

Навчальна програма

Тема заходу	Українська орфанна академія. Діагностичні підходи
Вид заходу	Науково-практична конференція з міжнародною участю
Цільова аудиторія	<p>Генетика медична Генетика лабораторна Педіатрія Дитяча неврологія Загальна практика-сімейна медицина Неонатологія Дитяча імунологія Акушерство і гінекологія Дитяча імунологія Дитяча хірургія Дитяча ендокринологія Дитяча гастроентерологія Дитяча кардіологія Дитячі інфекційні хвороби Дитяча анестезіологія Дитяча нефрологія Дитяча гематологія Клінічна біохімія Організація і управління охорони здоров'я</p>
Мета заходу	покращення обізнаності лікарів будь-якої спеціалізації щодо діагностики та менеджменту рідкісної патології – захворювань, які виявляються завдяки неонатальному скринінгу, нервово-м'язових захворювань, патології гемостазу, лізосомних хвороб накопичення
Опис структури заходу	<p>8 годин лекцій 1 година дискусії 2 години тестування</p>
Перелік компетентностей, що набуваються або вдосконалюються (результати навчання)	опановані навички аналізу результатів неонатального скринінгу та експертної діагностики рідкісних захворювань, підходів до диференційної діагностики первинних та вторинних метаболічних змін, застосування різних клінічних, лабораторних та функціональних методів діагностики рідкісних нервово-м'язових та інших орфанних захворювань, сучасних терапевтичних підходів та алгоритмів клінічного та лабораторного моніторингу стану пацієнта та оцінки ефективності лікування
Загальний обсяг навчального навантаження	8 годин
Форми організації та проведення заходу	Лекція, дискусія
Методи організації та проведення заходу	Лекція, дискусія
Матеріально-технічне забезпечення освітнього заходу	ситуаційний аналіз
Форми підсумкового контролю	Тестування - 10 тестових завдань