

ISSN 0031-403x (Print)
ISSN 1990-2182 (Online)

Педиатрия

Журнал имени Г.Н. Сперанского

2023/Том 102/№6



18+

ОРИГИНАЛЬНЫЕ СТАТЬИ

- С.Р. Еникеева, Л.С. Созаева, И.С. Чугунов, М.А. Карева, В.П. Богданов, Н.Ю. Калинин, А.А. Колодкина, О.Б. Безлепкина, В.А. Петеркова*
Первичная надпочечниковая недостаточность с X-сцепленным наследованием у детей 8
S.R. Enikeeva, L.S. Sozaeva, I.S. Chugunov, M.A. Kareva, V.P. Bogdanov, N.Yu. Kalinchenko, A.A. Kolodkina, O.B. Bezlepkina, V.A. Peterkova
Primary adrenal insufficiency with X-linked inheritance in children
- Д.А. Решичков, А.В. Лопатин, С.А. Ясонов, И.Г. Васильев, А.Ю. Кугушев, Е.В. Щепкина*
Диагностика и оценка эффективности хирургических методик лечения несиндромальных изолированных краниосиностозов у детей старше 2 лет на примере скафоцефалии и лобной плагиоцефалии 19
D.A. Reshchikov, A.V. Lopatin, S.A. Yasonov, I.G. Vasilyev, A.Yu. Kugushev, E.V. Shchepkina
Diagnosis and evaluation of the effectiveness of surgical methods for treating non-syndromic isolated craniosynostosis in children over 2 years old using the example of scaphocephaly and frontal plagiocephaly
- А.Э. Восканян, Н.А. Семенова, А.Л. Головтеев, А.А. Жмурова-Кривенцова, О.Н. Титова, А.А. Степанова, О.Р. Исмагилова, О.А. Щагина, С.В. Думова, О.Л. Чугунова*
Наследственные формы прионной болезни в педиатрической практике: обзор литературы и описание собственных клинических наблюдений 27
A.E. Voskanyan, N.A. Semenova, A.L. Golovtееv, A.A. Zhmurova-Kriventsova, O.N. Titova, A.A. Stepanova, O.R. Ismagilova, O.A. Shchagina, S.V. Dumova, O.L. Chugunova
Hereditary forms of prion disease in pediatric practice: bibliographic review and series of clinical cases
- С.В. Михайлова, Е.Ю. Захарова, Ю.Б. Юрасова, Е.Е. Петряйкина*
Наследственные гипомagneмии у детей: патогенез, клиническая картина и подходы к лечению 36
S.V. Mikhailova, E.Yu. Zakharova, Yu.B. Yurasova, E.E. Petryaykina
Hereditary hypomagnesemias in children: pathogenesis, clinical picture and treatment approaches
- М.Е. Аксёнова, Н.М. Зайкова, Т.В. Лепашева*
Тубулоинтерстициальный нефрит с увеитом: серия клинических наблюдений 48
M.E. Aksenova, N.M. Zaikova, T.V. Lepasheva
Tubulointerstitial nephritis and uveitis syndrome: series of clinical cases
- С.С. Вязанкина, Т.Н. Будкина, М.М. Лохматов, С.Г. Макарова, А.П. Фисенко, Н.Н. Мурашкин, А.С. Потапов, К.А. Куликов, О.А. Еreshko, А.А. Галимова, И.Г. Гордеева, В.И. Олдаковский, А.В. Тупыленко, Г.А. Королёв, Г.Б. Мовсисян, А.О. Анушенко, О.В. Усольцева, Е.А. Кулебина, А.С. Павлова*
Эффективность различных терапевтических подходов в лечении детей с эозинофильным эзофагитом 55
S.S. Vyazankina, T.N. Budkina, M.M. Lokhmatov, S.G. Makarova, A.P. Fisenko, N.N. Murashkin, A.S. Potapov, K.A. Kulikov, O.A. Ereshko, A.A. Galimova, I.G. Gordееva, V.I. Oldakovskiy, A.V. Tupylenko, G.A. Korolev, G.B. Movsisyan, A.O. Anushenko, O.V. Usoltseva, E.A. Kulebina, A.S. Pavlova
Various therapeutic approaches in the treatment of eosinophilic esophagitis in children
- А.В. Винокурова, А.С. Потапов, М.М. Лохматов, Д.В. Хазыкова, М.О. Прохоренкова, А.П. Фисенко*
Эффективность трансабдоминальной ультразвуковой диагностики состояния толстой кишки для оценки эндоскопической активности язвенного колита у детей 66
A.V. Vinokurova, A.S. Potapov, M.M. Lokhmatov, D.V. Khazykova, M.O. Prokhorenkova, A.P. Fisenko
Transabdominal ultrasound colon diagnostics with the purpose of assessment of the endoscopic activity of ulcerative colitis in children
- П.Л. Окорочков, О.В. Васюкова, М.П. Колтакова, Е.В. Нагаева*
Особенности композиционного состава тела и метаболического профиля у детей с саркопеническим ожирением 74
P.L. Okorokov, O.V. Vasyukova, M.P. Koltakova, E.V. Nagaeva
Body composition and metabolic status in children with sarcopenic obesity

