



**Ассоциация специалистов в области
молекулярной медицины, медицинской и
лабораторной генетики
имени Е.И. Шварца**

ИНН 7802599984 КПП 780201001
194223, Санкт-Петербург, проспект Тореза, дом 35 кор. 3 лит. Б, пом. 3Н

**Школа для врачей:
Мультидисциплинарные аспекты лизосомных
заболеваний**

Программа мероприятия

16 апреля 2021

13.45 - 18.00	Часть 1. Клинические проявления лизосомных заболеваний Сопредседатели: <i>Малявская С.И., Ларионова В.И., Щугарева Л.М.</i>
13.45 - 14.00	Открытие школы Приветствие участников: <i>Горбатова Любовь Николаевна, ректор ФГБОУ ВО СГМУ (г. Архангельск) Минздрава России</i> <i>Виссарионов Сергей Валентинович, директор ФГБУ "НМИЦ детской травматологии и ортопедии им. Г.И. Турнера" Минздрава России</i> <i>Дмитриев Александр Валентинович, директор ФГБНУ «ИЭМ»</i> <i>Ларионова Валентина Ильинична, президент «Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, медицинской и лабораторной генетики имени Е.И. Шварца»</i> <i>Коротеев Александр Леонидович, главный врач СПб ГКУЗ МГЦ</i>
14.00 - 14.40	Общая характеристика лизосомных заболеваний. Современные подходы к диагностике и лечению <i>Ларионова В.И., д.м.н., проф. ФГБОУ ВО "СЗГМУ им. И.И. Мечникова" Минздрава России, ведущий научный сотрудник НИДОИ им Г.И. Турнера, президент «Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, медицинской и лабораторной генетики имени Е.И. Шварца», научный руководитель Академии Молекулярной Медицины, Санкт-Петербург</i>
14.40 - 15.20	Лизосомные заболевания глазами врача- детского невролога. Показания к селективному скринингу. Возрастные аспекты. <i>Щугарева Л.М., д. м. н., проф. ФГБОУ ВО "СЗГМУ им. И.И. Мечникова" Минздрава России, СПб ГБУЗ «Детская городская больница №1» - заведующая отделением неврологии, Санкт-Петербург</i>

15.20 - 16.00	<p>Методы лучевой диагностики для выявления лизосомных болезней накопления.</p> <p><i>Щугарева Л.М., д. м. н., проф. ФГБОУ ВО "СЗГМУ им. И.И. Мечникова" Минздрава России, СПб ГБУЗ «Детская городская больница №1» - заведующая отделением неврологии</i></p> <p><i>Трофимова Т. Н. д. м. н., профессор кафедры рентгенологии и радиологии ГБОУ ВПО ПСПбГМУ им. И.П. Павлова Минздрава России, Санкт-Петербург</i></p>
16.00 - 16.40	<p>Клинические и рентгенологические показания к селективному скринингу на лизосомные заболевания с поражением костно-мышечной системы. Взгляд врача – детского ортопеда</p> <p><i>Кенис В.М., д.м.н., ФГБУ «Научно-исследовательский детский ортопедический институт имени Г.И. Турнера» Минздрава России, Санкт-Петербург</i></p>
16.40 - 17.20	<p>Лизосомные заболевания глазами врача – ревматолога. Показания к селективному скринингу.</p> <p><i>Костик М.М., д.м.н., проф. кафедры госпитальной педиатрии ФГБОУ ВО СПбГПМУ Минздрава России, Санкт-Петербург</i></p>
17.20 - 18.00	<p>Некоторые особенности диагностики и ведения пациентов с болезнью Гоше.</p> <p><i>Салогуб Г.Н., к.м.н., доцент, заведующая кафедрой внутренних болезней ФГБУ «НМИЦ им. В. А. Алмазова» Минздрава России, г. Санкт-Петербург</i></p> <p><i>(Доклад при поддержке компании Такеда, не входит в программу для НМО)</i></p>

