

Programm am „Tag der Seltenen Erkrankungen“, Rostock, 6. April 2019

Uhrzeit	Redezeit + Diskussion [min]	Referenten	Titel
10:00 – 10:10	10	PD Dr. med. Frank Walther, PD Dr. med. Christoph Kamm	Begrüßung
10:10 – 10:40	30	Prof. Dr. med. Cristina Has	Hereditäre Epidermolysis bullosa: Neue syndromale Formen und neue Therapieansätze
10:40 – 11:10	30	Prof. Dr. med. Hartmut Schmidt	Transthyretin-Amyloidose
11:10 – 11:30	20	Prof. Dr. med. Holger Sven Willenberg	Seltene Formen des Hypoparathyreoidismus
11:30 – 12:15	45	Pause	
12:15 – 12:35	20	Dr. med. Andreas Knauerhase	Fallvorstellung: Zwei Patienten mit Hypophosphatasie
12:35 – 13:00	25	Dr. med. Dr. med. dent. Silvia Müller-Hagedorn	Syndromale Kraniosynostosen
13:00 – 13:20	20	Dr. med. Dr. med. dent. Jan-Hendrik Lenz	Hemifaziale Mikrosomie - interdisziplinäre Behandlung
13:20 – 13:45	25	Prof. Dr. med. Astrid Bertsche	Management des Dravet-Syndroms als Beispiel für eine seltene Erkrankung in der Neuropädiatrie
13:45 – 14:05	20	Pause	
14:05 – 14:35	30	Prof. Dr. med. Michael Walter	Altersabhängige Veränderungen des HDL-Stoffwechsels bei Morbus Tangier und Hutchinson-Gilford-Progerie
14:35 – 15:05	30	Prof. Dr. med. Carl Friedrich Classen	Angeborene Immundefekte
15:05 – 15:35	30	Prof. Dr. med. Peter Clemens (noch nicht sicher)*	Ambulanz für angeborene Stoffwechselstörungen bei Kindern und Erwachsenen: Welches Krankheitsspektrum?
15:35 – 15:45	10	Abschlussdiskussion	

* Ersatzvortrag für Prof. Clemens: Dr. med. Ingrid Bauer, Familiäres Stickler-Syndrom

Moderation: Walther, Kamm, Emmert

Referenten:

- PD Dr. med. Frank Walther, Kinder- und Jugendklinik, Universitätsmedizin Rostock
- PD Dr. med. Christoph Kamm, Klinik und Poliklinik für Neurologie, Universitätsmedizin Rostock
- Prof. Dr. med. Cristina Has, Leiterin der molekularen Diagnostik im Kompetenzzentrum „Fragile Haut“ und Epidermolysis bullosa-Zentrum, Klinik für Dermatologie und Venerologie, Universitätsklinikum Freiburg
- Prof. Dr. med. Hartmut Schmidt, Direktor der Medizinischen Klinik B für Gastroenterologie und Hepatologie, Universitätsklinikum Münster
- Prof. Dr. med. Holger Sven Willenberg, Leiter der Sektion Endokrinologie und Stoffwechselkrankheiten, Zentrum für Innere Medizin, Universitätsmedizin Rostock
- Dr. med. Andreas Knauerhase, Sektion Endokrinologie und Stoffwechselkrankheiten, Zentrum für Innere Medizin, Universitätsmedizin Rostock
- Dr. med. Dr. med. dent. Silvia Müller-Hagedorn, Poliklinik für Kieferorthopädie, Klinik und Poliklinik für Zahn-, Mund- u. Kieferheilkunde Hans Morat, Universitätsmedizin Rostock
- Dr. med. Dr. med. dent. Jan-Hendrik Lenz, Klinik und Poliklinik für Mund-, Kiefer- und Plastische Gesichtschirurgie, Klinik und Polikliniken für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
- Prof. Dr. med. Astrid Bertsche, Kinder- und Jugendklinik, Universitätsmedizin Rostock
- Prof. Dr. med. Carl Friedrich Classen, Kinder- und Jugendklinik, Universitätsmedizin Rostock
- Prof. Dr. med. Michael Walter, Leiter des Instituts für Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin, Universitätsmedizin Rostock
- Prof. Dr. med. habil. Peter Clemens, Kinder- und Jugendmedizin, Helios-Kliniken Schwerin
- Dr. med. Ingrid Bauer, Institut für Medizinische Genetik, Universitätsmedizin Rostock