

## Jährliches Meeting der AG Neurofibromatosen in Halle an der Saale am 12.11.2022

### 25jähriges Jubiläum

Die Arbeitsgruppe Neurofibromatosen wurde 1996 gegründet. Jährliche Treffen in verschiedenen Städten und Einrichtungen ermöglichten einen Austausch der Ärzte und Wissenschaftler. In diesem Jahr ist nun ein Viertel Jahrhundert vergangen, weshalb wir uns besonders freuen, Sie zu begrüßen, sich gemeinsam über das Erreichte zu freuen, aber auch neue Konzepte zu entwickeln. Wer hätte 1996 gedacht, dass wir nun auf dem Weg sind, Therapien zu entwickeln, die es zum Ziel haben, eine genetisch bedingte Erkrankung zu heilen.



Der Veranstaltungsort, das Hauptgebäude der Leopoldina, der nationalen Akademie der Wissenschaften Deutschland, steht für die Freiheit, Diskursfähigkeit und Wertschätzung der Wissenschaft. Wir hoffen, Sie vor Ort zu inspirieren und freuen uns besonders über die Gastvorträge von Prof. Dr. Klaus Scheffzek und Prof. Dr. Eduard Serra, die das aktuelle Niveau der Forschungsarbeiten auf ihrem Gebiet präsentieren werden. Wir erwarten eine rege Teilnahme und einen guten wissenschaftlichen und persönlichen Austausch.

Die Veranstaltung ist durch die Ärztekammer zertifiziert.

### 11.11.2022      Wissenschaftliches Vorprogramm

17:00 Uhr      Besichtigung der **Meckelschen Sammlungen**, Institut für Anatomie, Treffpunkt am Haupteingang der Anatomie, Große Steinstraße 52, 06108 Halle

18:30 Uhr      **moritz kunstcafé** in der Moritzburg, Friedemann-Bach-Platz 5, 06108 Halle

18:30      Empfang mit Käse, Antipasti und Co. Ukrainische Musik.

18:50      **D. Kaufmann:** Neurofibromatosen, vom unheilbaren "Quasimodo" zu den mit gezielten Therapieansätzen versorgten NF Patienten.

19:00      Buffet und get together.

---

Die Veranstaltung wird unterstützt durch die Deutsche Kinderkrebsstiftung, den Bundesverband Neurofibromatose e.V. und Alexion®.



## 12.11.2022 Meeting der AG Neurofibromatosen

Haupthaus der Leopoldina, Jägerberg 1, 06108 Halle

<b>8:00 - 9:00</b>	<b>REGISTRIERUNG</b>	
<b>9:00 - 9:20</b>	<b>ERÖFFNUNG</b> (Vortragssaal, A. Harder)	
9:00 - 9:15	Grußwort der Dekanin der Medizinischen Fakultät der MLU.	H. Kielstein
9:15 - 9:20	Grußwort von der Geschäftsführung der Kinderkrebsstiftung.	D. Hannowsky
<b>9:20 - 10:45</b>	<b>NEUROFIBROMIN-UPDATE, PHÄNOTYPEN</b> (Vortragssaal, D. Kaufmann)	
9:20 - 10:05	<b>Plenary lecture: Neurofibromin – novel insights.</b>	K. Scheffzek
10:05 - 10:20	Null-Phänotyp bei NF1 aufgrund von Mosaikbildung.	L. Kluwe
10:20 - 10:30	Heterogenität von Mosaik-RASopathien.	M. Zenker, <a href="#">online</a>
<b>10:30 - 10:45</b>	<b>GEMEINSAMES FOTO</b> (Festsaal)	
<b>10:45 - 11:15</b>	<b>GROSSE KAFFEEPAUSE</b> (Aufenthaltsraum Erdgeschoss)	
<b>11:15 - 12:50</b>	<b>NEUE STRATEGIEN FÜR FORSCHUNG UND THERAPIE</b> (Vortragssaal, T. Rosenbaum)	
11:15 - 12:00	<b>Plenary lecture: Modeling Neurofibromatosis Type 1 peripheral nervous system tumors using iPSCs.</b>	E. Serra
12:00 - 12:10	Rhythmik in Schwann-Zellen und NF1 assoziierten MPNST.	S. Leisz / A. Harder
12:10 - 12:20	Update: ERBB2 mutierte periphere Nervenscheidentumoren.	M. Ronellenfisch
12:20 - 12:30	AI - Chancen für die Neurofibromatose-Forschung.	N. Dengler
12:30 - 12:35	Erkennung von NF1 in MRT-Scans des Gehirns	F. Hellmann
<b>12:35 - 13:35</b>	<b>MITTAGSPAUSE</b> (Aufenthaltsraum Erdgeschoss)	
<b>13:35 - 14:20</b>	<b>OPEN SPACE</b> (Seminarraum 1 (10 Personen), 2 (12 Personen) und 3 (20 Personen))	
	- Netzworkebildung - Falldiskussionen -	S. Farschtschi
	- Zielvorhaben mittels KI-basierter Methoden -	N. Dengler, F. Hellmann
	- Kooperationen -	
<b>14:25 - 15:45</b>	<b>KLINISCHE ASPEKTE</b> (Vortragssaal, I. Ristow, S. Farschtschi)	
14:25 - 14:35	Update: MEK-Inhibitor-Therapie plexiformer Neurofibrome.	T. Rosen., P. Vaassen
14:35 - 14:45	Evaluation des Riech- und Schmeckvermögens bei NF1.	U. Speth
14:45 - 14:55	Management von NF2 und Schwannomatose assoziierten Schwannomen: Chirurgie, genetisches Profil & Lokalisation.	I. Gugel, <a href="#">online</a>
15:55 - 15:05	Bildgebung typischer Komplikationen junger NF-Patienten.	K. Ronstedt, <a href="#">online</a>
15:05 - 15:15	Kephalometrie des Gesichtsschädels bei NF1.	R. Friedrich
15:15 - 15:25	Neuropathie bei der Schwannomatose - ein Update.	S. Farschtschi
15:25 - 15:35	Differenzierung von Nervenscheidentumoren bei NF1 mittels diffusionsgewichteter Magnetresonanztomographie.	I. Ristow
15:35 - 15:45	Randomisierte Behandlungsstudie bei Kindern und Jugendlichen mit NF1 und Gliom der Sehbahn.	P. Hernaiz-Driever
<b>15:45 - 16:05</b>	<b>KLEINE KAFFEEPAUSE</b> (Aufenthaltsraum Erdgeschoss)	
<b>16:05 - 16:40</b>	<b>REGISTER, ANTRÄGE UND KOOPERATIONEN</b> (Vortragssaal, S. Farschtschi)	
16:05 - 16:15	Betreuung von Patienten mit Neurofibromatose im niedergelassenen Bereich: Möglichkeiten, Grenzen, Perspektiven.	A. Spitzbarth
16:15 - 16:25	Deutscher Teil des CTF NF1 Registers – J. Kammermeier.	A. Harder
16:25 - 16:45	Update zum NF2-Register. Die Merlin Foundation.	A. McLean, <a href="#">online</a>
<b>16:45 - 17:00</b>	<b>ABSCHLIESSENDE DISKUSSION</b> (Vortragssaal, Organisationskomitee AG NF)	

Die Veranstaltung findet (außer Plenarvorträge) in deutscher Sprache statt. Bitte bringen Sie einen Beleg des COVID19-Impfstatus mit.



Ihre Anja Harder und das Cure-NF Team.

Die Veranstaltung wird unterstützt durch die Deutsche Kinderkrebsstiftung, den Bundesverband Neurofibromatose e.V. und Alexion®.

