

**«ՀԱՋՎԱԴԵՊ ՀԱՆԴԻՊՈՂ ՀԻՎԱՆԴՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ԱԽՏՈՐՈՇՄԱՆՆ ՈՒ
ԲՈՒԺՄԱՆԸ ՆՎԻՐՎԱԾ ՄԻՋԱԶԳԱՅԻՆ ԳԻՏԱԺՈՂՈՎ. ՄԱՍ 1, ՄԱՍ 2»-Ի
Ապրիլի 12-13, 2025թ., ք. Երևան («Հոլիդեյ Ինն Երևան»՝ Ամիրյան 2)
ՀՀ ԱՆ «Այրավաճառքաբանության և մաշկաբանության ազգային կենտրոն»,
«Հայկական բժշկական ասոցիացիա» ՀԿ,
«Մաշկավեներաբանների հայկական ասոցիացիա» ՀԿ**

- Թիրախային լսարան՝ թերապևտներ, ընտանեկան բժիշկներ, մանկաբույժներ, մաշկավեներաբաններ
- Մասնակիցների ակնկալվող թվաքանակ՝ 250
- մասնակիցներին շնորհել ՇՄՁ 9 տեսական կրեդիտ,
մաս 1-ի մասնակիցներին շնորհել ՇՄՁ 4 տեսական կրեդիտ,
մաս 2-ի մասնակիցներին շնորհել ՇՄՁ 5 տեսական կրեդիտ
- Կոնտակտ +37494986767

Օր 1՝ ապրիլի 12		
Մաս 1		
«Արտաշատ» դահլիճ		
09:00-10:00	Մասնակիցների գրանցում	
10:00-10:15	Բացման հանդիսավոր արարողություն	
Հաշվիր: Կառավարիր: Զարգացրու. Գենոդերմատոզները ժամանակակից բժշկի և կառավարչի պրակտիկայում. մաս I		
Մոդերատորներ՝ Հովհաննես Հովհաննիսյան / Ալյոնա Կուռատովա		
10:15-10:30	Նորարարություններ և միտումներ ծանր քրոնիկ և հազվագյուտ (օրֆան) հիվանդություններով պացիենտների առողջության կառավարման մեջ	Վիկտորիա Պոլենովա
10:30-10:45	Գենոդերմատոզների բուժման նորարարական մոտեցումներ՝ բուլյոզ էպիդերմոլիզի օրինակում	Իվան Ֆեդունին
10:45-11:00	Բուլյոզ էպիդերմոլիզի գենային թերապիա. Ռուսաստանի փորձը	Օլգա Օռլովա
11:00-11:15	Բուլյոզ էպիդերմոլիզի և մաշկի տափակբջջային քաղցկեղ. բուժման փորձ	Գրիգորի Զինովյեվ
11:15-11:30	Սննդային աջակցման դերը և տեղը օրֆան հիվանդություններով պացիենտների մոտ. ՌԴ ԱԻՆ բազմապրոֆիլ կլինիկայի փորձը	Միխայիլ Նիկիֆիտով
11:30-11:45	Օրֆան պացիենտի թվային շղթայի մոդելի մշակումը՝ որպես որոշումների	Ալյոնա Կուրատովա

