



RAMOWY PROGRAM KONFERENCJI

9:00– 9:30	Rejestracja uczestników Konferencji
9:30– 9:50	OTWARCIE KONFERENCJI Przedstawiciele władz: Uniwersytetu Jagiellońskiego Collegium Medicum Dyrekcji KSS im. św. JPII, prof. dr hab. n. med. Anetta Undas , Z-ca Dyrektora ds. Nauki, Badań i Innowacji
9:50– 10:20	Drogowskazy biochemiczne i radiologiczne w diagnostyce wrodzonych wad metabolicznych. dr n.med. Ewa Starostecka Koordynator Regionalnego Centrum Chorób Rzadkich Klinika Endokrynologii i Chorób Metabolicznych z Oddziałem Medycyny Nuklearnej i Endokrynologii Onkologicznej, ICMP, Łódź
10:20–10:50	Czy kobieta z PKU może zostać szczęśliwą Mamą? Zasady prewencji zespołu matczynej fenylketonurii. prof. dr hab. n. med. Maria Giżewska (on line) Konsultant wojewódzki w dziedzinie pediatrii metabolicznej Klinika Pediatrii, Endokrynologii, Diabetologii, Chorób Metabolicznych i Kardiologii Wieku Rozwojowego USK nr 1 im. prof. Tadeusza Sokołowskiego, Pomorski UM, Szczecin
10:50–11:30	Dietoterapia wrodzonych wad metabolizmu. Podejście tradycyjne vs alternatywne. dr hab. d. Magdalena Człapka-Matyasik Katedra Żywienia Człowieka i Dietetyki Wydział Nauk o Żywności i Żywieniu, Uniwersytet Przyrodniczy w Poznaniu
11:30–12:00	Czy skóra może ukierunkować diagnostykę w pediatrii metabolicznej? dr n. med. Łukasz Kałużny Klinika Gastroenterologii Dziecięcej i Chorób Metabolicznych, Uniwersytet Medyczny im. Karola Marcinkowskiego, Poznań
12:00–12:30	PRZERWA KAWOWA
12:30–13:00	Deficyt biotynidazy w dobie badań przesiewowych noworodków. dr n. med. Joanna Taybert Konsultant wojewódzki w dziedzinie pediatrii metabolicznej, Klinika Wrodzonych Wad Metabolizmu i Pediatrii, IMiD, Warszawa
13:00–13:30	Odległe powikłania galaktozemii – co lekarz rodzinny wiedzieć powinien. dr n. med. Anna Bauer Klinika Wrodzonych Wad Metabolizmu i Pediatrii, IMiD, Warszawa
13:30–13:50	Doświadczenia KSS im. św. JPII w organizacji opieki nad pacjentami z rzadkimi chorobami kardiologicznymi. prof. dr hab. n. med. Piotr Podolec Kierownik O/K Chorób Serca i Naczyń z Pododdziałem Intensywnego Nadzoru Kardiologicznego, KSS im. św. JP II, Kraków
13:50–14:20	Pacjent z idiopatycznym przerostem lewej komory – jak rozpoznać chorobę rzadką? dr n. med. Monika Komar, prof. UJ Oddział Kliniczny Chorób Serca i Naczyń z Pododdziałem Intensywnego Nadzoru Kardiologicznego, KSS im. św. JP II, Kraków
14:20–14:50	Hepato – i splenomeaglia, nie tylko problem hematologiczny. prof. dr hab. n. med. Beata Kieć- Wilk Kierownik Pracowni Rzadkich Chorób Metabolicznych, Katedra Patofizjologii UJCM, KSS im. św. JP II, Kraków
14:50–15:30	DYSKUSJA+ PODSUMOWANIE
15:30	LUNCH

