

主催 日本遺伝カウンセリング学会・日本遺伝看護学会

第9回遺伝看護セミナー (Web)

治療法のある希少難病をもつ子どもと家族

—子どもの病気から遺伝の基礎、移行期医療について学ぶ—

後援 (順不同・2022/11/17現在)

日本看護協会, 日本小児看護学会, 日本難病看護学会, 日本地域看護学会, 日本家族看護学会, 日本助産師会, 日本公衆衛生看護学会, 日本学校保健学会, 日本保育学会, 日本家族計画協会, 日本難病医療ネットワーク学会, 日本先天代謝異常学会

受講料

会員* 3000円

非会員 5000円

*日本遺伝カウンセリング学会
または
日本遺伝看護学会

[日時] ▶▶▶ 2023年2月6日(月)～3月19日(日)

[受付] ▶▶▶ 2022年11月18日(金) 10:00
～2023年1月7日(土) 12:00

[対象] ▶▶▶ 小児看護/難病看護/遺伝看護に関心ある看護職・
医師等, 難病相談員, 認定遺伝カウンセラー®,
養護教諭, 保育士, 教育関係者, 医療系学生など
● 日本難病看護学会認定「難病看護師」更新ポイント対象研修

[申込] ▶▶▶ <https://jsgc-form.info/gn2022/>



予定講義 (各20-30分の動画) 講師: 看護師、医師、養護教諭、教員など

希少難病をもつ子どもと家族のケア

先天代謝異常症について学ぶ

希少難病の子どもと家族への支援を考える

- ・ 子どもと病気について話す
- ・ 通院治療を受けながら学校生活を送る
(看護の立場から・学校教育の現場から)
- ・ 通院治療を受けながら生活する
- ・ 移行期医療の現状と課題

難病医療における社会資源

事例をより理解するために:

ポンペ病の概要 (症状・治療等)

トピック

- ・ ヒト遺伝学の基礎・家系図
- ・ 遺伝看護とは
- ・ 新生児マススクリーニングの現状

ライブセミナー (2023年3月19日(日)・セミナー申込者限定)

当事者の方のお話 (13:30-15:00)・事例検討 (午前の部: 10:30-12:00または午後の部: 16:00-17:30)

ライブセミナーはオンデマンド配信の予定はございません。事例検討は午前・午後ともに同じ事例を検討します。事例検討へのご参加を希望される方は、申込時に午前または午後の部いずれかを選択していただきますが、ご希望に応えられない可能性もございます。

問合せ

第9回遺伝看護セミナー事務局 9th-gn-seminar@slcn.ac.jp

Ver3.1.20221117