

Anmäl dig genom att skicka ett mail med uppgift om namn, titel, arbetsplats och ort till:
meriksson@shire.com

Var vänlig att skicka ditt svar om deltagande **senast den 26 oktober 2015.**

Enligt överenskommelse mellan LIF och SKL vill vi påminna dig om att hos huvudmannen få ditt deltagande prövat ur behovs- och förmånsynpunkt.

Ditt deltagande är kostnadsfritt och någon rapportering av värdeöverföring enligt bestämmelserna i läkemedelsbranschens etiska regelverk är därför inte aktuell. För föredragshållare som erhåller arvode för sitt uppdrag har enskilda avtal där rapportering av värdeöverföring regleras slutits med respektive företag. Vidare står företagen för kostnad för konferenslokal och förtäring.

SEC-APROM/ELA/15/0008a

EVI-S-ZAV-002-2015-Maj

SE-ELI-15-05-01

NORD/DHPP/15/0012

BIO/EU/15/065

Till huvudman. Kopia av inbjudan skickas till barnläkare, endokrinologer, kardiologer, psykiatriker, neurologer, nefrologer, barnonkologer, dermatologer, barnortopedier, oftalmologer, otorhinolaryngologer och hematologer med särskilt intresse för metabola sjukdomar.

Inbjudan till Symposium om Metabola Sjukdomar Uppsala, 26 November 2015

Vanliga symtom kan bero på en metabol sjukdom



Clarion Gillet,
Dragarbrunnsgatan 23, Uppsala
Kl. 12.00 – 17.45



Metabolt Symposium

Med det här symposiet önskar vi öka kännedomen om hur och när man ska misstänka att en patient lider av en behandlingsbar metabol sjukdom. Syftet är också att vägleda kliniskt verksamma läkare beträffande det diagnostiska arbetet i laboratoriet när en patient undersöks för en metabol sjukdom.

Incidensen för varje enskild medfödd metabol sjukdom är låg, men eftersom det finns så många medfödda metabola sjukdomar, är antalet patienter ändå relativt stort.

Sjukdomarna kan debutera vid olika ålder och med symtom från olika organ. Många av dem är behandlingsbara, med god prognos om diagnosen görs tidigt.

Symposiet arrangeras i samarbete med Andreas Kindmark och Maria Halldin vid Akademiska Sjukhuset och Akademiska Barnsjukhuset i Uppsala och genomförs med hjälp av oberoende ekonomiskt stöd från Actelion, Alexion, BioMarin, Genzyme, Orphan Europe och Shire.

Program

12.00 – 12.30 Registrering (smörgås och kaffe serveras)

12.30 – 12.45 Introduktion

Docent Andreas Kindmark, Akademiska Sjukhuset
Barnläkare, MD Maria Halldin, Akademiska Barnsjukhuset

12.45 – 13.30 Mukopolysackaridoser

Barnläkare, MD Maria Halldin, Akademiska Barnsjukhuset

13.30 – 14.10 Fabrys sjukdom

Docent Andreas Kindmark, Akademiska Sjukhuset

14:10 – 14:20 Paus

14:20 – 15:00 Gauchers sjukdom

Barnläkare, MD Maria Halldin, Akademiska Barnsjukhuset

15:00 – 15.45 Rakit, hypofosfatasi och kalkbalansrubbingar hos barn

Professor Jan Gustafsson, Akademiska Barnsjukhuset

15.45 – 16.00 Paus (kaffe & te)

16:00 – 16.45 Niemann–Pick typ C

Läkare Martin Paucar, Karolinska Universitetssjukhuset Huddinge
Bitr överläkare Martin Engvall, Karolinska Universitetssjukhuset Solna

16.45 – 17.30 Wilsons sjukdom

Docent Andreas Kindmark, Akademiska Sjukhuset

17.30 – 17.45 Generell diskussion /sammanfattning

17.45 Buffé på Clarion Gillet