

희귀난치성질환관련 환자와 가족, 유관의료복지관계자를 위한 유전상담 교육 강좌 및 세미나

희귀난치성질환 환자, 가족, 의료, 복지관계자를 위한
'유전상담' 교육세미나에 초대합니다!

- 일 시 2011년 11월 16일 수요일 오후 1시 30분 ~ 6시 30분
- 장 소 양산부산대학교병원 어린이병원 B1 강당 (경남 양산시 물금읍 범어리)
- 신청기간 (사전등록) 2011년 11월 14일(월)까지 (현장등록가능)
- 신청방법 (www.kfrd.org)
 - ① 전화 : 031)216-9230 ② E-Mail : raredisease@hanmail.net
 - (www.pnuyh.co.kr)
 - ① 전화 : 055)360-1038 ② E-Mail : t-jsyn@hanmail.net

1부 희귀난치성질환 환자와 가족들을 위한 유전상담 교육강좌 PM 1:30 ~ 4:30	유전성 신경-근육질환의 이해	김대성 교수 양산부산대학교병원 신경과
	유전성 대사장애질환의 이해	전종근 교수 양산부산대학교병원 소아청소년과
	희귀질환 환자와 가족의 입장에서 본 유전상담 서비스의 필요성	유전성 신경-근육질환 환자의 보호자 유전성 대사장애 질환 환자의 보호자
	유전성 희귀질환 환자에 대한 의료 복지 서비스 지원 현황	손예나 양산부산대학교병원 사회사업실
	유전성 희귀질환 환자와 가족을 위한 유전상담 서비스	김현주 명예교수 아주의대 의학유전학과
2부 유관의료복지관계자를 위한 유전상담 교육 세미나 PM 5:00 ~ 6:30	유전성 신경-근육질환의 유전자검사와 문제점	박영은 교수 부산대학교병원 신경과
	유전성 대사장애질환 환자의 관리 사례 발표	전종근 교수 양산부산대학교병원 소아청소년과
	희귀난치성 질환 환자 관리 현황 및 유전상담의 필요성과 역할	김현주 명예교수 아주의대 의학유전학과

○주최 :  한국희귀질환재단

○후원 : 

