

(проф. Л.Д.Панова, доц. А.Я.Валиулина), грамота ФГБОУ ВО БГМУ (Климентьева М.М.), Значок «Отличник здравоохранения» (проф. Р.Ф. Гатиятуллин), Лауреат премии «Профессор года» (проф. Э.Н. Ахмадеева), Лауреат 12-й Национальной премии «Репродуктивное завтра России» в номинации «Несущие свет» (профессор Панова Л.Д.). За достижения в области международной деятельности в 2024 г. профессор Ахмадеева Э.Н. получила медаль Министерства здравоохранения Киргизии и Медаль Душамбинского медицинского университета.

Программа развития кафедры

Совершенствование учебной и учебно-методической работы:

1. Разработка учебно-методических комплексов новых элективных и факультативных дисциплин «Искусственный интеллект в практике педиатра», «Методы функциональной диагностики в практике педиатра».
2. Разработка учебно-методических комплекса дисциплины «Госпитальная педиатрия» в соответствии с новым федеральным государственным образовательным стандартом.
3. Разработка мультимедийных пособий.
4. Ежегодное обновление презентаций и видеозаписей лекций профессорско-преподавательского состава кафедры по всем дисциплинам.
5. Создание библиотеки видеозаписей клинических разборов больных.
6. Проведение Всероссийской Олимпиады по педиатрии ежегодно.

Научно-исследовательская работа:

1. Выполнение научно-исследовательской работы «Разработка продуктов функционального питания для коррекции микробиоты кишечника и кишечного барьера у детей с иммуноопосредованными заболеваниями» в рамках проекта «Разработка линейки продуктов функционального питания для профилактики и лечения сердечно-сосудистых заболеваний, когнитивных нарушений, иммунодефицитов» «Приоритета-2030».
2. Участие профессорско-преподавательского состава в проведении клинических исследований и клинических апробаций на базе Клиники БГМУ.
3. Публикации статей в зарубежных и российских журналах баз Web of Science, Scopus.
4. Участие в конкурсах на гранты на проведение научных исследований, в том числе для молодых ученых.

Совместная работа с практическим здравоохранением:

1. Работа в качестве главных внештатных специалистов Министерства здравоохранения Республики Башкортостан и Приволжского федерального округа.

2. Разработка протоколов ведения пациентов на основе клинических рекомендаций.

3. Проведение российских, республиканских и межрайонных конференций.

4. Продолжить проведение ежегодных Третьяковских чтений.

5. Участие в оказании медицинской помощи детям в Клинике БГМУ по высокочувствительным КСГ.

Подготовка научно-педагогических кадров:

1. Подготовка молодых научно-педагогических кадров в научной ординатуре и аспирантуре (3 аспиранта).

Заведующий кафедрой
госпитальной педиатрии:



В.А.Малиевский

**Отчет о работе за 2021-2026 гг. и программа развития кафедры
госпитальной педиатрии
ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России
на 2026-2031 гг.**

На кафедре госпитальной педиатрии обучаются студенты 4 и 6 курсов педиатрического факультета по образовательной программ ФГОС ВО по специальности 31.05.02 – Педиатрия, ординаторы по специальностям 31.08.19 – Педиатрия (ординатура), 31.08.18 – Неонатология (ординатура), 31.08.17 – Детская эндокринология (ординатура). На кафедре также проходят Клиническая практика на должностях среднего медицинского персонала (2 курс) и Клиническая практика педиатрического профиля, в том числе НИР (5 курс).

Реализуемые дисциплины: «Госпитальная педиатрия», дисциплины по выбору «Доказательная медицина в педиатрии», «Современные подходы к выхаживанию маловесных детей», «Иммунопатология детского возраста», «Антибактериальная терапия в педиатрии», «Дифференциально-диагностические алгоритмы в педиатрии».

В настоящее время кафедра имеет высокий научно-педагогический потенциал. Остепененность преподавателей кафедры составляет 76,47%. Профессорско-преподавательский состав кафедры работает в различных направлениях науки и детского здравоохранения – неонатология и перинатология (д.м.н., проф. Ахмадеева Э.Н., д.м.н., проф. Амирова В.Р., д.м.н., проф. Панова Л.Д., доц., к.м.н. Брюханова О.А, доц., к.м.н. Валиулина А.Я., асс. А.Н.Кондратьева), детская нефрология – (доцент., к.м.н., Павлова М.Ю.), детская кардиология (д.м.н., проф. Малиевский В.А., асс. Жуков С.С.), детская аллергология, пульмонология (д.м.н., проф. Гатиятуллин Р.Ф., асс. Владимирова А.А.), детская гастроэнтерология (д.м.н., доцент Нижегород А.А., асс. Ю.П.Павлова), детская эндокринология (д.м.н., проф. Малиевский О.А, доцент, к.м.н., Климентьева М.М., ассистент Сафуанова В.И.).

Проф. О.А. Малиевский является соавтором учебника «Детская эндокринология», проф. А.А. Нижегород – учебника «Госпитальная педиатрия».

Показатели учебно-методической работы

	Общая сумма баллов	Средний балл
2021 - 2022	10420 баллов	850,6
2022 - 2023	9 113 баллов	793,7
2023 - 2024	7485 баллов	414,7
2024-2025	7830 баллов	569

Успеваемость по дисциплине «Госпитальная педиатрия»

№ п/п	Показатель/ед. измерения	2020-2021уч.г	2021-2022уч.г	2022-2023	2023-2024	2024-2025
1	Абсолютная успеваемость/%	86,7%	94,1%	92,2%	90,2	91,2
2	Качественная	62,8%	80,75%	72,9%	72,4	73,4
3	Средний балл	3,7	4,08	3,93	3,8	3,9

В 2024 и 2026 года проведена Всероссийская Олимпиада по педиатрии.

Научно-исследовательская деятельность

На протяжении последних 5 лет опубликовано научных работ, в том числе в изданиях, входящих в РИНЦ – 164, Scopus, WoS – 53, издания из перечня ВАК – 44 работы.

На базе педиатрического отделения Клиники БГМУ проводятся клинические апробации по 4 протоколам (62 пациента на помповой инсулинотерапии), а также оказывается высокотехнологичная медицинская помощь (520 случаев).

В 2021-2026 года проводились и/или продолжают проводиться клинические исследования:

№	Наименование протокола
1.	1218-0091 (DINAMO) «Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности эмпаглифлозина и линаглиптина в течение 26 недель, с периодом продления по оценке безопасности двойного-слепого активного лечения до 52 недель, в параллельных группах детей и подростков с сахарным диабетом 2 типа»
2.	МК-8835-059 «Многоцентровое двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое клиническое исследование III фазы для оценки безопасности и эффективности эртуглифлозина (МК-8835/PF-04971729) у педиатрических пациентов (в возрасте от 10 до 17 лет включительно) с сахарным диабетом 2-го типа»
3.	Протокол CV181375 (D1680C00019) «Многоцентровое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, двойное слепое, 26-недельное исследование фазы 3 в параллельных группах с дополнительным периодом оценки безопасности продолжительностью 26 недель с целью установления безопасности и эффективности Дапаглифлозина 5 мг и 10 мг и Саксаглиптина 2,5 мг и 5 мг у детей с сахарным диабетом 2-го типа в возрасте от 10 лет и старше, но не достигших 18 лет», фаза III

№	Наименование протокола
4.	Протокол H8O-MS-GWBQ «Безопасность и эффективность эксенатида при применении его в виде монотерапии и в качестве дополнительной терапии к пероральным противодиабетическим препаратам у детей и подростков с диабетом 2 типа», фаза III
5.	Протокол CP-4-006 «Открытое, рандомизированное, многоцентровое, 12-ти месячное клиническое исследование фазы III по оценке эффективности и безопасности MOD-4023 при еженедельном введении в сравнении с ежедневной заместительной терапией Генотропином® у детей препубертатного возраста с недостаточностью гормона роста», фаза III
6.	TransCon hGH ST-301EXT «Многоцентровое, фаза 3, долгосрочное, открытое исследование по изучению безопасности и эффективности препарата ТрансКон чГР, который вводится один раз в неделю детям с дефицитом гормона роста (ДГР), завершившим участие в предыдущем ТрансКон чГР клиническом исследовании»,
7.	Протокол ТрансКон чГР ST-301 «Многоцентровое рандомизированное открытое контролируемое активным препаратом в параллельных группах исследование III фазы по оценке безопасности, переносимости и эффективности препарата Транс Кон чГР, применяемого 1 раз в неделю, в сравнении со стандартной чГР-заместительной терапией, применяемой 1 раз в сутки, в течение 52 недель у пациентов препубертатного возраста с дефицитом гормона роста (ДГР)»
8.	Протокол МК-8962-043 «Многоцентровое, открытое, одностороннее клиническое исследование 3 фазы для оценки эффективности и безопасности исследуемого препарата МК-8962 (корифоллитропина альфа) в комбинации с человеческим хорионическим гонадотропином (ХГЧ/hCG) для инициации или восстановления полового созревания, оцениваемого по увеличению тестикулярного объема у юношей подростков от 14 до 18 лет с гипогонадотропным гипогонадизмом (Фаза 3; Протокол №МК-8962-043-01)»,
9.	Протокол NN8022-4180 «Эффект лираглутида в отношении регуляции массы тела у пациентов подросткового возраста в пубертатном периоде с ожирением», Фаза исследования: 3а
10.	EFC13957 (EDITION JUNIOR) «6-месячное многоцентровое, рандомизированное, открытое, в двух параллельных группах исследование по изучению эффективности и безопасности новой формы инсулина гларгин и Лантуса один раз в день у детей и подростков в возрасте 6-17 лет с сахарным диабетом 1 типа с дополнительным 6-месячным периодом оценки безопасности», фаза IIIb.

