

Конгресс Европейского общества по изучению иммунодефицитов (ESID) состоялся 11–14 сентября 2017 г. в Эдинбурге (Великобритания)

Конгресс ESID является мероприятием, где специалисты нашего Центра делятся опытом работы в области диагностики и терапии детей с иммунодефицитами. Одним из важных аспектов лечения маленьких пациентов с иммунодефицитами в России является проведение терапии с учетом предшествующих инфекционных осложнений, в том числе и генерализованной БЦЖ-инфекции, как осложнения проведения вакцинации. Этому был посвящен

доклад на мастер-классе представителей рабочей группы по врожденным заболеваниям Европейской группы по трансплантации крови и костного мозга (IEWP EBMT) «Воспалительный синдром, связанный с БЦЖ, у пациентов с тяжелой комбинированной иммунной недостаточностью после трансплантации гемопоэтических стволовых клеток с применением TCR α -/ β -/CD19-деплеции — опыт одного центра», который представила А.Л. Лаберко.

XI международный симпозиум «Трансплантация гемопоэтических стволовых клеток. Генная и клеточная терапия», посвященный памяти Р.М. Горбачевой, состоялся 14–16 сентября 2017 г. в Санкт-Петербурге

В программе Симпозиума состоялись лекции иностранных коллег — президента Европейской группы по трансплантации крови и костного мозга (EBMT) Н. Крегера (Германия), А. Бачигалупо (Италия), Р. Гейла (США), А. Цандера (Германия), В. Фиббе (Нидерланды), А. Наглера (Израиль) и др. Состоялась сессия по детской гематологии-онкологии, где выступили Ю.Е. Марейко, Г.Л. Менткевич, А.А. Масчан, М.А. Масчан, П.В. Кожокар, И.В. Казанцева, О.В. Паина и А.Г. Волкова. 15 сентября состоялось выступление К.И. Киргизова. В рамках сессии о роли медицинской сестры выступили детские медицинские психологи А.Е. Хаин и Р.Б. Мирошкин.

Рассказывает врач-детский онколог М.М. Бургол: «14 сентября состоялась сессия по редактированию генома в гематологии-онкологии и трансплантации гемопоэтических стволовых клеток. Г. Вагемакер (Нидерланды) прочитал лекцию о но-

вых методах воздействия на гемопоэтические стволовые клетки в эпоху развития генной терапии; Б. Фезе (Гамбург, Германия) показал, какими инструментами мы можем редактировать геном; И. Джонстон (Германия) рассказал, что уже сегодня можно использовать данные технологии с помощью простых решений. Доклад М.А. Масчана был посвящен будущему клеточной терапии у детей (пилотные исследования в России и мире), а лекция В. Касима (Великобритания) была посвящена первым результатам практического применения CAR-клеток у детей. В рамках сессии был организован телемост с Ф.Д. Урновым (США), который ввел термин «редактирование генома». Он рассказал о возможностях, которые открываются перед современными учеными, занимающимися разработкой новых инструментов генной терапии. Сессия показала, что мы стоим на пороге совершенно новой эпохи — точной и безопасной терапии».