

28 ноября 2020 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.

28 ноября 2020 года	
09.00-10.30	Пленарное заседание 1. «Редкие» дети на приеме педиатра. Председатель: Вашакмадзе Н.Д. (Москва)
09.00-10.00	Проблема орфанных заболеваний. Наследственные лизосомные болезни накопления. Вашакмадзе Н.Д., Журкова Н.В. (Москва) <i>Ребенок с редким заболеванием. Какие клинические проявления помогут педиатру заподозрить у ребенка орфанное заболевание? К каким специалистам должен быть направлен ребенок и как проводить диагностику редких болезней? Что такое лизосомные болезни накопления. Основные принципы их диагностики, лечения и профилактики. Принципы мультидисциплинарного наблюдения пациентов с лизосомными болезнями накопления. Доклад посвящен многообразию клинических проявлений мукополисахаридоза II типа, от мягких клинических форм до тяжелого поражения ЦНС. Особое внимание будет уделено ранним симптомам, по которым можно распознать заболевание уже на 1-2 году жизни.</i>
10.00-10.20	Состояние сердечно-сосудистой системы у пациентов с мукополисахаридозами. Вашакмадзе Н.Д. (Москва) <i>В докладе будет представлена информация о состоянии сердечно-сосудистой системы у пациентов с различными типами мукополисахаридозов (МПС), основные принципы подбора лекарственных препаратов, влияние различных методов патогенетической терапии на состояние сердечно-сосудистой системы, а также профилактика развития тяжелых осложнений.</i>
10.20-10.30	Дискуссия, ответы на вопросы.
10.30-10.45	Перерыв
10.45-12.15	Сателлитный симпозиум 1. (проводится при поддержке компании АО «Санофи-авентис групп», не обеспечивается кредитами НМО) Редкие загадки педиатрии на примере клинических случаев. Председатель: Вашакмадзе Н.Д. (Москва) <i>Врачи самых разных специальностей в своей клинической практике сталкиваются с проблемами диагностики и введения пациентов с наследственной патологией. Как диагностировать «редкий» диагноз у маленького пациента? Не пропустить характерные симптомы и своевременно заподозрить орфанную патологию, установить точный диагноз и назначить необходимую терапию помогут клинические примеры, представленные нашими спикерами. Будут рассмотрены особенности дифференциальной диагностики, выбора оптимального подхода к ведению «редких» пациентов, а также стратегии контроля сопутствующей патологии.</i>
10.45-11.05	Спикеры: Клинический случай № 1. Рыкунова А.И. (Москва)

11.05-11.25	Клинический случай № 2. Вашакмадзе Н.Д. (Москва)
11.25-11.45	Клинический случай № 3. Печатникова Н.Л. (Москва)
11.45-12.05	Клинический случай № 4. Очирова П.В. (Курган)
12.05-12.15	Сессия вопросов и ответов.
12.15-12.30	Перерыв
12.30-14.00	Сателлитный симпозиум 2. (проводится при поддержке компании ООО «Акрихин», не обеспечивается кредитами НМО) Витамин D и пробиотики у детей с хроническими инвалидизирующими, в том числе с редкими болезнями. Проблемы и перспективы. Председатели: Вашакмадзе Н.Д., Беляева И.А., Усенко Д.В.
12.30-12.40	Вступительное слово. Вашакмадзе Н.Д. (Москва)
12.40-13.20	Обеспеченность витамином D новорожденных и грудных детей: влияние на ближайшее и отдаленное здоровье. Беляева И.А. (Москва) <i>По данным Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ) дефицит витамина D у детей грудного возраста проявляется во всем мире, охватывая целый ряд географических регионов и культур. Еще одной проблемой является несоблюдение родителями рекомендаций по приему витамина D. Классическими последствиями дефицита витамина D в грудном возрасте у детей являются мягкость и деформация костей (рахит), судороги вследствие низкого содержания кальция в крови и затрудненное дыхание; кроме того, дефицит витамина D повышает риск возникновения диабета первого типа. В докладе будут представлены современные рекомендации по профилактике и лечению дефицита витамина D у детей раннего возраста.</i>
13.20-13.50	Пробиотикопревенция в практике педиатра. Усенко Д.В. (Москва) <i>В докладе рассматриваются теоретические аспекты и практические результаты применения пробиотиков в профилактике инфекционных заболеваний у детей.</i>
13.50-14.00	Дискуссия и ответы на вопросы.
14.00-14.15	Перерыв
14.15-15.45	Пленарное заседание 2. Мукополисахаридоз II типа – принципы диагностики и ведения. Председатели: Вашакмадзе Н.Д., Журкова Н.В. (Москва)
14.15-14.45	Особенности клинических проявлений МПС II. Вашакмадзе Н.Д. (Москва) <i>В докладе будут представлены основные принципы диагностики мукополисахаридоза, тип II, проблемы, которые могут возникнуть в процессе диагностики, а также дифференциальная диагностика МПС II с другими наследственными заболеваниями.</i>
14.45-15.15	Пациент с синдромом Хантера на приеме врача-оториноларинголога. Зеленкова И.В. (Москва) <i>Какие основные клинические проявления со стороны ЛОР-органов выявляются у пациентов с МПС II, может ли ЛОР-врач на приеме заподозрить мукополисахаридоз? Тактика ведения пациентов с МПС II, когда необходимо оперативное вмешательство. В этом докладе вы сможете найти ответы на эти и многие другие вопросы.</i>
15.15-15.35	Пациент с синдромом Хантера на приеме врача-офтальмолога. Суханова Н.В. (Москва) <i>В докладе будут рассмотрены вопросы поражения органа зрения при мукополисахаридозе,</i>

15.35-15.45	<p><i>тип II: когда офтальмолог может заподозрить у ребенка мукополисахаридоз, на что следует обратить внимание при осмотре, какие клинические проявления со стороны органа зрения наиболее характерны при данной патологии, а также какие методы диагностики и терапии МПС применяются в настоящее время.</i></p> <p>Дискуссия, ответы на вопросы.</p>
-------------	--