

XXIV Konferencja Naukowo – Szkoleniowa

Polskiego Towarzystwa Mukowiscydozy

„Mukowiscydoza w przypadkach”

Plan konferencji

9 – 11 październik 2025 r., Hotel Przysań, Olsztyn

9 październik 2025, czwartek

13.30 – 15.00

Zebranie Zarządu PTM

15.00 – 16.00

Sesja przesiewowa

CFSPID i fałszywie ujemne wyniki NBS – prezentacja zgłoszonych przypadków

Prowadzące:

dr hab. n. med. Magdalena Chełchowska, Zakład Badań Przesiewowych i Diagnostyki Metabolicznej Instytut Matki i Dziecka w Warszawie

dr n. med. Katarzyna Zybert, Zakład Mukowiscydozy Instytut Matki i Dziecka w Warszawie, Centrum Leczenia Mukowiscydozy w Dziekanowie Leśnym

Czy nadal możliwe są późne rozpoznania – 8 latek rozpoznany w zeszłym roku – 10 minut

dr n. med. Katarzyna Tąpolska – Jóźwiak, Klinika Pneumonologii, Alergologii Dziecięcej i Immunologii Klinicznej Uniwersytetu Medycznego im. K. Marcinkowskiego, Poznań

Maska mukowiscydozy czy inna rzadka choroba metaboliczna, ujemny NBS – 10 minut

dr hab. n. med. Alina Minarowska, Uniwersytecki Dziecięcy Szpital Kliniczny im. Ludwika Zamenhofa, Poradnia Pulmonologiczna, Białystok

Kiedy puzzle w końcu pasują: Historia układana przez lata – 10 minut

dr Paulina Famulska, Oddział Pediatrii i Mukowiscydozy Szpital Dziecięcy Polanki, Gdańsk

Ocena zmian w 2024 roku po modyfikacji badań przesiewowych w kierunku

mukowiscydozy – 10 minut

dr n. biol. Mariusz Ołtarzewski, Zakład Badań Przesiewowych i Diagnostyki Metabolicznej Instytut Matki i Dziecka w Warszawie

Wyniki fałszywie ujemne badań przesiewowych w kierunku mukowiscydozy –

doświadczenia w Centrum Leczenia Mukowiscydozy – 10 minut

dr n. med. Katarzyna Zybert

Dyskusja – 10 minut

16.00 – 17.00

Sesja rejestrowa

ECFS Registry – news and updates

Prowadzący:

dr Łukasz Woźniacki, Zakład Mukowiscydozy Instytut Matki i Dziecka w Warszawie, Centrum Leczenia Mukowiscydozy w Dziekanowie Leśnym

Marko Krasnyk, ECFSPR Project Coordination & Monitoring

17.00– 17.15

Przerwa kawowa

17.15 – 18.45

Sesja przypadków klinicznych

Wyzwania kliniczne w erze modulatorów białka CFTR – prezentacja zgłoszonych przypadków

Prowadzący:

dr hab. n. med. Katarzyna Walicka-Serzysko, Zakład Mukowiscydozy Instytut Matki i Dziecka w Warszawie, Centrum Leczenia Mukowiscydozy w Dziekanowie Leśnym

dr Wojciech Skorupa, Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc w Warszawie

Pacjent z mukowiscydozą i zakażeniem *Mycobacterium chimaera* – 10 minut

dr n. med. Paweł Gonerko, Oddział I Pediatrii, Alergologii i Pulmonologii, Szpital Zdroje, Szczecin

Pacjent z zakażeniem prątkami niegruźliczymi (NTM – *Mycobacterium abscessus*) – 10 minut

dr Elżbieta Zalewa, Centrum Medyczne Karpacz, Poradnia pulmonologiczna, Karpacz

Pacjent z alergiczną aspergilozą oskrzelowo – płucną (ABPA) – 10 minut

dr Elżbieta Zalewa, Centrum Medyczne Karpacz, Poradnia pulmonologiczna, Karpacz

Wpływ modulatorów CFTR na funkcje trzustki na przykładzie własnych obserwacji – 10 minut

dr Daria Dziecichowicz - Latała, Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. św. Ludwika, Kraków

