



13. Jahrestagung der Österreichischen Gesellschaft für Humangenetik

Innsbruck, Donnerstag 26.9.2013

Congress Innsbruck, Rennweg 3, Innsbruck
08:30–14:30 Uhr

- ▶ Genetische Störungen mitochondrialer Cofaktoren
- ▶ Erbliche Verhornungsstörungen
- ▶ Freie Vorträge
- ▶ Mitgliederversammlung der Österreichischen Gesellschaft für Humangenetik

15:15–17:00 Uhr

Gemeinsame Plenarsitzung mit der Österr. Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde:

- ▶ Genomweite Diagnostik bei Entwicklungsstörungen
- ▶ Genetik von Epilepsien
- ▶ Erbliche immunologisch-hämatologische Krankheiten

ab 17:30 Uhr: Gemeinsames Abendessen ÖGH

Assoziierte Veranstaltungen, Congress Innsbruck

Freitag 27.9. 09:45–10:45 Uhr
im Rahmen der Jahrestagung ÖGKJ

Gemeinsame Sitzung der AGs Genetik,
Stoffwechselstörungen und Endokrinologie:

- ▶ Wachstumsstörungen im Kindesalter
- ▶ Differenzialdiagnose des abnormen Schädelwachstums

Freitag 27.9. 14:00 Uhr bis Samstag 28.9. 13:00 Uhr

4. Österreichischer Kongress für Seltene Krankheiten
- ▶ Seltene Krankheiten im Kindes- und Jugendalter
 - ▶ Versorgungsstrukturen
 - ▶ Sozialpolitische Fragen



Anmeldung/Nachfragen:
Humangenetik Innsbruck
Medizinische Universität Innsbruck
humgen@i-med.ac.at
Tel +43-512-9003-70500