

## **Concept programma NIO- dag kindernefrologie 19 en 26 nov 2021**

### **Utrecht, nefrovisie**

9.15 - 9.30	Welkom en introductie
9.30 – 10.15	Toets
10.15 – 11.00	Nefrogenetische zorg anno 2021 – A.M. Van Eerde, UMCU
11.00 - 11.15	Koffie pauze
11.15 - 11.45	Nefrogenetische zorg anno 2021 – A.M. Van Eerde
11.45- 12.30	Neonatale nierschade – E. Dorresteijn, ErasmusMC-SKZ
12.30 -13.15	Lunch pauze
13.15 - 14.00	Kinderurologie – E. Dorresteijn
14.00 - 15.00	Tubulopathieën – J.W Groothoff, AMC
15.00 - 15.15	Theepauze
15.15 - 16.15	Metabole ziekten – J.W Groothoff
16.15 - 17.00	Transitie – E. Dorresteijn

### *Aanbevolen literatuur:*

#### Aanbevolen

- <https://www.nefro.nl/richtlijnen/handreiking-genetische-diagnostiek-bij-nierziekten-2018>
- Metabolic risk-evaluation and prevention of recurrence in stone disease: does it make sense?  
Hans-Goran Tiselius
- Bartter- and Gitelman-like syndromes: salt-losing tubulopathies with loop or DCT defects  
Hanns Jörg W. Seyberth & Karl P. Schlingmann
- The path to chronic kidney disease following acute kidney injury: a neonatal perspective  
Swasti Chaturvedi 1 & Kar Hui Ng<sup>1,2</sup> & Cherry Mammen

#### Optioneel

- <https://www.nvn.nl/media/2236/brochure-erfelijkheid-en-nierziekte.pdf>
- <https://erknet.org/index.php?id=conferences0>
- <https://erknet.org/index.php?id=jwatch>
- <https://erfelijkheid.nl/erfelijk-en-dan/verzekeringen-en-erfelijke-ziektes>
- <https://erfelijkheid.nl/kinderwens/embryoselectiepgd>
- The renal Fanconi syndrome in cystinosis: pathogenic insights and therapeutic perspectives  
Stephanie Cherqui<sup>1</sup> and Pierre J. Courtoy
- Primary hyperoxaluria Type 1: indications for screening and guidance for diagnosis and treatment
- Moving on: transitioning young people with chronic kidney disease to adult care  
Anna Francis<sup>1</sup> & David W. Johnson<sup>2,3,4</sup> & Jonathan C. Craig<sup>1</sup> & Germaine Wong

### *Leerdoelen:*

#### De NIO :

1. Is op de hoogte van de huidige ontwikkelingen in de nefrogenetica en kan met behulp van de richtlijn de juist genetische diagnostiek inzetten of patienten verwijzen (Handreiking Erfelijke Nieraandoeningen en Urinewegafwijkingen en Nefrologische Verwijsindicaties Klinische Genetica)
2. Begrijpt het nut en doel van transitieprogramma's voor kinderen met chron nierziekten
3. Begrijpt de effecten van neonatale events op de nierontwikkeling
4. Herkent de renale complicaties van verschillende metabole syndromen
5. Herkent de patronen van congenitale tubulopathieën en begrijpt de behandeling
6. Kan de meest voorkomende kinderourologische afwijkingen benoemen die leiden tot nierschade