Czy warto rozpoczynać leczenie modulatorami CFTR u chorych bez mutacji F508del – obserwacje własne – 10 minut

dr Zuzanna Kurtyka, Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. św. Ludwika, Kraków

Rozpoznanie mukowiscydozy u pacjentki w wieku 63 lat - 10 minut

dr Adam Krusiński, Klinika Pneumonologii, Alergologii i Onkologii, Uniwersytet Medyczny w Lublinie

Zakażenie *Segniliparus rugosus* u chorego na mukowiscydozę - 10 minut

dr Wojciech Skorupa, dr Małgorzata Bartosiewicz, I Klinika Chorób Płuc IGiChP w Warszawie, dr Izabela Siemion - Szczęśniak, I Klinika Chorób Płuc IGiChP w Warszawie, dr n. med. Anna Zabost, Zakład Mikrobiologii Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątka

Dyskusja ogólna – 20 minut

18.30 – 20.30

Bufet kolacyjny

20.30 – 22.00

Film o ziemi warmińsko – mazurskiej

Prowadząca:

dr n. med. Radosława Staszak-Kowalska, Wojewódzki Szpital Dziecięcy im. J. Brudzińskiego, Bydgoszcz

10 październik 2025, piątek

08:45 – 10:15

Postępy i perspektywy terapeutyczne w mukowiscydozie

Prowadząca:

prof. dr hab. n. med. Dorota Sands

08:45 – 09:15

Terapia Kaftrio i Kalydeco w leczeniu pacjentów w wieku 2-5 lat - dr hab. n. med. Katarzyna Walicka-Serzysko

09:15 – 09:45

Terapia Kaftrio i Kalydeco w leczeniu pacjentów w wieku 6-11 lat - dr Adam Słowikowski

09:45 – 10:15

Panel dyskusyjny: Leczenie modulatorami CFTR w codziennej praktyce klinicznej - perspektywy i oczekiwania w trzech wymiarach: pacjent, lekarz, płatnik

Prowadząca:

prof. dr hab. n. med. Dorota Sands

Paneliści:

- *dr hab. n. med. Szczepan Cofta (Poznań)*
- *dr hab. n. med. Irena Wojsyk – Banaszak*
- *dr Zuzanna Kurtyka (Kraków)*
- *dr Wojciech Skorupa (Warszawa)*
- *dr n. med. Andrzej Pogorzelski (Rabka Zdrój)*
- *dr n. med. Bożena Kordys-Darmolińska (Katowice)*

10.15 – 10.30

Przerwa kawowa

10.30 – 12.00

Modulacja CFTR w mukowiscydozie – rozszerzenie na nowe genotypy

Prowadząca:

prof. dr hab. n. med. Dorota Sands

10.30–11:00

Modulator CFTR nowej generacji w leczeniu mukowiscydozy - prof. Dorota Sands

11:00-11:20

Interpretacja wyników badania genetycznego – co wiemy o mutacjach klasy I?

- dr n. med. Katarzyna Wertheim – Tysarowska, Instytut Matki i Dziecka Zakład Genetyki Medycznej Warszawa

11:20–11:50

Panel dyskusyjny: Nowe opcje terapeutyczne

Paneliści:

- *prof. dr hab. n. med. Dorota Sands (Dziekanów Leśny)*
- *dr Paweł Gonerko (Szczecin)*
- *dr Wojciech Skorupa (Warszawa)*
- *dr n. med. Katarzyna Wertheim – Tysarowska (Warszawa)*

11:50–12:00

Podsumowanie:

prof. dr hab. n. med. Dorota Sands

12.00 – 13.30

Bufet lunchowy

13.30 – 16.30

Mukomarsz

Prowadzący:

dr n. med. Ewa Sapiejka, Oddział Pediatrii i Mukowiscydozy Szpital Dziecięcy Polanki w Gdańsku

dr n. med. Grzegorz Gąsczyk, Oddział Alergologii, Centrum Medyczne Karpacz, Karpacz