ОБЗОРЫ ЛИТЕРАТУРЫ

- В.Н. Котов, Н.С. Грачёв, А.В. Лопатин, А.Ю. Кугушев, А.А. Корнеев*
Херувизм 81
V.N. Kotov, N.S. Grachev, A.V. Lopatin, A.Yu. Kugushev, A.A. Korneev
Cherubism. A bibliographical review
- С.В. Байко*
Атипичный гемолитико-уремический синдром у детей, ассоциированный с антителами к фактору H: клинические проявления, диагностика и лечение 88
S.V. Baiko
Anti-factor H antibody associated atypical hemolytic-uremic syndrome in children: clinical profile, diagnosis and treatment
- Е.П. Батаева, И.К. Богомолова, А.Б. Долина, А.Г. Опарина*
Поражение почек у детей при новой коронавирусной инфекции, вызванной SARS-CoV-2: систематический обзор ... 105
E.P. Bataeva, I.K. Bogomolova, A.B. Dolina, A.G. Oparina
Kidney damage in children with a new coronavirus infection caused by SARS-CoV-2: a systematic review

<i>А.Р. Шудуева, И.А. Ковалёв, Ю.Л. Мизерницкий</i> Состояние дыхательной системы у детей с гемодинамикой Фонтана	115
<i>A.R. Shudueva, I.A. Kovalev, Yu.L. Mizernitskiy</i> Respiratory system in children with Fontan circulation from the pulmonologist's point of view	
<i>Ю.Г. Самойлова, М.В. Матвеева, В.Э. Юн, М.В. Кошмелева, Д.А. Кудлай, Д.Е. Галюкова, Д.А. Качанов, Е.И. Трифонова, Т.В. Сиволобова, В.Э. Муталими</i> Влияние сахарного диабета на когнитивные функции в детском и подростковом возрасте	123
<i>Yu.G. Samoilova, M.V. Matveeva, V.E. Yun, M.V. Koshmeleva, D.A. Kudlay, D.E. Galyukova, D.A. Kachanov, E.I. Trifonova, T.V. Sivolobova, V.E. Mutalimi</i> Diabetes mellitus and the cognitive functions in childhood and adolescence	
<i>Ю.Г. Самойлова, М.В. Матвеева, Д.В. Подчинова, Д.А. Кудлай, Т.Д. Вацадзе, О.А. Логинова</i> Значение функциональной магнитно-резонансной томографии в разработке терапевтических подходов при ожирении в детской практике	128
<i>Yu.G. Samoilova, M.V. Matveeva, D.V. Podchinenova, D.A. Kudlay, T.D. Vachadze, O.A. Loginova</i> Functional magnetic resonance imaging in the development of therapeutic approaches for obesity in pediatric practice	

В ПОМОЩЬ ПРАКТИЧЕСКОМУ ВРАЧУ

<i>Т.В. Белоусова, С.А. Лоскутова, А.О. Затолокина, Т.Ю. Сверщевская, Е.Н. Колотова</i> Аутовоспалительные заболевания в практике врача неонатолога и педиатра: клинические наблюдения	134
<i>T.V. Belousova, S.A. Loskutova, A.O. Zatolokina, T.Yu. Svershevskaya, E.N. Kolotova</i> Autoinflammatory diseases in the pediatric neonatologist's and physician's practices: series of clinical cases	
<i>Н.А. Федорушкина, Т.Э. Боровик, Н.Г. Звонкова, Т.В. Бушуева, С.П. Яцык, Ина Соколов, И.М. Гусева, В.А. Скворцова, Л.М. Кузенкова, О.Л. Лукьянова, Т.В. Казюкова, А.П. Фисенко</i> Современные возможности лечебного питания пациентов с детским церебральным параличом при нарушениях нутритивного статуса	140
<i>N.A. Fedorushkina, T.E. Borovik, N.G. Zvonkova, T.V. Bushueva, S.P. Yatsyk, Ina Sokolov, I.M. Guseva, V.A. Skvortsova, L.M. Kuzenkova, O.L. Lukyanova, T.V. Kazyukova, A.P. Fisenko</i> Current possibilities for nutritional interventions in children with cerebral palsy	
<i>О.В. Долгих, Д.Г. Дианова, Н.А. Никоношина</i> Сравнительная оценка продукции тиреотропного гормона, кортизола и серотонина как маркеров нейроэндокринной регуляции процессов адаптации к особенностям учебного процесса у мальчиков-школьников различных возрастных групп	152
<i>O.V. Dolgikh, D.G. Dianova, N.A. Nikonoshina</i> Comparative evaluation of thyroid-stimulating hormone, cortisol and serotonin production as the neuroendocrine regulation markers of adaptation processes to the peculiarities of the educational process in male schoolchildren of different age groups	

