

Jahresprogramm 2025

Termin	Thema
17.09.2025	eFAKSE des Zentrums für Lippen-Kiefer-Gaumenspalten und Kraniofaziale Fehlbildungen
08.10.2025	eFAKSE des Zentrums für Seltene Nierenerkrankungen
19.11.2025	eFAKSE des Zentrums für Moyamoya und assoziierte Angiopathien
26.11.2025	eFAKSE der Zentren für Seltene Lebererkrankungen, Chronisches Darmversagen und Intestinale Rehabilitation
03.12.2025	eFAKSE des Mukoviszidose Zentrums Tübingen-Stuttgart
10.12.2025	eFAKSE des Zentrums für Seltene Hormonelle Erkrankungen

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

09. Juli 2025 um 16:00 Uhr

ist eine Anmeldung notwendig.

Anmeldung zur Fortbildungsveranstaltung



<https://t1p.de/42q1g>

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:

Uterustransplantation: der lange Weg von der Idee zur Realität

am

**Mittwoch, den 09. Juli 2025 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 Expert:innen des Zentrums für Seltene Genitale Fehlbildungen der Frau (ZSGF) 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!

09.

Juli
2025

Ablauf und Inhalt der Veranstaltung

🕒 16.00 Uhr

Begrüßung und Moderation

Prof. Dr. Katharina Rall

(Sektionsleitung Genitale Fehlbildungen, Leitung Kinder- und Jugendgynäkologie, Oberärztin der Abteilung, Universitätsfrauenklinik Tübingen)

🕒 16.00 – 17.15 Uhr

Aktuelles aus Gynäkologischer Sicht

Prof. Dr. Katharina Rall

(Sektionsleitung Genitale Fehlbildungen, Leitung Kinder- und Jugendgynäkologie, Oberärztin der Abteilung, Universitätsfrauenklinik Tübingen)

Aktuelles aus nephrologischer/ transplantationsmedizinischer Sicht

Prof. Dr. Nils Heyne

(Stv. Ärztlicher Direktor Medizinische Universitätsklinik, Innere Medizin IV, Leiter Sektion Nieren- und Hochdruckkrankheiten, Universitätsklinikum Tübingen)

🕒 17.15 Uhr

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/>