

КЛИНИЧЕСКАЯ ЭНДОКРИНОЛОГИЯ

**Исакова Ж.Т., Талаibекова Э.Т., Асамбаева Д.А.,
Керимкулова А.С., Лунегова О.С., Алдашева Н.М., Алдашев А.А.**
Ассоциация полиморфного маркера Val109Asp гена оментина
с абдоминальным ожирением в кыргызской популяции

КЛИНИЧЕСКИЙ СЛУЧАЙ

**Маказан Н.В., Орлова Е.М., Карева М.А., Поддубный И.В.,
Толстов К.Н., Полякова Г.А., Богданова П.С., Петеркова В.А.,
Дедов И.И.**
Синдром Кушинга у новорожденного мальчика с синдромом
МакКьюна—Олбрайта

**Гиоева О.А., Колодкина А.А., Васильев Е.В., Петров В.М.,
Тюльпаков А.Н.**
Наследственный вариант сахарного диабета, обусловленного
дефектом гена *NEUROD1* (MODY6): первое описание в России

**Макрецкая Н.А., Калинченко Н.Ю., Васильев Е.В., Петров В.М.,
Тюльпаков А.Н.**
Клинический случай врожденного гипотиреоза, обусловлен-
ного дефектом гена *NKX2-1*

ОБЗОРЫ

Окороков П.Л., Васюкова О.В., Дедов И.И.
Бariatрическая хирургия в лечении морбидного ожирения у
подростков (обзор литературы)

**РОССИЙСКАЯ АССОЦИАЦИЯ ЭНДОКРИНОЛОГОВ
КЛИНИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ**

**Дедов И.И., Брико Н.И., Андрианова Е.А., Абрамова И.Н.,
Брусина Е.Б., Бунова А.С., Дементьева Л.А., Игонина Е.П.,
Карпушкина А.В., Кравчук С.В., Лаптев Д.Н., Майоров А.Ю.,
Пантелеева Л.Г., Панкратова М.С., Петеркова В.А.,
Петряйкина Е.Е., Полибин Р.В., Рыбкина И.Г.,
Шестопалова Т.Н.**
Обеспечение эпидемиологической безопасности при оказании
помощи пациентам с сахарным диабетом: федеральные клини-
ческие рекомендации. Проект

Профессор В.И. Кандров

CLINICAL ENDOCRINOLOGY

**4 Isakova Zh.T., Talaibekova E.T., Asambaeva D.A., Kerimkulova A.S.,
Lunegova O.S., Aldasheva N.M., Aldashev A.A.**
A polymorphic marker Val109Asp in the omentin gene are
associated with abdominal obesity in the Kyrgyz population

CASE REPORT

**9 Makazan N.V., Orlova E.M., Kareva M.A., Poddybnyi I.V.,
Tolstov K.N., Polyakova G.A., Bogdanova P.S., Peterkova V.A.,
Dedov I.I.**
Cushing's syndrome in early infancy due to McCune—Albright
syndrome

**16 Gioeva O.A., Kolodkina A.A., Vasiliyev E.V., Petrov V.M.,
Tiulpakov A.N.**
Hereditary variant of diabetes mellitus caused by a defect of the
NEUROD1 gene (MODY6): the first description in Russia

**21 Makretskaya N.A., Kalinchenko N.U., Vasiliev E.V., Petrov V.M.,
Tiulpakov A.N.**
Case of congenital hypothyroidism related to NKX2.1

REVIEWS

25 Okorokov P.L., Vasyukova O.V., Dedov I.I.
Bariatric surgery in the treatment of morbid obesity in adolescents
(literature review)

**RUSSIAN ASSOCIATION OF ENDOCRINOLOGISTS
CLINICAL RECOMMENDATIONS**

**33 Dedov I.I., Briko N.I., Andrianova E.A., Abramova I.M.,
Brusina E.B., Bunova A.S., Dementieva L.A., Igonina E.P.,
Karpushkina A.V., Kravchuk S.V., Laptev D.N., Mayorov A.Yu.,
Panteleeva L.G., Pankratova M.S., Peterkova V.A., Petryaykina E.E.,
Polibin R.V., Rybkina I.G., Shestopalova T.N.**
Assuring epidemiological safety for healthcare of patients with
diabetes mellitus: federal clinical recommendations. Project

ЮБИЛЕЙ**JUBILEE**

61 Professor V.I. Kandrov