

NHG-Wetenschapsdag | 22 september 2023

Met ruim 120 ingediende abstracts dit jaar voor de NHG-Wetenschapsdag, kunnen we stellen dat huisartsgeneeskundig onderzoek volop in de belangstelling staat. Dat is goed nieuws, want zo maken we met elkaar – iedere dag – de zorg een beetje beter. Wilt u de presentaties en workshops meebeleven? Kom dan 22 september naar Groningen en kies uit het brede programma de onderwerpen die u aanspreken.

Wat staat er op het programma?

In elk geval 2 verrassende en interessante lezingen van huisartsen die weinig introductie nodig hebben: **Danka Stuijver** (huisarts en columnist) en **Michelle van Tongerlo** (huisarts en straatarts in Rotterdam). Tijdens de 3 parallelsessies kiest u zelf van welke onderzoeken u meer wilt weten. Er zijn voordrachten, flitspresentaties en workshops. Daarnaast zetten we 3 prijswinnende huisartsen in het zonnetje: voor beste internationale artikel (NHG-Wetenschapsprijs), beste promotie-

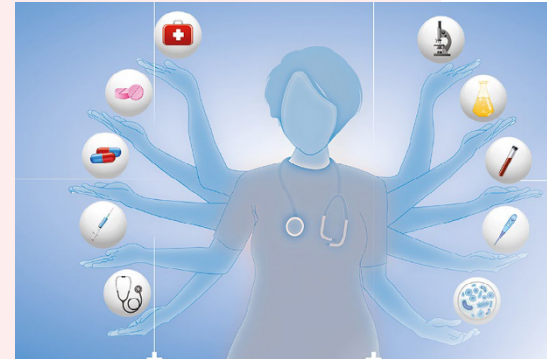
onderzoek (NHG-Proefschriftprijs) en beste CAT (Critically Appraised Topic, de Jan van Es-prijs).

Hoe houden we de huisartsenzorg toegankelijk?

Hét centrale thema dit jaar. De toegankelijkheid van de zorg is in het geding en dat geldt ook voor de huisartsenzorg. Hoe kunnen wetenschappers in het huisartsgeneeskundig veld bijdragen aan de oplossing van dit probleem? Wat weten we al en wat willen en kunnen we oppakken? De onderzoeken die op de Wetenschapsdag gepresenteerd worden, kunnen al een bijdrage leveren aan het aanpakken van de actuele problemen.

Voor wie is de NHG-Wetenschapsdag interessant?

Voor iedereen die geïnteresseerd is in de wetenschappelijke ontwikkelingen binnen de huisartsgeneeskunde: huisartsen, aiossen, onderzoekers uit de huisartsgenees-

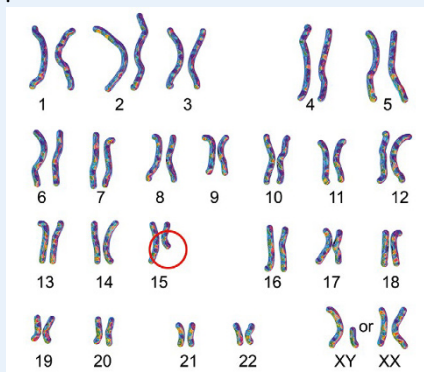


kunde en publieke gezondheidszorg, specialisten ouderengeneeskunde, richtlijnontwikkelaars, implementatiedeskundigen, beleidsmakers, et cetera.



Bestel uw ticket!
Meer informatie? Ga naar
nhgwetenschapsdag.nl

Twee nieuwe huisartsenbrochures zeldzame ziekten beschikbaar



Bij PWS komt een essentieel stukje genetisch materiaal op chromosoom nummer 15 dat van de vader afkomstig is, niet tot uiting.

Meer huisartsbrochures over zeldzame ziekten vindt u op nhg.org/zeldzame-ziekten

CHRONISCHE NON-BACTERIËLE OSTEOMYELITIS

De chronische, vermoedelijk auto-inflammatoire, ziekte Chronische non-bacteriële osteomyelitis (CNO) kenmerkt zich door steriele botontstekingen met lokaal verhoogd botmetabolisme. CNO wordt ook wel sternocostoclaviculaire hyperostose (SCCH) genoemd. CNO-SCCH komt meestal voor bij volwassenen. Het wordt gekenmerkt door sclerose en hyperostose (verdikking) van de aangedane botten. De voornaamste initiële symptomen zijn pijn ter hoogte van de aangedane locatie met lokaal acute inflammatoire veranderingen, zoals zwelling van weke delen en bot. Medicamenteuze behandelopties zijn NSAID's, bisfosfonaten en TNF-alfaremmers.



CNO-SCCH

PRADER-WILLI SYNDROOM

Het Prader-Willi syndroom (PWS) is een zeldzame, genetische aandoening. Het syndroom omvat een breed scala aan symptomen, die verschillen per leeftijdscategorie en per persoon. Bij zuigelingen staan spierzwakte, voedingsproblemen en hypogonadisme op de voorgrond. Vanaf ongeveer 2-jarige leeftijd kunnen heel andere symptomen op de voorgrond komen te staan, zoals hyperfagie (een ontremde eetlust), skinpicking (dwangmatig pulken) en gedragsproblemen. Onvoldoende controle op het eetgedrag kan tot ernstige obesitas leiden. Patiënten met PWS hebben meestal een milde tot matige verstandelijke beperking.



Prader-Willi syndroom