

ПОПЕРЕДНЯ ПРОГРАМА
науково-практичної конференції
«Проблеми спадкової та мультифакторної патології»

15 травня 2026 року

м. Київ

9.00-9.30	Привітання	
9.30-10.00	Генетика людини: міфи і реальність	Наталія Горovenко , д.м.н., проф., чл-кор НАМНУ, завідувач кафедри медичної та лабораторної генетики Національного університету охорони здоров'я імені П.Л.Шутика, Президент ВАСМЛГ
10.00-10.30	Криза інтерпретації генетичних варіантів: коли результати WGS є, а відповіді немає	Гаяне Акопян , д.м.н., проф., директор Інституту спадкової патології НАМНУ
10.30-10.50	Вторинні знахідки в генетичному аналізі: етика, практика, хаос	Наталія Ольхович , д.б.н., завідувач центру генетичної діагностики та клітинної імунотерапії ДНП «НДСЛ «Охматдит» МОЗ України»
10.50-11.10	Материнсько-плодові міжгенні взаємодії та здоров'я нащадків: сучасні аспекти профілактики мультифакторної патології	Зоя Россоха , к.м.н., завідувач експертно-аналітичного центру молекулярної генетики ВП "Університетська лікарня 1" НУОЗ України імені П.Л. Шутика
11.10-11.30	Оцінка полігенних та мультифакторних ризиків: в прірві між очікуванням та реальністю	Дмитро Микитенко , д.м.н., проф., керівник Генетичного центру материнства та дитинства професора Д. Микитенка
11.30-11.50	Перерва на каву	
11.50-12.10	Мозаїцизм у здоров'ї та хворобах людини - як запідозрити, як діагностувати, як консультувати	Маргарита Ніколенко , д.м.н., директор МБЦ "ГЕНОМ"
12.10-12.30	Моніторинг вроджених вад розвитку в Україні	Наталія Зимак-Закутня , директор КП «Хмельницька міська дитяча лікарня» ХОР
12.30-12.50	Orphanet і ORPHA-коди: навіщо це Україні	Наталія Самоненко , завідувач центру орфанних захворювань та генної терапії ДНП «НДСЛ «Охматдит» МОЗ України»
12.50-13.10	Медико-генетична допомога в умовах військового стану: виклики і рішення	Микола Веропотвелян , д.м.н., генеральний директор КНП «Міжобласний Центр Медичної Генетики та Пренатальної Діагностики імені П.М. Веропотвеляна» ДОР
13.10-13.30	Шлях пацієнта зі спадковою патологією до реального діагнозу: ініціація, маршрутизація, конфірмація	Еріка Пацкун , завідувач обласної медико-генетичної консультації КНП «Закарпатська обласна клінічна лікарня імені Андрія Новака»
13.30-16.00	Проходження тестування. За умови успішного проходження тестування учаснику нараховується: <ul style="list-style-type: none"> • Особиста участь – 4,5 бали • Дистанційна участь – 4,5 бали • Стендова доповідь – 10 балів 	

14.00-16.00	Перерва на обід
-------------	-----------------

Майстер-клас «Цитогеноміка нового покоління: сучасні алгоритми аналізу структурних варіантів геному в клінічній практиці»		
16.00-16.20	Від каріотипу до цитогеноміки: еволюція методів дослідження і ролі цитогенетика	Антон Бровко , к.б.н., заступник генерального директора з інновацій та генетичних досліджень клініки ISIDA
16.20-16.40	Сучасні підходи до виявлення структурних варіантів геному в онкології	Наталія Трофімова , к.б.н., завідувач лабораторії медичної генетики ЦГДКІ ДНП «НДС.Л «Охматдит» МОЗ України» ЦГДКІ Уляна Лихова , завідувач відділу онкогенетичних досліджень лабораторії медичної генетики ЦГДКІ ДНП «НДС.Л «Охматдит» МОЗ України» ЦГДКІ
16.40-17.00	Складнощі та особливості інтерпретації втрати гетерозиготності у результатах хромосомного мікроматричного аналізу	Роман Гулковський , к.б.н., фахівець з методичної підтримки ТОВ «АЛТ Україна» Ltd
17.00-17.20	Генотипування цілого геному та аналіз асоціацій (GWAS) в науці та практиці	Галина Макух , д.б.н., завідувач регіонального центру неонатального скринінгу КНП «Львівський обласний перинатальний центр» ЛОР
17.20-17.40	Можливості, які відкриває long-read секвенування	Тетяна Ладан , директор з управління продуктами ТОВ БІОІНКС ЛАБ
17.40-18.00	Трансляційне значення аналізу мікробіому: від діагностичних маркерів до терапевтичних стратегій	Вероніка Ніколаєва , біоінформатикня ІМБІГ НАНУ
18.00-19.30	Питання-відповіді, відпрацювання практичних навичок, тестування За умови успішного проходження тестування учаснику нараховується: <ul style="list-style-type: none"> • Особиста участь – 7,5 балів • Дистанційна участь – 5 бали 	

