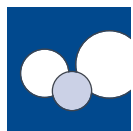


In Zusammenarbeit mit

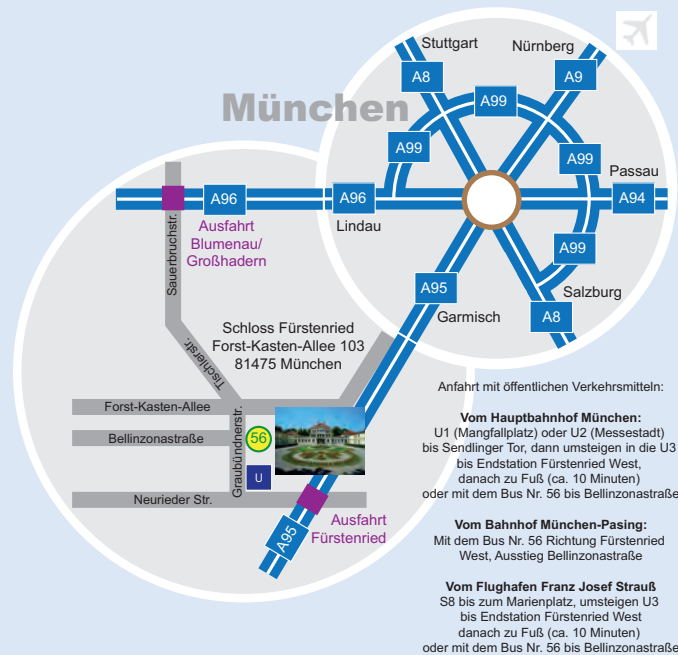


INSOPA Stiftung



KINDERNETZWERK e.V.

Anfahrt



Tagungsort

Schloss Fürstenried
Forst-Kasten-Allee 103
81475 München

Anmeldung und Tagungsbüro

Nina Fackler
Zentrum für Humangenetik und Laboratoriumsdiagnostik (MVZ)
Dr. Klein, Dr. Rost und Kollegen
Lochamer Str. 29
82152 Martinsried
Tel.: 089 / 89 55 78 - 0
Fax: 089 / 89 55 78 - 780
symposium@medizinische-genetik.de

Reservierung für Übernachtungen im Schloss nur über Tagungsbüro
Begrenztes Zimmerkontingent, begrenzte Teilnehmerzahl
Übernachtungspreis 65,00 €/Person/Nacht (inkl. Frühstück)

Hotels in der Nähe des Tagungsorts

www.hotel-neumayr.de
www.hotel-thalmair.de

ZENTRUM FÜR HUMANGENETIK UND LABORATORIUMSDIAGNOSTIK (MVZ)
Dr. Klein, Dr. Rost und Kollegen



Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

bereits zum vierten Mal dürfen wir Sie Ende Februar 2014 zu einem interdisziplinären Symposium ins Schloss Fürstenried nach München einladen. Wir freuen uns sehr, dass wir gemeinsam mit dem **Dr. von Haunerschen Kinderspital der LMU**, der **Care-for-Rare Foundation** und dem **Kindernetzwerk e.V.** die diesjährige Veranstaltung zum Themenkomplex **“Primäre Immundefekte und Autoinflammation”** realisieren konnten. Erkrankungen aus diesem Formenkreis bleiben häufig unerkannt, da das klinische Bild nicht selten durch variable Expressivität und damit durch ein heterogenes Erscheinungsbild gekennzeichnet ist. Umso wichtiger ist daher eine fundierte klinische, funktionelle und molekulargenetische Diagnostik, um möglichst zielgenau die bestmögliche Therapie einleiten zu können.

Der Zeitpunkt des Symposiums fällt zusammen mit dem **“Tag der Selteneren Erkrankungen”** am 28. Februar in Berlin, der bereits zum 6. Mal von der **ACHSE e.V.** (Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen) organisiert wird. ACHSE ist ein bundesweiter Zusammenschluss von 110 Selbsthilforganisationen Seltener Erkrankungen, in dem Betroffene und deren Familien Ihre Anliegen formulieren und austauschen können. Es ist wichtig, das Bewusstsein für seltene Erkrankungen weiter zu verbessern. Zum einen haben wir eine Fürsorgepflicht gegenüber den Betroffenen und deren Familien, zum anderen sind alle seltene Erkrankungen in Summe keineswegs so selten. Die Erforschung seltener Erkrankungen hat in der Vergangenheit auch wichtige Hinweise für das Verständnis von häufigen Erkrankungen geliefert.

