



*Ассоциация специалистов в области молекулярной медицины,
медицинской и лабораторной генетики
им. Е.И. Шварца*

Официальный сайт: <https://schwassociation.ru/>
194223 (Санкт-Петербург), проспект Тореза, дом 35 кор. 3 лит. Б, пом. 3Н

Министерство здравоохранения Хабаровского края

680000, г. Хабаровск, ул. Муравьева-Амурского, 32

*ФГБОУ ВО Дальневосточный государственный медицинский
университет Министерства здравоохранения России*

680000, г. Хабаровск, ул. Муравьева-Амурского, 35

ПРОГРАММА

МЕЖДИСЦИПЛИНАРНОЙ ШКОЛЫ с международным участием

**Наследственные заболевания обмена и вторичные
метаболические нарушения в клинических портретах:
диагностика, персонализированное лечение
и профилактика**

5-6 июня 2026 г.

Хабаровск

Регистрация и видеоподключение
<https://my.mts-link.ru/j/4861555/18291345353>



После регистрации вы получите электронное письмо с подтверждением, содержащее информацию о входе в Конференцию

Место проведения: ФГБОУ ВО ДВГМУ Минздрава России, г. Хабаровск, ул. Муравьева-Амурского, 35, актовый зал, конференц-зал (238 ауд.)

Председатели конференции:

Кузнецов Владимир Вячеславович

и.о. ректора ФГБОУ ВО «ДВГМУ» Минздрава России, г. Хабаровск

Ларионова Валентина Ильинична

д.м.н., профессор СЗГМУ им. И.И. Мечникова, президент Ассоциации им. Е.И. Шварца, г. Санкт-Петербург

Ракицкая Елена Викторовна

д.м.н., доцент, зав. кафедрой госпитальной педиатрии ДВГМУ, г.Хабаровск

Сикора Наталья Владимировна

зав. медико-генетической консультацией Перинатального центра Хабаровского края, главный внештатный генетик министерства здравоохранения Хабаровского края

Сопредседатели конференции:

Сазонова Елена Николаевна

д.м.н., профессор, проректор по научной работе ФГБОУ ВО «ДВГМУ» Минздрава России, г.Хабаровск

Романцова Елена Борисовна

д.м.н., профессор, зав. кафедрой детских болезней ФГБОУМВО Амурская государственная медицинская академия» г.Хабаровск, председатель Амурского отделения РОШУМЗ, главный внештатный детский специалист МЗ РФ по медицинской помощи в образовательных учреждениях ДФО, г. Благовещенск

5 июня 2026 года

Актальный зал ФГБОУ ВО ДВГМУ Минздрава России

Открытие конференции. Приветственное слово

Кузнецов Владимир Вячеславович, и.о. ректора ФГБОУ ВО "Дальневосточный государственный медицинский университет" Минздрава России, к.м.н., доцент;

Ларионова Валентина Ильинична, профессор кафедры медицинской генетики ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет им. И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е. И. Шварца, научный руководитель Академии молекулярной медицины, д.м.н. (г. Санкт-Петербург);

Жмеренецкий Константин Вячеславович, и.о. проректора по учебно-воспитательной работе и молодежной политике, д.м.н., доцент, чл.-корр. РАН;

Колесникова Софья Михайловна, и.о. ректора КГБОУ ДПО «Институт повышения квалификации специалистов здравоохранения» Министерства здравоохранения Хабаровского края, к.м.н., доцент

9.00–9.30 **Уржумцева Татьяна Борисовна**, советник посольства России в Китае, руководитель Российского культурного центра в Пекине, руководитель комитета международных связей Ассоциации им. Е.И. Шварца, к.э.н.

Ракицкая Елена Викторовна, заведующий кафедрой госпитальной и факультетской педиатрии с курсом пропедевтики детских болезней ФГБОУ ВО "Дальневосточный государственный медицинский университет" Минздрава России, д.м.н., доцент;

Романцова Елена Борисовна, заведующий кафедрой детских болезней ФГБОУ ВО "Амурская государственная медицинская академия" Минздрава России, председатель Амурского отделения РОШУМЗ, главный внештатный детский специалист МЗ РФ по медицинской помощи в образовательных учреждениях ДФО, член рабочей группы по здравоохранению Общественного совета при Уполномоченном при Президенте РФ по правам ребенка д.м.н., профессор (г. Благовещенск);

Сикора Наталья Владимировна, заведующий медико-генетической консультацией КГБУЗ "Перинатальный центр" имени профессора Г.С. Постола министерства здравоохранения Хабаровского края, главный внештатный генетик министерства здравоохранения Хабаровского края

Секция 1

Роль клинической картины в формировании селективных скринингов на лизосомные заболевания

