

ПРОГРАММА
научно-практической конференции
детских эндокринологов и педиатров ЮФО
«ПОДХОДЫ К ДИАГНОСТИКЕ И ТЕРАПИИ ЭНДОКРИННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ У
ДЕТЕЙ ЧЕРЕЗ ПРИЗМУ КЛИНИЧЕСКИХ РЕКОМЕНДАЦИЙ»
13 декабря 2024 г., г. Ростов-на-Дону, режим «Онлайн» 10.00 – 17.00, время московское

10:00-10:05	Открытие конференции	
	ПРИВЕТСТВЕННОЕ СЛОВО	
10:05-10:30	100-ЛЕТИЕ ДЕТСКОЙ ЭНДОКРИНОЛОГИЧЕСКОЙ СЛУЖБЫ В РФ. ПЕРСПЕКТИВЫ РАЗВИТИЯ	<p>В докладе кратко освещены результаты наиболее важных научных исследований в области детской эндокринологии, проводимых в мире и РФ в последние годы. Приведены современные сведения о молекулярно-генетических, клеточных и протеомных механизмах болезней эндокринных органов у детей, обсуждены персонифицированные подходы к их диагностике и терапии. Обозначены перспективные направления развития детской эндокринологической службы в РФ.</p> <p>В режиме онлайн подключения. Модератор: Валюк Е.В. отдел ТСО ФГБОУ ВО РостГМУ.</p>
	<p>Петеркова Валентина Александровна, главный внештатный детский специалист эндокринолог Минздрава России, научный руководитель института детской эндокринологии «НМИЦ эндокринологии» МЗ РФ, академик РАН, доктор медицинских наук, профессор.</p>	
10:30-10:55	СОВРЕМЕННОЕ ПРЕДСТАВЛЕНИЕ ОБ АУТОИММУННОМ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ: НА ЧТО ОБРАТИТЬ ВНИМАНИЕ	<p>Изложены современные представления об этиологии и патогенезе инсулинозависимого сахарного диабета. Показана роль взаимодействия генетических и экологических факторов, влияющих на β-клетки поджелудочной железы, приводящих к селективному и прогрессирующему их повреждению. Отмечена значительная роль аутоиммунных процессов.</p>
	<p>Титович Елена Витальевна - детский эндокринолог, к.м.н., доцент кафедры детской эндокринологии, врач высшей квалификационной категории, ведущий научный сотрудник ФГБУ «НМИЦ эндокринологии» МЗ РФ, г. Москва Доклад при поддержке АО «Санофи Россия», баллы НМО не начисляются.</p>	
10:55-11:20	ВНЕДРЕНИЕ СТРАТЕГИИ РАННЕГО ВЫЯВЛЕНИЯ И МОНИТОРИНГА САХАРНОГО ДИАБЕТА 1 ТИПА В ПРАКТИКУ ДЕТСКОГО ЭНДОКРИНОЛОГА	<p>В докладе представлена анализ текущего состояния оказания медицинской помощи больным с сахарным диабетом в Ростовской области. Разработана программа, которая представляет подходы к раннему выявлению сахарного диабета 1 типа на уровне первичного звена и профилактике сахарного диабета в группах повышенного риска, выделенных, через анкетирование при проведении диспансерных осмотров.</p>
	<p>Галкина Галина Александровна, д.м.н., заведующая детским эндокринологическим отделением НИИ акушерства и педиатрии, профессор кафедры «Эндокринологии с курсом детской эндокринологии» ФГБОУ ВО РГМУ Минздрава России, главный внештатный детский эндокринолог ЮФО и Ростовской области Доклад при поддержке АО «Санофи Россия», баллы НМО не начисляются.</p>	

