

І-а Науково-практична конференція з міжнародною участю
«Охматдитівські читання»
у змішаному форматі (онлайн- та офлайн - режимі)

23.09

зал поліклініки 8 поверх

Секція медичної генетики і орфаних захворювань

Час	Доповідь	Примітки
8.00 – 9.30	Реєстрація делегатів конференції (поліклініка, 8 поверх) Кава-брейк	
9.30-10.15	Відкриття конференції Вступне слово генерального директора НДСЛ «Охматдит» МОЗ України, д.мед.н. Жовніра Володимира Аполлінарійовича	
10.15-12.30 Модератори: Горовенко Н.Г., Сова В.А.		
10.15-10.30	Діагностика і лікування орфаних захворювань: вчора, сьогодні, завтра, Горовенко Н.Г.	
10.30-10.45	Досвід ефективного менеджменту орфаних метаболічних захворювань в Україні, Пічкур Н.О.	
10.45-11.00	Лабораторна діагностика орфаних захворювань в Україні – сучасний стан і перспективи розвитку, Іванова Т.П, Ольхович Н.В.	
11.00-11.15	Метаболічна дієтотерапія в лікуванні орфаних захворювань, Шкурко Т.О.	
11.15-11.30	Досвід генної терапії спінальної м'язової атрофії, Пічкур Н.О., Шклярська Т.О.	
11.30-11.45	Висока генетична гетерогенність лізосомних хвороб в Україні, Мицик Н.Й., Кормоз С.В., Грегуль І.С.	
11.45-12.00	Генетична характеристика гемобластозів у дітей в Україні (за матеріалами НДСЛ «Охматдит» МОЗ України), Трофімова Н.С., Тавокіна Л.В., Евсеєнкова О.Г.	
12.00-12.15	Патологія печінки у диференціальній діагностиці спадкових та набутих захворювань у дітей, Самоненко Н.В.	
12.15-12.30	Місце NGS в діагностиці онкогематологічних захворювань, Левкович Н.М., Трофімова Н.С.	
12.30-13.15	Обід	
13.15-17.00 Модератори: Пічкур Н.О., Вільчевська К.В.		
13.15-13.30	Принципи динамічного спостереження та індивідуалізованої терапії пацієнтів з муковісцидозом в умовах стаціонару, Шейко Л.П., Грищенко О.М., Онисько С.О., Жежера Р.В.	
13.30-13.45	Місце імуногенетичних досліджень в забезпеченні ефективної трансплантації органів і систем, Грогуль Є.А.	

13.45-14.00	Випадок успадкованої хромосомної патології у вигляді часткової трисомії довгого плеча хромосоми 9”, Пожар Н.А., Куракова В.В., Галаган В.О., Циганкова М.А., Серафимович В.І., Оліфір О.Р.	
14.00-14.15	Системний підхід у верифікації хромосомної патології у дітей”, Куракова В.В.	
14.15-14.30	Бульозний епідермоліз та особливості медичних маніпуляцій. Що потрібно знати лікарю, Федорець Є.А.	
14.30-14.45	Синдром "булочки з чорницею", Гедеон І.В.	
14.45-15.00	Важливість діагностики вторинної білково-енергетичної недостатності у дітей із соматичною патологією, Балацька Н.І.	
15.00-15.15	Вроджені коагулопатії: хвороба Віллебранда (VWD), Вільчевська К.В.	
15.15-15.30	Нейтропенії в практиці педіатра. Волоха А.П., Сова В. А., Медведєва О. П., Кандрьонкіна Г.В.	
15.30-17.00	Діагностика хронічної білково-енергетичної недостатності, шляхи корекції, Балацька Н.І.+ майстер клас	

24.09

Секція медичної генетики і орфанних захворювань в онлайн форматі

Час	Доповідь	Примітки
Складнощі діагностики та методи лікування орфанних хвороб».		
Модератори: Пічкур Н.О., Ольхович Н.В.		
9.30-10.00	Хвороба Гоше: клініко –лабораторна діагностика та різноманітність фенотипів. (лекція балами не підтримується), Ольхович Н.В.	
10.00-10.30	Сучасні діагностичні підходи та лікування Хвороби Фабрі. Пічкур Н.О.	
10.30-11.00	Техніка проведення ферментно замісної терапії у пацієнтів з лізосомними хворобами? Ходзевич Т.І., Трачук М.М (демонстрація учбового фільму)	
11.00-11.10	Дискусія та відповіді на питання	
11.10-12.40	Хвороба Помпе: клінічні прояви та досвід лікування, Самоненко Н.В.	
12.40.12.50	Дискусія та відповіді на питання	
12.20-12.50	Діагностика МПС в практиці лікаря невролога. Особливості діагностики хвороби Хантера. (лекція балами не підтримується), Пічкур Н.О.	
12.50-13.00	Дискусія та відповіді на питання	
13.00-13.30	Діагностичний маршрут пацієнта зі СМА в Україні: сучасні реалії та перспективи, Ольхович Н.В.	
13.30-14.00	Досвід застосування Рисдипламу в клінічній практиці, Шклярська Т.О	
14.00- 14.10	Дискусія та відповіді на питання. Заключне слово	

