|  |  |
| --- | --- |
| **Titel** | 1e LUMC Mody cursus |
| **Datum** | 17 januari 2018 |
| **Cursusinhoud**  | 2-3 % van de patiënten met DM heeft MODY  (Maturity Onset Diabetes of the Young). Maar een klein gedeelte van de patiënten is genetisch gediagnosticeerd. Hoe komt dat en waarom is het belangrijk om MODY te herkennen? Wat is nieuw in de genetische diagnostiek naar monogene DM? Hoe kunt u het beste patiënten met MODY behandelen? Wilt u antwoord op deze vragen, schrijft u zich dan nu in voor de 1e LUMC MODY cursus. De cursus bestaat uit een plenair gedeelte en ook workshops. Heeft u een interessante casus of vraag? Er wordt de mogelijkheid geboden om deze te delen met de nationale en internationale experts, onder wie Andrew Hattersley! |
| **Doelgroep(en)** | Internisten, kinderartsen, klinisch genetici, en zij die in opleiding zijn voor deze specialismen, en huisartsen en physician assistants met een speciale interesse in DM-zorg. |
| **Leerdoelen**  | • Kan de deelnemer monogene DM herkennen• Kan de deelnemer de individuele kans op MODY gemakkelijk berekenen• Is de deelnemer op de hoogte hoe de huidige genetische diagnostiek naar MODY plaatsvindt• Kan de deelnemer valkuilen noemen bij de interpretatie van genetische diagnostiek• Is de deelnemer op de hoogte van de behandeling van monogene DM• Is de deelnemer op de hoogte van behandeling van MODY in de zwangerschap• Is de deelnemer op de hoogte van belang van vroege opsporing en screening van familieleden |
| **Leden cursus -commissie** | M.A. Schroijen, IG, LUMCProf.dr. E.J.P. de Koning, IG, LUMC |
| **Sprekers** | S. Bakker, huisartsDr. W. Bakker, kinderarts-endocrinoloog, UMCGProf.dr. M.H. Breuning, KG, LUMCK. Dolsma, directeur Erfocentrum, UtrechtProf.dr A.T. Hattersley, Molecular Medicine, University of Exeter, UKProf.dr. E.J.P. de Koning, IG, LUMCDr. M. Losekoot, KG, LUMCM.A. Schroijen, IG, LUMC |
|  | **Programma** |
|  |
| **Tijd** | **Spreker** | **Titel/ overig**  |
| 8.30-9.00 uur | Ontvangst met koffie /thee |  |
| 9.00-9.10 uur | Eelco de Koning | Welkom |
| 9.10-09.50 uur | Andrew Hattersley | Diagnosis of MODY |
| 09.50-10.10 uur | Martijn Breuning | Interpretatie van genetische analyse naar MODY |
| 10.10-10.30 uur | Monique Losekoot | MODY diagnostiek in Nederland: de next generation. |
| 10.30-10.50 uur  | Pauze |  |
| 10.50-11.10 uur  | Marielle Schroijen | GCK MODY |
| 11.10-11.40 uur | Eelco de Koning | HNF1alfa/HNF4alfa MODY |
| 11.40- 12.10 uur | Willie Bakker | MODY op de kinderleeftijd |
| 12.10-13.00 uur  | Lunch |  |
| 13-13.40 uur | Andrew Hattersley | “Diabetes +” : rare monogenic diabetes syndromes |
| 13.40-13.45 | Transfer naar workshop ruimten |  |
| 13.45- 15.15 uur | Workshops1) Martijn Breuning, Klaas Dolsma2) Willie Bakker, Marielle Schroijen3) Suzanne Bakker, Eelco de Koning | Workshops1) Screening van familieleden en vroege opsporing2) MODY en zwangerschap3) “non-insulin” treated Diabetes; could it be MODY? |
| 15.15-15.45 uur  | Thee |  |
| 15.45 -16.30 uur  | Eelco de Koning, Andrew Hattersley, Marielle Schroijen, Willie Bakker, Suzanne Bakker, Martijn Breuning  | MODY quiz en paneldiscussie “Everything you always wanted to know about MODY” |