

# XXVIII МЕЖДУНАРОДНЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ ФОРУМ «ЗДРАВООХРАНЕНИЕ-2023»

<b>26 мая 2023</b> <b>10.30 - 14.30</b>	<b>II РЕСПУБЛИКАНСКАЯ НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ С МЕЖДУНАРОДНЫМ УЧАСТИЕМ</b>	<b>Конференц-зал</b> <b>В</b>
<b>«ДИАГНОСТИКА И ЛЕЧЕНИЕ НАСЛЕДСТВЕННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ У ДЕТЕЙ»</b>		
<b>Организатор:</b>	<b>Организатор: ГУО «БелМАПО»</b>	
10.00 – 10.30	<i>Регистрация участников.</i>	
10.30 – 11.00	<p><b>Пути оптимизации диагностики редких наследственных болезней обмена на примере болезни Помпе</b>  <b>Захарова Екатерина Юрьевна</b> д.м.н., профессор кафедры медицинской генетики, зав. лабораторией наследственных болезней обмена веществ, ФГБНУ МГНЦ (Россия, Москва)</p>	
11.00 – 11.20	<p><b>Клинический спектр болезни Помпе, своевременный диагноз – ключ к ранней терапии</b>  <b>Невмержицкая Кристина Сергеевна</b>, к.м.н., доцент кафедры нервных болезней ФГБОУ ВО УГМУ Минздрава России, заведующая отделением неврологии ГАУЗ СО ОДКБ (Россия, Екатеринбург)</p>	
11.20 – 11.30	<p><b>Клиническая диагностика болезни Помпе: эволюция диагнозов на примере клинических случаев. Данные республиканского регистра по наследственным нервно-мышечным заболеваниям и болезни Помпе в Республике Беларусь</b>  <b>Жевнеронок Ирина Владимировна</b>, доцент кафедры детской неврологии БелМАПО, к.м.н., доцент, главный внештатный специалист Минздрава по наследственным нервно-мышечным заболеваниям у детей (Беларусь, Минск)</p>	
11.30 – 11.50	<p><b>Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса: обзор литературы и случай новой мутацией в Башкортостане</b>  <b>Ахмадеева Лейла Ринатовна</b>, доктор медицинских наук, профессор кафедры неврологии Башкирского государственного медицинского университета, (Республика Башкортостан, Уфа)</p>	
11.50 – 12.10	<p><b>Инtragenная делеция гена EBF3 под маской семейной формы детского церебрального паралича (клиническое наблюдение)</b>  <b>Дина Дамировна Гайнетдинова</b>, д.м.н., профессор, и.о. заведующего кафедрой неврологии, нейрохирургии и медицинской генетики ФГБОУ ВО «Казанский государственный медицинский университет Минздрава России», академик Академии наук республики Татарстан, заслуженный врач России;  <b>Афандиева Лейсан Закиевна</b> к.м.н., ассистент кафедры неврологии, нейрохирургии и медицинской генетики ФГБОУ ВО «Казанский государственный медицинский университет Минздрава России»(Республика Татарстан, Казань)</p>	
12.10 – 12.25	<p><b>Метаболические эпилепсии</b>  <b>Шалькевич Леонид Валентинович</b>          д.м.н., профессор, заведующий кафедрой детской неврологии БелМАПО, главный внештатный детский невролог Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>	
	<i>Дискуссия, ответы на вопросы</i>	
<b>12.25 – 12.45</b>	<b>Перерыв</b>	

12.45 – 13.00	<p><b>Генетические и клинические вариации развивающихся эпилептических энцефалопатий. Диагностика. Таргетная терапия.</b></p> <p><b>Туйчибаева Нодира Мираталиевна</b>, д.м.н., доцент кафедры Ташкентской Медицинской Академии, директор магистратуры по направлению медицинская генетика (Узбекистан, Ташкент)</p>
13.00 – 13.15	<p><b>Симметричное поражение базальных ядер у детей</b></p> <p><b>Куликова Светлана Леонидовна</b>, к.м.н., в.н.с. ГУ «РНПЦ неврологии и нейрохирургии», к.м.н. Иванова А.С., к.м.н. Даниленко Н.Г. Институт генетики и цитологии НАН Беларуси</p>
13.15 – 13.30	<p><b>ГЛЮТ-1дефицита: клинико-генетическая характеристика, лечение</b></p> <p><b>Зайцев Игорь Игоревич</b>, к.м.н., н.с. ГУ «РНПЦ неврологии и нейрохирургии», к.м.н., в.н.с. С.Л.Куликова, д.м.н., профессор С.А. Лихачёв</p>
13.30 -13.40	<p><b>Болезнь Тея-Сакса: клинические проявления, возможности лабораторной диагностики. Клиническое наблюдение юношеской формы заболевания.</b></p> <p><b>Зобикова Ольга Леонидовна</b>, врач-генетик, научный сотрудник государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр «Мать и дитя» (Беларусь, Минск)</p>
13.40 – 13.50	<p><b>Поражение костей свода черепа в виде пончика с хрупкостью костей – редкая скелетная дисплазия в практике педиатра.</b></p> <p><b>Дунаева Екатерина Ивановна</b>, старший преподаватель кафедры педиатрии БелМАПО,  <b>Почкайло Алексей Сергеевич</b>, заведующий кафедрой педиатрии БелМАПО, к.м.н., доцент, руководитель республиканского центра детского остеопороза (Беларусь, Минск)</p>
13.50 – 14.00	<p><b>Остеопороз у детей с наследственными нервно-мышечными заболеваниями: диагностика, лечение, медицинская профилактика</b></p> <p><b>Галашевская Алла Александровна</b>, ст.преподаватель кафедры педиатрии БелМАПО;  <b>Почкайло Алексей Сергеевич</b>, заведующий кафедрой педиатрии БелМАПО, к.м.н., доцент, руководитель республиканского центра детского остеопороза; (Беларусь, Минск)</p>
14.00-14.10	<p><b>Наследственная нейропатия с нейромиотонией, клинический случай</b></p> <p><b>Виниченко Мария Леонидовна</b>, заведующий отделением наследственных нервно-мышечных заболеваний у детей ГУ РНПЦ «Мать и дитя», врач-детский невролог (Беларусь, Минск)</p>
14.10 – 14.20	<p><b>Фенотипические вариации при гиперферментемии, клинические случаи</b></p> <p><b>Белая Полина Валерьевна</b>, врач - невролог детский отделения наследственных нервно-мышечных заболеваний у детей ГУ РНПЦ «Мать и дитя», (Беларусь, Минск)</p>
14.20 – 14.30	<p><b>Метаболическая терапия</b></p> <p><b>Храповицкая Алесь Михайловна</b>, ведущий специалист по медицинским вопросам РУП «Белмедпрепараты» (Беларусь, Минск)</p>
<i>Дискуссия. Ответы на вопросы. Завершение конференции</i>	