

ΤΟ ΠΑΙΔΙ ΚΑΙ Ο ΕΦΗΒΟΣ ΜΕ ΣΠΑΝΙΟ ΓΕΝΕΤΙΚΟ ΝΟΣΗΜΑ ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ.

Παροχές, προκλήσεις, όραμα

Σάββατο, 15 Μαρτίου 2025



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

08:30-09:00 Εγγραφές

09:00-09:15 Χαιρετισμοί

κ. **Κάτια Κυριάκου**, Πρόεδρος Δ.Σ. ΠΣΣΓΝ «Μοναδικά Χαμόγελα»

κ. **Μιχάλης Δαμιανός**, Υπουργός Υγείας

Μέρος Α'

Συντονίστρια: Δρ. Μάχη Κλεάνθους, Παιδοψυχίατρος, Μέλος Επιστημονικής Επιτροπής Παγκυπρίου Συνδέσμου Σπάνιων Γενετικών Νοσημάτων «Μοναδικά Χαμόγελα»

09:15-09:45 Ο έφηβος με σπάνιο γενετικό νόσημα και η οικογένειά του. Προκλήσεις και Διαχείριση. **Συζήτηση μεταξύ γονέα και εφήβου με σπάνιο γενετικό νόσημα.**

09:45-10:10 Μεγαλώνοντας και εκπαιδεύοντας έναν έφηβο: Κάνε τις προκλήσεις ευκαιρίες, **Δρ. Εβίτα Κατσιμίχα**, Εκπαιδευτική Ψυχολόγος, Μέλος Επιστημονικής Επιτροπής ΠΣΣΓΝ «Μοναδικά Χαμόγελα»

10:10-10:30 Σεξουαλικότητα και έφηβος, **κ. Δημήτρης Παρπέρης**, Συμβουλευτικός Ψυχολόγος

10:30-10:50 Το Δημόσιο σχολείο και η στήριξη σε παιδιά με Σπάνιο Νόσημα, **κ. Σπύρος Κουλουμής**, Βοηθός Διευθυντής Α' Συμβουλευτικής και Επαγγελματικής Αγωγής

10:50-11:15 Συζήτηση

11:15-11:45 Διάλειμμα

Μέρος Β'

Συντονίστρια: Δρ. Αναστασία Χατζηγιαννακού, Επιστημονική Υπεύθυνη ΠΣΣΓΝ «Μοναδικά Χαμόγελα»

11:45-13:30 **Συζήτηση Στρογγυλής Τράπεζας με θέμα «Το παιδί και ο έφηβος με σπάνιο γενετικό νόσημα στη Κύπρο. Παροχές, προκλήσεις, όραμα»**

Συμμετέχουν:

Εκπρόσωπος Υπουργείου Υγείας

κ. **Χριστίνα Φλουρέντζου-Κακουρή**, Αν. Διευθύντρια Τμήματος Κοινωνικής Ενσωμάτωσης Ατόμων με αναπηρίες, Υφυπουργείο Κοινωνικής Ευημερίας

Δρ. Μιχάλης Αναστασιάδης, Πρόεδρος Παιδιατρικής Εταιρείας Κύπρου

κ. **Ελένη Λοβαρή**, Πρόεδρος Παγκύπριου Συνδέσμου Ειδικών Παιδαγωγών

Δρ. Άννα Θεοδούλου, Πρόεδρος Παγκύπριου Συνδέσμου Λογοθεραπευτών

κ. **Δέσποινα Καϊμη**, Πρόεδρος Παγκύπριου Συλλόγου Εργοθεραπευτών

Δρ. Εβίτα Κατσιμίχα, Πρόεδρος Συνδέσμου Ψυχολόγων Κύπρου

κ. **Κάτια Κυριάκου**, Πρόεδρος Παγκύπριου Συνδέσμου Σπάνιων Γενετικών Νοσημάτων «Μοναδικά Χαμόγελα»