Neben der **Transition** von der Kinder- und Jugendmedizin zur Erwachsenenmedizin liegt uns das Thema **Translation** besonders am Herzen. Darunter verstehen wir die Aufklärung eines molekularen Pathomechanismus und dessen direkten Bezug zu einem innovativen therapeutischen Ansatz. Wir freuen uns sehr, dass wir für den Festvortrag zur Translation Professor Adrian Thrasher (UCL Institute of Child Health, London) gewinnen konnten. Prof. Thrasher beschäftigt sich mit Gentherapie von seltenen Erkrankungen im Kindesalter und leitet eines der weltweit wenigen Zentren, die erfolgreich Gentherapie bei der Behandlung von schweren Immundefekten, Hauterkrankungen, HIV und bestimmten Formen von Krebs und Leukämie einsetzen.

Wir laden Sie herzlich ins Schloss Fürstenried ein und freuen uns auf zwei spannende und anregende Tage.

Martinsried, im Dezember 2013

Hanns-Georg Klein

Imma Rost

Christoph Klein

Hubertus von Voß

Schirmherrschaft

Staatsminister Dr. phil. Ludwig Spaenle, MdL
Bayerisches Staatsministerium für Bildung und Kultus, Wissenschaft und Kunst

Version 2.1/17.12.2013

12 CME-Punkte beantragt

Referenten und Moderatoren

Bernuth, Horst von, Prof. Dr. med.
Charité - Universitätsmedizin Berlin, Berlin

Bufler, Philip, Prof. Dr. med.
Dr. von Haunersches Kinderspital der Universität München, München

Friedrich, Wilhelm, Prof. Dr. med.
ehem. Oberarzt und Leiter der Abteilung Klinische Immunologie und Stammzelltransplantation, Universitätskinderklinik Ulm, Ulm

Grumbt, Barbara, Dr. rer. nat.
Zentrum für Humangenetik und Laboratoriumsdiagnostik, Martinsried

Haas, Johannes-Peter, Prof. Dr. med.
Kinderklinik Garmisch-Partenkirchen, Deutsches Zentrum für Kinder- und Jugendrheumatologie, Garmisch-Partenkirchen

Hauck, Fabian, Dr. med.
Dr. von Haunersches Kinderspital der Universität München, München

Hofer, Michaël, PD Dr. med.
Centre Hospitalier Universitaire Lausanne, Lausanne (Schweiz)

Jansson, Annette, PD Dr. med.
Dr. von Haunersches Kinderspital der Universität München, München

Kallinich, Tilmann, PD Dr. med.
Charité - Universitätsmedizin Berlin, Berlin

Klein, Christoph, Prof. Dr. med. Dr. sci. nat.
Dr. von Haunersches Kinderspital der Universität München, München

Klein, Hanns-Georg, Dr. med.
Zentrum für Humangenetik und Laboratoriumsdiagnostik, Martinsried

Koletzko, Sibylle, Prof. Dr. med.
Dr. von Haunersches Kinderspital der Universität München, München

Kotlarz, Daniel, Dr. med.
Ludwig-Maximilians-Universität München, Gene Center Munich, München

Lainka, Elke, PD Dr. med.
Universitätsklinikum Essen, Essen

Rost, Imma, Dr. med.
Zentrum für Humangenetik und Laboratoriumsdiagnostik, Martinsried

Roth, Johannes, Prof. Dr. med.
Universitätsklinikum Münster, Münster

Thrasher, Adrian, Prof.
UCL Institute of Child Health, Molecular Immunology Unit, London

Voß, Hubertus von, Univ. Prof. em. Dr. med. Dr. h.c.
INSOPA Foundation, Martinsried

Warnatz, Klaus, Prof. Dr. med.
Universitätsklinikum Freiburg, Center for Chronic Immunodeficiency
Freiburg im Breisgau

Witzel, Maximilian, Dr. med.
Ludwig-Maximilians-Universität München, Gene Center Munich, München

Programm

Freitag 28. Februar 2014

11.00 Uhr **Pressekonferenz (PresseClub München, Marienplatz 22)**
Münchner Initiative zum "6. Internationalen Tag der Seltene Erkrankungen"
Moderation: Raimund Schmid,
Bundesgeschäftsführer KINDERNETZWERK e.V.

Autoinflammation

Vorsitz: Prof. Dr. med. Johannes Roth, PD Dr. med. Elke Lainka

14.00 Uhr **Rezidivierendes Fieber im Kindesalter – möglicherweise genetisch bedingt**
PD Dr. med. Elke Lainka, Essen

14.30 Uhr **Genetische Diagnostik angeborener periodischer Fiebersyndrome**
Dr. rer. nat. Barbara Grumbt, Martinsried

15.00 Uhr **PFAPA-Syndrom – Was gibt es Neues?**
PD Dr. med. Michaël Hofer, Lausanne

15.30 Uhr **Pause**

16.00 Uhr **Morbus Still: Immunologische Erkenntnisse aus einem komplexen, autoinflammatorischen Syndrom**
Prof. Dr. med. Johannes Roth, Münster

16.30 Uhr **Juvenile Arthritis – Therapeutische Konsequenzen aus Forschungsergebnissen**
Prof. Dr. med. Johannes-Peter Haas, Garmisch-Partenkirchen

17.00 Uhr **Nichtbakterielle Knochenentzündungen**
PD Dr. med. Annette Jansson, München

17.30 Uhr **Selektive Blockierung von Zytokinen – Bekanntes und Unbekanntes**
PD Dr. med. Tilmann Kallinich, Berlin

18.00 Uhr **Pause**



18.30 Uhr **Festvortrag „Translational Medicine“**
Prof. Adrian Thrasher, London
Einführung: Dr. med. Hanns-Georg Klein, Martinsried

19.30 Uhr **Abendessen im Schloss Fürstenried**
danach gemütliches Beisammensein im Schlosskeller

Programm

Samstag 1. März 2014

Gastroenterologie

Vorsitz: Prof. Dr. med. Johannes-Peter Haas, Garmisch-Partenkirchen

08.30 Uhr **Primäre Immundefizienzen als Ursache von chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen im Kindesalter**
Dr. med. Daniel Kotlarz, München

09.00 Uhr **Seltene Erkrankungen des Gastrointestinaltraktes und des Pankreas**
Prof. Dr. med. Sibylle Koletzko, München

09.30 Uhr **Seltene Lebererkrankungen im Kindes- und Jugendalter**
Prof. Dr. med. Philip Bufler, München

10.00 Uhr **Pause**

Primäre Immundefekte

Vorsitz: Prof. Dr. med. Dr. sci. nat. Christoph Klein, München

10.30 Uhr **(Schwere) kombinierte Immundefekte – Grundlagen und Perspektiven**
Dr. med. Fabian Hauck, München

11.00 Uhr **CVID - die klinische Herausforderung eines variablen Immundefektes**
Prof. Dr. med. Klaus Warnatz, Freiburg

11.30 Uhr **Immundefekte mit selektiver Anfälligkeit für einzelne Erreger**
Prof. Dr. med. Horst von Bernuth, Berlin

12.00 Uhr **Hämatopoetische Stammzellgentherapie des Wiskott-Aldrich-Syndroms**
Dr. med. Maximilian Witzel, München

12.30 Uhr **Mittagessen**

13.30 Uhr **Präsentation der Selbsthilfegruppe DSAI**
Gabriele Gründl, Bundesvorsitzende DSAI, Schnaitsee

14.00 Uhr **Patientengespräch**
Prof. Dr. med. Dr. h. c. Hubertus von Voß, München

14.30 Uhr **Erkennung primärer Immundefekte und deren Behandlung durch Stammzelltransplantation**
Prof. Dr. med. Wilhelm Friedrich, Ulm

15.00 Uhr **Round Table: Transsektorale Betreuung von Kindern mit seltenen Erkrankungen**
Moderation: Prof. Dr. med. Christoph Klein, München

15.45 Uhr **Zusammenfassung**
Dr. med. Hanns-Georg Klein, Martinsried

16.00 Uhr **Kaffeepause, Verabschiedung und Ausklang**

Anmeldung

Faxantwort: 089 / 89 55 78 - 780

Anmeldung zum 4. Fürstenrieder Symposium (28.2. - 1.3. 2014)

Name, Vorname:

Anschrift (Klinik/Institut/Firma):

Telefon:

Email:

Ich nehme an beiden Tagen teil: ja nein
ich bin nur am Freitag Samstag anwesend

Ich benötige ein EZ im Schloß Fürstenried*: ja nein

Ich nehme am Abendessen am 28. Februar teil**: ja nein

Ich nehme am Mittagessen am 1. März teil: ja nein

* begrenztes Kontingent

** die Teilnahme an der Veranstaltung ist kostenfrei

Ich bestätige die verbindliche Anmeldung:

Frau Nina Fackler
Zentrum für Humangenetik
und Laboratoriumsdiagnostik (MVZ)
Lochhamer Str. 29

82152 Martinsried

symposium@medizinische-genetik.de

Ort / Datum

Unterschrift