17 апреля 2021

14.00 - 19.15	<p>Часть 2. Клинические проявления лизосомных заболеваний</p> <p>Сопредседатели:</p> <p><i>Малявская С.И., Щугарева Л.М., Ларионова В.И.</i></p>
14.00 - 14.30	<p>Синдром Хантера. Клинические проявления и возрастные аспекты</p> <p><i>Ларионова В.И., д.м.н., ФГБОУ ВО "СЗГМУ им. И.И. Мечникова" Минздрава России, ведущий научный сотрудник ФГБУ "НМИЦ детской травматологии и ортопедии им. Г.И. Турнера" Минздрава России, президент «Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, медицинской и лабораторной генетики имени Е.И. Шварца», научный руководитель Академии Молекулярной Медицины, Санкт-Петербург</i></p> <p><i>(Доклад при поддержке компании Такеда, не входит в программу для НМО)</i></p>
14.30 - 15.00	<p>Как выявить пациента с редким заболеванием, которому можно помочь? Что должен знать педиатр о болезни Фабри.</p> <p><i>Малявская С.И., д.м.н., проф. Северного Государственного Медицинского Университета, руководитель Комитета по молекулярным основам педиатрии «Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, медицинской и лабораторной генетики имени Е.И. Шварца»</i></p> <p><i>(Доклад при поддержке компании Такеда, не входит в программу для НМО)</i></p>
15.00 - 15.30	<p>Поражение кожи при лизосомных заболеваниях. Диалог врача – генетика с врачом-дерматологом</p> <p><i>Ларионова В.И., д.м.н., проф. ФГБОУ ВО "СЗГМУ им. И.И. Мечникова" Минздрава России, ведущий научный сотрудник ФГБУ "НМИЦ детской травматологии и ортопедии им. Г.И. Турнера" Минздрава России, президент «Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, медицинской и лабораторной генетики имени Е.И. Шварца», научный руководитель Академии Молекулярной Медицины, Санкт-Петербург</i></p>

15.30 - 16.00	Дисморфология как проявление лизосомных заболеваний: взгляд детского стоматолога <i>Кузьмина Д.А. д.м.н., проф. СПбГУ</i>
16.00 - 16.30	Лизосомные заболевания глазами врача педиатра <i>Геворкян А.К., к.м.н., член Экспертного Совета «Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, медицинской и лабораторной генетики имени Е.И. Шварца»</i>
16.30 - 16.40	Новые возможности функциональной оценки костно-мышечной системы <i>Васина А.Ю., врач – реабилитолог, Академия Молекулярной Медицины, Санкт-Петербург</i>
16.40 - 17.00	Новые методы молекулярной диагностики лизосомных заболеваний <i>Меньшинин А.В., руководитель Комитета по развитию проектов и внедрения молекулярно-генетических технологий в медицину и систему здравоохранения, Санкт-Петербург</i>
17.00 - 17.30	Лизосомные заболевания глазами врача – генетика. Особенности медико-генетического консультирования при использовании результатов молекулярной диагностики. Сложные случаи. <i>Ларионова В.И., д.м.н., проф. ФГБОУ ВО "СЗГМУ им. И.И. Мечникова" Минздрава России, ведущий научный сотрудник ФГБУ "НМИЦ детской травматологии и ортопедии им. Г.И. Турнера" Минздрава России, президент «Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, медицинской и лабораторной генетики имени Е.И. Шварца», научный руководитель Академии Молекулярной Медицины, Санкт-Петербург</i>
17.30 - 18.00	Этические проблемы генетического тестирования <i>Харченко Т.В., к.б.н., в.н.с. ФГБУ НКЦТ им. С.Н. Голикова ФМБА России, заведующий кафедрой медицинской генетики ФГБОУ ВО "СЗГМУ им. И.И. Мечникова" Минздрава России</i>
18.00 - 19.00	Мастер класс - Интерпретация результатов молекулярно-генетического тестирования. Сложный диагноз.
19.00 - 19.15	Заккрытие школы Обсуждение, подведение итогов