# Wir freuen uns auf Ihr Kommen!

#### Institut für Klinische Chemie und Pathobiochemie

Prof. Dr. med. Berend Isermann, Dr. med. Katrin Borucki, Dr. rer. nat. Sabine Rönicke, Claudia Eltzsch, Cerstin Konrad, Monika Zielke

#### Stoffwechselambulanz - Kinderklinik

Dr. med. Katja Palm, Prof. Dr. med. Klaus Mohnike, Simone Luttat

#### Mukoviszidose-Ambulanz - Kinderklinik

Dr. med. Michael Gleißner

#### Universitätsklinikum A.ö.R.

Institut für Klinische Chemie und Pathobiochemie Neugeborenenscreening-und Stoffwechsellabor Leipziger Str. 44/Haus 39 39120 Magdeburg

Tel.: 0391/67 13959 Fax: 0391/67 290361 E-Mail: ng-screening@med.ovgu.de

www.stwz. ovgu.de

### Mitteldeutsches Kompetenznetz Seltene Erkrankungen

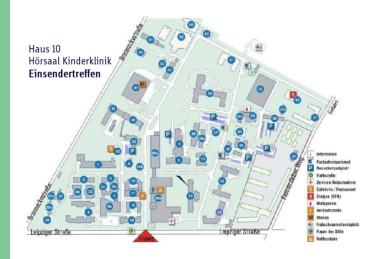
### Veranstaltungsort

#### So erreichen Sie den Veranstaltungsort mit dem Auto:

- Magdeburger Ring (B 71),
- Magdeburger Ring (B 71),
- > Abfahrt Sudenburg-Universitätsklinikum
- Auf den Fermersleber Weg einbiegen
- Haupteinfahrt zum Klinikum nehmen, Universitätskinderklinik (Haus 10), Hörsaal

#### mit der Straßenbahn:

Linie 6 bzw. 9 bis zur Haltestelle Fermersleber Weg



### Sponsoren

MetaX GmbH Institut für Diätetik	200€
Nutricia GmbH, Nutricia Metabolics	300€
Vitaflo Pharma GmbH	250€
Swedish Orphan Biovitrium GmbH	250€
Dr. Schär Deutschland GmbH	300 €

### Screening auf schwere kombinierte Immundefekte – SCID Tyrosinämie Typ 1



## Fortbildungsverantaltung

Zentrum für Neugeborenenscreening und Stoffwechsel in Sachsen-Anhalt

Mittwoch, 16. Januar 2019 16.00 Uhr - 19.00 Uhr Hörsaal der Universitätskinderklinik, Haus 10







### Einladung

### Programm

### Anmeldung

Liebe Einsender.

Wir möchten Sie recht herzlich zu unserer traditionellen Fortbildungsveranstaltung einladen und freuen uns, Sie am Mittwoch den 16.01.2019 in unserem Hörsaal in der Universitätskinderklinik begrüßen zu dürfen.

Es erwarten Sie interessante Vorträge rund um das Thema Neugeborenenscreening und seltene, angeborene Stoffwechselerkrankungen im Neuge-borenen- und Kindesalter.

2018 wurde das Screening auf Tyrosinämie Typ I als neue Zielkrankheit eingeführt. 2 Monate nach Einführung kam ein Kind mit positivem Screening zur Welt. Frau Dr. Palm wird die Entwicklung dieses Kindes im Vergleich zum älteren Geschwisterkind, dessen Diagnose Tyrosinämie Typ I erst mit 8 Monaten gestellt werden konnte, vorstellen.

2019 wird aller Voraussicht nach eine weitere Zielkrankheit in die Kinder-Richtlinie aufgenommen – schwere kombinierte Immundefekte. Herr Dr. Borte aus Leipzig wird Sie umfassend darüber informieren.

Wir möchten alle Einrichtungen, niedergelassene Ärzte und Hebammen bitten, daran teilzunehmen, um sich hier noch einmal umfassend zu informieren.



16:00 Begrüßung

Prof. Dr. B. Isermann, Dr. K. Palm

16:10 Jahresstatistik 2019

Dr. S. Rönicke, Institut für Klinische Chemie

16:30 Neugeborenenscreening für schwere kombinierte Immundefekte (SCID)

Dr. S. Borte, ImmunDefektCentrum Leipzig am Klinikum St. Georg

17:15 Kaffee-Pause

17:45 Tyrosinämie Fallvorstellung – Entwicklung eines Kindes nach positivem Screening Dr. K. Palm. Kinderklinik

18:15 Hätten Sie es gewusst? TED Fragen rund ums Neugeborenenscreening

Dr. S. Rönicke, Institut für Klinische Chemie

18:35 Mukoviszidose – ein Update nach 2 Jahren Screening Dr. M. Gleißner, Dr. I. Adams, Kinderklinik

### Hinweise

- Die Veranstaltung wird mit 3 Fortbildungspunkten durch die Ärztekammer Sachsen-Anhalt zertifiziert.
- In der Kaffeepause können Sie sich umfassend über aktuelle Therapien und Diagnostik informieren.

Personen teil.
Name:
Klinik/Institution:
Anschrift:
Telefon/Fax:
Datum, Unterschrift:

Ich/wir nehmen an der Fortbildung mit

Bitte um Anmeldung bis zum 09.01.2019 an:

Screeninglabor, Postfach 140274, 39043 Magdeburg

Tel.: 0391/67 13959

Fax: 0391/67 290361

ng-screening@med.ovgu.de

