

Έλα στη Θέση μου

Σάββατο 14 Μαρτίου 2026 | Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

Έγκαιρη πρώιμη παρέμβαση και παιδιά με σπάνιο γενετικό νόσημα

9.00-9.15 **Χαιρετισμοί**

Κάτια Κυριάκου, πρόεδρος Δ.Σ. Μοναδικά Χαμόγελα

Δρ. Μιχάλης Αναστασιάδης. Πρόεδρος Παιδιατρικής Εταιρείας

Έντιμος Υπουργός Υγείας

Α' Μέρος

Συντονισμός Α' μέρους

Δρ. Μάχη Κλεάνθους- Παιδοψυχίατρος

9.15-9.35

**Αναπτυξιακά ορόσημα και σπάνια γενετικά νοσήματα: Κλινικά σημεία για
τον Παιδίατρο**

Δρ. Κλέαρχος Ντεμίρης- Παιδονευρολόγος

9.35-9.55

Η σημασία της έγκαιρης διάγνωσης και πρώιμης παρέμβασης στα παιδιά με σπάνια νοσήματα. Το παράδειγμα των ενδογενών μεταβολικών νοσημάτων.

Δρ. Όλγα Γραφάκου- Παιδιάτρος-Μεταβολίστρια

9.55-10.15

Πρώιμη λογοθεραπευτική παρέμβαση σε σπάνια νοσήματα: ανοίγοντας δρόμους επικοινωνίας

Δρ. Λουίζα Βωνιάτη, Αναπληρώτρια καθηγήτρια Λογοθεραπείας- Λογοπαθολογίας, Ευρωπαϊκό Πανεπιστήμιο

10.15-10.35

Φυσιοθεραπεία: πρώιμος εντοπισμός δυσκολιών και παρέμβαση για παιδιά με σπάνιο γενετικό νόσημα.

Έλενα Στυλιανού, Παιδιατρική Φυσιοθεραπεύτρια, Πολυθεματικό Κέντρο Αξιολόγησης και Παρέμβασης «Μοναδικά Χαμόγελα».

10.35-11.00

Ερωτήσεις- Συζήτηση

11.00- 11.30 Διάλειμμα

B' Μέρος

Συντονισμός B' Μέρους

Δρ. Εβίτα Κατσιμίχα, Λέκτορας Ψυχολογίας Πανεπιστήμιο Λεμεσού

11.30-11.50 **Η ιστορία των πρώτων χρόνων στη ζωή. Μοίρασμα εμπειρίας από γονέα παιδιού με σπάνιο γενετικό νόσημα**

11.50-12.10 **Γονείς και σπάνιο γενετικό νόσημα. Οι προκλήσεις στα πλαίσια της οικογένειας**

Ελένη Δημητρίου, Λειτουργός Έγκαιρης Παιδικής Παρέμβασης,

Επιτροπή Προστασίας Ατόμων με Νοητική Αναπηρία

12.10-12.30 **Πρόγραμμα Portage- Εφαρμογή της πρώιμης παρέμβασης για παιδιά με σπάνια γενετικά νοσήματα**

Δρ. Αναστασία Χ' Γιαννακού, Επιστημονική Υπεύθυνη Παγκύπριου

Συνδέσμου Σπάνιων Γενετικών Νοσημάτων «Μοναδικά Χαμόγελα»

12.30-1.15 **Στρογγυλή τράπεζα με θέμα:**

Το πρόγραμμα Portage και τα πολλαπλά του ωφέληματα

Συντονισμός: Δρ. Μάχη Κλεάνθους- Παιδοψυχίατρος

Συμμετέχουν: Ελένη Δημητρίου, Δρ. Βιολέττα Αναστασιάδου, Δρ. Όλγα Γραφάκου, Δρ Κλέαρχος Ντεμίρης, Δρ. Αναστασία Χ' Γιαννακού, Δρ. Λουίζα Βωνιάτη, Έλενα Στυλιανού, γονέας παιδιού με σπάνιο γενετικό νόσημα.

1.15-1.45 **Ερωτήσεις- Συζήτηση**