

Wir freuen uns auf Ihr Kommen!

Das Screening-Team

Prof. Dr. med. B. Isermann, Prof. Dr. med.
Klaus Mohnike, Dr. med. Katrin Borucki, Dr.
Sabine Rönicke, Dr. med. Katja Ziegenhorn,
Claudia Heider, Kerstin John, Cerstin Konrad,
Simone Luttat, Monika Zielke

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
Mitteldeutsches
Kompetenzzentrum
Seltene Erkrankungen


Veranstaltungsort

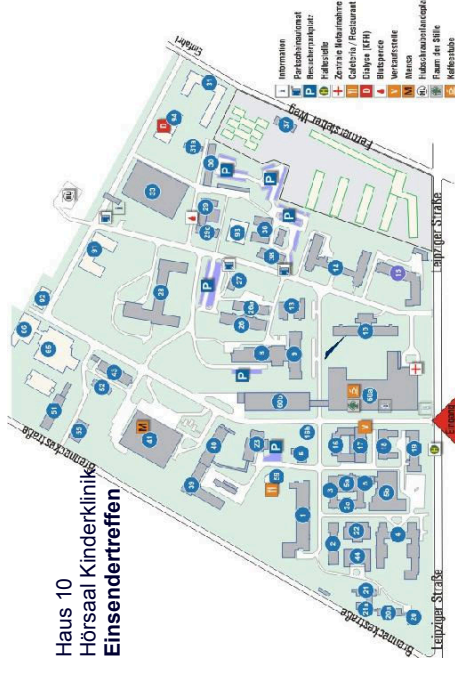
So erreichen Sie den Veranstaltungsort mit dem Auto:

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

mit der Straßenbahn:

- ▶ Linie 6 bzw. 9 bis zur
Haltestelle Fermersleber Weg

Haus 10
Hörsaal Kinderklinik
Einsendertreffen



Sponsoren

MetaX GmbH Institut für Diätetik	200 €
Nutricia GmbH, Nutricia Metabolics	500 €
Vitaflor Pharma GmbH	200 €
Swedish Orphan Biovitrium GmbH	250 €
Alexion Pharma GmbH	300 €
Dr. Schär Medical Nutrition GmbH	250 €



Einsendertreffen

Zentrum für Neugeborenen-
screening und Stoffwechsel
in Sachsen-Anhalt

Samstag, 28. Januar 2017

9.00 Uhr - 12.00 Uhr

Hörsaal der Universitätskinderklinik, Haus 10



Einladung

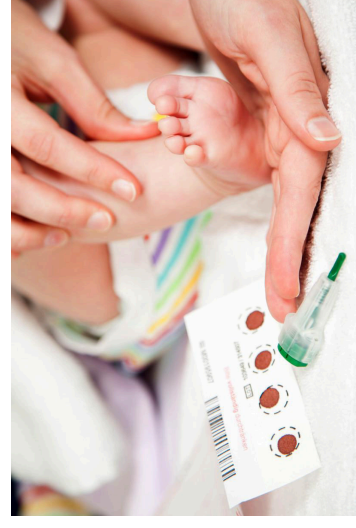
Liebe Einsender,

Wir möchten Sie recht herzlich zu unserem traditionellen Einsendertreffen einladen und freuen uns, Sie am **28.01.2017** 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. Darunter ein interessanter Vortrag von Frau Dr. Katrin Borucki über Lysosomale Speicherkrankheiten im Speziellen den Sauren Lipase-Mangel und Morbus Wolman. Wir freuen uns über die Zusage des Kinderarztes Herrn Thomas Lange (Stoffwechselambulanz der Uni-Halle) über einen sehr schwierigen Fall eines PKU-Patienten zu referieren.

Das Mukoviszidose-Screening wurde am 1. September 2016 deutschlandweit eingeführt und wird daher wieder Thema sein. Darüber referieren Frau Dr. Adams und Frau Dr. Rönicke.

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



Programm

9:00 Uhr Begrüßung
Prof. Dr. K. Mohnike, Prof. Dr. B. Isermann

Saurer Lipase-Mangel: Herausforderung für die Diagnostik im Kindes- und Erwachsenenalter

Dr. K. Borucki, Institut für Klinische Chemie

Phenylketonurie - Was tun bei auffälligem Neugeborenencreening?

T. Lange, Stoffwechselambulanz, Uni-Halle

Fallvorstellung – Pyruvat-Dehydrogenase Mangel

Dr. R. Böttger, Kinderklinik Neonatologie

Mukoviszidose, erste Daten aus dem Screening – Wie geht es nach dem Screening weiter?

Dr. S. Rönicke

Dr. I. Adams, Mukoviszidose-Ambulanz

Jahresstatistik 2017

Dr. S. Rönicke, Institut für Klinische Chemie

Hinweise:

- Die Veranstaltung wird mit 4 Fortbildungspunkten durch die Ärztekammer Sachsen-Anhalt zertifiziert.
- In der Kaffeepause können Sie sich umfassend über aktuelle Therapien und Diagnostik informieren.



Anmeldung

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

Name:

Klinik/Institution:

Anschrift:

Telefon/Fax:

Datum, Unterschrift:

Bitte um Anmeldung bis zum 21.01.2017 an:

Screeninglabor, Postfach 140274,
39043 Magdeburg
Tel.: 0391/67 13959
Fax: 0391/67 290361
ng-screening@med.ovgu.de