Майстер-клас «Складні діагностичні випадки в клінічній генетиці: від диференційної діагностики до персоналізованої тактики ведення згідно з міжнародними протоколами»		
16.00-16.15	Кейс 1	Доповідач уточнюється
16.15-16.30	Кейс 2	Доповідач уточнюється
16.30-16.45	Кейс 3	Доповідач уточнюється
16.45-17.00	Кейс 4	Доповідач уточнюється
17.00-17.15	Кейс 5	Доповідач уточнюється
17.15-17.30	Кейс 6	Доповідач уточнюється
17.30-19.00	Питання-відповіді, відпрацювання практичних навичок, тестування За умови успішного проходження тестування учаснику нараховується: <ul style="list-style-type: none"> • Особиста участь – 6 балів • Дистанційна участь – 4 бали 	

Майстер-клас «Сучасні стандарти роботи середнього медичного персоналу в генетичній медицині: від преаналітики до інфекційного контролю» (онлайн)		
15.40-15.55	Комунікація з пацієнтом і родиною в генетичній службі: роль середнього медичного персоналу	Таміла Ходзевич , старша медична сестра центру орфанних захворювань та генної терапії ДНП «НДСЛ «Охматдит» МОЗ України»
15.55-16.10	Нові компетентності середнього медичного персоналу в генетичній медицині: навчання, стандарти і професійний розвиток	Софія Хвостенко , старший фельдшер-лаборант центру генетичної діагностики та клітинної імунотерапії ДНП «НДСЛ «Охматдит» МОЗ України»
16.10-16.25	Преаналітичний етап у генетичній лабораторії: відповідальність, помилки та роль середнього медичного персоналу	Марина Забродна , фельдшер-лаборант відділу неонатального скринінгу ЛМГ ЦГДКІ ДНП «НДСЛ «Охматдит» МОЗ України»
16.25-16.40	Контроль контамінації в ПЛР-лабораторії: від теорії до практики	Доповідач уточнюється
16.40-16.55	Біобезпека та біозахист у генетичній лабораторії: безпека персоналу та контроль використання біоматеріалу	Тетяна Журенко , ліка-лаборант генетик відділу неонатального скринінгу ЛМГ ЦГДКІ ДНП «НДСЛ «Охматдит» МОЗ України»
16.55-18.40	Питання-відповіді, відпрацювання практичних навичок, тестування. За умови успішного проходження тестування учаснику нараховується 5 балів	

Промо тайм. Лікування генетичних захворювань

14.00-14.20	Ранні прояви хвороби Фабрі <i>Доповідь підготовлена за підтримки компанії Санофі та не є підставою для нарахування балів за системою безперервного навчання лікарів</i>	Наталія Самоненко
14.20-14.40	Діагностика хвороби Гоше в Україні <i>Доповідь підготовлена за підтримки компанії Санофі та не є підставою для нарахування балів за системою безперервного навчання лікарів</i>	Наталія Сінчук
14.40-15.00	Синдром Хантера. Шлях пацієнта до встановлення діагнозу та моніторинг перебігу захворювання <i>Доповідь підготовлена за підтримки компанії Такеда та не є підставою для нарахування балів за системою безперервного навчання лікарів</i>	Гаяне Акопян
15.00-15.20	Маршрут пацієнта зі СМА <i>Доповідь підготовлена за підтримки компанії Рош та не є підставою для нарахування балів за системою безперервного навчання лікарів</i>	Наталія Самоненко
15.20-15.40	Передумови високої ефективності генної терапії СМА <i>Доповідь підготовлена за підтримки компанії Новартіс та не є підставою для нарахування балів за системою безперервного навчання лікарів</i>	Наталія Ольхович
15.40-16.00	CLN2: від клінічної підозри до лабораторного підтвердження — оптимальний діагностичний маршрут <i>Доповідь підготовлена за підтримки компанії Біомарин та не є підставою для нарахування балів за системою безперервного навчання лікарів</i>	Наталія Ольхович