

## ПРОГРАММА

X Юбилейной Всероссийской научно-практической конференции

«Мультидисциплинарный подход в диагностике и лечении невро-мышечной патологии»

11–12 декабря 2020 г.

Платформа *med.studio*

**День 1 (11.12.2020)**

Время	Название доклада	Докладчик
15.30-15.35	ОТКРЫТИЕ КОНФЕРЕНЦИИ	
<p><b>Симпозиум «Спинальная мышечная атрофия»</b> Симпозиум подразумевает <b>интерактивную дискуссию</b> о разных типах спинальных мышечных атрофий, для которых сегодня предложено патогенетическое лечение препаратами, зарегистрированными в РФ. Представлен опыт ведения пациентов в РФ</p>		
15.35-16.05 (30')	Спинраза в России – первое обобщенное наблюдение <i>Доклад при поддержке компании Джонсон &amp; Джонсон, баллы НМО не начисляются</i>	Артемьева С.Б.
16.05-16.35 (30')	Спинраза в терапии взрослых пациентов со СМА <i>Доклад при поддержке компании Джонсон &amp; Джонсон, баллы НМО не начисляются</i>	Никитин С.С.
16.35-16.40 (5')	Интерактивная сессия	
<p><b>Симпозиум «Пандемия COVID-19 и невро-мышечные болезни»</b> Симпозиум подразумевает рассмотрение и <b>интерактивную дискуссию</b> о неврологических проявлениях, включая поражения периферических нервов и мышц, осложнениях COVID-19 со стороны нервной системы и обсуждение международных рекомендаций по подходам к ведению пациентов в условиях пандемии</p>		
<b>Модератор: Копишанская С.В.</b>		
16.40-17.00 (20')	Неврологические аспекты COVID-19. Является ли вирус COVID-19 доказанной причиной невро-мышечных нарушений	Копишанская С.В.
17.00-17.15 (15')	COVID-ассоциированные нарушения обоняния. Предварительные результаты российского исследования «Парфан» по COVID-ассоциированной паросмии/фантосмии	Гольдберг Е.М.
17.15-17.25 (10')	Международные рекомендации по ведению пациентов с неврологическими проявлениями COVID-19	Войтенков В.Б.
17.25-17.30 (5')	Интерактивная сессия вопросов и ответов	
17.30-17.40 (10')	ПЕРЕРЫВ	
<p><b>Симпозиум «Дизиммунные состояния в клинике невро-мышечных болезней»</b> <b>Интерактивные лекции</b>, посвященные современному состоянию вопросов патогенеза, диагностики, выбора и оценки эффективности лечения разных форм дизиммунных нарушений в клинике невро-мышечных болезней. На примере обобщенного <b>клинического опыта</b> обосновывается выбор терапии и рассматриваются основные ошибки ведения пациентов с дизиммунными поражениями нервной системы</p>		
<b>Модераторы: Никитин С.С.</b>		
17.40-18.00 (20')	Применение ВВИГ в терапии неврологических болезней. Базовые принципы и перспективы новейшего времени	Супонева Н.А.

	<i>Доклад при поддержке компании Октафарма, баллы НМО не начисляются</i>	
18.00-18.20 (20')	Повторный курс ВВИГ при синдроме Гийена-Барре: мифы и реальность <i>Доклад при поддержке компании Октафарма, баллы НМО не начисляются</i>	Гришина Д.А.
18.20-18.30 (10')	Неотложные нервно-мышечные болезни дизиммунной этиологии: есть ли преимущества у ВВИГ перед другими методами?	Мельник Е.А.
18.30-18.45 (15')	Иммуносорбция в терапии синдрома ригидного человека	Бардаков С.Н.
18.45-19.00 (15')	Ответы на вопросы и обсуждение клинических рекомендаций: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Хроническая демиелинизирующая полинейропатия</li> <li>• Синдром Гийена-Барре</li> <li>• Мультифокальная моторная невропатия</li> <li>• Парепротейнемические демиелинизирующие полиневропатии, ассоциированные с моноклональной гаммапатией неопределенного значения</li> </ul>	Все участники конференции
<b>19.00-19.10</b>	<b>Заккрытие первого дня</b>	

