

Grußwort

Liebe Teilnehmerinnen und Teilnehmer,

herzlich willkommen zum 27. Treffen der Arbeitsgemeinschaft Neurofibromatosen in Tübingen!

Seit 1996 bringt diese Veranstaltung Wissenschaftler, Kliniker und Förderer zusammen, um den Wissens- und Erfahrungsaustausch im Bereich der Neurofibromatoseversorgung zu verbessern. Auch in diesem Jahr können wir uns auf ein facettenreiches Programm freuen.

Das Programm ist in thematische Schwerpunkte unterteilt: Operative Aspekte NF1, Versorgung NF1, Medikamentöse Therapie NF1, Klinische Aspekte NF2 sowie Genetik und Biologie bei NF1 und NF2. Wir erwarten interessante Daten, Wissenszuwachs und rege Diskussionen und bedanken uns bei den Referenten, dass Sie unseren Einladungen gefolgt sind bzw. für die Einreichung von Vorträgen.

Wir freuen uns, Sie in Tübingen begrüßen zu dürfen. Die traditionsreiche Universitätsstadt ist nicht nur bekannt für ihre wissenschaftliche Exzellenz, sondern auch für die malerische Altstadt und ihre schöne Lage am Neckar.

Das Klinikum Tübingen bietet den idealen Rahmen für den wissenschaftlichen Austausch.

Mit kollegialen Grüßen

Said Farschtschi
Anja Harder
Thorsten Rosenbaum
Martin Schuhmann

Wissenschaftliche Leitung

Prof. Dr. med. Martin Schuhmann
PD Dr. med. Isabel Gugel

Anmeldung

Gaby Forro

Gabriele.Forro@med.uni-tuebingen.de

Fax: +49 7071 29 86448

Veranstaltungsort

Universitätsklinik Tübingen
Kinderklinik Gebäude 410, Hörsaal
Hoppe-Seyler-Str. 1 | 72076 Tübingen
Empfohlenes Parkhaus: P4

Registrierung

16.11.2024 ab 8 Uhr vor dem Hörsaal Kinderklinik

Impressum

Herausgeber
Universitätsklinikum Tübingen
Klinik für Neurochirurgie

Verantwortlich für den Inhalt
Prof. Dr. med. Martin Schuhmann
Klinik für Neurochirurgie

Bildnachweis
© Martin Schuhmann
© 2024 Universitätsklinikum Tübingen

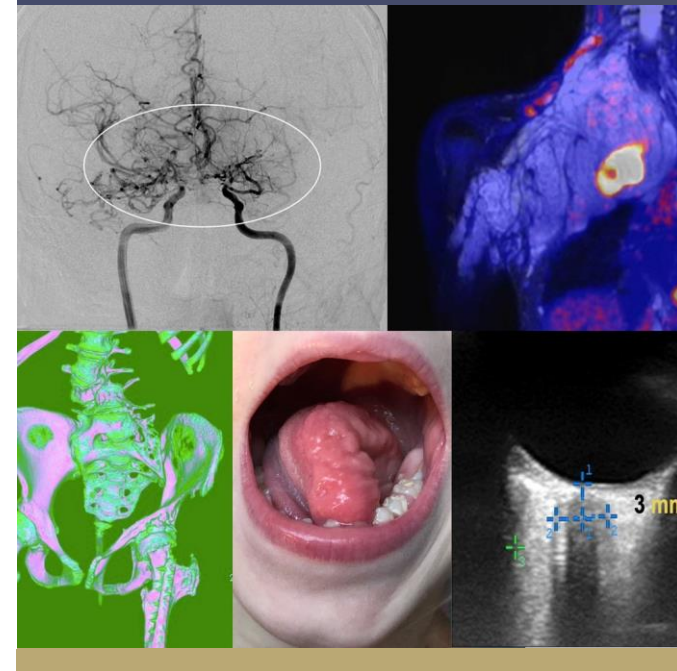
www.medizin.uni-tuebingen.de

Klinik für Neurochirurgie

Zentrum für Neurofibromatose und
Schwannomatosen

27. Treffen der Arbeitsgemeinschaft Neurofibromatosen

16. November 2024, Tübingen



Universitätsklinikum
Tübingen

Begrüßung

S. Farschtschi, T. Rosenbaum, M. Schuhmann, M. Tatagiba

🕒 08:45 Uhr

Begrüßung

Operative Therapie NF1

Vorsitz: M. Schuhmann, Tübingen

🕒 09:00 - 09:20 Uhr

Orthopädische Aspekte der NF1 (20+5)

