

01 июля 2023 года

Онлайн вебинар

«Заболевание печени: от угрозы до цирроза»

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

Участие для специалистов бесплатное.

09.00 - 11.15	<p>Пленарное заседание. Болезни печени у детей – что нужно знать педиатру. <i>Председатель: Сурков А.Н.</i></p>
09.00 - 09.05	<p>Вступительное слово. <i>Намазова-Баранова Л.С. (Москва)</i></p>
09.05 - 09.30	<p>Интерпретация биохимического анализа крови в практике педиатра: от гепатита до метаболических нарушений. <i>Ипатов М.Г. (Москва)</i> Лектором в докладе будет представлен подробный разбор показателей биохимического анализа крови и алгоритм диагностики обменных заболеваний.</p>
09.30 - 09.50	<p>Синдром Алажилля: современные возможности диагностики и терапии. <i>Сурков А.Н. (Москва)</i> Синдром Алажилля (СА) – редко встречающееся генетически детерминированное заболевание с аутосомно-доминантным типом наследования, характеризующееся хроническим внутрипеченочным холестазом вследствие аномалии развития билиарного дерева в сочетании с другими врожденными пороками. СА необходимо диагностировать максимально рано для определения дальнейшей тактики лечения.</p>
09.50 - 10.10	<p>Билиарная атрезия в неонатальном периоде: как распознать грозное заболевание за маской неспецифических симптомов? <i>Исаева М.Х., Дегтярева А.В., Филиппова Е.А., Сугак А.Б., Албегова М.Б. (Москва)</i> Билиарная атрезия (БА) – врожденное заболевание, при котором желчевыводящие пути непроходимы или отсутствуют. Эта характерная для неонатального периода форма патологии, обусловленная прогрессирующей фиброзно-воспалительной деструкцией билиарных путей. При отсутствии лечения БА быстро приводит к циррозу печени, печеночной недостаточности и смерти в течение первых двух лет жизни. Лекция будет посвящена современному алгоритму диагностики БА.</p>
10.10 - 10.40	<p>Болезнь Вильсона у детей. <i>Скворцова Т.А., Никитин А.В. (Москва)</i> Болезнь Вильсона (БВ) – редкое аутосомно-рецессивное заболевание, характеризующееся поражением печени, ЦНС, органа зрения и почек. Несвоевременная верификация диагноза может приводить к необратимым последствиям, вплоть до летального исхода. Докладчики представят актуальную информацию по вопросам диагностики и лечения БВ, а также собственный опыт ведения таких пациентов.</p>
10.40 – 11.10	<p>Синдром цитолиза у детей – трудно ли установить диагноз? <i>Сурков А.Н. (Москва)</i> Синдром цитолиза чаще всего принято связывать с поражением печени. Однако повышение сывороточных концентраций трансаминаз может отмечаться и при других патологических состояниях. Лектором будет представлена информация о различных причинах гипертрансаминаземии, а также указан подробный алгоритм, позволяющий провести дифференциальную диагностику.</p>
11.10 - 11.30	<p>Дискуссия, ответы на вопросы</p>

Ответственный за вебинар – член Союза педиатров России, д.м.н. Сурков А.Н.