## День 2 (12.12.2020)

Время	Название доклада	Докладчик
<b>9.55-10.00</b>	<b>ОТКРЫТИЕ ВТОРОГО ДНЯ КОНФЕРЕНЦИИ</b>	
<p><b>Симпозиум «Болезнь Дюшенна»</b></p> <p><i>В рамках симпозиума планируется знакомство аудитории с основными симптомами, дифференциальной диагностикой и алгоритмами молекулярно-генетического подтверждения миодистрофии Дюшенна. Будет освещена роль физиотерапии как обязательного условия ведения и социальной адаптации пациента. Планируется <b>дискуссия</b> по заявленным темам, <b>интерактивный опрос</b> для контроля полученных слушателями знаний</i></p>		
<b>Модератор: Никитин С.С.</b>		
10.00-10.20 (20')	Миодистрофия Дюшенна: как не пропустить <i>Доклад при поддержке компании РТС, баллы НМО не начисляются</i>	Никитин С.С.
10.20-10.40 (20')	Клиническая гетерогенность миодистрофии Дюшенна: дифференциальный диагноз <i>Доклад при поддержке компании РТС, баллы НМО не начисляются</i>	Шаркова И.В.
10.40-11.00 (20')	Физиотерапия при болезни Дюшенна как обязательная составляющая ведения пациента <i>Доклад при поддержке компании РТС, баллы НМО не начисляются</i>	Ильясов С.В.
11.00-11.20 (20')	Лечение миодистрофии Дюшенна. Российские реалии. Разбор случаев <i>Доклад при поддержке компании РТС, баллы НМО не начисляются</i>	Кузенкова Л.М.
11.20-11.25 (5')	Интерактивная сессия	Все участники сессии
<p><b>Симпозиум «Мультидисциплинарный подход в реабилитации, абилитации и адаптации больных с двигательными нарушениями»</b></p> <p><i>В рамках симпозиума планируется знакомство аудитории с основными подходами к оценке неврологического и реабилитационного статуса пациента, <b>дискуссия</b> по возможностям восстановительного лечения и реабилитации больных с невропатиями, обмен клиническим опытом и <b>интерактивная дискуссия</b> по вопросам мультидисциплинарной помощи пациентам с нервно-мышечной патологией</i></p>		
<b>Модератор: Супонева Н.А.</b>		
11.25-11.40 (15')	Использование международных шкал и опросников в неврологии и нейрореабилитации: руководство к действию	Супонева Н.А.
11.40-11.55 (15')	Возможности реабилитации и абилитации больных с полинейропатиями	Белова Н.В.

11.55-12.05 (10')	Опыт мультидисциплинарной помощи пациентам с БАС в Санкт-Петербурге	Демешонок В.С.
12.05-12.10 (5')	Интерактивная сессия	Все участники сессии
12.10-12.20 (10')	ПЕРЕРЫВ	
<p><b>Симпозиум «Болезнь Помпе»</b>  <i>В рамках симпозиума планируется знакомство аудитории с основными симптомами при болезни Помпе с поздним началом у детей и взрослых с акцентом на «красные флаги» болезни. Будет освещен вопрос скрининга и генетического подтверждения гликогеноза II типа как обязательного условия назначения лечения. Планируется <b>дискуссия</b> по заявленным темам, <b>интерактивный опрос</b> для контроля полученных слушателями знаний</i></p>		
12.20-12.40 (20')	Особенности болезни Помпе с поздним началом: особенности у детей и взрослых <i>Доклад при поддержке компании Санофи, баллы НМО не начисляются</i>	Никитин С.С.
12.40-13.00 (20')	Редкие наследственные заболевания в Российской Федерации: болезнь Помпе от скрининга до подтверждения диагноза <i>Доклад при поддержке компании Санофи, баллы НМО не начисляются</i>	Захарова Е.Ю.
13.00-13.05 (5')	Интерактивная сессия вопросов и ответов	Все участники секции
<p><b>Симпозиум «Основы молекулярной диагностики»</b>  <i>Интерактивные лекции, в которых представляются современные возможности лабораторной и инструментальной диагностики наследственных болезней периферической нервной системы и мышц с учетом требований доказательной медицины. Предполагается <b>дискуссия</b> с обсуждением после докладов собственного опыта слушателей</i></p>		
<b>Модераторы: Щагина О.А.</b>		
13.05-13.25 (20')	Что может скрываться под маской ДЦП <i>Доклад при поддержке компании РТС, баллы НМО не начисляются</i>	Михайлова С.В.
13.25-13.45 (20')	Методы ДНК-диагностики при наследственных нервно-мышечных болезнях	Щагина О.А.
13.45-14.05 (20')	Интерпретация результатов NGS и последующие шаги подтверждения значимости выявленного генетического дефекта	Рыжкова О.П.
14.05-14.25 (20')	Сочетанная нервно-мышечная патология и комбинированные фенотипы	Руденская Г.Е.
14.25-14.45 (20')	Цервикобрахиальная форма полимиозита имитирующий наследственное заболевание: описание клинического случая	Хелковская-Сергеева А.Н.
14.45-14.50 (5')	Интерактивная сессия вопросов и ответов	Все участники секции
<p><b>Симпозиум «Наследственные периферические нейропатии»</b>  <i>Интерактивные лекции будут посвящены алгоритмам диагностики и современным подходам к лечению наследственных периферических полинейропатий. Планируется представление новых данных об обязательных условиях подтверждения диагноза наследственного заболевания молекулярно-генетическими методами, как основного аргумента при назначении патогенетической терапии. Предполагается <b>дискуссия</b> по критериям начала и прекращения лечения заболеваний на основании собственного опыта докладчиков и международных рекомендаций</i></p>		
<b>Модераторы: Поляков А.В.</b>		
14.50-15.05 (15')	Молекулярная диагностика ТТР-САП <i>Доклад при поддержке компании Пфайзер, баллы НМО не начисляются</i>	Адян Т.А.
15.05-15.15 (10')	Системные проявления ТТР-САП: что сопутствует неврологическим симптомам <i>Доклад при поддержке компании Пфайзер, баллы НМО не начисляются</i>	Зиновьева О.Е.
15.15-15.30 (15')	Терапевтические перспективы при ТТР-САП <i>Доклад при поддержке компании Пфайзер, баллы НМО не начисляются</i>	Никитин С.С.
15.30-15.45 (15')	Молекулярно-генетическая структура рецессивных наследственных моторно-сенсорных нейропатий	Муртазина А.Ф.
15.45-15.55 (10')	Подход к семейному случаю ТТР-САП с позиции практикующего врача	Бардаков С.Н.
15.55-16.05 (10')	Полиневропатии при аутосомно-доминантных спиноцереbellарных атаксиях	И Дмитрий В.

