

ПРОГРАММА

Школа по педиатрии профессора Захаровой "Заболевания костей в практике врача педиатра"

Место проведения – Online

10 ноября 2025

Научный руководитель: профессор Захарова И. Н.

10.00 – 10.05	Приветственное слово научного руководителя профессора Захаровой И.Н.
	Профессор Захарова И. Н.
10.05 – 10.25	Кость как орган
	Профессор Шолохова Н. А.
10.25 – 10.50	Чем рентгенолог может помочь педиатру при диагностике заболеваний костей у детей?
	Профессор Шолохова Н. А.
10.50 – 11.15	Синдром Марфана. Новые данные о генетике
	Д.м.н. Воинова В.Ю., Грицевская Д.Ю.
11.15 – 11.35	Синдром Марфана у детей. История болезни великого Паганини
	Профессор Захарова И.Н., ординатор. Плиева А. А., ординатор Милова Ю. Е.
11.35 – 12.00	Синдром недифференцированной дисплазии соединительной ткани у детей
	Доцент Геворкян А.К.
12.00 – 12.30	Инновация в мире витаминов. Мицеллярная жевательная форма <i>При поддержке компании Мьюз Медиа не входит в программу НМО</i>
	Профессор Захарова И.Н.,
12.30 – 12.50	Витаминно-минеральный статус ребенка с АБКМ на фоне длительной элиминационной диеты. преимущества специализированных продуктов питания (неокейт Джуниор) над классической диетой. <i>При поддержке компании Нутриция не входит в программу НМО</i>
	Проф. Захарова И. Н., доц. Бережная И.В.
12.50 – 13.15	Синдром остеопении и остеопороза у больных ХБП
	Доцент Генералова Г.А.
13.15 – 13.45	Метаболические болезни костей – причины, диагностика и лечение
	Профессор Мальцев С. В.
13.45 – 15.15	Врожденные дисплазии костей и суставов: выявление на приеме педиатра тактика ведения
	Ассистент Пупыкина В.В.
15.15 – 15.45	Витамин Д и микробиота <i>При поддержке компании Альфасигма не входит в программу НМО</i>
	Проф. Захарова И. Н., доц. Бережная И.В.
15.45 – 16.15	Нарушения роста в практике педиатра

	При поддержке компании «Планета здоровья» не входит в программу НМО
	Профессор Захарова И. Н., доцент. Бережная И.В.
16.15 -16.35	Целиакия и массо-ростовые показатели у детей
	К. м. н., доцент Курьянинова В. В.
16.35-16.55	Несовершенный остеогенез и другие генетические синдромы с поражением костной ткани у детей
	Аспирант Чурилова В.Д.
16.55-17.20	Когда сердце и кость связаны липидами: синдром БАРТА (BTHS) – редкое, X-сцепленное заболевание, обусловленное мутациями гена TAFAZZIN, приводящими к нарушению метаболизма кардиолипина
	Доцент Пшеничникова И. И.
17.20-17.30	Травмы у младенцев и малышей: когда думать о насилии? «Красные флаги» для врача-педиатра
	Ассистент Оробинская Я.В.
17.30-18.00	Дискуссия