



» Anmeldeformular

Wir bitten um eine frühzeitige Anmeldung per Fax oder E-Mail an:

Lydia Partz
Telefon: 0221 478-32614
Telefax: 0221 478-86510
E-Mail: lydia.partz@uk-koeln.de

An der Veranstaltung „Curriculum zur genetischen Aufklärung bei familiärer Belastung für Brust- oder Eierstockkrebs“ am

- 15.03.2017 (Grundqualifizierung)
- 21.06.2017 (Refresher)
- 20.09.2017 (Grundqualifizierung)
- 29.11.2017 (Refresher)

nehme ich teil.

- Ich danke für die Einladung, kann aber an Ihren Veranstaltungen leider nicht teilnehmen. Bitte informieren Sie mich über weitere Veranstaltungen.

Titel/Name/Vorname

Praxis/Klinik/Institution

E-Mail

Zentrum Familiärer Brust- und Eierstockkrebs



» Kontakt

Uniklinik Köln
Zentrum Familiärer Brust- und Eierstockkrebs
Kerpener Str. 34, 50931 Köln
Dipl.-Kff. Lydia Partz
Telefon: 0221 478-32614, Telefax: 0221 478-86510
E-Mail: lydia.partz@uk-koeln.de
familiaerer-brust-und-eierstockkrebs.uk-koeln.de



» Termine

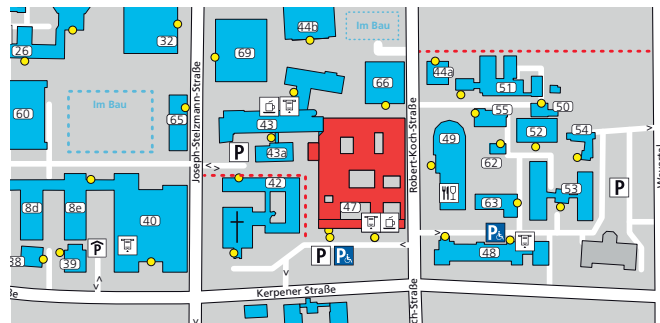
15.03.2017 Grundqualifizierung
21.06.2017 Refresher
20.09.2017 Grundqualifizierung
29.11.2017 Refresher

15:00 - 19:30 Uhr



» Veranstaltungsort

Uniklinik Köln
Hörsaal, Klinik und Poliklinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe (Gebäude 47)
Kerpener Str. 34, 50931 Köln



**UNIKLINIK
KÖLN**

Curriculum

zur genetischen Aufklärung
bei familiärer Belastung für
Brust- oder Eierstockkrebs



Einladung

Liebe Kolleginnen und Kollegen,

die Identifikation und Beratung von Patientinnen mit einer familiären Belastung für Brust- und Eierstockkrebs ist klinischer Alltag geworden. Allerdings ist die Gendiagnostik mit der Einführung von Multigen-Analysen komplexer geworden und es kommen derzeit stetig neue Risikogene hinzu. Daher sind die Indikationsstellung zur genetischen Untersuchung, die Interpretation der Untersuchungsergebnisse und insbesondere deren Umsetzung in klinische Handlungsoptionen anspruchsvoller geworden. Dies erfordert, dass die behandelnden Ärzte stets auf aktuellem Wissensstand sind.

Wir haben es uns zu unserer Aufgabe gemacht, Sie dabei mit Rat und Tat zu unterstützen. Unser Netzwerk kooperierender Zentren ist zu einem aktiven Verbund aus Ärztinnen und Ärzten geworden, die Ihren Patientinnen und Patienten mit einer familiären Belastung eine optimale Betreuung vor Ort zur Verfügung stellen.

Um dieses Ziel zu erreichen ist eine enge Zusammenarbeit notwendig. In unseren bereits traditionellen Veranstaltungen vermitteln wir Ihnen die notwendigen und Gendiagnostikgesetz-konformen Inhalte zur Aufklärung für eine diagnostische genetische Testung und zur Interpretation der genetischen Ergebnisse. Wir informieren Sie dabei über die relevanten Risikogene, die damit verbundenen Erkrankungsrisiken und mögliche klinische Handlungsoptionen. Über unser Zentrum haben Sie darüber hinaus Zugang zu den aktuellsten Daten und Studien auf dem Gebiet des familiären Brust- und Eierstockkrebs.

Wir möchten Sie auch für 2017 zu unseren Veranstaltungen herzlich einladen und freuen uns auf Ihr Kommen!

Herzliche Grüße



Ihre
Rita K. Schmutzler und Team

Inhalte der Veranstaltungen

Grundqualifizierung

Bei dieser seit 2015 etablierten Fortbildung vermitteln wir Ihnen Kenntnisse, die Sie zur Aufklärung für die diagnostische genetische Untersuchung nach dem Gendiagnostikgesetz (GenDG) benötigen. Wir bringen Ihnen die Belange des GenDG näher. Sie lernen die Grundlagen zu molekulargenetischen Analysen und der Mutationsnomenklatur kennen. Darüber hinaus diskutieren wir mit Ihnen die aktuellen risikoadaptierten klinischen Präventions- und Therapieoptionen für die verschiedenen Risikogene. Anschließend ist es Ihnen möglich, im Rahmen Ihrer Sprechstunde, Frauen mit einem familiären Risiko zu identifizieren, sie über die Tragweite und Konsequenzen eines Gentestes GenDG-konform aufzuklären und das Ergebnis eines Genbefundes mit ihr sicher und praxisnah zu besprechen.

Refresher

Im Rahmen dieser seit 2016 angebotenen Veranstaltung können Sie Ihre Kenntnisse zur Indikationsstellung, Durchführung und Interpretation von Ergebnissen eines Gentestes vertiefen. Hierbei informieren wir Sie über die aktuellen Gene, die im TruRisk® V2.0 Genpanel ab 2017 getestet werden. Wir vermitteln Ihnen tiefergehende Kenntnisse in die Terminologie und das Verständnis genetischer Untersuchungsbefunde, der pathogenetischen Klassifikation genetischer Befunde sowie detailliertere Kenntnisse über die neuen Risikogene. Nach der Veranstaltung ist es Ihnen möglich den Befund einer Multigen-Analyse sicher zu lesen und zu interpretieren.

» Termine

15.03.2017 Grundqualifizierung
21.06.2017 Refresher
20.09.2017 Grundqualifizierung
29.11.2017 Refresher

Jeweils von 15:00 bis 19:30 Uhr