ЗАМЕТКИ ИЗ ПРАКТИКИ

<i>Е.Б. Мачнева, А.В. Мезенцева, А.Е. Буря, Л.В. Ольхова, М.С. Курицына, Ю.А. Николаева, Е.А. Пристанскова, С.В. Михайлова, Е.В. Скоробогатова</i> Опыт проведения аллогенной трансплантации гемопоэтических стволовых клеток у пациента с альфа-маннозидозом	160
<i>E.B. Machneva, A.V. Mezentseva, A.E. Burya, L.V. Olkhova, M.S. Kuritsyna, Yu.A. Nikolaeva, E.A. Pristanskova, S.V. Mikhailova, E.V. Skorobogatova</i> Allogeneic hematopoietic stem cell transplantation in a pediatric patient with alpha-mannosidosis	
<i>И.Н. Скапенков, А.Ю. Тверитнева, К.В. Шаргина, Ю.С. Богородицкий, М.С. Пуляевская, Н.А. Недочуков</i> Новообразования у детей с синдромом Костелло: опыт Российской детской клинической больницы	165
<i>I.N. Skapenkov, A.Yu. Tveritneva, K.V. Shargina, Yu.S. Bogoroditskiy, M.S. Pulyayevskaya, N.A. Nedochukov</i> Neoplasms in children with Costello Syndrome: experience of the Russian Children's Clinical Hospital with the Pirogov Russian National Research Medical University of the Ministry of Healthcare of Russia (Moscow, Russia)	
<i>Е.И. Каширская, Е.Р. Швечихина, И.В. Сопрунова, М.Х. Биджиева</i> Гликогеновая болезнь, IX тип у детей: клинические наблюдения	170
<i>E.I. Kashirskaya, E.R. Shvechikhina, I.V. Soprunova, M.H. Bydjieva</i> Glycogen disease type IX in children: clinical observations	
<i>Т.В. Конюхова, В.А. Гладкова</i> Клиническое наблюдение синдрома Пирсона у ребенка 6 месяцев	176
<i>T.V. Konjukhova, V.A. Gladkova</i> Clinical case of Pearson syndrome in a 6-month-old child	
<i>А.Н. Семьячкина, Е.А. Николаева, А.Р. Забродина, Г.В. Дживанширян, С.В. Боченков</i> Клинические проявления и дифференциальная диагностика редкой формы наследственной дисплазии соединительной ткани – синдрома вялой кожи (cutis laxa)	181
<i>A.N. Semyachkina, E.A. Nikolaeva, A.R. Zabrodina, G.V. Dzhivanshiryan, S.V. Bochenkov</i> Clinical manifestations and differential diagnosis of a rare form of hereditary connective tissue dysplasia, Cutis laxa syndrome	

<i>Д.Ю. Грицевская, В.Ю. Воинова, М.А. Школьникова</i> Варьирующая тяжесть течения неонатальной формы синдрома Марфана: корреляция генотип–фенотип.....	187
<i>D.Yu. Gritsevskaya, V.Yu. Voynova, M.A. Shkolnikova</i> Varying severity of the course of the neonatal form of Marfan syndrome: genotype/phenotype correlation	
<i>Н.С. Демикова, Ю.Ю. Коталевская</i> Редкий наследственный синдром врожденных пороков сердца и скелетных аномалий: первое описание в России	191
<i>N.S. Demikova, Yu.Yu. Kotalevskaya</i> Rare hereditary congenital heart defects and skeletal malformations syndrome: Russia's first description of a clinical case	
<i>И.А. Ковалёв, В.М. Соловьёв, В.В. Березницкая, Е.К. Кульбачинская, С.А. Термосесов, Н.В. Терехова</i> Синдром недостаточности высвобождения кальция – редкий вариант катехоламинергической полиморфной желудочковой тахикардии.....	195
<i>I.A. Kovalev, V.M. Soloviov, V.V. Bereznitskaya, E.K. Kulbachinskaya, S.A. Termosesov, N.V. Terekhova</i> Calcium release deficiency syndrome, a rare variant of catecholaminergic polymorphic ventricular tachycardia	
<i>Е.В. Полякова, А.Ю. Якшина, В.В. Березницкая, Н.В. Щербакова</i> Генетически детерминированное прогрессирующее заболевание проводящей системы сердца у ребенка с вариантами гена <i>SCN5A</i>.....	202
<i>E.V. Polyakova, A.Yu. Yakshina, V.V. Bereznitskaya, N.V. Shcherbakova</i> Genetically determined progressive cardiac conduction disease in a child with <i>SCN5A</i> misregulation	

КРАТКОЕ СООБЩЕНИЕ

<i>А.И. Асманов, О.А. Бреева</i> Современные варианты хирургической коррекции врожденной атрезии хоан у детей первого года жизни.....	209
<i>A.I. Asmanov, O.A. Breeva</i> Modern options for surgical correction of congenital choanal atresia in children in the first year of life	