

MEDICOVER GENETICS PRÄNATAL FORUM

Mittwoch, 24.05.2023 oder Mittwoch, 07.06.2023 | jeweils 18:00 Uhr – 19:30 Uhr

Der Ultraschall in der Pränataldiagnostik bildet den Schwerpunkt in dieser Frühjahrsausgabe des Medicover Genetics Pränatal Forums.

Der erste Beitrag stellt zusammen, welche Fehlbildungen im pränatalen Ultraschall gesehen werden sollten, welche unter Umständen gesehen werden können aber auch welche mit dieser Diagnostik nicht zu sehen sind.

Im zweiten Beitrag werden Fallberichte vorgestellt, in denen das Ergebnis des nicht-invasiven Pränataltests zu herausfordernden Befunden geführt hat.

Für den dritten Beitrag dehnen wir den Begriff „Pränatal“ bis vor die Konzeption hinaus und stellen das bei Medicover Genetics neu etablierte Carrier-Screening für Kinderwunschpaare vor. Worum es sich dabei handelt und für welche Paare diese Diagnostik sinnvoll ist, klärt der letzte Beitrag dieser Ausgabe.



PROGRAMM

18:00 Uhr Einführung

Dr. Hendrik Mittendorf,
Leitung wiss. Außendienst, Medicover Genetics

18:10 Uhr Ultraschall in der Pränataldiagnostik - Was muss ich sehen? Was kann ich sehen? Was kann man nicht sehen?

Prof. Dr. med. Ismini Staboulidou
Dr. Max Wüstemann,
Zentrum für Pränatalmedizin, Hannover

18:40 Uhr NIPT und genetische Beratung – herausfordernde Befunde

Dr. Miriam Kinzel,
Medicover Humangenetik Berlin-Lichtenberg

19:00 Uhr Carrier-Screening

Dr. Melanie Isau, Leiterin Molekulargenetik,
Medicover Genetics

19:15 Uhr abschließende Diskussion

Medizinische Leitung:
Dr. med. Petra Zscheschang,
Medicover Humangenetik Berlin-Lichtenberg

ANMELDUNG

Anmeldung per E-Mail mit EFN Nummer (Fortbildungsnummer) bis zum 23.05.2023 an: info@medicover-genetics.de

Die Teilnahme ist kostenlos.

Die Fortbildung erfolgt über GoToMeeting. Sie benötigen eine Internetverbindung auf einem Gerät mit Lautsprecher, Mikrofon und einen Webbrowser. Einen Zugangslink erhalten Sie nach Anmeldung per E-Mail.

CME-Fortbildungspunkte sind bei der Ärztekammer Berlin beantragt.