

Mit freundlicher Unterstützung von



Alexion Pharma Germany 1.500 €* , Lucane Pharma 1.500 €* ,
PTC Therapeutics GmbH 1.500 €* ,
Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG 1.500 €*

*Offenlegung des Sponsorings gemäß erweiterter Transparenzvorgabe des FSA-Kodex
Fachkreise (§20 Abs. 5). Die Beträge sind ausschließlich bei den Unternehmen, die um
Offenlegung gebeten haben, ausgewiesen.

Kontaktadressen

Wissenschaftliche Leitung

PD Dr. med. Birgit Assmann
Prof. Dr. med. Thomas Opladen
Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin
Sektion für Neuropädiatrie und Stoffwechselmedizin

Organisation

Dr. phil. nat. Pamela Okun
Zentrum für Seltene Erkrankungen
Universitätsmedizin Heidelberg
Email: pamel.a.okun@med.uni-heidelberg.de
Tel: 06221/56-32928

Anmeldung

Anmeldung sowie weitere Informationen finden Sie über die
Homepage:
www.seltene-erkrankungen-heidelberg.de



Kosten

50 € bei Anmeldung bis zum 20. Oktober 2022
60 € bei Anmeldung nach dem 20. Oktober 2022

Veranstaltungsorte

01. Dezember 2022
Alte Aula Heidelberg
Grabengasse 1, 69117 Heidelberg

02. Dezember 2022
Deutsches Krebsforschungszentrum (DKFZ)
Hörsaal im Kommunikationszentrum
Im Neuenheimer Feld 280, 69120 Heidelberg

Eine Veranstaltung in Kooperation mit

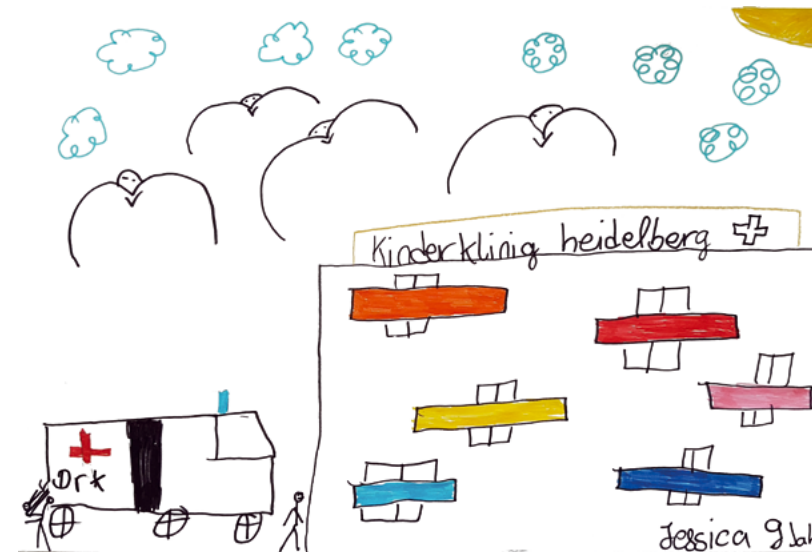


UNIVERSITÄTS
KLINIKUM
HEIDELBERG

4. HEIDELBERGER SYMPOSIUM ZU EHREN DES
65. GEBURTSTAGS VON PROF. DR. GEORG F. HOFFMANN
DES ZENTRUMS FÜR KINDER- UND JUGENDMEDIZIN

NEUROMETABOLISCHE ERKRANKUNGEN:
PRÄVENTION, PRÄDIKTION UND THERAPIE

Donnerstag, 01. Dezember 2022 und
Freitag, 02. Dezember 2022



Liebe Kolleginnen und Kollegen,

wir laden Sie ganz herzlich zum 4. interdisziplinären Symposium anlässlich des 65. Geburtstags von Professor Dr. Georg F. Hoffmann nach Heidelberg ein, das wir in Zusammenarbeit mit dem Zentrum für Seltene Erkrankungen Universitätsmedizin Heidelberg durchführen.

Am Donnerstag, den 01.12.2022, beginnen wir in der historischen Aula unserer Universität mit den übergreifenden Themen „Neugeborenencreening“ und „seltene Erkrankungen“. Am Freitag, den 02.12.2022, stehen im Hörsaal des Deutschen Krebsforschungszentrums (DKFZ) die neurometabolischen Erkrankungen im Mittelpunkt.

Es erwarten Sie Vorträge zur innovativen Diagnostik und Therapie sowie Fallbeispiele inklusive der Vorstellung von Patienten. Des Weiteren werden häufige Probleme seltener Erkrankungen thematisiert.

Die Fortbildung wird bei der Landesärztekammer zur Zertifizierung eingereicht.

Wie freuen uns auf Ihre Teilnahme.

Mit freundlichen Grüßen



Prof. Dr. med. Georg F. Hoffmann



Prof. Dr. med. Stefan Kölker



PD Dr. med. Birgit Assmann



Prof. Dr. med. Thomas Opladen

Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin, Kinderklinik I,
Sektion für Neuropädiatrie und Stoffwechselmedizin,
Heidelberg

Programm

Donnerstag, 01. Dezember 2022

Alte Aula der Universität Heidelberg

15.00 Uhr Begrüßung
Prof. Dr. Georg F. Hoffmann, Heidelberg

Wissenschaftliche, rechtliche und ethische Aspekte des genetischen Neugeborenencreenings

15.05 Uhr Neugeborenencreening - die erfolgreichste medizinische Sekundärprävention
Prof. Dr. Georg F. Hoffmann, Heidelberg

15.30 Uhr Genomisches Neugeborenencreening - Chance und Herausforderung für Kind, Familie, Arzt und Gesellschaft
Prof. Dr. Christian Schaaf, Heidelberg

16.00 Uhr Musik

Seltene Erkrankungen: Die molekulare Diagnose ermöglicht innovative Therapieansätze

16.15 Uhr Genetische Abklärung seltener Erkrankungen - Hat die Odyssee ein Ende?
PD Dr. Daniela Choukair, Heidelberg

16.45 Uhr Innovative genetische Therapien
Prof. Dr. Thomas Opladen, Heidelberg

17.15 Uhr Musik

17.30 Uhr Empfang in der Bel Etage

Freitag, 02. Dezember 2022

Hörsaal, Deutsches Krebsforschungszentrum (DKFZ)

08.30 Uhr Deep phenotyping neurometabolischer Erkrankungen mittels Patientenregister
Dr. Oya Kuseyri Hübschmann, Heidelberg

09.15 Uhr Nicht nur Leber: Neurologische Symptome lysosomaler Erkrankungen
PD Dr. Christian Staufner, Heidelberg
Dr. Ali Tunç Tuncel, Heidelberg

10.00 Uhr Kaffeepause

Neue diagnostische Methoden und innovative Therapie neurometabolischer Erkrankungen

10.30 Uhr Das Neurolom - eine diagnostische Revolution oder mehr Fragen als Antworten?
Dr. Stine Christ, Heidelberg

11.15 Uhr Möglichkeiten und Grenzen der aktuellen molekulargenetischen Diagnostik – Was versprechen long-read sequencing, Transkriptom, Proteom und Epigenom
Dr. Matias Wagner, München

12.00 Uhr Gentherapie bei Metachromatischer Leukodystrophie
PD Dr. Samuel Gröschel, Tübingen

12.45 Uhr Mittagspause

Verlauf und Komplikation neurometabolischer Erkrankungen

14.00 Uhr Achtung: Hypermethioninämie bei Homocysteinurie – Eine Patientenvorstellung
Prof. Dr. Thomas Opladen, Heidelberg

14.45 Uhr Zuviel des Guten – wenn Methionin toxisch wird
Dr. Bernd C. Schwahn, Manchester/UK

15.30 Uhr Kaffeepause

Häufige Probleme seltener Erkrankungen

16.00 Uhr Die drittventrikuläre Katheteranlage als sichere Alternative der intrathekalen Baclofenapplikation
Dr. Maria Abel, Vogtareuth

16.45 Uhr Anwendung von Cannabinoiden in der Palliativmedizin und bei neurodegenerativen Erkrankungen
Dr. Oliver Dechert, Düsseldorf

17.00 Uhr Verabschiedung