

Jahresprogramm 2024

Termin	Thema
25. September	FAKSE des Zentrums für Seltene Pädiatrische Tumoren, Hämatologische und Immunologische Erkrankungen
06. November	FAKSE des Zentrums für Chronisches Darmversagen und Intestinale Rehabilitation und des Zentrums für Seltene Lebererkrankungen

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

11. September 2024 um 16:00 Uhr

ist eine Anmeldung notwendig.

Anmeldung zur Fortbildungsveranstaltung



<https://t1p.de/yf4i9>

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 2024 finden Sie auf:

www.fakse.info

Impressum

© 2024 Universitätsklinikum Tübingen
Zentrum für Seltene Erkrankungen (ZSE) Tübingen

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:

Nierenarterienstenose im Kindesalter- Möglichkeiten und Grenzen

am

Mittwoch, den 11. September 2024 ab 16:00 Uhr
Online per Zoom-Plattform

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

durch unsere Expertinnen und Experten des Zentrums für Seltene Nierenerkrankungen (ZSNeph) gestaltet, die im Anschluss gern 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!

11.
Septem-
ber
2024

Ablauf und Inhalt der Veranstaltung

🕒 16.00 Uhr – 16.15 Uhr

Nierenarterienstenose im Kindesalter – Ätiologie und Diagnostik

Prof. Dr. med. Elke Wühl
(Universitätskinderklinik Heidelberg)

🕒 16.15 Uhr – 16.30 Uhr

Stellenwert Sonographie

PD Dr. med. Udo Vester
(Helios St. Johannes Klinik Duisburg)

🕒 16.30 Uhr – 16.50 Uhr

Die Rolle der Schnittbildgebung bei der Diagnostik der Nierenarterienstenose

PD Dr. med. Michael Esser
(Universitätsklinik Tübingen)

🕒 16.50 Uhr – 17.15 Uhr

Endovaskuläre Therapie der kindlichen Nierenarterienstenose

Prof. Dr. med. Gerd Grözinger
(Universitätsklinik Tübingen)

🕒 17:15 Uhr

Alle Vortragenden

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 | 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/>