11:20-11:45	ПРЕДИАБЕТ У ПОДРОСТКОВ. ПРИНЦИПЫ СОВЕРЕННОЙ ТЕРАПИИ	В докладе представлены современные позиции диагностики и лечения предиабета у детей и подростков. У подростков с сахарным диабетом 2 типа (СД2) по сравнению со взрослыми пациентами наблюдается более быстрое снижение функции бета-клеток, приводящее к неэффективности пероральных гипогликемических средств, а сахарный диабет 1 типа (СД1) сопряжен с более ранним развитием микрососудистых осложнений при его манифестации в периоде пубертата. Вместе с тем, именно коррекция предиабета имеет наибольшую эффективность в аспекте прогноза заболевания и экономических преимуществ.
	Воробьев Сергей Владиславович, д.м.н., профессор, заведующий кафедрой «Эндокринологии с курсом детской эндокринологии» ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	
11:45-12:10	ИНФАНТИЛЬНАЯ ГИПЕРКАЛЬЦИЕМИЯ. СЛУЧАЙ ИЗ КЛИНИЧЕСКОЙ ПРАКТИКИ	Идиопатическая инфантильная гиперкальциемия, тип (ИИГ) - редкое наследственное аутосомно-рецессивное заболевание, связанное с нарушением катаболизма активных метаболитов витамина D в результате мутаций в гене CYP24A1 с развитием гиперкальциемии, вторичным снижением уровня паратгормона, гиперкальциурии, медуллярного нефрокальциноза и/или уролитиаза. Молекулярно-генетические исследования, направленные на идентификацию мутаций в гене CYP24A1 позволяют проводить раннюю диагностику заболевания с последующей минимизацией потребления витамина D для предотвращения последствий токсичности, и рекомендациями по питанию и образу жизни пациентов. В режиме онлайн подключения. Модератор: Валюк Е.В. отдел ТСО ФГБОУ ВО РостГМУ.
	Дивинская Валентина Александровна, к.м.н., доцент кафедры педиатрии Медицинского института им. С.И Георгиевского, главный детский эндокринолог МЗ Республики Крым.	
12:10-12:35	НАСЛЕДСТВЕННЫЕ ЭНДОКРИННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ	В докладе освещена роль молекулярной генетики в диагностике и лечении эндокринных заболеваний. Повсеместное внедрение в фундаментальную и клиническую медицину современных достижений генетики и молекулярной биологии значительно изменило представления об этиопатогенезе и, как следствие, возможностях диагностики, лечения и профилактики эндокринных заболеваний.
	Амелина Мария Александровна, к.м.н. врач-генетик, ГБУ РО "Областная детская клиническая больница", главный внештатный генетик Ростовской области Амелина Светлана Сергеевна, д.м.н. врач-генетик, профессор кафедры гематологии и трансфузиологии (с курсом клинической лабораторной диагностики, генетики и лабораторной генетики) ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	

12:35-13:00	ПЕРЕРЫВ	
13:00-13:25	АНАЛИЗ СОСТОЯНИЯ ДЕТСКОЙ ЭНДОКРИНОЛОГИЧЕСКОЙ СЛУЖБЫ В РЕГИОНАХ ЮФО	Представлен сравнительный анализ показателей работы детской эндокринологической службы ЮФО по результатам отчетов специалистов ГНЦ РФ ФГБУ «НМИЦ эндокринологии» Минздрава России
	Галкина Галина Александровна, д.м.н., заведующая детским эндокринологическим отделением НИИ акушерства и педиатрии, профессор кафедры «Эндокринологии с курсом детской эндокринологии» ФГБОУ ВО РГМУ Минздрава России, главный внештатный детский эндокринолог ЮФО и Ростовской области	
13:25-13:50	ОРГАНИЗАЦИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ПО ПРОФИЛЮ ДЕТСКАЯ ЭНДОКРИНОЛОГИЯ В КРАСНОДАРСКОМ КРАЕ	В докладе представлены статистические показатели работы детского эндокринологического отделения Краснодарского края, обозначены перспективы деятельности. В режиме онлайн подключения. Модератор: Валюк Е.В. отдел ТСО ФГБОУ ВО РостГМУ.
	Черняк Ирина Юрьевна, к.м.н., заведующая детским эндокринологическим отделением ГБУЗ ДККБ МЗ КК, главный внештатный детский эндокринолог Краснодарского края.	
13:50-14:15	СИНДРОМ ПОЛИКИСТОЗНЫХ ЯИЧНИКОВ У ПОДРОСТКОВ – ВОЗМОЖНОСТЬ ДИАГНОСТИКИ И НЕОБХОДИМОСТЬ ЛЕЧЕНИЯ	Доклад посвящен вопросам ранней диагностики синдрома поликистозных яичников и его предикторов у пациенток подросткового возраста, определения клинически значимых маркеров СКПЯ и выявления групп риска. Рассмотрены актуализированные показания и подходы к терапии репродуктивных нарушений у юных пациенток.
	Андреева Вера Олеговна, д.м.н., профессор, профессор кафедры акушерства и гинекологии 2 ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России, главный научный сотрудник акушерско-гинекологического отдела НИИАП, главный внештатный специалист по гинекологии для несовершеннолетних в ЮФО и СКФО	
14:15-14:40	ГИПЕРАНДРОГЕНИЯ У ДЕВОЧЕК-ПОДРОСТКОВ: ВЗГЛЯД ДЕТСКОГО ЭНДОКРИНОЛОГА.	Одним из значимых факторов, влияющих на функционирование репродуктивной системы, являются гиперандрогенные состояния у девочек и женщин. В докладе будут рассмотрены этиологические, клиничко-метаболические и гормональные аспекты синдрома гиперандрогении, рассмотрены возможные способы коррекции данных нарушений на современном этапе с позиции эндокринолога.
	Воропай Ангелина Александровна, к.м.н., врач детский эндокринолог НИИАП ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	
14:40-15:05	НАСЛЕДСТВЕННЫЕ ЭНДОКРИННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ	В докладе освещена роль молекулярной генетики в диагностике и лечении эндокринных заболеваний. Повсеместное внедрение в фундаментальную и клиническую медицину современных достижений генетики и молекулярной биологии значительно изменило представления об этиопатогенезе и, как следствие, возможностях диагностики, лечения и
	Амелина Мария Александровна, к.м.н. врач-генетик, ГБУ РО "Областная детская клиническая больница", главный внештатный генетик Ростовской области Амелина Светлана Сергеевна, д.м.н. врач-генетик, профессор кафедры гематологии и трансфузиологии (с курсом клинической лабораторной диагностики,	

