

Organisation

Veranstaltungsort:

Großer Hörsaal der Medizinischen Klinik
Im Neuenheimer Feld 410
69120 Heidelberg



Kontakt & Koordination:

Prof. Dr. Martina Muckenthaler,
Molecular Medicine Partnership Unit
Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin
Pädiatrische Onkologie, Hämatologie
Immunologie und Pneumologie
Universitätsklinikum Heidelberg

Im Neuenheimer Feld 350
69120 Heidelberg

Tel: 06221-566997
Fax: 06221-568647
E-Mail: Martina.Muckenthaler@med.uni-heidelberg.de

Die Fortbildung wird bei der Landesärztekammer zur
Zertifizierung eingereicht.



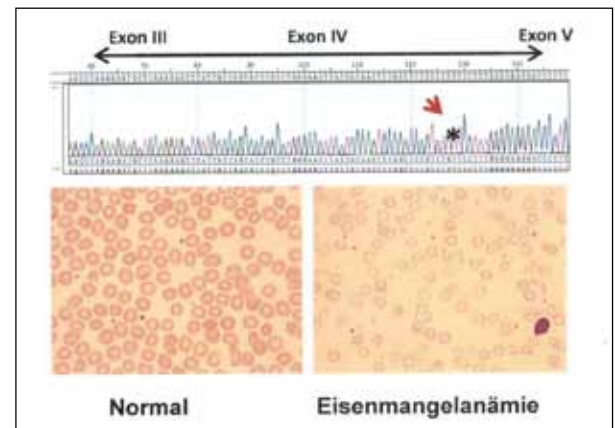
Universitätsklinikum Heidelberg

Fortbildung

des Zentrums für Kinder- und Jugendmedizin

Seltene Anämien: Diagnostik und Therapie
Rare anemia subtypes: diagnosis and therapy

Mittwoch, 11. Juli 2012



Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen

In Kooperation mit dem im letzten Jahr gegründeten Zentrum für Seltene Erkrankungen (Universitätmedizin Heidelberg) sowie der Molecular Medicine Partnership Unit (Europäisches Molekularbiologie Laboratorium/Universitätsklinikum Heidelberg) möchten wir Sie recht herzlich zu unserer Fortbildungsveranstaltung am

11. Juli 2012 in Heidelberg einladen.

Im Brennpunkt stehen die Diagnostik und Therapie seltener Anämien, ein Gebiet mit zunehmend neuen Ansätzen für molekulare Diagnostik und spezifische Therapien.

Wir freuen uns auf spannende neue Aspekte und auf eine lebhaftige Diskussion bei der Veranstaltung. Die Vorträge werden durch internationale Gastredner in englischer Sprache gehalten.

Mit freundlichen Grüessen

*Prof. Dr. Martina Muckenthaler und
Prof. Dr. Andreas Kulozik*
Zentrum für Kinder und Jugendmedizin

Programm

- 16:00** **Welcome and Introduction**
Prof. Dr. Martina Muckenthaler
Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin, Heidelberg
- 16:15** **Iron as a modifier of the β -thalassemia phenotype**
Prof. Dr. Clara Camaschella
Vita-Salute San Raffaele University, Milano, Italy
- 16:40** **Iron refractory iron deficiency anemia**
Prof. Dr. Carole Beaumont
University Paris Diderot, Paris, France
- 17:05** **Rare anemia subtypes due to mutations in iron-related genes**
Prof. Dr. Achille Iolascon
University Federico II of Naples, Italy
- 17:30** **Molecular diagnostics of rare anemias**
Dr. Mayka Sanchez
IMPPC, Barcelona, Spain
- 17:55** **Diagnostics and treatment of congenital dyserythropoietic anemias**
Prof. Hermann Heimpel
Medizinische Universitätsklinik Ulm, Germany
- 18:20** **Hemophagocytic syndrome caused by defective heme oxygenase (HO)-1 with loss of normal activity and gain of peroxidase function**
Prof. Dr. Andreas Kulozik
Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin, Heidelberg
- 18:35** **Iron-chelator-therapy resolves major symptoms of a patient suffering from microcytic anemia and severe iron-overload of the bone-marrow and the liver**
Dr. Wolfgang Gilles
Medizinische Universitätsklinik Heidelberg, Germany