№	Наименование протокола
11.	GX-H9-003 Фаза 2, рандомизированное, открытое, активно контролируемое исследование по поиску оптимальной дозы рекомбинантного гормона роста человека (GX-H9), связанного с гибридом Fc-фрагмента длительного действия, у детей с дефицитом гормона роста
12.	NN1218-4101 «Onset [®] 7 – Эффективность и безопасность быстродействующего инсулина аспарт в сравнении с инсулином НовоРапид [®] при применении в комбинации с инсулином деглудек у детей и подростков с сахарным диабетом 1 типа». Фаза 3b.
13.	CP-4-005 «Фаза 3, многоцентровое исследование, разработанное для оценки эффективности и безопасности препарата чГР длительного действия (MOD-4023) у взрослых пациентов с дефицитом гормона роста».
14.	МК-0431-351 Фаза: наблюдательное «Пятилетнее наблюдательное неинтервенционное исследование для пациентов, принимавших участие в мультицентровом, двойном слепом, рандомизированном, плацебо- и метформин-контролируемом клиническом исследовании III фазы для оценки безопасности и эффективности ситаглиптина у детей с сахарным диабетом 2 типа и неадекватным гликемическим контролем»
15.	МК-0431-289-00 Фаза III «Многоцентровое двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое исследование III фазы, для оценки безопасности и эффективности МК-0431A XR (комбинация ситаглиптина и метформина продленного высвобождения в фиксированных дозах в форме таблеток) у детей с сахарным диабетом 2 типа, не достигших адекватного контроля гликемии на фоне монотерапии метформином».
16.	МК-0431-083 Фаза III «Мультицентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо- и метформин-контролируемое клиническое исследование III фазы для оценки безопасности и эффективности Ситаглиптина у детей с сахарным диабетом 2 типа и неадекватным гликемическим контролем».
17.	CP-4004 Фаза IIb «Международное многоцентровое клиническое исследование «Исследование безопасности и поиск оптимальной дозы, при применении различных дозовых уровней MOD-4023 в сравнении с ежедневной терапией р-чГР у пре-пубертатных детей с дефицитом гормона роста».
18.	1218.56 «Международное многоцентровое клиническое исследование «Рандомизированное, двойное слепое плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах для подбора дозы линаглиптина (1 мг или 5 мг перорально 1 раз в день), назначаемого на период 12-и недель детям и подросткам в возрасте от 10 до 17 лет, больным сахарным диабетом II типа при

№	Наименование протокола
	недостаточном гликемическом контроле, на фоне только диетотерапии и физической нагрузки»
19.	GNR087-JRAN01 «Многоцентровое проспективное наблюдательное исследование применения препарата Компларейт® (АО «ГЕНЕРИУМ», Россия) у пациентов детского возраста с системным ювенильным идиопатическим артритом»
20.	CAIN457LRU01 «Проспективное наблюдательное исследование с ретроспективной частью для оценки выживаемости, эффективности и переносимости терапии препарата секукинумаб у детей со среднетяжелым и тяжелым бляшечным псориазом (SPARROW)»
21.	CL04041182 Открытое, многоцентровое исследование фармакокинетики, эффективности и безопасности олокизумаба у пациентов подросткового возраста с активным ювенильным идиопатическим артритом
22.	DRI13926 «Открытое, последовательное, с использованием многократных постепенно нарастающих доз исследование по выбору оптимального режима дозирования Сарилумаба, применяемого в виде подкожных инъекций у детей и подростков в возрасте от 1 до 17 лет, страдающих системным идиопатическим ювенильным артритом (сЮИА), с включенной продленной фазой исследования»
23.	CC-10004-PPSO-003 «Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование 3-й фазы, в котором оценивается эффективность и безопасность апремиласта (CC-10004) у детей в возрасте от 6 до 17 лет (включительно) с бляшечным псориазом среднетяжелой и тяжелой степени».
24.	A3921145 Долгосрочное, открытое исследование отдаленных результатов применения Тофацитиниба для лечения ювенильного идиопатического артрита (ЮИА)», исследования II/III фазы
25.	A3921165 «Эффективность, безопасность, переносимость и фармакокинетика препарата Тофацитиниб при лечении детей и подростков с системным ювенильным идиопатическим артритом с активными системными проявлениями»

Сотрудники кафедры получили заслуженные награды: Почетная грамот Минздрава России (проф. Р.Ф.Гатиятуллин), Грамота Минздрава РБ (проф. А.А.Нижевич, доц. А.Я.Валиулина), Грамота Администрации городского округа город Уфа РБ (доцент М.М.Климентьева, доц. О.А.Брюханова), Грамота Администрации Кировского района городского округа город Уфа РБ