

Regulamento para apresentação de posters

1. Os autores não poderão fazer parte do Júri;
2. O tema do poster tem que estar relacionado com as Doenças de Gaucher, Pompe e Fabry – “A Doença Mais Rara o Sintoma Mais Comum”
3. O poster a apresentar deverá conter as seguintes secções:
 - a) Título;
 - b) Nome e afiliação dos autores;
 - c) Corpo principal do poster dividido conforme critério do autor (exemplo: Introdução, Métodos, Resultados, Conclusão);
4. Os posters têm que ser originais e poderão ser escritos em Língua Portuguesa ou Inglesa;
5. A dimensão dos posters deverá ser aproximadamente 120cm X 80cm;
6. O conteúdo dos posters deverá ser legível a 1 metro de distância no mínimo;
7. Os posters deverão ser enviados até ao dia 23 de Janeiro 2015 para o seguinte e-mail: **sandra.gaspar@genzyme.com**
8. A impressão dos posters estará a cargo da Comissão Científica;
9. Os posters permanecerão em exposição durante o período de realização do Simpósio;
10. A avaliação dos posters deverá ser efectuada pelo Júri;
11. A entrega da Menção Honrosa para o melhor poster será efectuada no final da reunião ao autor do poster vencedor;
12. Em tudo o que este regulamento seja omissivo valerá a decisão da Comissão Científica.

SECRETARIADO E INSCRIÇÕES ATÉ 31 JANEIRO DE 2015

sandra.gaspar@genzyme.com

Telefone: 214220109/ 918980094

Organização

genzyme
A SANOFI COMPANY

SANOFI - Produtos Farmacêuticos, Lda

Sede Social e Morada: Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 - 3º Piso - 2740-244 Porto Salvo - Portugal.

C.R.C. Cascais - Tel.: +351 214 220 100 - Fax: +351 214 220 110 - Pessoa Colectiva nº 500 134 960

Capital Social € 24.815.015,00

www.genzyme.com.pt

CZ/001/2015

PROGRAMA

07 FEVEREIRO 2015
HOTEL MELIÀ RIA AVEIRO

II SIMPÓSIO Doenças Raras Sintomas Comuns

genzyme
A SANOFI COMPANY

II SIMPÓSIO

Doenças Raras, Sintomas Comuns

Chairman:

DRA. ISABEL CONCEIÇÃO, Hospital Santa Maria, Lisboa

- 10:00** **Introdução e Boas Vindas**
FILIPE ASSOREIRA, Country Manager da Genzyme
- 10:15** **Genzyme Presente e Futuro: O Poder da Mudança**
FILIPA LUPI, Scientific Advisor Rare Disorders Genzyme
- 10:45** **TRATAMENTO DE DOENTES: O PODER DA MUDANÇA**
- 10:45** **Tratar a Doença de Pompe**
PROF. DR. BENEDIKT SCHOSER, Friedrich-Baur-Institut, University of Munich
- 11:15** **Tratar a Doença de Fabry**
PROF. DR. DAVID WARNOCK, University of Alabama at Birmingham
- 11:45** **Tratar a Doença de Gaucher**
DR. KARL-EUGEN MENGEL, Johannes Gutenberg University Children's Hospital, Mainz
- 12:00** **Doença de Gaucher: O Poder da Mudança**
O Futuro no Tratamento da Doença de Gaucher: Eliglustat
DR. HAGIT BARIS FELDMAN, Genetic Institute Rambam Health Care Campus
- 12:30** **Almoço**

14:00 WORKSHOPS – FOCO NO DIAGNÓSTICO E TRATAMENTO

DOENÇA DE FABRY

Diagnóstico

DRA. OLGA AZEVEDO, Centro Hospitalar do Alto Ave, Guimarães

Tratamento

DR. TEIXEIRA E COSTA, Hospital Garcia de Orta, Almada

DOENÇA DE POMPE

Diagnóstico

DR. JOÃO MARTINS, Hospital Pedro Hispano, Matosinhos

Tratamento

DRA. ANA VALVERDE, Hospital Fernando Fonseca, Amadora

DOENÇA DE GAUCHER

Diagnóstico

DR. PATRÍCIO AGUIAR, Hospital Santa Maria, Lisboa

Tratamento

DRA. TERESA CARDOSO, Hospital S. João, Porto

16:30 **Pausa para café**

17:00 **Menção Honrosa Melhor Poster**

17:15 **Conclusão**

20:30 **Jantar**