

ԾՐԱԳԻՐ

«ԲԺՇԿԱԿԱՆ ԳԵՆԵՏԻԿԱ ԵՎ ԱՆՀԱՏԱԿԱՆԱՑՎԱԾ (ԳԵՆՈՄԱՅԻՆ)
 ԲԺՇԿՈՒԹՅՈՒՆ» ԹԵՄԱՅՈՎ ՍԻՄՊՈԶԻՈՒՄԻ

Հուլիսի 3, 2019թ., ք. Երևան (Բժշկական գենետիկայի և առողջության առաջնային պահպանման կենտրոն)

Բժշկական գենետիկայի և առողջության առաջնային պահպանման կենտրոն

15:00-15:30	Գրանցում	
15:30-16:00	Ողջույնի խոսք	ՀՀ ԱՆ , ԵՊԲՀ, Բժշկական գենետիկայի և առողջության առաջնային պահպանման կենտրոն
Հազվադեպ հիվանդությունների գենետիկական ախտորոշումը Հայաստանում		
16:00-16:15	Հազվադեպ հիվանդությունների գենետիկական հետազոտությունը Հայաստանում	Թամարա Սարգսյան
16:15-16:30	Նեյրոգենետիկա. կարիոտիպից մինչև ամբողջ էկզոմի հետազոտություններ	Դավիթ Բաբիկյան
16:30-16:45	Նյարդամկանային հիվանդությունների հեռանկարները Հայաստանում	Քրիստինե Հովհաննեսյան
16:45-17:00	Մարկերային քրոմոսոմները որպես հազվադեպ հիվանդությունների պատճառ	Աննա Հովհաննիսյան
17:00-17:20	Սուրճի ընդմիջում	
Քիմիան և անհատականացված բժշկություն		
17:20-17:50	Բիոմարկերների ուսումնասիրությունը աղիների քաղցկեղի և այլ ուռուցքային հիվանդությունների ժամանակ	Կարինե Սարգսյան, Ավստրիա
17:50-18:10	Հազվադեպ հիվանդությունների դեպքում պացիենտական կազմակերպության փորձ	Նելլա Պողոսյան, Մոսկվա
18:10-18:40	Կլոր սեղան Հազվադեպ հիվանդություններ	

18:40-19:00

Քննարկում և ամփոփում

Թիրախային լսարան՝ նյարդաբաններ, մանկաբույժներ, գինեկոլոգներ,
էնդոկրինոլոգներ, ուռուցքաբաններ, ուրոլոգներ, թերապևտներ:
Մասնակիցների ակնկալվող թվաքանակ՝ 100 հոգի: