

# Jahresprogramm 2023

| Termin      | Thema                         |
|-------------|-------------------------------|
| 15. Februar | Zentrum für Neurofibromatosen |

Weitere Veranstaltungen folgen in Kürze.

Sie wollen keinen Termin mehr verpassen? Tragen Sie sich in unseren Einladungsverteiler ein, in dem Sie uns eine E-Mail senden an: [info@fakse.info](mailto:info@fakse.info)

## Sie haben Fragen oder Anregungen?

Universitätsklinikum Tübingen  
Zentrum für Seltene Erkrankungen  
Julia Giehl  
Eisenbahnstr. 63 | 72072 Tübingen  
Tel. 07071 / 29-72278  
Fax 07071 / 9758739  
E-Mail: [info@zse-tuebingen.de](mailto:info@zse-tuebingen.de)  
[www.zse-tuebingen.de](http://www.zse-tuebingen.de)



  
Behandlungs- und  
Forschungszentrum für  
Seltene Erkrankungen  
Universitätsklinikum  
Tübingen

# Anmeldung

Zur Teilnahme an der Online Fortbildungsveranstaltung am

**15. Februar 2023 um 16:00 Uhr**

ist eine Anmeldung notwendig.

Anmeldung zur Fortbildungsveranstaltung



<https://bit.ly/3QPTVVV>

Bitte scannen Sie den QR Code oder übernehmen Sie diese URL in die Adresszeile Ihres Internetbrowsers.

Nach erfolgreicher Anmeldung erhalten Sie per E-Mail einen personalisierten Zugangslink für Ihre Teilnahme.

Eine Übersicht aller Termine und die direkte Anmeldung zu weiteren Veranstaltungen in 2023 finden Sie auf:

[www.fakse.info](http://www.fakse.info)

## Impressum

© 2023 Universitätsklinikum Tübingen  
Zentrum für Seltene Erkrankungen (ZSE) Tübingen

[www.medizin.uni-tuebingen.de](http://www.medizin.uni-tuebingen.de)

Zentrum für  
Seltene Erkrankungen (ZSE)

# Fortbildungsakademie für Seltene Erkrankungen



# FAKSE



Universitätsklinikum  
Tübingen

# FAKSE - Fortbildungsakademie für Seltene Erkrankungen

Sehr geehrte Frau Kollegin,  
sehr geehrter Herr Kollege,

hiermit laden wir Sie herzlich zu unserer Online Fortbildungsakademie für Seltene Erkrankungen (FAKSE) ein. Das Thema der nächsten Veranstaltung lautet:

## Therapie bei Neurofibromatose Typ 1 assoziierten (plexiformen) Neurofibromen

am

**Mittwoch, den 15. Februar 2023 ab 16:00 Uhr**  
**Online per Zoom-Plattform**

(Der Zugang zur Veranstaltung geht Ihnen nach der Anmeldung per E-Mail zu)

Die Fortbildung wird durch unsere Expertinnen und Experten des Zentrums für Neurofibromatosen gestaltet, die im Anschluss gerne für Ihre Fragen zur Verfügung stehen.

Mit Gründung des bundesweit ersten Forschungs- und Behandlungszentrums für Seltene Erkrankungen (ZSE Tübingen) Anfang 2010, wird für Patientinnen und Patienten mit einer seltenen Erkrankung eine interdisziplinäre Betreuung durch hochqualifizierte Experten und Expertinnen gewährleistet.

Die individuell erforderliche Versorgung erfolgt in 16 Spezialzentren. In unserer Fortbildungsakademie für Seltene Erkrankungen (FAKSE) möchten wir Sie für das Thema sensibilisieren und unser umfassendes Wissen an Sie weitergeben, da seltene Erkrankungen gerade auch im fachärztlichen Alltag auftreten.

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme!

15.  
Februar,  
23

## Ablauf und Inhalt der Veranstaltung

🕒 16.00 Uhr

### MEK-Inhibitortherapie (SPRINKLE und SPRINT Studie) bei Neurofibromatose Typ 1 assoziierten plexiformen Neurofibromen bei Kindern.

PD Dr. Ines Brecht (Universitätsklinikum Tübingen)

Dr. Daniel Meyer (Alexion – AstraZeneca Rare Disease)

🕒 16.20 Uhr

### MEK-Inhibitortherapie (KOMET Studie) bei Neurofibromatose Typ 1 assoziierten plexiformen Neurofibromen bei Erwachsenen.

Prof. Dr. Martin Schuhmann (Universitätsklinikum Tübingen)

Dr. Isabel Gugel (Universitätsklinikum Tübingen)

Dr. Daniel Meyer (Alexion – AstraZeneca Rare Disease)

🕒 16.45 Uhr

### Operative Therapie bei Neurofibromatose Typ 1 assoziierten (plexiformen) Neurofibromen.

Prof. Dr. Martin Schuhmann & Dr. Isabel Gugel

(Universitätsklinikum Tübingen)

🕒 17:15 Uhr

### Alle Referenten

Fragen & Diskussion

🕒 17.30 Uhr

### Ende der Veranstaltung

Für diese Veranstaltung wurden bei der Landesärztekammer Baden-Württemberg 2 CME Punkte beantragt.

# Zentrum für Seltene Erkrankungen Tübingen

Das Zentrum für Seltene Erkrankungen in Tübingen (ZSE Tübingen) versorgt in 16 Spezialzentren jährlich mehr als 8.000 Patienten und Patientinnen, die von einer seltenen Erkrankung betroffen sind. Eine seltene Erkrankung liegt vor, wenn nicht mehr als fünf von 10.000 Menschen von dieser Erkrankung betroffen sind. Man nimmt an, dass in Deutschland rund vier Millionen Menschen an einer seltenen Erkrankung leiden. Zum Vergleich: Die Volkskrankheit Diabetes zählt in Deutschland derzeit ca. sieben Millionen Betroffene.

Aufgrund der Komplexität der Krankheitsbilder ist ein wesentlicher Baustein für die Betreuung von Menschen mit einer seltenen Erkrankung ein interdisziplinäres Expertenteam.

Weitere Informationen finden Sie hier:

[www.zse-tuebingen.de](http://www.zse-tuebingen.de) | [info@zse-tuebingen.de](mailto:info@zse-tuebingen.de)

### Helfen Sie uns den Seltenen zu helfen!

Jede Zuwendung hilft das Leben von Menschen mit seltenen Erkrankungen zu verbessern. Unterstützen auch Sie unsere Arbeit und helfen Sie mit einer Spende.

#### Spendenkonto:

Förderverein Zentrum für Seltene Erkrankungen e.V.

Volksbank in der Region eG

IBAN: DE76 6039 1310 0030 6040 01

BIC: GENODES1VBH

Verwendungszweck: FORTBILDUNG

Bitte geben Sie für eine Zuwendungsbescheinigung Namen und Adresse im zweiten Verwendungszweck an. Vielen Dank!

Besuchen Sie auch die Website unseres Fördervereins:

<http://foerderverein.zse-tuebingen.de/>