

Conoscere le malattie rare: focus sulla Malattia di GAUCHER e la Malattia di HUNTER



martedì 14 DICEMBRE 2021 dalle 16.00 alle 18.00

- Introduzione e obiettivi del corso
- Manifestazioni comuni
- Classificazione
- La malattia di GAUCHER: eziologia, clinica e terapia
- La malattia di Hunter: eziologia, clinica e terapia
- Discussione sugli argomenti sopra trattati
- Conclusioni

Responsabili Scientifici e Relatori

Rita Maria Elisa BARONE

Professore Associato di Neuropsichiatria infantile
Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale
Università degli Studi di Catania

Carlo FUSCO

Direttore SC di Neuropsichiatria Infantile - AUSL-IRCCS di Reggio Emilia
Responsabile HUB Regionale Malattie Neurometaboliche e Mitocondriali in età infantile
Docente a contratto UNIMORE e UNIBO
Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile

INFORMAZIONI: FAD SINCRONA ID ECM: 331- 335631 - N. CREDITI ECM: 3

I contenuti verranno erogati attraverso una metodologia FAD SINCRONA con la partecipazione a sessioni formative remote tramite piattaforma multimediale dedicata in aula virtuale, fruibile in diretta tramite connessione ad Internet. La sincronità della partecipazione prevede il collegamento dei discenti agli orari prestabiliti dal programma; i discenti potranno intervenire e scambiare opinioni tramite domande scritte. La sessione sarà registrata e resa disponibile per una fruizione asincrona/ripetibile. La partecipazione dei discenti verrà rilevata attraverso la registrazione degli accessi alla piattaforma durante la sessione di formazione con verifica dell'identità del professionista. La verifica di apprendimento dovrà essere effettuata al termine del corso e comunque entro i 3 giorni successivi. Avranno diritto ai crediti solo chi ha partecipato a tutte le sessioni formative.

Accreditato per 80 Medici (Discipline di: Neuropsichiatria infantile), Genetica medica, Medicina Interna, Pediatria, Pediatria (Pediatri di libera scelta).

Obiettivo formativo (18) - Contenuti tecnico professionali specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere.

MODALITA' DI ISCRIZIONE: per partecipare al webinar iscriversi all'indirizzo: <https://fenix-srl.it/ecm-fad/malrare>

OPPURE

[CLICCA QUI](#)

SCANSIONAMI



CON LA SPONSORIZZAZIONE NON CONDIZIONANTE DI:



PROVIDER ECM: FENIX Srl - Via Ugo Foscolo, 25 - 27100 Pavia - Tel. +39 0382 1752851 - e-mail: federica.tacconi@fenix-srl.it