	генетики и лабораторной генетики) ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	профилактики эндокринных заболеваний.
15:05-15:30	DIDMOAD-СИНДРОМОМ: ДИАГНОСТИКА И МЕЖДИСЦИПЛИНАРНЫЙ ПОДХОД К ЛЕЧЕНИЮ.	DIDMOAD-синдром(синдром Вольфрама) – редкое наследственное заболевание, вызываемое мутациями в гене WFS1 и характеризующееся развитием сахарного, несахарного диабета, оптической атрофии, глухоты и изменений со стороны мочевой системы (DiabetesInsipidus, DiabetesMellitus, OpticAtrophy, Deafness). Сочетанность и этапность поражения различных органов и систем подчеркивает важность ранней диагностики и междисциплинарного подхода к лечению данной патологии.
	Машкова Людмила Павловна, врач детский эндокринолог НИИАП ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	
15:30-15:55	АУТОИММУННЫЙ ПОЛИГ ЛАНДУЛЯРНЫЙ СИНДРОМ 1 ТИПА У ДЕТЕЙ: КЛИНИЧЕСКИЙ ПОРТРЕТ ЗАБОЛЕВАНИЯ, ДИАГНОСТИКА, “ПОКОМПОНЕНТНЫЙ” ХАРАКТЕР ЛЕЧЕНИЯ.	Аутоиммунный полигландулярный синдром (АПС) 1 типа - генетически детерминированное аутоиммунное заболевание, характеризующееся деструкцией 2-х и более эндокринных желез вследствие мутации гена AIRE, который кодирует белок аутоиммунной регуляции. Редкая встречаемость данной патологии обуславливает ее позднюю диагностику и может вести к возникновению декомпенсированных жизнеугрожающих состояний, в связи с чем необходима разработка четкого диагностического алгоритма верификации заболевания с момента появления первых его клинических проявлений.
	Орлова Анастасия Евгеньевна, врач детский эндокринолог НИИАП ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России Созаева Диана Измаиловна, д.м.н., доцент кафедры неврологии и восстановительной медицины с курсом остеопатии, научный сотрудник педиатрического отдела НИИАП, ГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	
15:55-16:20	НАСЛЕДСТВЕННАЯ МОТОРНО-СЕНСОРНАЯ НЕВРОПАТИЯ И САХАРНЫЙ ДИАБЕТ I ТИПА В ДЕТСКОМ ВОЗРАСТЕ (КЛИНИКО-ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ПАРАЛЛЕЛИ)	Поражение периферических нервов при невралной амиотрофии Шарко-Мари-Тута и диабетической периферической невропатии является редким клиническим феноменом и характеризуется неблагоприятным прогнозом течения заболевания вследствие кумулятивного негативного эффекта при сочетании этих заболеваний. Поскольку сахарный диабет является управляемым расстройством, повышение эффективности гликемического контроля, а также своевременное формирование подходов к диагностике и терапии выявленных нарушений позволит уменьшить тяжесть течения наследственного заболевания и сохранить качество жизни молодых пациентов.
	Головка Алина Тимофеевна, врач детский эндокринолог НИИАП ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России Созаева Диана Измаиловна, д.м.н., доцент кафедры неврологии и восстановительной медицины с курсом остеопатии, научный сотрудник педиатрического отдела НИИАП, ГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	
16:20-16:45	СИНДРОМ КЛАЙНФЕЛЬТЕРА, ОСОБЕННОСТИ ДИАГНОСТИКИ В ПОДРОСТКОВОМ ВОЗРАСТЕ.	Диагностика синдрома Клайнфельтера в подростковом возрасте сопряжена с трудностями,

	КЛИНИЧЕСКИЙ СЛУЧАЙ. ОБЗОР КЛИНИЧЕСКИХ РЕКОМЕНДАЦИЙ.	ввиду отсутствия выраженных клинических проявлений, приводящих к несвоевременной диагностике синдромальной патологии. В докладе будет представлен принцип совместной работы различных специалистов узкого профиля (детский эндокринолог, хирург, уролог, генетик), позволяющий своевременно начать заместительную терапию, что приводит к улучшению прогноза и качества жизни пациента.
	Войтенко Андрей Владимирович, врач детский эндокринолог НИИАП ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России Созаева Диана Измаиловна, д.м.н., доцент кафедры неврологии и восстановительной медицины с курсом остеопатии, научный сотрудник педиатрического отдела НИИАП, ГБОУ ВО РостГМУ-Минздрава России	
16:45- 17:00	ДИСКУССИЯ. ПОДВЕДЕНИЕ ИТОГОВ КОНФЕРЕНЦИИ.	

Заместитель директора
По научной работе, д.м.н., профессор



Рымашевский А.Н.