

Szanowni Państwo,

Sekcja SM i Neuroimmunologii Polskiego Towarzystwa Neurologicznego w 2020 r. objęła patronatem i opieką merytoryczną kompleksowy, 12-miesięczny projekt edukacyjny, który jest skierowany do wybranej grupy młodych neurologów pragnących zdobyć najnowszą wiedzę z zakresu patogenezy, diagnostyki i terapii stwardnienia rozsianego. Jesteśmy właśnie na finiszu pierwszej edycji projektu, który został wyjątkowo dobrze oceniony przez uczestników. Zachęceni tym rezultatem pragniemy poinformować o kontynuacji **AKADEMII MŁODEGO SMOLOGA**.

Nasz program jest współtworzony wraz z firmą Biogen i obejmuje nie tylko tradycyjne metody edukacji, ale i nowoczesne narzędzia cyfrowe.

Osią programu jest platforma edukacyjna, do której dostęp otrzymują wyłącznie uczestnicy projektu. Jest ona bazą między innymi 4-modułowego cyklu wykładów, najnowszych publikacji oraz e-learning'ów z mechanizmów działania DMT, które w sposób angażujący i merytoryczny prowadzą uczestników przez drogę edukacji stworzoną dla przyszłych SM-ologów. W swoich założeniach projekt skupia się również na praktycznych aspektach terapii, dlatego w cyklu szkoleniowym pojawiają się narzędzia interaktywnego omawiania przypadków pacjentów z tzw. ścieżką wyboru oraz prezentacje własnych ciekawych przypadków przez uczestników. I przede wszystkim, platforma spełnia rolę łącznika pomiędzy grupą polskich ekspertów SM a młodymi lekarzami zainteresowanymi tematyką stwardnienia rozsianego. Wraz z rozwojem wiedzy o chorobie, możliwościach jej diagnozowania i leczenia oraz rozwojem programu edukacyjnego platforma jest wzbogacana o nowe informacje i narzędzia. Ponadto, program edukacyjny obejmuje różne podprojekty, które stanowią niestandardową formę zdobywania wiedzy.

Szkolenie jest zakończone uzyskaniem certyfikatu.

Poniżej cytujemy opinie uczestników I edycji Akademii Młodego SMologa:

„Ogromnie wartościowy kurs i wspaniała inicjatywa”

„To najbardziej wartościowy kurs w jakim uczestniczę”

„Wykłady i cała organizacja na wysokim poziomie”

„Również klimat na naszych spotkaniach jest bardzo miły, co jeszcze bardziej zachęca do zgłębiania tajników SMologii”

II edycja AKADEMII MŁODEGO SMOLOGA”, rozpocznie się w maju 2022 r. Będzie w niej uczestniczyć 24 lekarzy. Zaproszenie kierujemy szczególnie do specjalistów neurologii lub lekarzy w trakcie specjalizacji (4-5 rok rezydentury), którzy są członkami zespołów prowadzących programy lekowe leczenia SM lub planują powiązać swoją praktykę kliniczną z obszarem SM. Również do wszystkich, którzy pragną poszerzyć swoją wiedzę o SM i poświęcić 3-4 h miesięcznie na edukację w tym zakresie.

Wszystkich zainteresowanych szkoleniem prosimy o wysłanie zgłoszenia do:

Prof. dr hab. Halina Bartosik-Psujek

bartosikpsujek@op.pl

Termin nadsyłania zgłoszeń: **30.04.2022**

Przy zgłoszeniu prosimy o podanie następujących informacji:

- Imię i nazwisko
- Miejsce pracy
- Specjalizacja/rezydentura (rok)
- Adres e-mail
- Tel. Kontaktowy

Program ramowy AKADEMII MŁODEGO SMOLOGA

1. JAK ZROZUMIEĆ SM

- a. Epidemiologia
- b. Genetyka
- c. Immunologia - podstawy
- d. Immunopatogeneza
- e. Zmiany anatomopatologiczne
- f. Czynniki środowiskowe - znaczenie w etiopatogenezie i przebiegu choroby

2. JAK ROZPOZNAĆ SM

- a. Kliniczny obraz SM - postaci i fazy choroby
- b. Kryteria rozpoznania
- c. MRI
- d. Badania płynu mózgowo-rdzeniowego
- e. Badania dodatkowe
- f. Różnicowanie choroby

3. JAK LECZYĆ SM

- a. Organizacja leczenia SM w Polsce - Program NFZ, rozliczanie, warunki realizacji kontraktu
- b. Leki I linii/Leki II linii - aktualnie dostępne terapie
- c. Powikłania/objawy niepożądane terapii SM
- d. Jak wybierać terapię dla pacjenta
- e. Leczenie objawowe
- f. Leczenie niestandardowe - off-label, niekonwencjonalne, eksperymentalne

4. CO JESZCZE WARTO WIEDZIEĆ O SM

- a. Skale i testy używane do oceny pacjenta
- b. Aspekty psychologiczne
- c. Dieta
- d. Problemy związane z antykoncepcją, ciążą, menopauzą, hormonalną terapią zastępczą
- e. Zasady rehabilitacji
- f. Organizacje Pacjentów - Jakie są? Co proponują chorym? Co lekarz powinien wiedzieć o wsparciu pacjentów przez organizacje pacjenckie