



Autosomal dominant polycystisk nyresygdom - forslag til nye, danske retningslinjer for diagnostik og behandling

6. september 2012, kl. 15.00 - 17.45

Auditorium 93, Rigshospitalet, Juliane Maries vej 20, København

15.00 – 15.10	Velkomst	Svend Strandgaard, Herlev, koordinator for DNS arbejdsgruppe vedr. autosomal dominant polycystisk nyresygdom.
15.10 – 15.30	Genetiske aspekter af ADPKD og genetisk diagnostik af disposition til ADPKD.	Maria Rasmussen, Klinisk genetisk afdeling, Aarhus Universitetshospital.
15.30 – 15.50	Klinisk billediagnostik. Ravines og Peis kriterier. Differentialdiagnoser.	Svend Strandgaard, Herlev., koordinator for DNS arbejdsgruppe vedr. autosomal dominant polycystisk nyresygdom.
15.50 – 16.10	Prognoseforbedringen ved ADPKD i Danmark.	Bjarne Ørskov, Nefrologisk klinik, Rigshospitalet.
16.10- 16.30	Kaffe	
16.30 – 17.00	Kontrollerede kliniske behandlingsstudier ved ADPKD	Jens Schmidt Iversen, Nefrologisk klinik, Rigshospitalet.
17.00 – 17.10	Praksis på danske nefrologiske afdelinger med hensyn til familieudredning og tidlig klinisk kontrol.	Bjarne Ørskov, Nefrologisk klinik, Rigshospitalet.
17.10 – 17.30	Neuroradiologiske aspekter. Hvem skal undersøges for cerebrale aneurismer?	Leif Hougaard Sørensen, Neuroradiologisk afdeling, Aarhus Universitetshospital.
17.30 – 17.50	Arbejdsgruppens forslag til retningslinjer for tidlig diagnostik, kontrol og behandling.	Lone Sunde, Klinisk genetisk afdeling, Aarhus Universitetshospital og Svend Strandgaard, Herlev, koordinator for DNS arbejdsgruppe vedr. autosomal dominant polycystisk nyresygdom.
