

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
Neugeborenen-Screening- 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

www.med.uni-magdeburg.de



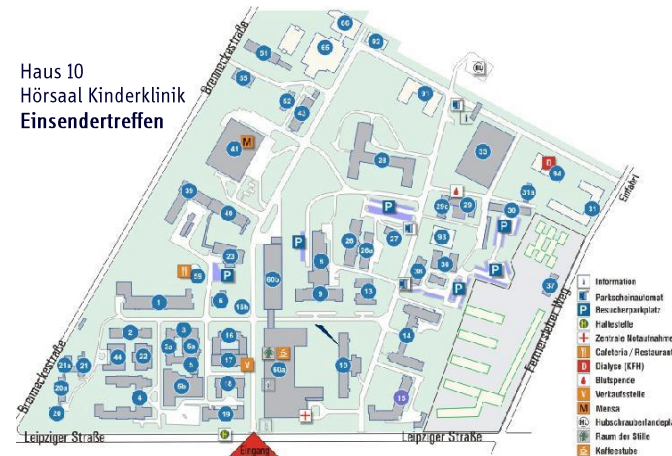
Veranstaltungsort

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



Fortbildungsveranstaltung

Zentrum für Neugeborenen-
screening und Stoffwechsel
in Sachsen-Anhalt

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



Berlin • Greifswald • Magdeburg • Weiden

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 Neugeborenencreening und seltene, angeborene Stoffwechselerkrankungen im Neugeborenen- 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 Neugeborenencreening 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 Neugeborenencreening

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.

Ich/wir nehmen an der Fortbildung mit
_____ Personen teil.

Name:

Klinik/Institution:

Anschrift:

Telefon/Fax:

Datum, Unterschrift:

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

