

**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. Безлепкина, Т.А. Вадина, Е.Н. Байбарина,  
О.В. Чумакова, Л.В. Караваева, А.С. Безлепкин, 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. Калинин, Е.В. Васильев,  
В.М. Петров, А.Н. Тюльпак  
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. Калинин, Д.Н. Бровин, И.Б. Кострова, В.М. Петров,  
Е.П. Васильев, А.Н. Тюльпак  
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. Акбашева, Е.В. Белик,  
Е.И. Паличева, О.Л. Барбараш  
Лептинорезистентность, нерешенные вопросы диагностики

**КОНФЕРЕНЦИИ 67 CONFERENCES**
**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. Bezlepkin, 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. Vasiliev, 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. Danilenko, 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. Vasiliev, 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

**Читайте в следующем номере:**

- Восстановление фертильности 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