

Jahresprogramm 2024

Termin	Thema
24. Juli	FAKSE der Zentren für Seltene Augen – und Hörerkrankungen
11. September	FAKSE des Zentrums für Seltene Nierenerkrankungen
25. September	FAKSE des Zentrums für Seltene Pädiatrische Tumoren, Hämatologische und Immunologische Erkrankungen
06. November	FAKSE der Zentren für Seltene Lebererkrankungen und Chronisches Darmversagen und Intestinale Rehabilitation

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

Sie haben Fragen oder Anregungen?

Universitätsklinikum Tübingen
Zentrum für Seltene Erkrankungen

Melanie Bruno
Eisenbahnstr. 63 | 72072 Tübingen
Tel. 07071 / 29-72278
Fax 07071 / 9758739
E-Mail: info@zse-tuebingen.de
www.zse-tuebingen.de



Anmeldung

Zur Teilnahme an der Online Fortbildungsveranstaltung am

10. Juli 2024 um 16:00 Uhr

ist eine Anmeldung notwendig.

Anmeldung zur Fortbildungsveranstaltung:



<https://t1p.de/9tuwi>

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

Impressum

© 2022 Universitätsklinikum Tübingen
Zentrum für Seltene Erkrankungen (ZSE) Tübingen

www.medizin.uni-tuebingen.de

Zentrum für
Seltene Erkrankungen (ZSE)

Fortbildungsakademie für Seltene Erkrankungen



FAKSE



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:

Das adrenogenitale Syndrom (AGS) aus unterschiedlichen Perspektiven

am

Mittwoch, den 10. Juli um 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 Seltene Genitale Fehlbildungen der Frau (ZSGF) gestaltet, die im Anschluss gern für Ihre Fragen zur Verfügung stehen.

In Deutschland leben mehrere Millionen Menschen mit einer seltenen Erkrankung. Um sie besser medizinisch zu versorgen, können betroffene Patienten und Patientinnen seit 2021 an einem besonderen Versorgungsprogramm teilnehmen. Unsere Experten und Expertinnen der Geschäftsstelle des Zentrums für Seltene Erkrankungen (ZSE) möchten diese individuelle Versorgungsform vorstellen und anhand von Fallbeispielen aufzeigen, welche Patientinnen und Patienten in diese Versorgungsprogramme aufgenommen werden können. Im Anschluss zu der Fortbildung stehen Ihnen die Referierenden gerne für Ihre Fragen zur Verfügung.

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme!

10
Juli, 24

Ablauf und Inhalt der Veranstaltung

🕒 16.00 Uhr - 16.30 Uhr

Behandlung des AGS im Kindes- und Jugendalter – interdisziplinäre Herausforderungen

Dr. med. Uta Neumann

(Klinik für pädiatrische Endokrinologie und Diabetologie, SPZ interdisziplinär, Charité Universitätsmedizin Berlin)

🕒 16.30 Uhr – 17.00 Uhr

OP-Erfahrungen und Patientinnenwünsche von AGS-Betroffenen und Eltern

Eleonore Roggemann-Wichterich

(Vertreterin der AGS-Eltern- und Patienteninitiative e.V., Ärztin in Weiterbildung)

🕒 17.00 Uhr – 17.30 Uhr

Operative Behandlung des AGS im Jugend- und Erwachsenenalter- gynäkologische Aspekte und interdisziplinäre Herausforderungen

Prof. Dr. med. Katharina Rall

(Leitung des Zentrums für seltene genitale Fehlbildungen (ZSGF), Leitung Kinder- und Jugendgynäkologie, Department für Frauengesundheit, Universitäts-Klinikum Tübingen)

🕒 17.30 Uhr

Ende der Veranstaltung

Die Möglichkeit auf Fragen und zur Diskussion besteht nach jedem Einzelvortrag.

Für die Fortbildungsveranstaltung wurden bei der Landesärztekammer Baden-Württemberg 2 CME Punkt beantragt. Bitte vergessen Sie nicht Ihre EFN anzugeben.

Zentrum für Seltene Erkrankungen Tübingen

Das Zentrum für Seltene Erkrankungen in Tübingen (ZSE Tübingen) versorgt in 16 Spezialzentren jährlich mehr als 10.000 Patientinnen und Patienten, 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. Doch in der Summe aller seltenen Erkrankungen sind diese gar nicht selten. 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 | 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 Tübingen eG

IBAN: DE76 6039 1310 0030 6040 01

BIC: GENODES1VBH

Verwendungszweck: FAKSE

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/>