16.05-16.10 (5')	Интерактивная сессия вопросов и ответов	Все участники сессии
16.10-16.20 (10')	ПЕРЕРЫВ	
<p><b>Симпозиум «Метаболические и митохондриальные болезни с поражением нервно-мышечного аппарата»</b>  <b>Интерактивные лекции</b> будут посвящены вопросам диагностики и терапии наследственных обменных и митохондриальных болезней периферического нейромоторного аппарата. Планируется <b>обсуждение</b> вопросов патогенетического лечения данных состояний с позиции доказательной медицины</p>		
<b>Модератор: Захарова Е.Ю.</b>		
16.20-16.35 (15')	Лабораторная диагностика метаболических и митохондриальных поражений нервно-мышечного аппарата: особенности и алгоритмы	Захарова Е.Ю.
16.35-16.50 (15')	Энерготропная терапия в лечении наследственной нервно-мышечной патологии	Сидорова О.П.
16.50-17.00 (10')	Лабораторная диагностика митохондриальных заболеваний. Как не пропустить диагноз?	Цыганкова П.Г.
17.00-17.05 (5')	Интерактивная сессия вопросов и ответов	Все участники сессии
<b>ПОДВЕДЕНИЕ ИТОГОВ КОНФЕРЕНЦИИ</b>		

«Янссен»,  
подразделение фармацевтических товаров ООО «Джонсон & Джонсон»,



121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2  
тел. [+74957558357](tel:+74957558357)  
факс [+74957558358](tel:+74957558358)

[www.janssen.com/russia](http://www.janssen.com/russia)

### О Janssen, фармацевтических компаниях Johnson & Johnson

В Janssen мы создаем будущее, где заболевания останутся в прошлом. Мы — фармацевтические компании Johnson & Johnson, и мы не жалеем сил, чтобы это будущее стало реальностью для пациентов по всему миру. Мы побеждаем заболевания передовыми открытиями науки. Изобретаем, как помочь тем, кто нуждается в помощи. Исцеляем безнадежность человеческим теплом.

Мы работаем в тех областях медицины, где можем принести больше всего пользы: сердечно-сосудистые заболевания, иммуноопосредованные заболевания и нарушения обмена веществ, инфекционные болезни и вакцины, заболевания центральной нервной системы, онкология, легочная артериальная гипертензия.

Узнайте больше на [janssen.com](http://janssen.com). Подписывайтесь: [twitter.com/JanssenGlobal](https://twitter.com/JanssenGlobal).  
ООО «Джонсон & Джонсон» в Janssen Pharmaceutical Companies, Johnson & Johnson.



PTC Therapeutics

ООО «ПиТиСи Терапьютикс»  
1233177, Москва, Пресненская Набережная, 10

[info@ptcbio.com](mailto:info@ptcbio.com)

<https://www.ptcbio.com/>

*Преобразование науки. Изменение жизни.*

*PTC – это международная биофармацевтическая компания, которая ориентируется на поиск, разработку и вывод на рынок клинически значимых лекарственных средств для пациентов с редкими заболеваниями.*

*Основанная 20 лет назад, PTC Therapeutics успешно вывела на международный рынок ряд препаратов для лечения редких заболеваний и получила международное признание. PTC Therapeutics постоянно инвестирует в новые разработки и исследования препаратов в области патогенетической, в том числе генной терапии, редких болезней, таким образом, преследуя свою миссию по обеспечению доступа к лучшим видам лечения для нуждающихся пациентов.*



octapharma®