	ընդունման արդյունավետ համակարգ գենոդերմատոզների օրինակում	
11:45-12:00	Ընդմիջում	
Հաշվիր: Կառավարիր: Զարգացրու. գենոդերմատոզները ժամանակակից բժշկի և կառավարչի պրակտիկայում. մաս II Մդերատորներ՝ Այլոնա Կուռատովա / Անաստասիա Իոսիֆովա		
12:00-12:15	Իխթիոզ և մաշկի չարորակ հիվանդություններ	Գրիգորի Զինովյեվ
12:15-12:30	Երբ յուրաքանչյուր քայլ կարևոր է. թիմային մոտեցման ուժը երեխաների բուլյոզ էպիդերմոլիզի բուժման մեջ	Ելենա Բելոնոգովա
12:30-12:45	Միկրոբիոմ. մաշկի հազվագյուտ հիվանդությունների ընթացքի չբացահայտված իրականություն	Յուլիա Շոկուտովա
12:45-13:00	Արդյունավետ հաղորդակցություն օրֆան պացիենտների հետ	Անաստասիա Սաբիտովա
13:00-13:15	Ռեաբիլիտացիան՝ որպես հազվագյուտ (օրֆան) հիվանդություններով պացիենտի հաջող բուժման գործիք	Մալիկա Դենիելա
13:15-13:30	Հազվագյուտ դերմատոզների ախտորոշում. կլինիկական ինտուիցիայից մինչև մոլեկուլային ճշգրտություն	Արաքսյա Մանասյան
13:30-14:30	Ընդմիջում	
Բժշկական-սոցիալական ուղեկցում օրֆան պացիենտի առողջության պահպանման գործում Մդերատոր՝ Անաստասիա Իոսիֆովա		
14:30-14:15	Օրֆան հիվանդություններ և պացիենտների հոգե-էմոցիոնալ վիճակը. բժշկական-սոցիալական մոտեցում և աջակցություն	Ելենա Բելոնոգովա
14:15-14:30	Ընտանիքների ուղեկցման տեխնոլոգիա՝ ընտանիքի անդամի մոտ ծանր և կյանքին սպառնացող հիվանդության առաջացման դեպքում	Ասիա Միլլեր / Տաժյանա Սաչկո
14:30-14:45	Հազվագյուտ հիվանդություններով պացիենտների բժշկական սպասարկման ուղեկցման ծառայություն	Անաստասիա Սաբիտովա
14:45-15:00	Օրֆան պացիենտի առողջության կառավարման կատարելագործում՝ բժշկական-սոցիալական ուղեկցման նորարարական մոդելի ներդրումը	Անաստասիա Իոսիֆովա
15:00-15:15	Օգնության համակարգ անկատար ոսկոսկազմով և այլ ոսկրային պաթոլոգիաներով պացիենտների	Ելենա Մեշերեկովա

	համար «Хрупкие люди» հիմնադրամի օրինակով	
Մաս 2		
«Տարսոն» դահլիճ		
Ժամանակը կարևոր է. նյարդամկանային հազվագյուտ հիվանդությունների ախտորոշում և բուժում		
Մոդերատոր՝ Տաճյանա Գրեմյակովա		
10:15-10:35	Դյուշենի մկանային դիստրոֆիա – փոփոխությունների ժամանակաշրջան	Տաճյանա Գրեմյակովա
10:35-10:55	Գլյուկոկորտիկոստերոիդներ – ԴՄԴ-ի թերապիայի «ոսկե» ստանդարտը	Եկատերինա Շոյոդեր
10:55-11:15	ԴՄԴ-ի գենային ախտորոշման հնարավորությունները և արդյունքները ՌԴ-ում	Ելենա Զինինա
11:15-11:30	Երբ ՄՈւԿ ախտորոշումը վերանայման կարիք ունի. ինչպես վաղ հայտնաբերումն օգնում է խուսափել բուժման սխալներից	Ելենա Բելոնոգովա
11:30-12:00	Ընդմիջում	
12:00-12:15	Հազվագյուտ օտորինոլարինգոլոգիական և սուրդոլոգիական հիվանդություններ	Ժաննա Կոսունովա
12:15-12:30	Օրֆան հիվանդությունները օտորինոլարինգոլոգի բժշկի պրակտիկայում	Անտոն Մաչալով
12:30-12:45	Սուրդոլոգի դերը լսողության խանգարումներով, այդ թվում՝ ուղեկցող պաթոլոգիաներով պացիենտների բուժման և ռեաբիլիտացիայի բազմամասնագիտական մոտեցման մեջ	Նայլա Տուլեպեկովա
12:45-13:00	Ալֆա-մանոզիդոզով պացիենտների աուդիոլոգիական պրոֆիլը	Ելենա Նայադինա
13:00-13:15	ԱԽԳ ֆիզկուլտուրա-սպորտային նորարարական ուղղություն՝ ՀՎԽ ունեցող և հաշմանդամություն ունեցող երեխաների համար, այդ թվում՝ օրֆան հիվանդություններով երեխաների, միջգերատեսչական համագործակցության ձևաչափով՝ Ռուսաստանի Դաշնության տարածքում ծրագրի գործարկման օրինակով	Ալինա Օսմակ
13:15-13:30	Պացիենտական կազմակերպության փորձը՝ ՌԴ տարածքում չափազանց հազվադեպ հիվանդություն ունեցող	Ժաննա Կոսունովա

