



Приглашенный лектор: **Хаим Штаркер** - заведующий отделением общей ортопедии Центральной больницы Северного округа, г. Нагария, Израиль; Член Ассоциации ортопедов, Израиль; Член Академии ортопедии, США; Старший лектор медицинского факультета Тель-Авивского университета, Израиль; Член центрального научного медицинского комитета, Израиль; На протяжении нескольких лет - Председатель Ассоциации детской ортопедии, Израиль

Место проведения: ФГБУ НИДОИ им. Г.И.Турнера
Минздрава России

(актовый зал)

Адрес: Пушкин, Парковая ул., 64-68
Проезд: маршрутное такси № 287 или 347-А от станции метро "Московская" до Орловских ворот



5 декабря 2014



Конференция
**"Патологические состояния костной
ткани у детей с наследственными
заболеваниями обмена.**
Современная диагностика и лечение"

Председатели: Директор ФГБУ "НИДОИ им. Г.И.Турнера", член-корр. РАН, д.м.н., профессор **Баиндурашвили Алексей Георгиевич**, зам. директора по научной и учебной работе ФГБУ "НИДОИ им. Г.И.Турнера" д.м.н., профессор **Виссарионов Сергей Валентинович**, д.м.н., профессор ФГБУ "НИДОИ им. Г.И.Турнера" **Ларионова Валентина Ильинична**

10-30 Вступительное слово - директор ФГБУ "НИДОИ им. Г.И.Турнера", член-корр. РАН, д.м.н., профессор **Алексей Георгиевич Баиндурашвили**

10.40 - 11.00 **Ларионова В.И., Казарян И.В., Никитина А.П., Виссарионов С.В.** Наследственные заболевания обмена с поражением скелета (тирозинемия 1 типа, гомоцистинурия, мукополисахаридозы) как междисциплинарная проблема. Роль генетика в ортопедическом учреждении (ФГБУ "НИДОИ им.Г.И.Турнера" Минздрава России).

11.00 - 11.30 **Хаим Штаркер**, заведующий отделением общей ортопедии, Центральная больница Северного округа, г. Нагария, Израиль. Гипофосфатазия - редкое генетическое заболевание. Диагностика и лечение пациента с точки зрения ортопеда.

11.30 -11.50 **Буклаев Д.С.** Несовершенный остеогенез в ортопедии. Дифференциальный диагноз. Новые технологии в лечении (ФГБУ "НИДОИ им.Г.И.Турнера" Минздрава России).

11.50 - 12.10 **Мамонов В.Е.** Костные проявления болезни Гоше (ФГБУ ГНЦ Минздрава России).

12.10 -12.40 перерыв на кофе

12.40 -13.00 **Ларионова В.И.** Гипофосфатазия - редкое генетическое заболевание как мультидисциплинарная проблема. Дифференциальная диагностика, современное лечение (ФГБУ "НИДОИ им. Г.И.Турнера" Минздрава России).

13-00 - 14.00 **Хаим Штаркер**, заведующий отделением общей ортопедии, Центральная больница Северного округа, г. Нагария, Израиль. Лечение переломов и коррекция деформаций при патологических состояниях костной ткани у детей.

14-00 -14.30 дискуссия

14.30 - 15.00 перерыв на кофе

Председатели: д.м.н., профессор **Ларионова Валентина Ильинична**, к.х.н. **Королева Елена Михайлова**, к.б.н. **Глотов Андрей Сергеевич**

15.00 - 15.20 **Королева Е.М.** Аналитические методы в диагностике наследственных заболеваний с поражением скелета и контроля терапии (Национальный Центр им. Н.И.Пирогова).

15.20 - 15.40 **Глотов А. С.** Молекулярно-генетические методы в диагностике наследственных заболеваний у детей с системными заболеваниями скелета (Санкт-Петербургский государственный университет, кафедра генетики и биотехнологии).

15.40 - 16.00 **Ларионова В.И.** Новые технологии в диагностике геномных заболеваний с поражением костно-мышечной системы (ФГБУ "НИДОИ им.Г.И.Турнера" Минздрава России).

16.00 - 16.30 **Ларионова В.И., Богданова С.Л.** Выявление и лечение остеопенического синдрома у детей как актуальная проблема в ортопедии (ФГБУ "НИДОИ им.Г.И.Турнера" Минздрава России).