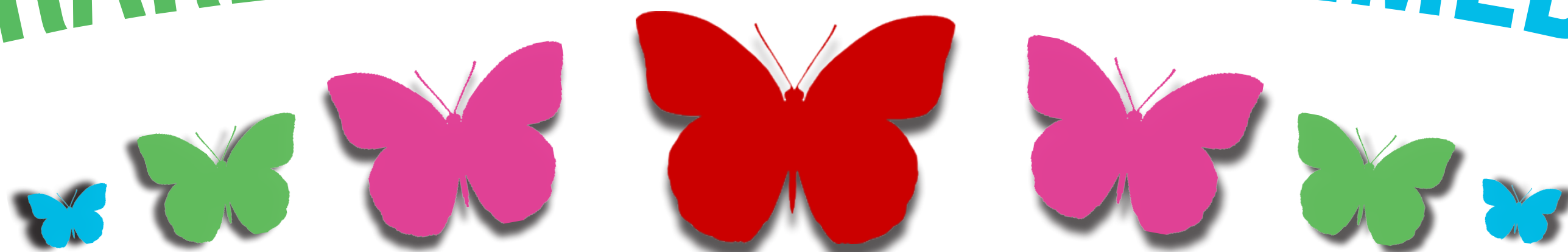


RARE DISEASE DAY IN DIMED



TECHNICAL ADVANCES

CORSO DI FORMAZIONE NEXT GENERATION SEQUENCING

Venerdì 6 Marzo 2020

Aula Morgagni, Policlinico Universitario, via N. Giustiniani 2, Padova

In collaborazione con il SETTORE FORMAZIONE dell'Università degli Studi di Padova

Responsabili Scientifici

Daniela Basso, Gabriella Milan, Roberto Vettor

13.00 Registrazione Partecipanti

13.45 Introduzione

Roberto Vettor e Fabrizio Fabris

Le Basi tecnologiche

Moderatori: Giorgio Valle e Daniela Basso

14.00 Principi metodologici e piattaforme analitiche.

Zambon Carlo-Federico, Dipartimento di Scienze Biomediche, UNIPD

15.00 Analisi bioinformatica: dai dati di sequenziamento all'identificazione della variante causativa.

Bertoldi Loris, BMR Genomics, Spin-off Università di Padova

16.00 -16.30 Coffee break

Le applicazioni nella diagnostica clinica e nella ricerca biomedica

Moderatori: Enrico Lavezzo e Giuseppe Opocher

16.30 Diagnostica delle Malattie Rare

Salviati Leonardo, Dipartimento di salute della Donna e del Bambino; UNIPD

17.00 Applicazioni in Oncologia: next generation histopathological diagnosis

Fassan Matteo, Dipartimento di Medicina, UNIPD

17.30 Analisi di espressione e regolazione genica: Small NonCoding RNAs

Ceolotto Giulio, Dipartimento di Medicina, UNIPD

17.45 Progetto Strategico 2011 BIOINFOGEN:

Bioinformatics for Personal Genomics

Anglani Franca, Dipartimento di Medicina, UNIPD

18.00-18.30 Discussione interattiva questionario ECM

18.30 Conclusione. G. Milan e A. Padoan

Modalità d'iscrizione: il corso è gratuito con iscrizione obbligatoria attraverso la seguente link:
<https://forms.gle/m4jnkU5UqQkozLy9>

È riservato a n. 150 partecipanti per le seguenti figure professionali:
Medico Chirurgo (tutte le discipline), Biologo, Chimico, Farmacista,
Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico,
Tecnico sanitario di radiologia medica, Psicologo, Infermiere,
Infermiere pediatrico, Dietista, Fisioterapista.

Crediti ECM n. 2,8

Con il Patrocinio di:

