



Thursday, 7 July 2022

17:00-18:00 Taipei, Perth
 18:00-19:00 Tokyo, Seoul
 19:00-20:00 Sydney

Virtual webinar

この教育オンラインセミナーは、医療従事者のみを対象としています。

今すぐ登録

セロイドリポフスチン症 2 型 (CLN2) は、まれに見られる小児神経変性疾患であり、反復発作や、言語および運動能力の遅れまたは低下を特徴とします。この疾患は、進行が急速であるため、早期診断および CLN2 固有の対処方法が大変重要となります。

このオンラインセミナーでは、以下のことができます。

- CLN2の早期認識と早期診断の利点について、症例に基づく議論に関する洞察が得られる
- CLN2に重点を置いた小児てんかんにおいて、遺伝子検査の実施を含む診断経路に関する考察が得られる

議題

| | |
|-----------------------|-------------------|
| 歓迎の挨拶と紹介 | BioMarin の担当者 |
| 小児てんかんにおける早期遺伝子検査の重要性 | Steven M. Wolf 医師 |
| 質疑応答セッション | 全員 |



Steven M. Wolf 医師 (MD)

小児神経科医
 米国マサチューセッツ州ボストン・チルドレンズ病院
 小児神経科

ご登録時に、確認メールが電子メールで送信されます。登録後 48 時間以内に電子メールを受信していない場合、またはこのオンラインセミナーに関するご質問がありましたら、Ada Lau (ada.lau@mims.com) までお問い合わせください。