9.30–13.00

Кузнецов Владимир Вячеславович, Ларионова Валентина Ильинична, Ракицкая Елена Викторовна, Романцова Елена Борисовна

Частые симптомы лизосомных болезней: клиническая навигация для врачей первичного звена

9.30–10.00

Ларионова Валентина Ильинична, профессор кафедры медицинской генетики ФГБОУ ВО ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет им. И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е. И. Шварца, научный руководитель Академии молекулярной медицины д.м.н. (г. Санкт-Петербург);
Храмцова Елена Георгиевна, доцент кафедры педиатрии и детской кардиологии ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет им. И.И. Мечникова" Минздрава России, к.м.н., доцент (г. Санкт-Петербург)

Болезнь Помпе с поздним началом у детей

10.00–10.40

Попова Валерия Андреевна, врач-невролог ГБУЗ "Сахалинская областная клиническая больница" (г. Южно-Сахалинск)
При поддержке фармкомпании АО «Санофи Россия»

Современные возможности диагностики нервно мышечных заболеваний врачом пульмонологом. На примере клинического случая

10.40–11.20

Антонов Владимир Николаевич, профессор кафедры терапии института дополнительного профессионального образования ФГБОУ ВО "Южно-Уральский государственный медицинский университет" Минздрава России, главный научный сотрудник института пульмонологии д.м.н. (г. Челябинск)
При поддержке фармкомпании АО «Санофи Россия»

Болезнь Ниманна-Пика типов А/В и В: от симптомов к диагнозу

11.20–12.00 **Козлова Елена Александровна**, доцент кафедры госпитальной и факультетской педиатрии с курсом пропедевтики детских болезней ФГБОУ ВО "Дальневосточный государственный медицинский университет" Минздрава России, заведующий отделением педиатрии КГБУЗ "Детская краевая клиническая больница им. А.К. Пиотровича" министерства здравоохранения Хабаровского края, к.м.н.
При поддержке фармкомпании АО «Санофи Россия»

Как не пропустить альфа-маннозидоз?

12.00–12.25 **Романцова Елена Борисовна**, заведующий кафедрой детских болезней ФГБОУ ВО "Амурская государственная медицинская академия" Минздрава России, д.м.н., профессор (г. Благовещенск)

Клинический случай МПС 2 типа. Опыт лечения

12.25–12.50 **Сикора Наталья Владимировна**, заведующий медико-генетической консультацией КГБУЗ "Перинатальный центр" имени профессора Г.С. Постола министерства здравоохранения Хабаровского края, главный внештатный генетик министерства здравоохранения Хабаровского края

12.50–13.00 **Вопросы, обсуждение**

13.00–13.30 **Перерыв**

Конференц-зал, 238 ауд.

Секция 2

13.30–15.10 **Наследственные болезни обмена: клинические маски в практике разных специалистов**

Кузнецов Владимир Вячеславович, Ларионова Валентина Ильинична, Ракицкая Елена Викторовна, Романцова Елена Борисовна

Роль генетических исследований в практике детского эндокринолога

13.30–13.55 **Ракицкая Елена Викторовна**, заведующий кафедрой госпитальной и факультетской педиатрии с курсом пропедевтики детских болезней ФГБОУ ВО "Дальневосточный государственный медицинский университет" Минздрава России, д.м.н., доцент

Острые формы наследственных заболеваний, протекающие с интоксикацией. Диагностика, лечение, профилактика

13.55–14.20 Ларионова Валентина Ильинична, профессор ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е.И. Шварца, д.м.н. (г. Санкт-Петербург)

Наследственные болезни обмена и нарушения слуха

14.20–14.45 Маркова Татьяна Геннадьевна, профессор кафедры сурдологии ФГБОУ ДПО "Российская медицинская академия непрерывного профессионального образования" Минздрава России, в.н.с. ФГБУ "Санкт-Петербургский НИИ уха, горла, носа и речи" Минздрава России, ведущий научный сотрудник ГБУЗ "Научно-исследовательский клинический институт оториноларингологии им. Л.И. Свержевского" департамента здравоохранения города Москвы, член экспертного совета Ассоциации им. Е.И. Шварца, д.м.н. (г. Москва)

Трансформация, практика и применение молекулярной диагностики глухоты в Китае

14.45–15.10 Yanze Li, вице-президент CapitalBio Technology, КНР

15.10-15.30 Перерыв

Секция 3

15.30–17.00 **Аналитические методы в диагностике НБО: неонатальный скрининг, селективная метаболическая диагностика и мониторинг**

Сикора Наталья Владимировна, Ларионова Валентина Ильинична

Роль расширенного неонатального скрининга в Хабаровском крае: первые итоги, сложные случаи

15.30–15.50 Сикора Наталья Владимировна, заведующий медико-генетической консультацией КГБУЗ "Перинатальный центр" имени профессора Г.С. Постола министерства здравоохранения Хабаровского края, главный внештатный генетик министерства здравоохранения Хабаровского края

