

КЛИНИЧЕСКАЯ ЭНДОКРИНОЛОГИЯ ОРИГИНАЛЬНЫЕ СТАТЬИ

**Л.И. Астафьева, Б.А. Кадашев, П.Л. Калинин, М.А. Кутин,
И.С. Ключкова, Д.В. Фомичев, О.И. Шарипов, Д.Н. Андреев**
Клинические синдромы сдавленного и хирургически пересеченного стебля гипофиза

**И.И. Дедов, О.Б. Безлекина, Т.А. Вадина, Е.Н. Байбарина,
О.В. Чумакова, Л.В. Караваева, А.С. Безлекин, В.А. Петеркова**
Скрининг на врожденный гипотиреоз в Российской Федерации

Е.А. Трошина, Н.М. Платонова, Е.А. Панфилова, К.О. Панфилов
Аналитический обзор результатов мониторинга основных эпидемиологических характеристик йододефицитных заболеваний у населения Российской Федерации за период 2009—2015 гг.

КЛИНИЧЕСКИЕ СЛУЧАИ

**М.В. Герасимова, Н.Ю. Калинченко, Е.В. Васильев,
В.М. Петров, А.Н. Тюльпаков**
Семейный случай нормосмического гипогонадотропного гипогонадизма в сочетании с полидактилией, ассоциированный с дефектом гена *FGFR1*

Т.В. Коваленко, И.Н. Петрова, Т.Ю. Тарасова
Неонатальная гипогликемия при синдроме Де Морсье

**И.В. Копылова, Е.С. Кузнецова, И.С. Чугунов, Е.М. Орлова,
О.С. Даниленко, Д.Н. Бровин, М.А. Карева, В.А. Петеркова**
Нарушение формирования пола 46,XY, ассоциированное с мутациями в гене *MAP3K1*. Описание клинических случаев

**Н.Ю. Калинченко, Д.Н. Бровин, И.Б. Кострова, В.М. Петров,
Е.П. Васильев, А.Н. Тюльпаков**
Случай поздней диагностики синдрома персистирующих мюллеровых протоков I типа

ОБЗОРЫ

Т.А. Федотчева, Н.Л. Шимановский
Роль гестагенов в лечении эндометриоза

**Д.А. Бородкина, О.В. Груздева, О.Е. Акбашиева, Е.В. Белик,
Е.И. Паличева, О.Л. Барбараши**
Лептинорезистентность, нерешенные вопросы диагностики

КОНФЕРЕНЦИИ

CLINICAL ENDOCRINOLOGY ORIGINAL RESEARCH ARTICLES

- 4 **L.I. Astafyeva, B.A. Kadashev, P.L. Kalinin, M.A. Kutin,
I.S. Klochkova, D.V. Fomichev, O.I. Sharipov, D.N. Andreev**
Clinical syndromes of compression and surgical transection of the pituitary stalk
- 14 **I.I. Dedov, O.B. Bezlepkina, T.A. Vadina, E.N. Baybarina,
O.V. Chumakova, L.V. Karavaeva, A.S. Bezlepkin, V.A. Peterkova**
Screening for congenital hypothyroidism in the Russian Federation
- 21 **E.A. Troshina, N.M. Platonova, E.A. Panfilova, K.O. Panfilov**
The analytical review of monitoring of the basic epidemiological characteristics of iodine deficiency disorders among the population of the Russian Federation for the period 2009—2015

CASE REPORTS

- 38 **M.V. Gerasimova, N.Yu. Kalinchenko, E.V. Vasilev, V.M. Petrov,
A.N. Tiulpakov**
Familial case of normosmic hypogonadotropic hypogonadism with polydactyly, associated with defect of *FGFR1* gene
- 42 **T.V. Kovalenko, I.N. Petrova, T.Yu. Tarasova**
Neonatal hypoglycemia in the De Morsier syndrome
- 45 **I.V. Kopylova, E.S. Kuznetsova, I.S. Chugunov, E.M. Orlova,
O.S. Daniilenco, D.N. Brovin, M.A. Kareva, V.A. Peterkova**
Disorder of sex development 46,XY associated with mutations in the gene *MAP3K1*. The report of clinical cases
- 50 **N.Yu. Kalinchenko, D.N. Brovin, I.B. Kostrova, V.M. Petrov,
E.P. Vasilev, A.N. Tiulpakov**
Familial case of late diagnosis of Persistence of Müllerian derivatives syndrome type I

REVIEWS

- 54 **T.A. Fedotcheva, N.L. Shimanovskiy**
Gestagens in the treatment of endometriosis
- 62 **D.A. Borodkina, O.V. Gruzdeva, O.E. Akbasheva, E.V. Belik,
E.I. Palicheva, O.L. Barbarash**
Leptin resistance: unsolved diagnostic issues

67 CONFERENCES

Читайте в следующем номере:

- Восстановление fertильности у больных с неклассической формой врожденной гиперплазии коры надпочечников вследствие дефицита 21-гидроксилазы
- Мониторинг помповой инсулинотерапии у детей, подростков и молодых пациентов с сахарным диабетом 1-го типа в Российской Федерации
- Костно-суставные структурные нарушения при акромегалии