

Esperto Universitario

Malattie Endocrine, Neurologiche
e Sensoriali in Genetica Clinica



Esperto Universitario Malattie Endocrine, Neurologiche e Sensoriali in Genetica Clinica

- » Modalità: online
- » Durata: 6 mesi
- » Titolo: TECH Università Tecnologica
- » Dedizione: 16 ore/settimana
- » Orario: a scelta
- » Esami: online

Accesso al sito web: www.techitute.com/it/medicina/specializzazione/specializzazione-malattie-endocrine-neurologiche-sensoriali-genetica-clinica

Indice

01

Presentazione

pag. 4

02

Obiettivi

pag. 8

03

Direzione del corso

pag. 12

04

Struttura e contenuti

pag. 16

05

Metodologia

pag. 20

06

Titolo

pag. 28

01

Presentazione

La genetica determina direttamente il coinvolgimento di una serie di malattie dell'apparato endocrino, neurologico e sensoriale. Per il medico del futuro è indispensabile avere una conoscenza minima dei concetti di base della Genetica in questi campi per poter effettuare un intervento preventivo o un approccio terapeutico di qualità. Questa specializzazione è nata per rispondere a tale necessità in modo qualitativo, aggiornato e flessibile.



“

*Le conoscenze più complete e aggiornate
nell'approccio alle malattie endocrine,
neurologiche e sensoriali dal punto di vista
della genetica come strumento di intervento”*

Questa specializzazione tratterà il tema delle malattie ereditarie che colpiscono sia la vista che l'udito e che rappresentano un gruppo di varie patologie ereditarie difficili da diagnosticare e che colpiscono un numero ridotto di persone. Verranno approfondite le basi molecolari delle condizioni ereditarie associate a un gran numero di geni correlati alle distrofie retiniche e alla sordità, sia isolate che sindromiche, la loro espressione e l'eterogeneità genetica e clinica.

Il sistema endocrino è costituito da un gruppo di ghiandole e organi che regolano e controllano varie funzioni dell'organismo attraverso la produzione e la secrezione di ormoni in tutto l'organismo. La conoscenza delle alterazioni genetiche responsabili di ciascun disturbo che si verifica in questo processo ci permetterà di comprendere la sua fisiopatologia molecolare e di effettuare diagnosi più precise e terapie più efficaci.

Verranno inoltre esaminati i disturbi ereditari del sistema nervoso e le malattie neurologiche con predisposizione genetica. Le ultime ricerche evidenziano come il fattore genetico sia determinante in numerose patologie, come nel Parkinson o nella demenza. Sebbene queste malattie siano ereditarie spesso i sintomi non compaiono sin dalla nascita e presentano sintomi e intensità molto variabili che possono avere effetti anche sui discendenti. Pertanto, al fine di offrire una corretta diagnosi o trattamento e per orientare e consigliare la famiglia, è necessario effettuare un corretto approccio genetico.

Questo **Esperto Universitario in Malattie Endocrine, Neurologiche e Sensoriali in Genetica Clinica** possiede il programma scientifico più completo e aggiornato del mercato. Le caratteristiche principali del programma sono:

- ♦ Ultima tecnologia nel software di e-learning
- ♦ Sistema di insegnamento intensamente visivo, supportato da contenuti grafici e schematici di facile assimilazione e comprensione
- ♦ Sviluppo di casi di studio presentati da esperti attivi
- ♦ Sistemi di video interattivi di ultima generazione
- ♦ Insegnamento supportato dalla pratica online
- ♦ Sistemi di aggiornamento e riciclaggio permanente
- ♦ Apprendimento autoregolato: piena compatibilità con altre occupazioni
- ♦ Esercizi pratici per l'autovalutazione e la verifica dell'apprendimento
- ♦ Gruppi di sostegno e sinergie educative: domande all'esperto, forum di discussione e conoscenza
- ♦ Comunicazione con l'insegnante e lavoro di riflessione individuale
- ♦ Potrai accedere ai contenuti da qualsiasi dispositivo fisso o mobile con una connessione internet.
- ♦ Banche di documentazione complementare sempre disponibili, anche dopo il corso



Una specializzazione di notevole interesse scientifico che potrai acquisire in modo efficiente attraverso questo corso di altissimo livello didattico”

“

Una specializzazione che ti mostrerà la metodologia pratica che si sviluppa nello studio genetico delle patologie"

Questo programma è stato sviluppato da esperti professionisti in genetica clinica che hanno contribuito alla cura di pazienti e famiglie affetti da vari disturbi ereditari, sia attraverso la consulenza genetica sia, attraverso programmi di prevenzione e di consulenza prenatale e preconcezionale. Il personale docente presente in questo Esperto Universitario svolge anche un importante lavoro di ricerca nel campo della Genetica.

Il programma dell'Esperto affronta nei vari moduli le conoscenze di base necessarie per la gestione dei pazienti e delle loro malattie nell'ambito della Genetica Clinica. Offre un avvicinamento pratico alle tecniche più utilizzate per la diagnosi di malattie ereditarie, così come l'interpretazione dei risultati delle stesse. Offre inoltre un approfondimento delle malattie con cui ci si imbatte maggiormente nella pratica quotidiana, nell'ambito della Genetica Clinica.

Questo corso comprende un testo teorico sui temi da affrontare ed esempi pratici estratti da casi clinici che ti aiuteranno nella comprensione e nell'approfondimento delle conoscenze.

Aumenta la tua sicurezza nel processo decisionale aggiornando le tue conoscenze grazie a questo programma per Esperto Universitario.

Ti specializzerai insieme a professionisti che possiedono una vasta esperienza nel settore, che hanno contribuito con le loro conoscenze ed esperienze allo sviluppo di questo programma.



02

Obiettivi

Attualmente non tutti gli ospedali hanno un'unità di Genetica ed è prevedibile che nei prossimi anni tutti i centri sanitari l'avranno. Gli studenti di questo programma acquisiranno le conoscenze necessarie per lavorare come genetisti clinici nel campo della diagnosi e della consulenza, o possono entrare a far parte di gruppi multidisciplinari di servizi medici dove vengono trattati pazienti con malattie ereditarie.



“

Uno studio di grande impatto, che ti darà le competenze necessarie per approcciare le malattie genetiche negli ambiti endocrino, neurologico e sensoriale”



Obiettivi generali

- Conoscere l'evoluzione storica delle conoscenze nell'area genetica
- Apprendere l'uso dell'analisi genetica con fini diagnostici
- Avvicinarsi alla cardiogenetica
- Conoscere tutte le sindromi di tumore ereditario conosciute
- Riconoscere le malattie genetiche che colpiscono gli organi sensoriali e saperle gestire
- Dettagliare i fondamenti e i meccanismi molecolari per la diagnosi delle malattie endocrine
- Conoscere le malattie genetiche che colpiscono il sistema nervoso centrale e quello periferico
- Conoscere le malattie genetiche nefrologiche, come la malattia di Fabry o la Sindrome di Alport
- Approcciare le diverse e principali malattie pediatriche
- Riesaminare le malattie ematologiche, metaboliche e di deposito, cerebrali e dei piccoli vasi





Obiettivi specifici

Modulo 1. Genetica delle Malattie degli Organi di Senso

- ♦ Apprendimento completo e aggiornato delle distrofie della retina e perdita ipoacusia neurosensoriale
- ♦ Comprendere in profondità le cause genetiche e i modelli ereditari
- ♦ Sviluppare informazioni sulla diagnosi e prognosi, così come il trasmissione della malattia

Modulo 2. Genetica delle Malattie Endocrine

- ♦ Aggiornamento e apprendimento delle caratteristiche delle malattie endocrine, sia negli adulti che nei bambini, associate a modelli ereditari
- ♦ Uso dei dati clinici e analitici per stabilire la diagnosi differenziale da un punto di vista genetico prima di decidere quale studio portare a termine

Modulo 3. Genetica delle Malattie Neurologiche

- ♦ Fornire strategie per effettuare un approccio globale ai pazienti affetti da patologie neurologiche di origine genetica, che permettano di elaborare una diagnosi clinica prendendo in considerazione le precedenti indagini, gli studi analitici, immunoistochimici ed elettrofisiologici già eseguiti, così come tutte le altre indagini complementari

03

Direzione del corso

Come parte del concetto di qualità totale del nostro corso, siamo orgogliosi di offrirvi un corpo docente di altissimo livello, scelto per la sua comprovata esperienza. Professionisti di diverse aree e competenze che compongono un team multidisciplinare completo. Un'opportunità unica per imparare dai migliori.





“

Un Esperto Universitario sviluppato e diretto da esperti in Genetica Clinica, che ti guideranno attraverso le conoscenze più aggiornate e complete e ti daranno una visione reale e contestuale di quest'area di lavoro”

Direttore Ospite Internazionale

Con un notevole percorso scientifico nel campo della Genetica Molecolare e della Genomica, la dott.ssa Deborah Morris-Rosendahl si è dedicata all'analisi e alla diagnosi di patologie specifiche. Grazie ai suoi eccellenti risultati e al suo prestigio, ha affrontato sfide professionali come la gestione del Laboratorio Genomico Hub South East (NHS) di Londra.

La ricerca di questa esperta di livello internazionale si è concentrata sull'identificazione di nuovi geni che causano malattie, sia per disturbi a singolo gene che per condizioni neuropsichiatriche complesse. Il suo interesse particolare nei processi neuroevolutivi lo ha portato a determinare associazioni genotipo-fenotipo, varie affezioni dello sviluppo corticale, oltre a raffinare le correlazioni genotipo-fenotipo per la Lisencefalia, Microcefalia primaria e Sindromi di Microcefalia.

Inoltre, ha rivolto la sua assistenza verso condizioni cardiache e respiratorie ereditarie, aree in cui il suo laboratorio è incaricato di eseguire test specializzati. D'altra parte, il suo team si è dedicato a progettare metodologie all'avanguardia per fornire diagnostica genomica innovativa, consolidando la sua reputazione come leader in questo campo a livello globale.

Inoltre, la Dott.ssa Morris-Rosendahl ha iniziato la sua formazione scientifica presso l'Università di Città del Capo, dove ha conseguito una qualifica onoraria in zoologia. Per continuare i suoi studi si unì all'Istituto di ricerca sui mammiferi dell'Università di Pretoria. Con l'avvento della tecnologia del DNA ricombinante, rivolse immediatamente i suoi sforzi alla Genetica Umana, completando il suo dottorato in questo ramo presso l'Istituto Sudafricano di Ricerca Medica e l'Università di Witwatersrand.

Tuttavia, ha sviluppato indagini post-dottorato in Sudafrica, Stati Uniti e Germania. In quest'ultimo paese, divenne Direttore del Laboratorio di Diagnosi di Genetica Molecolare presso l'Istituto di Genetica Umana, Centro Medico dell'Università di Friburgo. Recentemente, ha collaborato con diversi team multidisciplinari nel Regno Unito.



Dott.ssa Deborah Morris-Rosendahl

- Direttrice scientifica del laboratorio genomico Hub South East (NHS) di Londra, Regno Unito
- Ricercatrice principale di Asmarley nel gruppo di genetica molecolare e genomica del British Heart and Pulmon Institute
- Direttrice Scientifica dell'Unità Innovazione Genomica del Guy's and St. Thomas' NHS Foundation Trust, Regno Unito
- Responsabile del laboratorio di genetica clinica e genomica del gruppo clinico degli ospedali Royal Brompton e Harefield, Regno Unito
- Direttrice del laboratorio diagnostico di genetica molecolare presso l'Istituto di genetica umana, Centro medico dell'Università di Friburgo, Germania
- Ricercatrice presso l'Istituto di ricerca sui mammiferi dell'Università di Pretoria
- Seminario post-dottorato presso la Baylor School of Medicine di Houston, Texas, Stati Uniti
- Seminario post-dottorato premiato con la borsa di ricerca Alexander von Humboldt
- Dottorato in genetica umana presso l'Istituto sudafricano di ricerca medica e l'Università di Witwatersrand
- Laurea in Zoologia presso l'Università di Città del Capo



Grazie a TECH potrai apprendere al fianco dei migliori professionisti del mondo”

Direzione



Dott. Swafiri Swafiri, Tahsin

- Laurea in Medicina e Chirurgia Generale (Università dell'Estremadura- Badajoz)
- Medico Specializzato in Biochimica Clinica e patologie molecolari (Ospedale Universitario di Puerta de Hierro Majadahonda)
- Master in Malattie Rare (Università di Valencia)
- Medico strutturato in Genetica Clinica presso gli Ospedali Universitari di Infanta Elena, Rey Juan Carlos I, Fondazione Jiménez Díaz e General de Villalba
- Professore associato di Genetica della Facoltà di Medicina presso l'Università Francisco de Vitoria (Pozuelo de Alarcón-Madrid)
- Istituto di Ricerca Sanitaria, Ospedale Universitario Fondazione Jiménez Díaz

Personale docente

Dott.ssa Blanco Kelly, Fiona

- ♦ Medico curante del Dipartimento di genetica dell'Ospedale Universitario Fondazione Jiménez Díaz Istituto di Ricerca Sanitaria-FJD
- ♦ Medico curante (Primario di Area) del Servizio di Genetica dell'Ospedale Universitario Fondazione Jiménez Díaz
- ♦ Laurea in Medicina e Chirurgia presso della Facoltà di Medicina dell'Università Complutense di Madrid (2004)
- ♦ Primario dell'Area di Biochimica Clinica dal 2009
- ♦ Dottorato in Medicina nel 2012
- ♦ Master in Malattie Rare, Università di Valencia (Spagna) 2017
- ♦ Corso post-dottorato: Esperta Universitaria in Genetica Clinica presso l'Università di Alcalá de Henares, Madrid (Spagna) nel 2009
- ♦ Ricercatore Onorario Associato presso l'Institute of Ophthalmology (IoO) dell'University College London (UCL), Londra, Regno Unito (01/2016-31/12/2020)
- ♦ Segretaria della Commissione di Formazione e Divulgazione presso l'Associazione Spagnola di Genetica Umana

Dott.ssa Cortón, Marta

- ♦ Ricercatrice del Miguel Servet, responsabile del Gruppo di Patologie dello Sviluppo Oculare presso l'IIS-Fundación Jiménez Díaz
- ♦ Dottorato in Biomedicina presso l'UAM e accreditato in Genetica Umana dall'AEGH
- ♦ Specializzata nella progettazione, valutazione e implementazione di strategie omiche, volte principalmente a migliorare l'analisi genetica di diverse patologie oftalmologiche, soprattutto distrofie retiniche ereditarie
- ♦ Team per la selezione di giovani ricercatori per il SSN

04

Struttura e contenuti

I contenuti di questa specializzazione sono stati sviluppati da vari esperti del settore con un chiaro obiettivo: permettere allo studente di raggiungere tutte le competenze necessarie per diventare un vero esperto in materia.



“

*Un programma completo e ben
strutturato che ti condurrà ai più alti
standard di qualità e di successo”*

Modulo 1. Genetica delle Malattie degli Organi di Senso

- 1.1. Distrofie periferiche della retina
- 1.2. Distrofie centrali della retina
- 1.3. Distrofie sindromiche della retina
- 1.4. Atrofia ottica
- 1.5. Distrofie coronarie
- 1.6. Albinismo oculare
- 1.7. Malformazioni oculari
- 1.8. Ipoacusia neurosensoriale da eredità autosomica dominante recessiva
- 1.9. Ipoacusia neurosensoriale da eredità mitocondriale
- 1.10. Ipoacusia sindromica

Modulo 2. Genetica delle Malattie Endocrine

- 2.1. Diabete monogenico
- 2.2. Ipoparatiroidismo primario
- 2.3. Bassa statura familiare e acondroplasia
- 2.4. Acromegalia
- 2.5. Ipogonadismo
 - 2.5.1. Sindrome di Kallmann
- 2.6. Iperplasia surrenale congenita
- 2.7. Genetica del metabolismo fosfocalcico
- 2.8. Ipocolesterolemia familiare
- 2.9. Paraganglioma e feocromocitoma
- 2.10. Carcinoma midollare della tiroide





Modulo 3. Genetica delle Malattie Neurologiche

- 3.1. Neuropatie Paraparesi ereditaria
- 3.2. Atassie ereditarie
- 3.3. Malattia di Huntington
- 3.4. Distonie ereditarie
- 3.5. Paraparesi ereditarie
- 3.6. Distrofie Muscolari
 - 3.6.1. Distrofinopatie
 - 3.6.2. Distrofia facio-scapolo-omeroale
 - 3.6.3. Malattia di Steinert
- 3.7. Miotonie congenite
- 3.8. Demenze
 - 3.8.1. Malattie di Alzheimer
 - 3.8.2. Demenza Frontotemporale
- 3.9. Sclerosi laterale amiotrofica
- 3.10. Malattia di Cadasil

05

Metodologia

Questo programma ti offre un modo differente di imparare. La nostra metodologia si sviluppa in una modalità di apprendimento ciclico: *il Relearning*.

Questo sistema di insegnamento viene applicato nelle più prestigiose facoltà di medicina del mondo ed è considerato uno dei più efficaci da importanti pubblicazioni come il *New England Journal of Medicine*.



“

Scopri il Relearning, un sistema che abbandona l'apprendimento lineare convenzionale, per guidarti attraverso dei sistemi di insegnamento ciclici: una modalità di apprendimento che ha dimostrato la sua enorme efficacia, soprattutto nelle materie che richiedono la memorizzazione”

In TECH applichiamo il Metodo Casistico

Cosa dovrebbe fare un professionista per affrontare una determinata situazione? Durante il programma affronterai molteplici casi clinici simulati ma basati su pazienti reali, per risolvere i quali dovrai indagare, stabilire ipotesi e infine fornire una soluzione. Esistono molteplici prove scientifiche sull'efficacia del metodo. Gli specialisti imparano meglio e in modo più veloce e sostenibile nel tempo.

Grazie a TECH potrai sperimentare un modo di imparare che sta scuotendo le fondamenta delle università tradizionali di tutto il mondo.



Secondo il dottor Gervas, il caso clinico è una presentazione con osservazioni del paziente, o di un gruppo di pazienti, che diventa un "caso", un esempio o un modello che illustra qualche componente clinica particolare, sia per il suo potenziale didattico che per la sua singolarità o rarità. È essenziale che il caso faccia riferimento alla vita professionale attuale, cercando di ricreare le condizioni reali della pratica professionale del medico.

“

Sapevi che questo metodo è stato sviluppato ad Harvard nel 1912 per gli studenti di Diritto? Il metodo casistico consisteva nel presentare agli studenti situazioni reali complesse per far prendere loro decisioni e giustificare come risolverle. Nel 1924 fu stabilito come metodo di insegnamento standard ad Harvard”

L'efficacia del metodo è giustificata da quattro risultati chiave:

1. Gli studenti che seguono questo metodo, non solo assimilano i concetti, ma sviluppano anche la capacità mentale, grazie a esercizi che valutano situazioni reali e richiedono l'applicazione delle conoscenze.
2. L'apprendimento è solidamente fondato su competenze pratiche, che permettono allo studente di integrarsi meglio nel mondo reale.
3. L'approccio a situazioni nate dalla realtà rende più facile ed efficace l'assimilazione delle idee e dei concetti.
4. La sensazione di efficienza degli sforzi compiuti diventa uno stimolo molto importante per gli studenti e si traduce in un maggiore interesse per l'apprendimento e in un aumento del tempo dedicato al corso.



Metodologia Relearning

TECH coniuga efficacemente la metodologia del Caso di Studio con un sistema di apprendimento 100% online basato sulla ripetizione, che combina 8 diversi elementi didattici in ogni lezione.

Potenziamo il Caso di Studio con il miglior metodo di insegnamento 100% online: il Relearning.

Il medico imparerà mediante casi reali e la risoluzione di situazioni complesse in contesti di apprendimento simulati. Queste simulazioni sono sviluppate grazie all'uso di software di ultima generazione per facilitare un apprendimento coinvolgente.



All'avanguardia della pedagogia mondiale, il metodo Relearning è riuscito a migliorare i livelli di soddisfazione generale dei professionisti che completano i propri studi, rispetto agli indicatori di qualità della migliore università online del mondo (Columbia University).

Grazie a questa metodologia abbiamo formato con un successo senza precedenti più di 250.000 medici di tutte le specialità cliniche, indipendentemente dal carico chirurgico. La nostra metodologia pedagogica è stata sviluppata in un contesto molto esigente, con un corpo di studenti universitari di alto profilo socio-economico e un'età media di 43,5 anni.

Il Relearning ti permetterà di apprendere con meno sforzo e più performance, impegnandoti maggiormente nella tua specializzazione, sviluppando uno spirito critico, difendendo gli argomenti e contrastando le opinioni: un'equazione che punta direttamente al successo.

Nel nostro programma, l'apprendimento non è un processo lineare, ma avviene in una spirale (impariamo, disimpariamo, dimentichiamo e re-impariamo). Pertanto, combiniamo ciascuno di questi elementi in modo concentrico.

Il punteggio complessivo del sistema di apprendimento di TECH è 8.01, secondo i più alti standard internazionali.



Questo programma offre i migliori materiali didattici, preparati appositamente per i professionisti:



Materiali di studio

Tutti i contenuti didattici sono creati appositamente per il corso dagli specialisti che lo impartiranno, per fare in modo che lo sviluppo didattico sia davvero specifico e concreto.

Questi contenuti sono poi applicati al formato audiovisivo che supporterà la modalità di lavoro online di TECH. Tutto questo, con le ultime tecniche che offrono componenti di alta qualità in ognuno dei materiali che vengono messi a disposizione dello studente.



Tecniche chirurgiche e procedure in video

TECH rende partecipe lo studente delle ultime tecniche, degli ultimi progressi educativi e dell'avanguardia delle tecniche mediche attuali. Il tutto in prima persona, con il massimo rigore, spiegato e dettagliato affinché tu lo possa assimilare e comprendere. E la cosa migliore è che puoi guardarli tutte le volte che vuoi.



Riepiloghi interattivi

Il team di TECH presenta i contenuti in modo accattivante e dinamico in pillole multimediali che includono audio, video, immagini, diagrammi e mappe concettuali per consolidare la conoscenza.

Questo esclusivo sistema di specializzazione per la presentazione di contenuti multimediali è stato premiato da Microsoft come "Caso di successo in Europa".



Letture complementari

Articoli recenti, documenti di consenso e linee guida internazionali, tra gli altri. Nella biblioteca virtuale di TECH potrai accedere a tutto il materiale necessario per completare la tua specializzazione.





Analisi di casi elaborati e condotti da esperti

Un apprendimento efficace deve necessariamente essere contestuale. Per questa ragione, TECH ti presenta il trattamento di alcuni casi reali in cui l'esperto ti guiderà attraverso lo sviluppo dell'attenzione e della risoluzione di diverse situazioni: un modo chiaro e diretto per raggiungere il massimo grado di comprensione.



Testing & Retesting

Valutiamo e rivalutiamo periodicamente le tue conoscenze durante tutto il programma con attività ed esercizi di valutazione e autovalutazione, affinché tu possa verificare come raggiungi progressivamente i tuoi obiettivi.



Master class

Esistono evidenze scientifiche sull'utilità dell'osservazione di esperti terzi: la denominazione "Learning from an Expert" rafforza le conoscenze e i ricordi e genera sicurezza nel futuro processo decisionale.



Guide di consultazione veloce

TECH ti offre i contenuti più rilevanti del corso in formato schede o guide di consultazione veloce. Un modo sintetico, pratico ed efficace per aiutare lo studente a progredire nel suo apprendimento.



06 Titolo

Il Esperto Universitario in Malattie Endocrine, Neurologiche e Sensoriali in Genetica Clinica ti garantisce, oltre alla preparazione più rigorosa e aggiornata, l'accesso a una qualifica di Esperto Universitario rilasciata da TECH Università Tecnologica.



“

Completa con successo questa specializzazione e ricevi la tua qualifica universitaria senza spostamenti o fastidiosi formalità”

Questo **Esperto Universitario in Malattie Endocrine, Neurologiche e Sensoriali in Genetica Clinica** possiede il programma scientifico più completo e aggiornato del mercato.

Dopo aver superato la valutazione, lo studente riceverà mediante lettera certificata* con ricevuta di ritorno, la sua corrispondente qualifica di **Esperto Universitario** rilasciata da **TECH Università Tecnologica**.

Il titolo rilasciato da **TECH Università Tecnologica** esprime la qualifica ottenuta nel Esperto Universitario, e riunisce tutti i requisiti comunemente richiesti da borse di lavoro, concorsi e commissioni di valutazione di carriere professionali.

Titolo: **Esperto Universitario in Malattie Endocrine, Neurologiche e Sensoriali in Genetica Clinica**

N. Ore Ufficiali: **450 O.**



*Se lo studente dovesse richiedere che il suo diploma cartaceo sia provvisto di Apostille dell'Aia, TECH EDUCATION effettuerà le gestioni opportune per ottenerla pagando un costo aggiuntivo.

futuro
salute fiducia persone
educazione informazione tutor
garanzia accreditamento insegnamento
istituzioni tecnologia apprendimento
comunità impegno
attenzione personalizzata innovazione
conoscenza presente qualità
formazione online
sviluppo istituzioni
classe virtuale lingue

tech università
tecnologica

Esperto Universitario
Malattie Endocrine,
Neurologiche e Sensoriali
in Genetica Clinica

- » Modalità: online
- » Durata: 6 mesi
- » Titolo: TECH Università Tecnologica
- » Dedizione: 16 ore/settimana
- » Orario: a scelta
- » Esami: online

Esperto Universitario

Malattie Endocrine, Neurologiche
e Sensoriali in Genetica Clinica