F. Traub, Mainz

🕒 09:25 - 09:45 Uhr

Manifestationen und chirurgische Therapie der NF1 im Mund-, Kiefer- und Gesichtsbereich (20+5)

R. Friedrich, Hamburg

09:50 - 10:15 Uhr

NF1 und Moyamoya-Angiopathie: Diagnose und zerebrale Revaskularisation (20+5)

N. Khan, Zürich

🕒 10:15 - 10:35 Uhr Pause

Versorgung NF1

Vorsitz: T. Rosenbaum, Duisburg

🕒 10:35 – 10:50 Uhr

Vorsorgebogen für Kinder und Jugendliche mit NF1 in Österreich (10+3)

A. Azizi, Wien

🕒 10:55 – 11:10 Uhr

KI zur automatischen Neurofibromdetektion bei Ganzkörper-MRTs (8+2)

I. Ristow, Hamburg

🕒 11:15 - 11:30 Uhr

KI-basierte Differenzierung von Nervenscheidentumoren (10+3)

F. Hellmann, Augsburg

Klinische Aspekte NF2 / NF1

Vorsitz: I. Schmid, München

🕒 11:35 – 11:50 Uhr

Hörrehabilitation bei NF2-Patienten mittels auditorischem Mittelhirnimplantat (AMI) (10+3)

K.H. Dyballa, Hannover

🕒 11:55 – 12:10 Uhr

Grundlagen der ICP Abschätzung mittels ONSD (10+3)

M. Schuhmann, Tübingen

🕒 12:10 – 12:25 Uhr

Monitoring des ICP über ONSD Messung bei operierten NF2-assoziierten intrakraniellen Meningeomen (10+3)

I. Gugel, Tübingen

🕒 12:25-12:40 Uhr

NF1 pädiatrisch onkologische Conundra (10+3)

U. Kordes, Hamburg

🕒 12:40-12:55 Uhr

„Living Beyond NF“ – Ein Projekt des NF-Zentrums Mainz (10+3)

F. Alt, Mainz

12:55 – 14:00 Uhr Pause und Workshop ONSD

Medikamentöse Therapie NF1

Vorsitz: S. Farschtschi, Hamburg

🕒 14:00 – 14:25 Uhr

Ergebnisse der Phase-3 Studie Selumetinib (20+5)

B. Widemann, Washington DC

🕒 14:30 – 14:45 Uhr

Update SeluPass Studie (10+3)

T. Rosenbaum, Duisburg

🕒 14:50 – 15:00 Uhr

Behandlungsstrategien urogenitaler plexiformer Neurofibrome – Case Reports (8+2)

P. Vaassen, Duisburg

Genetik & Biologie NF 1/ NF2

Vorsitz: I. Gugel, Tübingen

🕒 15:00 – 15:15 Uhr

NF1-Mosaikbildung: Tumor-Diagnostik sowie Beschreibung einer interfamiliären (pathogenen) NF1-Variante (10+3)

T. Hartung, Hamburg

🕒 15:20 – 15:35 Uhr

Nf2-Mosaikbildung: Tumor Diagnostik (10+3)

L. Kluwe, Hamburg

🕒 15:40 – 15:55 Uhr

Bioinformatische und experimentelle Charakterisierung der Tumormikroumgebung in Vestibularschwannomen (10+3)

P. Fehring, Erfurt

🕒 16:00 - 16:15 Uhr

NF1 und die Biologie des Alterns (10+3)

D. Kaufmann, Bensheim

🕒 16:20 - 16:35 Uhr

Anforderungen an ein NF Zentrum aus Sicht des Bundesverbandes Neurofibromatosen (10+3)

T. Sünner, Bundesverband Neurofibromatose e.V.

🕒 16:35 – 17:00 Uhr Pause

Rückblick und Ausblick 2025

Alle NF Zentren

🕒 17:00 – 17:30 Uhr

Aktueller Stand und Fortschritt der NF1 Datenbank – Verbindung mit RISING möglich? Verabschiedung und Festlegung des Veranstaltungsortes für 2025

Die Veranstaltung wird unterstützt durch



Das Sponsoring erfolgt ohne Einfluss auf Inhalt und Auswahl der Referate, sowie Kaufentscheidungen.