

8 октября 2022 года
Онлайн вебинар
«О детях, которые не как все»

**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

8 октября 2022 года	
09.00-10.30	Сателлитный симпозиум 1 (проводится при поддержке компании Нутриция, не обеспечивается кредитами НМО) Есть ли дети, которые «как все»? Обзор методических рекомендаций Союза Педиатров России по применению смесей на основе частично гидролизованного белка Модераторы: Л.С. Намазова-Баранова, Г.А.Новик, Е.А. Вишнева
09.00-09.10	Представление проекта методического руководства для практикующих педиатров Намазова-Баранова Л.С. (Москва) Методическое руководство - документ, формат которого дает возможность представить все самые современные рекомендации по применению, эффективности, безопасности, экономической обоснованности и пользе применения той или иной медицинской технологии диагностики/лечения /профилактики.
09.10-09.20	Предпосылки создания методических рекомендаций. Е.А. Вишнева (Москва) Появление новых результатов клинических исследований обусловило качественное переосмысление роли частично гидролизованного белка в профилактике аллергических заболеваний. Большой позитивный клинический опыт использования данных смесей с одной стороны и понимание недостаточности доказательных данных с другой, стали предпосылками для открытого обсуждения места и роли смесей на основе частично гидролизованного белка для вскармливания детей первого года жизни и инициации создания методических рекомендаций.
09.20-09.40	Очевидные и возможные области применения частично гидролизованных смесей в аллергологии. Г.А. Новик (Санкт-Петербург) Подходы к профилактике аллергии остаются дискуссионным вопросом, не теряющим свою актуальность уже несколько десятилетий. В докладе будет проведен критический анализ современных данных по изучению эффективности формул на основе частично гидролизованного белка для диетопрофилактики аллергии к белкам коровьего молока (БКМ), рассмотрены возможности применения данных смесей как на этапе расширения элиминационной диеты, так и для пробного введения БКМ.
09.40-10.00	Место частично гидролизованных смесей в диетотерапии функциональных нарушений пищеварения и у здоровых детей. М.А. Ткаченко (Санкт-Петербург) Изменения четвертичной структуры протеина определяют функциональные особенности переваривания и всасывания смесей на основе частично гидролизованного белка. Приобретенные в результате гидролиза свойства белка могут использоваться в диетотерапии функциональных расстройств пищеварения. В докладе также будут рассмотрены доказательства легкой переносимости и адекватной динамики массоростовых показателей при использовании данного вида смесей у здоровых детей.
10.00-10.20	Возможные области применения частично гидролизованного белка при различных патологиях. Д.С.Чемакина (Москва, Тюмень) Влияют ли частично гидролизованные смеси на метаболический каскад? Существуют ли преимущества частично гидролизованных смесей для недоношенных детей? Есть ли

10.20-10.30	убедительные клинические данные по использованию частичных гидролизатов у детей в послеоперационном периоде? В выступлении будут подробно представлены последние доказательства о возможностях применения данных формул в различных областях детской диетологии. Дискуссия и ответы на вопросы
10.30-10.35	Перерыв
10.35-12.05	Пленарное заседание 1. Наследственные заболевания с преимущественным поражением органа слуха и зрения Председатели: Вашакмадзе Н.Д., Журкова Н.В.
10.35-10.45	Наследственные болезни с преимущественным поражением слухового и зрительного анализатора. Вашакмадзе Н.Д. (Москва) В настоящее время чрезвычайно актуальным остается вопрос качества жизни пациентов наследственной патологией слухового и зрительного восприятия. Как известно, генетические причины глухоты и слепоты – многообразны. Важность генетической диагностики в данном аспекте не вызывает сомнений.
10.45-11.10	Патология глаз при лизосомных болезнях накопления. Журкова Н.В. (Москва) В докладе будут представлены патологические изменения со стороны зрительного анализатора, развивающиеся при различных лизосомных болезнях накопления (ЛБН). Может ли поражение глаз быть первым симптомом ЛБН; на какие признаки должны обратить внимание педиатры и офтальмологи; когда пациента необходимо отправить на консультацию генетика – ответы на эти и другие вопросы будут озвучены в лекции.
11.10- 11.35	Пигментный ретинит - не окончательный приговор. Кадышев В.В. (Москва) Изолированные наследственные заболевания органа зрения составляют до 15% среди всей выявленной врожденной патологии. Пигментный ретинит наследственное, дегенеративное заболевание глаз, которое вызывает сильное ухудшение зрения и часто слепоту. Первые симптомы болезни иногда развиваются в детском возрасте. Известно, что чем позже манифестирует пигментный ретинит, тем быстрее ухудшается зрение. Болезнь характеризуется прогрессирующей потерей фоторецепторов и, в конечном итоге, может привести к слепоте. В докладе будут обсуждаться вопросы диагностики и ведения пациентов с данной патологией.
11.35-12.00	Диагностика и коррекция нарушений слуха у детей. Пашков А.В. (Москва) В связи с ростом распространенности патологии слуха проблема тугоухости и глухоты у детей имеет очень большую социальную значимость. Особое значение имеет диагностика нарушений слуха у детей раннего возраста, поскольку у 85% детей это патология является врожденным или возникает на первом году жизни, до развития речи. В докладе будут подробно освещены вопросы диагностики и коррекций нарушений слуха у пациентов детского возраста.
12.00-12.05	Дискуссия и ответы на вопросы
12.05-12.10	Перерыв
12.10-13.40	Пленарное заседание 2. Наследственные заболевания с преимущественным поражением кожных покровов и желудочно-кишечного тракта. Председатели: Вашакмадзе Н.Д., Журкова Н.В.
12.10-12.35	Современные возможности лечения витилиго. Амбарчян Э.Т. (Москва) Витилиго является распространенным дерматозом. В мире число больных с данным заболеванием превышает 1% всего населения. Витилиго может возникнуть в любом возрасте, однако наиболее часто (в 70% случаев) начинается в возрасте 10—25 лет. В докладе будут обсуждаться вопросы этиологии, патогенеза, диагностики и современного лечения витилиго.
12.35-13.00	Порфирии в детском возрасте. Иванчиков В.В. (Москва)

	<p>Порфирии — это группа наследственных заболеваний, характеризующихся нарушением биосинтеза гема и накоплением его токсичных метаболитов. Клиническая картина крайне разнообразна. Встречаются разные фенотипы болезни начиная от нарушения светочувствительности и кожных высыпаний до болей в животе и острых психозов. Диагностика осуществляется с помощью молекулярно-генетических методов обследования, специальных лабораторных методов. Будут освещены современные данные лечения и своевременной диагностики заболевания.</p>
13.00-13.25	<p>Диагностика и лечение дефицита 3-гидроксиацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот с длинной углеродной цепью. Сурков А.Н. (Москва) На примере клинического наблюдения будет представлен опыт успешного лечения ребенка раннего возраста с дефицитом 3-гидроксиацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот и обсуждены основные критерии диагностики и принципы ведения таких пациентов.</p>
13.25-13.40	<p>Дискуссия и ответы на вопросы</p>

Ответственный за вебинар – член СПР, д.м.н. Вашакадзе Н.Д.