

Come arrivare

In auto: Autostrada A13 Bologna-Padova, uscita Ferrara Sud.
Proseguire per il raccordo autostradale Ferrara-Porto Garibaldi, direzione
Porto Garibaldi, uscita Cona (seguire le indicazione "Ospedale").

In autobus: Linea 6, in partenza dalla stazione F.S.

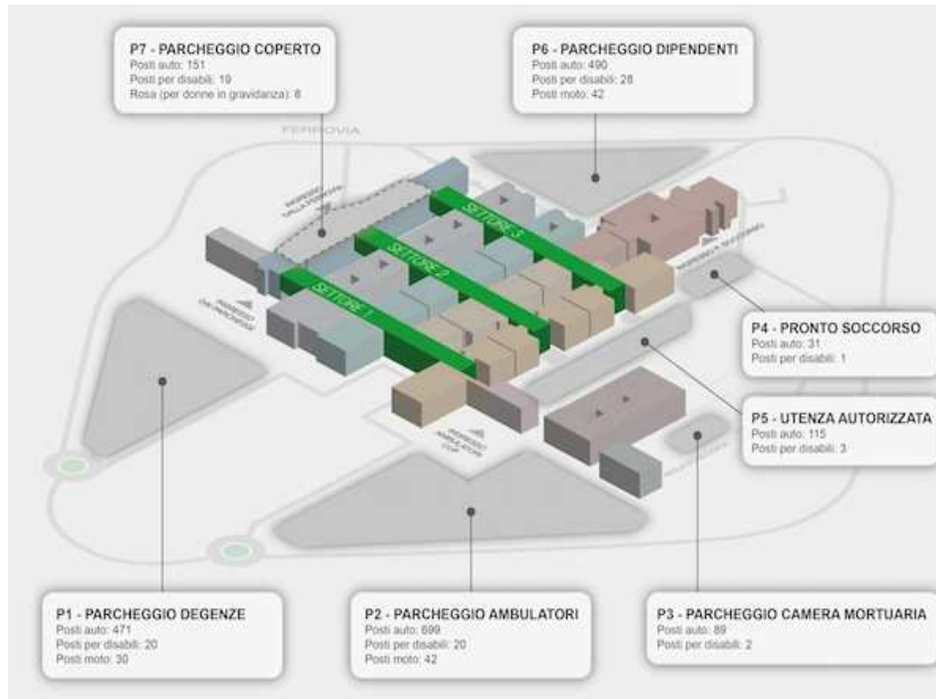
Per accedere alle aule didattiche, parcheggio N.1.

Per maggiori informazioni si rimanda al sito dell'ospedale: www.ospfe.it

DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE
DIPARTIMENTO RIPRODUZIONE E ACCRESCIMENTO
UNITA' E SEZIONE DI GENETICA MEDICA
SERVIZIO DI GENETICA CLINICA – HUB REGIONALE
Direttore: Prof.ssa Ferlini Alessandra

Prof Geert Mortier

Chairman of the Department of Medical Genetics, Antwerp University Hospital Professor of
Medical Genetics, Antwerp University and Ghent University



*Genetic disorders of the skeleton:
from patient to gene and vice versa*

3 ottobre 2014

Dalle ore 10,30 alle ore 12,30

Aula Magna

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara

Via Aldo Moro, 8 – Cona, Ferrara

Prof. Geert Mortier

Geert Mortier, nato in Belgio, si è laureato nel 1999 in Medicina presso l'Università di Ghent.

Attualmente è professore di Genetica Medica nella Facoltà di Medicina e Scienze della Salute presso l'Università di Antwerp e l'Università di Ghent e contemporaneamente Direttore del Dipartimento di Genetica Medica dell' Antwerp University Hospital.

Autore di numerose pubblicazioni in ambito scientifico su riviste internazionali, ha una grande esperienza nell'ambito delle displasie scheletriche, i disturbi dello sviluppo, la dismorfologia.

Abstract dell'intervento

Le displasie scheletriche rappresentano un gruppo eterogeneo di malattie genetiche che compromettono la formazione, la crescita e/o l'omeostasi dell'apparato scheletrico. Finora sono stati descritti oltre 450 differenti fenotipi e, tra questi, è stata identificata una causa genetica in più del 50%.

Oggetto dell'intervento è una panoramica delle displasie scheletriche con particolare attenzione alle patologie causate da mutazioni del gene che codifica per il collagene di tipo 2.

Programma della giornata:

Mattino 10:30 – 12:30

Aula Magna—Ospedale di Cona d

“Genetic disorders of the skeleton: from patient to gene and vice versa”.

Per tale evento sono stati richiesti i crediti ECM.

Pomeriggio 14.30-18.30

Aula 2 Ospedale di Cona

E' prevista, per gli interessati, una sessione di discussione di casi clinici. Per tale evento non sono previsti crediti ECM.

Destinatari e Modalità di iscrizione:

Il corso è rivolto a medici, biologi, infermieri, professioni sanitarie, studenti e specializzandi.

- ✓ Tutti i professionisti interessati possono effettuare, solo per l'evento della mattina (lecture) l'iscrizione online sul sito: <http://ospfe.it/per-la-formazione/edicola-formazione/edicola-formazione>
- ✓ Per la sessione di discussione dei casi clinici del pomeriggio non è necessaria l'iscrizione. E' però gradita mail in cui si segnala la propria partecipazione all'indirizzo e-mail sottoriportato.

Per eventuali informazioni Dott.ssa Stefania Bigoni: bgs@unife.it