патология кардиоваскулярной системы. Нетипичное течение заболевания, наличие сопутствующей патологии, отсутствие положительной динамики на фоне поликомпонентной терапии сердечной недостаточности дает возможность своевременно заподозрить наследственные болезни обмена веществ с поражением сердечно-сосудистой системы.</p> |
| 12.10-12.15 | <p>Дискуссия, ответы на вопросы</p> |
| 12.15-12.30 | <p>Перерыв</p> |
| 12.30-14.00 | <p>Сателлитный симпозиум 2. (проводится при поддержке компании АО «Акрихин», не обеспечивается кредитами НМО) Микрокомпоненты здоровья. Председатели: Мальцев С.В., Комарова Е.В.</p> |
| 12.30-13.20 | <p>Витамин D-опосредованные состояния у детей. Мальцев С.В. (Казань) В докладе будут представлены современные данные о витамин D – гормональной системе, определяющей как классические, так и неклассические эффекты, а также индивидуальная вариабельность рекомендуемых доз препаратов витамина D у детей и взрослых. В клинических примерах диагностики различных форм рахита, включая наследственные состояния, а также остеохондропатии (болезнь Блаунта) будут подчеркнуты ошибки диагностики, назначения препаратов витамина D и даны рекомендации по оптимизации наблюдения таких больных.</p> |
| 13.20-13.50 | <p>Роль микробиоты в формировании правильного иммунного ответа. Комарова Е.В. (Москва) В сообщении речь пойдет о микробиоте - самостоятельном, чрезвычайно сложном и динамически изменяющемся органе человека, будут рассмотрены этапы становления микробиоты, ее роль в жизнедеятельности организма, а также влияние на формирование иммунитета человека. Не останутся без внимания и факторы, влияющие на состояние микробиоты, а также помогающие сохранить и преумножить ее потенциал.</p> |
| 13.50-14.00 | <p>Дискуссия, ответы на вопросы</p> |
| 14.00-14.15 | <p>Перерыв</p> |

| | |
|-------------|---|
| 14.15-15.45 | <p>Пленарное заседание 2. Наследственные заболевания с поражением костной системы Председатели: Вашакмадзе Н.Д., Журкова Н.В.</p> |
| 14.15-14.35 | <p>Наследственные скелетные дисплазии: дифференциальная диагностика с болезнями накопления. Михайлова Л. К. (Москва) Поражение скелетной системы часто встречается у пациентов с наследственными заболеваниями. В докладе будут представлен алгоритм дифференциальной диагностики скелетных дисплазий и наследственных болезней обмена веществ. Какие клинические проявления бывают у пациентов с заболеваниями из группы скелетных дисплазий, на что стоит обратить внимание при инструментальном и лабораторном обследовании. Какая симптоматика со стороны костной системы характерна для наследственных болезней обмена, как заподозрить и диагностировать данную группу заболеваний.</p> |
| 14.35-14.55 | <p>Редкие скелетные дисплазии в практике педиатра. Маркова Т. В. (Москва) В докладе будут представлены клинические случаи редких скелетных дисплазий. Как заподозрить редкое наследственное заболевание скелета, какие методы диагностики существуют в настоящее время, какие рентгенологические изменения встречаются у пациентов. Какие еще клинические проявления могут быть при редких скелетных дисплазиях, на что нужно обратить внимание педиатру, чтобы не пропустить заболевание.</p> |
| 14.55-15.15 | <p>В помощь практикующему врачу: ахондроплазия. Решиков Д. А. (Москва) Ахондроплазия – наследственное заболевание костной системы, которое встречается в практике ортопедов, педиатров, нейрохирургов. Какие осложнения наиболее часто встречаются у пациентов с данным заболеванием. Когда ребенку необходима консультация нейрохирурга, какие методы диагностики и лечения используются у пациентов с ахондроплазией.</p> |
| 15.15-15.35 | <p>Несовершенный остеогенез в практике педиатра. Журкова Н. В., Вашакмадзе Н. Д. (Москва) Будут рассмотрены основные клинические проявления различных типов несовершенного остеогенеза, вопросы классификации, дифференциальной диагностики. Всегда ли частые переломы – признак несовершенного остеогенеза? Какие методы диагностики данной группы заболеваний существуют в настоящее время. Какие методы лечения применяются для терапии несовершенного остеогенеза у детей и насколько они эффективны.</p> |
| 15.35-15.45 | <p>Дискуссия, ответы на вопросы.</p> |

Ответственный за вебинар – член Союза педиатров России Вашакмадзе Н.Д.