

## Utbildningsdag i precisionsmedicin

### Program

9.30-10.00 **Kaffe och registrering**

10.00-10.15 **Välkommen & introduktion av dagen**

Maria Montefusco, Ordförande Riksförbundet Sällsynta diagnoser

Margareta Haag, Ordförande Nätverket mot cancer

Maria Johansson-Soller, Verksamhetschef, Centrum för Sällsynta diagnoser (CSD)

Karolinska Universitetssjukhuset

10.15-10.30 **Deltagarnas förväntningar på dagen**

Maria Johansson-Soller, Verksamhetschef, Centrum för Sällsynta diagnoser (CSD)

Karolinska Universitetssjukhuset

10.30-11.15 **Vad är precisionsmedicin och vad innebär det för patienten?**

Anna Lindstrand, biträdande överläkare och sektionschef på Klinisk genetik,

Karolinska Universitetssjukhuset och docent i Klinisk genetik, KI

11.15-11.45 **Exempel patienthistoria**

Marie Fahlberg, FOP Sverige

Leine Persson Johansson, Nätverket mot Cancer och Lungcancer

11.45-12.30 Lätt lunch

12.30-12.50 **Genomic Medicine Sweden – så för vi in precisionsmedicin i rutinsjukvård**

Richard Rosenquist Brandell, Ordf. GMS Ledningsgrupp, Professor och överläkare i klinisk genetik på Karolinska Institutet och Karolinska universitetssjukhuset

**12.50-13.20 Datadelning, etik och legala aspekter**

Valtteri Wirta, facility Director på Clinical Genomics Stockholm på SciLifeLab, och co-chair för GMS informatik

Charlotta Ingvoldstad Malmgren, genetisk vägledare vid Centrum för fostermedicin, Karolinska universitetssjukhuset

Richard Rosenquist Brandell

**13.20-13.45 Fika**

**13.45-14.15 Gruppdiskussioner/"Fråga experten"**

A) Cancer (Richard Rosenquist Brandell) (rum: J3:24)

B) Sällsynta (Anna Lindstrand) (rum: J3:12)

C) Etik, legala och datadelning (Charlotta Ingvoldstad Malmgren och Valtteri Wirta) (rum: J3:21)

**14.15-14.45 Nästa steg**

Summering från gruppdiskussionerna

Diskussion: Hur kan vi arbeta vidare tillsammans inom GMS ramar?

**14.45-15.30 Rundvandring i laboratorium för klinisk sekvensering, SciLifeLab (valfritt)**