

Slovenski bolniki s Parkinsonovo boleznijo potrebujejo boljšo obravnavo



V Sloveniji živi več kot 9000 ljudi, ki se spopadajo s Parkinsonovo boleznijo in drugimi parkinsonizmi. Ta napredujoča degenerativna bolezen možganov žal še ni ozdravljiva, a jo lahko vse bolj obvladujemo. Ključnega pomena sta izbira ustreznega zdravljenja ter kakovostna in posameznemu bolniku prilagojena celostna obravnava. Slednjo jim lahko ponudi ekipa strokovnjakov z različnih medicinskih področij. Kakovostna multidisciplinarna obravnava je v Sloveniji sicer na voljo, a žal ne vsem bolnikom, ki bi jo potrebovali.

O uspehih in izzivih, s katerimi se pri svojem delu srečujejo različni strokovnjaki, Društvo Trepetlika in tudi svojci, ki podpirajo bolnike s Parkinsonovo boleznijo, bomo spregovorili na novinarski konferenci.

**Vabljeni v sredo, 9. septembra 2020, ob 11. uri,
v Grand hotelu Union, Miklošičeva 1, Ljubljana (vhod skozi kavarno)**

Dogodek bo po spletu neposredno prenašala Slovenska tiskovna agencija.

Pomen celostne in multidisciplinarne obravnave za boljše življenje bolnika s Parkinsonovo boleznijo bodo predstavili:

- **izr. prof. dr. Maja Trošt, dr. med., spec. nevrologije,**
vodja Centra za ekstrapiramidne bolezni, Klinični oddelek za bolezni živčevja, Nevrološka klinika, UKC Ljubljana in predavateljica na Medicinski fakulteti Univerze v Ljubljani
- **prim. Dušan Flisar, dr. med., spec. nevrologije,**
Klinični oddelek za bolezni živčevja, Nevrološka klinika, UKC Ljubljana
- **doc. dr. Dejan Georgiev, dr. med., spec. nevrologije,**
Klinični oddelek za bolezni živčevja, Nevrološka klinika, UKC Ljubljana
- **Nina Zupančič Križnar, dr. med., spec. nevrologije,**
Klinični oddelek za bolezni živčevja, Nevrološka klinika, UKC Ljubljana
- **Robert Rajnar, mag. zdr. nege,**
strokovni vodja zdravstvene nege na Kliničnem oddelku za bolezni živčevja, Nevrološka klinika, UKC Ljubljana
- **Cvetka Pavlina Likar,**
predsednica Društva Trepetlika

O soočanju s Parkinsonovo boleznijo bomo govorili z enim od slovenskih bolnikov, pridružil pa se nam bo tudi družinski član bolnika, ki bo z nami spregovoril o bremenu bolezni za družino.

Na dogodku bomo premierno predstavili kratek film o življenju bolnika in o tem, kako mu je multidisciplinarna obravnava v Centru za ekstrapiramidne bolezni UKC Ljubljana izboljšala življenje po soočenju s to težko diagnozo.

Vljudno vabljeni, prijave za udeležbo na dogodku ali spremljanje spletnega prenosa zbiramo na



info@aetas.si