16.30 – 18.00

Sesja dotycząca problemów onkologicznych w mukowiscydozie

Prowadzący:

prof. dr hab. n. med. Halina Woś, Uniwersytet Bielsko – Bialski, Bielsko - Biała

prof. dr hab. n. med. Marek Woynarowski, Uniwersytet Jana Kochanowskiego w Kielcach, Centrum Leczenia Mukowiscydozy w Dziekanowie Leśnym

Rak jelita grubego u 41 letniego chorego na mukowiscydozy - 15 minut

dr Wojciech Skorupa, dr n. med. Katarzyna Jaskóła, LUX MED Onkologia

Zespół DIOS i jego maski – 15 minut

dr Maciej Wysocki, Klinika Gastroenterologii i Chorób Wewnętrznych, Wojskowy Instytut Medyczny, Warszawa

Choroba nowotworowa u pacjentów z mukowiscydozą – propozycje zaleceń profilaktycznych – 20 minut

prof. dr hab. n. med. Marek Woynarowski

Choroby nowotworowe u pacjentów z mukowiscydozą. Przegląd piśmiennictwa – 20 minut

dr n. med. Hanna Dmeńska, Poradnia Chorób Płuc, Instytut – „Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka”, Warszawa

prof. dr hab. n. med. Marek Woynarowski

Dyskusja ogólna – 20 minut

18.00 – 19.00

Spotkania organizacyjne w sekcjach tematycznych

19.30

Uroczysta kolacja przy muzyce

11 października 2025, sobota

08.30 – 09.30

Sesja fizjoterapeutyczna

Warsztaty fizjoterapeutyczne

Prowadzące:

mgr Elżbieta Bereda, Centrum Leczenia Mukowiscydozy, Dziekanów Leśny

mgr Ewa Siedlecka, Centrum Leczenia Mukowiscydozy, Dziekanów Leśny

09.30 – 11.00

Sesja oryginalnych najnowszych doniesień naukowych

Prowadzący:

dr n. o zdr. Monika Mielus, Zakład i Klinika Mukowiscydozy, Instytut Matki i Dziecka, Warszawa; Centrum Leczenia Mukowiscydozy, Dziekanów Leśny

dr n. med. Andrzej Pogorzelski, Klinika Pneumonologii i Mukowiscydozy, Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdrój

Gen SLC26A9 u pacjentów z mukowiscydozą – 10 minut

lek. Adam Krusiński, Klinika Pneumonologii, Alergologii i Onkologii, Uniwersytet Medyczny w Lublinie

Leczenie objawowe u pacjentów z CF leczonych modulatorami (praca oryginalna)

– 10 minut

dr Marta Osińska, Oddział Pediatrii i Mukowiscydozy Szpital Dziecięcy Polanki w Gdańsku

Mukowiscydoza pod mikroskopem - rola badań ex vivo i techniki ICM w funkcjonalnej ocenie białka CFTR – 10 minut

dr n. med. i n. o zdr. Magdalena Postek, Zakład i Klinika Mukowiscydozy, Instytut Matki i Dziecka, Warszawa; Centrum Leczenia Mukowiscydozy, Dziekanów Leśny

Wpływ nadmiernej masy ciała na wskaźniki metaboliczne u dzieci z CF – dwuletnia analiza doświadczeń z modulatorami białka CFTR – 10 minut

dr n. o zdr. Monika Mielus

PREC-iSE-CF: Ogólnopolski biobank komórek iPSC dla pacjentów z rzadkimi mutacjami genu CFTR niewłączonych do terapii przyczynowej – 10 minut

dr n. med. Łukasz Minarowski, Uniwersytet Medyczny w Białymstoku - Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku

Aspekty laboratoryjne testu chlorkowego u dorosłych w dobie modulatorów – 10 minut

mgr Mikołaj Danielewicz, Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego Uniwersytetu Medycznego im. K. Marcinkowskiego, Poznań

Stan powierzchni oka u pacjentów z mukowiscydozą – przegląd aktualnych doniesień – 10 minut

dr Sławomir Liberski, Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego Uniwersytetu Medycznego im. K. Marcinkowskiego, Poznań

Dyskusja ogólna - 10 minut

11.00 – 13.00

Spotkania organizacyjne w sekcjach tematycznych

13.00

Zakończenie konferencji