

서울대병원 희귀질환센터

2020 근육병 환자와 가족을 위한 온라인 강좌



2020. 9. 14(월) 오후 4시~6시 10분

사전등록



Webinar **사전등록 방법**

- 1. **QR코드**(왼쪽) 또는
- 2. 웹페이지 링크로 접속(아래) snuh.medimedia.co.kr



사전등록 하시면,

- 1. 강의 당일, **안내 문자**를 **발송**해드립니다.
- 2. 사전등록자 대상으로 추첨하여 Thank You Gift를 드립니다.

*해당 온라인 강좌는 실시간 live로만 진행됩니다.



국내 최고의 희귀질환 전문 의료진을 통해

희귀 근육질환에 대한 진단에서 치료까지 최신의 정확한 의료 및 관리 지식을 전달하고, 다른 환자 및 보호자들과도 함께 궁금증을 해소하는 유익한 장이 될 수 있을 것입니다.

B PROGRAM

시간	강의 주제	강연자
4:00-4:20	근육병에는 어떤 것이 있나요? 유전자 검사 쉽게 접근하기	서울대학교병원 소아청소년과 희귀질환센터장 채종희 교수
4:25-4:45	근육병이 의심되는 우리아이, 관련 유전자 검사 과정은 어떻게 되나요?	서울대학교병원 진단검사의학과 희귀질환센터 김만진 교수
4:50-5:10	유전 대사 질환, 대사성 근육병이란 무엇인가요?	서울대학교병원 소아청소년과 희귀질환센터 고정민 교수
5:15-5:35	듀센형 근이영양증은 어떻게 치료되나요? - 진단에서 치료까지 알아보기	분당서울대병원 소아청소년과 희귀질환센터 조안나 교수
5:40-6:00	근육병 관련된 유전자 치료법은 어떠한 것이 있나요?	서울대학교병원 소아청소년과 희귀질환센터 부센터장 임병찬 교수
6:00-6:10	closing	_

*Q&A는 각 강의별 실시간으로 진행됩니다.



THANK YOU GIFTS

- 1 사전 등록 후 웨비나에 참여하시면 추첨을 통해 50 분께 **10,000원 상당의** 커피 기프티콘을 드립니다.
- 2 웨비나에 참여하신 모든 분께 곽문섭 디자이너(진단명:듀센형 근이영양증)와 서울대병원 희귀질환센터가 함께 만든 **기념품이 발송**됩니다.

문의처

Homepage.http://raredisease.snuh.org/ Tel.02-2072-1122

후원