15.50–16.10	<p>Перспективы расширения и ограничения НС (мировой опыт) Ларионова Валентина Ильинична, профессор ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е.И. Шварца, д.м.н. (г. Санкт-Петербург)</p>
16.10–16.30	<p>Аналитические методы (ВЖХ, ТМС) в диагностике и контроле лечения наследственных заболеваний обмена. Вторичные метаболические изменения Демиденко Наталья, ООО «Хеликон»</p>
16.30–16.50	<p>Дифференциальная диагностика первичных и вторичных метаболических нарушений. Стратегии коррекции вторичных изменений при различных заболеваниях Ларионова Валентина Ильинична, профессор ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е.И. Шварца, д.м.н. (г. Санкт-Петербург)</p>
16.50–17.00	<p>Вопросы, обсуждение, закрытие первого дня конференции, подведение итогов</p>

6 июня 2026

Конференц-зал, 238 ауд.

Секция 1

9.30–11.20 **Клинические симптомы и простые биохимические тесты:
маршрут диагноза при НБО у детей**
Ларионова Валентина Ильинична, Ракицкая Елена Викторовна

В тандеме сильнее: как клинические симптомы и простые лабораторные тесты определяют маршрут и концепцию диагноза НБО

9.30–9.55 **Ларионова Валентина Ильинична**, профессор ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е.И. Шварца, д.м.н. (г. Санкт-Петербург)

Тяжелые гипогликемии у детей: роль молекулярно-генетических исследований в практике педиатра и детского эндокринолога

9.55–10.20 **Ракицкая Елена Викторовна**, заведующий кафедрой госпитальной и факультетской педиатрии с курсом пропедевтики детских болезней ФГБОУ ВО "Дальневосточный государственный медицинский университет" Минздрава России, д.м.н., доцент

Гипераммониемия в практике педиатра. Приборы (point-of-care) в диагностике гипераммониемии и контроле острых состояний

10.20–10.45 **Ларионова Валентина Ильинична**, профессор ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е.И. Шварца, д.м.н. (г. Санкт-Петербург)

Биохимические тесты для селективного скрининга. Оптимизация системы профилактических осмотров

10.45–11.00 **Кирсанов Илья Игоревич**, начальник отдела международных отношений ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова" Минздрава России, эксперт Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины, лабораторной и медицинской генетики имени Е.И. Шварца (г. Санкт-Петербург)

11.00–11.20 **Тренинг по измерению аммиака, вопросы, обсуждение**

11.20–11.30 **Перерыв**

Секция 2

**Современные методы молекулярной диагностики
в клинической практике: от пробоподготовки
до NGS-решений**

11.30–12.45

*Ларионова Валентина Ильинична, Ракицкая Елена Викторовна,
Сикора Наталья Владимировна*

11.30–11.50 **Оптимизация выделения нуклеиновых кислот из
клинического материала для молекулярной диагностики**
Петрачук Ольга, ООО «Хеликон»

11.50–12.10 **Комплексные решения MGI Tech: от автоматизации до
генетического анализа под ключ**
Юнес Роман Абдаллаевич, научный сотрудник ФГБУН
"Институт общей генетики им. Н.И. Вавилова", к.б.н. (г. Москва)

Пять генетических тестов для семьи

12.10–12.30 **Глотов Андрей Сергеевич**, заведующий отделом геномной
медицины им. В.С. Баранова ФГБНУ "НИИ акушерства,
гинекологии и репродуктологии им. Д.О. Отта", профессор
кафедры генетики и селекции ФГБОУ ВО "Санкт-Петербургский
государственный университет", вице-президент национальной
ассоциации биобанков и специалистов по биобанкированию,
член правления Российского общества медицинских генетиков,
член экспертного совета ассоциации специалистов в области
молекулярной медицины, лабораторной и медицинской
генетики имени Е.И. Шварца, д.б.н. (г. Санкт-Петербург)

**Преимущества полногеномного секвенирования в
диагностике наследственных нарушений нервно-
психического и физического развития детей**

12:30–12.50 **Воинова Виктория Юрьевна**, заведующий отделом
клинической генетики Обособленного структурного
подразделения – Научно-исследовательский клинический
институт педиатрии и детской хирургии имени академика Ю.Е.
Вельтищева ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н. И. Пирогова Минздрава
России (Пироговский Университет), ведущий научный
сотрудник лаборатории молекулярной генетики и
цитогеномики мозга имени профессора Ю.Б. Юрова ФГБНУ
"Российский научный центр психического здоровья", д.м.н., (г.
Москва)

12.50–13.05 **Перерыв**

Секция 3

13.05–15.00 **Клинические, метаболические, молекулярно-генетические и иммунологические основы наследственной и мультифакториальной патологии**

Ракицкая Елена Викторовна, Ларионова Валентина Ильинична, Петрушина Антона Дмитриевна

Генетические основы коморбидности заболеваний дыхательной системы и псориаза у детей

13.05–13.20 **Супрун Стефания Викторовна**, главный научный сотрудник Хабаровского филиала ФГБНУ "Дальневосточный научный центр физиологии и патологии дыхания" – НИИ ОМИД, д.м.н.;
Макеева Мария Ильинична, аспирант Хабаровского филиала ФГБНУ "Дальневосточный научный центр физиологии и патологии дыхания" – НИИ ОМИД
Макеева Мария Ильинична, аспирант Хабаровского филиала ФГБНУ "Дальневосточный научный центр физиологии и патологии дыхания" – НИИ ОМИД

Нарушения психо-речевого развития как ранний маркер наследственных заболеваний (на примере миодистрофии Дюшенна)

13.20–13.40 **Генова Оксана Алимовна**, доцент кафедры госпитальной и факультетской педиатрии с курсом пропедевтики детских болезней, ФГБОУ ВО "Дальневосточный государственный медицинский университет" Минздрава России, врач генетик, педиатр, к.м.н

Имуногенетические особенности бронхиальной астмы у детей

13.40–14.00 **Супрун Евгений Николаевич**, профессор кафедры госпитальной и факультетской педиатрии с курсом пропедевтики детских болезней ФГБОУ ВО "Дальневосточный государственный медицинский университет" Минздрава России, главный внештатный специалист – врач детский аллерголог министерства здравоохранения Хабаровского края, аллерголог филиала Федерального государственного бюджетного научного учреждения Хабаровского филиала ФГБНУ "Дальневосточный научный центр физиологии и патологии дыхания" – НИИ ОМИД, д.м.н.

Частоболеющие дети. Как не пропустить иммунодефицит?

- 14.00–14.25** **Вавилова Вера Петровна**, профессор кафедры поликлинической педиатрии, пропедевтики детских болезней и последипломной подготовки ФГБОУ ВО "Кемеровский государственный медицинский университет" Минздрава России, председатель регионального отделения общественной организации "Союз педиатров России" по Кемеровской области – Кузбассу, д.м.н. (г. Кемерово)
-

Оценка иммунодефицитных состояний у взрослых при вирусных инфекциях

- 14.25–14.50** **Останкова Юлия Владимировна** заведующий лабораторией иммунологии и вирусологии ВИЧ-инфекции, с.н.с. лаборатории молекулярной иммунологии СПб НИИ эпидемиологии и микробиологии им. Пастера, к.б.н.
-

14.50–15.00 **Вопросы, обсуждение**

15.00–15.15 **Перерыв**

Секция 4

15.15–16.40 **Современные аспекты генетики и метаболических нарушений в клинической практике**

Воинова Виктория Юрьевна, Ларионова Валентина Ильинична

Дислипидемии в детском возрасте. Что должен знать педиатр, чтобы не опоздать

- 15.15–15.40** **Петрушина Антонина Дмитриевна**, заведующий кафедрой педиатрии и неонатологии ФГБОУ ВО "Тюменский государственный медицинский университет" Минздрава России, д.м.н., профессор (г. Тюмень)
-

Лекарственные препараты для лечения наследственных заболеваний липидного обмена. Молекулярные основы выбора

- 15.40–16.00** **Ларионова Валентина Ильинична**, профессор ФГБОУ ВО "Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова" Минздрава России, президент Ассоциации специалистов в области молекулярной медицины и лабораторной медицинской генетики им. Е.И. Шварца, д.м.н. (г. Санкт-Петербург)
-

Генетические основы ожирения у детей. Возможности медикаментозного лечения и профилактика осложнений

16.00–16.20 **Пересецкая Ольга Владимировна**, доцент кафедры детских болезней ФГБОУ ВО "Смоленский государственный медицинский университет" Минздрава России, детский эндокринолог, к.м.н. (г. Смоленск)

Метаболические и молекулярные основы влияния физической нагрузки на энергетический и липидный обмен. Место энерготропных препаратов

16.20–16.40 **Васина Анастасия Юрьевна**, научный руководитель лаборатории метаболизма, питания и восстановительных технологии ООО "Академия молекулярной медицины" (г. Санкт-Петербург)

16.40–16.45 **Вопросы, обсуждение**

Круглый стол

**Пациентские сообщества как региональный навигатор:
сокращая диагностическую одиссею вместе**

16.45–17.25 *Хвостикова Елена Аркадьевна, Романцова Елена Борисовна,
Сикора Наталья Владимировна, Ларионова Валентина
Ильнична, Ракицкая Елена Викторовна*

17.25–17.30 **Заккрытие конференции**
