

Część I. DIAGNOSTYKA

1. Główne objawy i zespoły neurologiczne
2. Zasady interpretacji badań TK i MRI
3. Zasady interpretacji zapisu EEG
4. Badania ultrasonograficzne w diagnostyce ambulatoryjnej chorób układu nerwowego
5. Zasady interpretacji badań elektrodiagnostycznych NCS/EMG
6. Metody scyntygraficzne SPECT i PET w obrazowaniu mózgu
7. Kwalifikacja do zabiegów neurochirurgicznych w najczęstszych chorobach neurologicznych
8. Diagnostyka i terapia neuropsychologiczna

Część II. ZAGADNIENIA KLINICZNE

9. Bóle głowy
10. Ból neuropatyczny w praktyce ambulatoryjnej
11. Ból pleców
12. Odległe i przewlekłe następstwa urazów OUN
13. Zawroty głowy

CHOROBY NACZYNIOWE OŚRODKOWEGO UKŁADU NERWOWEGO

14. Metody prewencji pierwotnej
15. Przemijające niedokrwienie mózgu-TIA
16. Zasady prewencji wtórnej udaru niedokrwinnego
17. Krwotok śródmózgowy (ICH)
18. Udar żylny
19. Leczenie odległych następstw udaru mózgu
20. postępowanie diagnostyczno-terapeutyczne w padaczce
21. Zespół hiperwentylacji, tężyczka, zespół lęku napadowego

CHOROBY NERWOWO-MIĘŚNIOWE

22. Choroby nerwowo-mięśniowe
23. Choroby neuronu ruchowego
24. Neuropatie obwodowe
25. Zaburzenia transmisji nerwowo-mięśniowej
26. Choroby pierwotnie mięśniowe (miopatie)
27. Zaburzenia pamięci

ZABURZENIA RUCHOWE

28. Choroba Parkinsona
29. Inne parkinsonizmy
30. Drżenie
31. Dystonia

- 32. Tiki i zespół Gillesa de la Tourettea
- 33. Pląsawica
- 34. Balizm
- 35. Mioklonie

NEUROINFEKCJE W PRAKTYCE AMBULATORYJNEJ

- 36. Borelioza z Lyme. Neuroborelioza
- 37. Półpasiec (Herpes zoster)
- 38. Kleszczowe zapalenie mózgu
- 39. Zespół bólowy kręgosłupa o przyczynie infekcyjnej (osteodiscitis)
- 40. Neurogenetyka – wybrane schorzenia
- 41. Choroby demielinizacyjne ośrodkowego układu nerwowego
- 42. Leczenie przewlekłej bezsenności
- 43. Kwalifikacja do rehabilitacji neurologicznej
- 44. Zasady kwalifikacji do leczenia toksyną botulinową w najczęstszych chorobach neurologicznych
- 45. Znaczenie niedoboru witamin z grupy B, dysbiozy jelitowej i nadwrażliwości na gluten w chorobach neurologicznych
- 46. Zasady leczenia dietetycznego w chorobach neurologicznych

ANEKSY

PROGRAMY LEKOWE MZ

- Załącznik B.22. Leczenie pacjentów z chorobą Pompego
- Załącznik B.28. Leczenie dystonii ogniskowych i połowicznego kurczu twarzy
- Załącznik B.29. Leczenie chorych na stwardnienie rozsiane
- Załącznik B.30. Leczenie spastyczności w mózgowym porażeniu dziecięcym
- Załącznik B.57. Leczenie pacjentów ze spastycznością kończyn z użyciem toksyny botulinowej typu A
- Załącznik B.67. Leczenie immunoglobulinami chorób neurologicznych
- Załącznik B.73. Leczenie neurogennej nadreaktywności wypieracza
- Załącznik B.89. Leczenie ewerolimusem chorych na stwardnienie guzowate z niekwalifikującymi się do leczenia operacyjnego guzami podwysięłkowymi olbrzymiokomórkowymi
- Załącznik B.90. Leczenie zaburzeń motorycznych w przebiegu zaawansowanej choroby Parkinsona
- Załącznik B.102.FM. Leczenie chorych na rdzeniowy zanik mięśni
- Załącznik B.104. Leczenie choroby Fabryego
- Załącznik B.121. Leczenie amifamprydyną pacjentów z zespołem miastenicznym Lamberta-Eatona
- Załącznik B.123. Leczenie pacjentów z chorobą Wilsona

Załącznik B.130. Leczenie chorych z dystrofią mięśniową Duchennea spowodowaną mutacją nonsensowną w genie dystrofiny

Załącznik B.133. Profilaktyczne leczenie chorych na migrenę przewlekłą

Załącznik B.138.FM. Leczenie pacjentów ze spektrum zapalenia nerwów wzrokowych i rdzenia kręgowego (NMOSD)

Załącznik B.147. Leczenie chorych na depresję lekooporną

Załącznik B.153. Leczenie pacjentów z napadami padaczkowymi w przebiegu zespołu stwardnienia guzowatego

Załącznik B.154.FM. Leczenie pacjentów z zespołem Lennoxa–Gastauta lub z zespołem Dravet

Załącznik B.157. Leczenie chorych z uogólnioną postacią miastenii

Słownik komórek organizacyjnych (kodów skierowań)

Wykaz najważniejszych skrótów

Skorowidz