



**Всероссийская мультимедийная конференция,
посвященная диагностике и лечению орфанных заболеваний**

06.12.2019 № 06-12-2019/42

**Врио вице-губернатора
Приморского края –
директору департамента
здравоохранения
В.С. Фисенко**

Глубокоуважаемый Виктор Сергеевич!

В дополнение к письму от 25.11.2019 № 25-11-2019/42 сообщаем, что I Всероссийская мультимедийная конференция «Редкий случай» признана соответствующей требованиям Координационного совета по развитию непрерывного медицинского и фармацевтического образования Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Количество кредитов НМО: 6 (для очных и онлайн участников).

Аккредитованные специальности: педиатрия; генетика; гастроэнтерология; детская кардиология; детская эндокринология; кардиология; лабораторная генетика; неврология; организация здравоохранения и общественное здоровье; оториноларингология; пульмонология; ревматология; травматология и ортопедия; эндокринология.

Конференция пройдет **11 декабря 2019** года с **9:00 до 18:00** по московскому времени в Международном мультимедийном пресс-центре МИА «Россия сегодня» по адресу Зубовский б-р, дом 4. Онлайн трансляция по адресу: <http://ormiz.ru/rarecase/index.php/videotransliatsiya>

Для участия в конференции (очно либо онлайн через интернет-соединение) необходима предварительная регистрация на сайте <http://ormiz.ru/rarecase>

Участие бесплатно.

Просим Вас оказать содействие в привлечении к участию в работе конференции профильных специалистов.

**Президент Союза Педиатров России,
председатель Конференции
«Редкий случай», академик РАН**

Л. С. Намазова-Баранова

**Президент Ассоциации медицинских
генетиков России, председатель
Конференции «Редкий случай»,
член-корреспондент РАН**

С. И. Куцев