	անձանց կյանքի որակի բարձրացման նպատակով «Հազվագյուտների մեջ ամենահազվագյուտները»	
13:00-13:45	Տրիչեր-Քոլինզի համախտանիշ ունեցող պացիենտ	Գոհար Պետրոսյանց
13:45-14:30	Ընդմիջում	
Առաջնային իմունային անբավարարություններ. հիվանդությունների բազմազանություն, ախտորոշման բարդություններ և ժամանակին հայտնաբերման կարևորություն Մոդերատորներ՝ Նատալյա Բերսենևա, Սևան Իրիցյան		
14:30-14:45	Աուտոբորբոքային հիվանդություններ. ախտորոշման, կլինիկական պատկերի և բուժման առանձնահատկությունները	Աննա Կոզլովա
14:45-15:00	Պացիենտակենտրոն առողջապահություն	Անտոն Եմելին
15:00-15:15	Պացիենտի պատմություն	Նիկիտա Բերսենև
15:15-15:30	Պացիենտական կազմակերպությունների կարևոր դերակատարությունը	Նատալյա Բերսենևա
15:30-15:45	Առաջնային իմունային խանգարումները Հայաստանում. ձևավորման պատմություն	Սևան Իրիցյան
15:45-16:00	Ամբողջ էքզոմի սեքվենավորման ներուժը հազվագյուտ հիվանդությունների համատեքստում	Արսեն Առաքելյան
Օր 2՝ ապրիլի 13		
Մաս 2		
«Արտաշատ» դահլիճ		
Դերմատոլոգիայի նոր դարաշրջան Մոդերատորներ՝ Էդուարդ Ավագյան / Արեգ Չալաբյան		
10:00-10:30	Գենոդերմատոլոգներով հիվանդների օգնության կազմակերպում սահմանափակ ռեսուրսների պայմաններում	Հովհաննես Հովհաննիսյան
10:30-11:00	Ուելսի համախտանիշ-վարման ախտորոշիչ ալգորիթմ	Արամ Շահվերդյան
11:00-11:30	Ձեռքբերված բուլյոզ էպիդերմոլիզ	Արեգ Չալաբյան
11:30-11:50	Ափաներբանային ախտահարումը որպես հազվագյուտ դերմատոլոգների ախտանիշ	Տաթևիկ Սիմոնյան
11:50-12:10	Ընդմիջում	
Մանկաբուժական ասպեկտներ հազվագյուտ հիվանդությունների դեպքում Մոդերատորներ՝ Ելենա Բելոնոգովա / Սերգեյ Սարգսյան		
12:10-12:30	Մուկովիսցիդոզ. ախտորոշում հասուն տարիքում – առասպել՞, թե՞ իրականություն	Սաթենիկ Հարությունյան

