

Уважаемые коллеги!

Насколько часто в своей клинической практике Вы сталкиваетесь с наследственными заболеваниями? В большинстве случаев врачи неонатологи, педиатры, терапевты, акушеры-гинекологи, хирурги, невропатологи, психиатры ответят, что редко.

В реальности спектр наследственно-обусловленной патологии очень широкий: от дислипидемии и атеросклероза, сахарного диабета и эссенциальной артериальной гипертензии до наследственных болезней обмена, аномалий развития, онкологических заболеваний. И число такой патологии растет. Так в 2018 году в Казахстане зарегистрировано 986,1 случаев врожденных аномалий на 100 тыс. населения, что на 80% выше по сравнению с 2008 г.

Число случаев ДЦП в РК выросло почти в два раза за 10 лет и составило 81,4 на 100 тыс. населения, а наследственными болезнями обмена (НБО) обусловлено до 35% детского церебрального паралича, около 30% случаев детского аутизма, 29% детской эпилепсии, но НБО в нашей стране в настоящее время практически не диагностируются. Отсутствие диагностики и своевременного патогенетического лечения НБО приводят к летальным исходам или глубокой инвалидности.

В последние годы достигнут значительный прогресс в диагностике редких заболеваний, в изучении патофизиологических механизмов, лежащие в основе этих нарушений. Этими знаниями хотят поделиться с вами спикеры семинара-тренинга

НАСЛЕДСТВЕННО ОБУСЛОВЛЕННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ В ПРАКТИКЕ ВРАЧА

«Медицинская генетика для клиницистов»

30 марта – 4 апреля

9.00-17.00

К участию в семинаре-тренинге приглашаются все специалисты, на практике соприкасающиеся с генетически детерминированными заболеваниями: неонатологи, педиатры, акушер-гинекологи, репродуктологи, генетики-консультанты, врачи общей практики, терапевты, пульмонологи, хирурги, инфекционисты, фтизиатры, генетики, врач-лаборанты, онкологи, ЛОР-врачи, а также студенты, интерны, магистранты, резиденты и докторанты медицинских школ.

Регистрация по ссылке:

<https://forms.gle/jnQseZa3U1U6r3gDA>

Рабочая программа и другая информация доступна по ссылке

<https://drive.google.com/open?id=1HzGfJzMurZOt1pFGEYRPUgui-rZikkuC>

Также более подробная информация и рабочая программа доступна на сайте:
<https://www.medgenetics.kz/>

Цель: интеграция науки и практики посредством трансфера знаний по новейшим достижениям в медицинской генетической диагностике и лечении врожденных аномалий и наследственно-детерминированной патологии.

Семинар-тренинг проводят ведущие специалисты **Baylor College of Medicine** при организационной поддержке американской неправительственной корпорации «International Medical Exchange».

Baylor College of Medicine входит в пятерку лучших медицинских школ США и является лидером в медицинской генетике благодаря деятельности Baylor Genetics (рейтинг QS #29).

Ведущие спикеры

Доктор, Сара Элси (Sarah H Elsea) профессор по молекулярной генетике и генетике человека Школы Медицины Бейлор, Хьюстон, США; Senior Director, Biochemical, Baylor Genetics.

Доктор Дерил А. Скотт, ассоциированный профессор по молекулярной генетике и генетике человека Школы Медицины Бейлор, Хьюстон, США; член Американского совета Педиатрии, член Американского совета по медицинской генетике.

Доктор Олег Щелочков – отдел Медицинской геномики и Метаболической генетики Национального исследовательского института генома человека. Бетесда, Мериленд.

Спикеры нашего семинара из Baylor College of Medicine проводят исследования, направленные на определение биохимических механизмов и молекулярных путей, влияющих на генетические заболевания человека. Их текущая работа сосредоточена на генетическом анализе расстройств нервного развития, осложненных ожирением и нарушениями циркадного ритма, и включает в себя расстройства, связанные с аутизмом, умственной отсталостью, судорогами и поведенческими особенностями. Основное внимание уделяется клиническому и молекулярному анализу геномных нарушений. Целями их исследований являются улучшение диагностики, более глубокое понимание фенотипов и практическое знание молекулярных взаимоотношений между расстройствами нервного развития и направленной терапией.

В рамках семинара-тренинга будут проведены **клинические разборы** пациентов с генетической патологией.

После успешного завершения выдается

Международный сертификат (свидетельство) о повышении квалификации на **54 часа (2 кредита ECTS)**

Стоимость обучения: 35 000 (тридцать пять тысяч тенге)

Для магистрантов, резидентов, интернов – 25 000 (двадцать пять тысяч тенге)

Место проведения: г. Алматы, КазНУ им. аль-Фараби (остановка «КазНУ» по ул. Тимирязева, между ул. Байзакова и ул. Шашкина).

Реквизиты для оплаты

TOO International Medical Exchange

БСН/ЖСН 160740016687

БСК КСJBKZKX

ЖСК KZ058562203100981347

«БАНК ЦентрКредит» АҚ

Контакты:

+7 775 855 77 04

+7 707 395 48 35

Ime.kazakhstan@gmail.com

Если вам нужна путевка на обучение — обратитесь пожалуйста к организаторам, вам ее вышлют по почте или вы можете забрать ее лично

Список документов

(можно отправить сканы документов на почту Ime.kazakhstan@gmail.com)

1. Удостоверение личности (копия)
2. Диплом об высшем (среднем для СМП) образовании по специальности (копия)
3. Документы о прохождении интернатуры, резидентуры, специализации (копия)
4. Документ об изменении фамилии (в случае несовпадения ФИО в дипломе и удостоверении и иных документах) (копия)
5. Свидетельства о повышении квалификации за последние 5 лет (копия)
6. Сертификат специалиста/присвоении категории (копия)
7. Договор на обучение в 2 экз.
8. Платежное поручение или квитанция об оплате

Все копии должны быть заверены в отделе кадров