12:30-12:50	Պաթոլոգիկ կոտրվածքների գենետիկ դետերմինանտը երեխաների մոտ. ախտորոշիչ քվեսթ	Ելենա Մերկուրևա
12:50-13:10	Անընդհատ ռեաբիլիտացիա տեղական համայնքներում. «Շարժական ռեաբիլիտացիայի ծառայության» նախագծի աշխատանքային փորձ	Նադեժդա Եպիշինա
13:10-13:30	Առաջնային իմունային անբավարարություններ	Լիլի Ղարաբյոկյան
13:30-13:50	5, 10 մեթիլենտետրահիդրոֆոլատոնեդուկտազ ֆերմենտի վաղ դրսևորում	Անի Գևորգյան
13:50-14:10	Կրեատինի դեֆիցիտի խանգարումներ	Մանե Թադևոսյան
14:10-14:30	Վիլսոնի հիվանդություն	Զարուհի Թավադյան
14:30-14:50	Կլայն-Լևինի համախտանիշ	Սամսոն Խաչատրյան
Մաս 2		
«Տարսոն» դահլիճ		
Տեսողական օրգանի հազվագյուտ հիվանդություններ		
Մոդերատոր՝ Օլգա Կոռովյակովա		
10:00-10:15	Ցանցաթաղանթի չարորակ ուռուցք երեխաների մոտ. ախտորոշում, բուժման ժամանակակից մոտեցումներ	Օլգա Կրիվովյազ
10:15-10:30	Ռետինոբլաստոմա երեխաների մոտ. խնդրի լուծման ուղիներ	Օլգա Կոռովյակովա
10:30-10:45	Երեխաների աչքի հազվագյուտ գենետիկորեն պայմանավորված պաթոլոգիաներ. կլինիկական դեպքեր պրակտիկայից	Սերգեյ Լեսովոյ
10:45-11:00	Ստյորջ-Վեբեր-Կրաբբե համախտանիշով երեխաների գլաուկոմայի համակցված բուժում	Յուլիա Կուզնեցովա
11:00-11:15	Խորեոիդալ մելանոմա վիտրիդոով պացիենտի մոտ	Արփինե Պետրոսյան
11:15-11:30	Քաթերի բազալքցջային կարցինոմա	Լիլիթ Առուստամյան
11:30-11:45	Իխթիոզով պացիենտի լագոֆթալմի բուժում	Արմինե Սարգսյան
11:45-12:10	Ընդմիջում	
Էթիկա և հազվագյուտ հիվանդությունների գենետիկա, պացիենտների հայտնաբերման և հաշվառման առանձնահատկություններ, ժամանակակից սքրինինգներ		
Մոդերատոր՝ Արտեմ Գասպարյան		
12:10-12:25	Հազվագյուտ հիվանդությունները Հայաստանում	Արտեմ Գասպարյան
12:25-12:40	Ժամանակակից գենոմային նորագույն տեխնոլոգիաներ՝ հազվագյուտ հիվանդությունների ախտորոշման մեջ	Սուսաննա Միդյան

12:40-12:55	Աթերիաստ օստեոգենեզի ախտորոշման ժամանակակից ռազմավարություններ. ախտանշաններից դեպի մոլեկուլային հետազոտություններ	Ելենա Մեոկուրևա
12:55-13:10	Լիզոսոմային կուտակման հիվանդություններ. ընտրովի սքրինինգի կլինիկական չափանիշներ	Յուլիա Կատալեվսկայա
13:10-13:30	Ընդմիջում	
Հազվագյուտ հեմատոլոգիական հիվանդություններ Մոդերատոր՝ Հեղինե Խաչատրյան		
13:30-13:45	Թալասեմիա	Մարիա Բադիկյան
13:45-14:00	Ձեռքբերված հեմոֆիլիա	Նելլի Սարգսյան
14:00-14:15	Գիշերային պարօքսիզմալ հեմոգլոբինուրիա	Լիանա Համբարձումյան
14:15-14:30	Թրոմբոզ երեխաների մոտ	Կլոդետ Ստեփանյանց
14:30-14:45	Հեմոֆիլիաներ, բուժման ժամանակակից մոտեցումներ, գենային թերապիա	Հեղինե Խաչատրյան