

## » Referenten

### **Dr. med. Franca Genest**

Osteologie, König-Ludwig-Haus, Würzburg

### **PD Dr. med. Christine Hofmann**

Fachärztin für Kinder- und Jugendmedizin, Klinik für Kinder- und Jugendmedizin der UK Würzburg

### **Prof. Dr. med. Bernhard Manger**

Leitender Oberarzt, Med. Klinik 3, Rheumatologie und Immunologie der UK Erlangen

### **Prof. Dr. rer. nat. Manfred Rauh**

Leitung klinisches Labor, Kinder- und Jugendklinik der UK Erlangen

### **Dr. med. Petra Reis**

Zentrum für seltene Erkrankungen der UK Erlangen

### **Dr. med. Lothar Seefried**

Leiter klinische Studieneinheit, Facharzt Orthopädie und Unfallchirurgie, Orthopädische Klinik, König-Ludwig-Haus Würzburg

## » Zertifizierung

Die Veranstaltung wurde bei der zuständigen Ärztekammer zur Zertifizierung eingereicht. Bitte bringen Sie Ihren Barcode-Aufkleber mit!

Die Inhalte dieser Veranstaltung werden produkt- und dienstleistungsneutral gestaltet. Wir bestätigen, dass die wissenschaftliche Leitung und die Referenten potentielle Interessenkonflikte gegenüber den Teilnehmern offenlegen. Die Gesamtaufwendungen der Veranstaltung belaufen sich auf ca. 5.000,- Euro.

## » Veranstaltungsort

Uniklinik Erlangen  
Rudolf-Wöhrl-Hörsaal  
Östliche Stadtmauerstraße 11  
91054 Erlangen

## » Veranstalter

Alexion Pharma Germany GmbH  
Landsberger Straße 300  
80687 München

## » Anmeldung

Anmeldung per Fax mit beigefügtem Formular oder per E-Mail an [m.aurich-blume@schlegel-schmidt.de](mailto:m.aurich-blume@schlegel-schmidt.de)

# Einladung

## » Hypophosphatasie - eine interdisziplinäre Herausforderung

**17. November 2018  
in Erlangen  
9:00 – 13:30 Uhr**

**Tagungsort:**  
Uniklinik Erlangen  
Rudolf-Wöhrl-Hörsaal  
Östliche Stadtmauerstraße 11  
91054 Erlangen

DE/AT/STQ-H/18/0091

**ALEXION**

» **Liebe Kolleginnen und Kollegen,  
sehr geehrte Damen und Herren,**

die Hypophosphatasie stellt eine in der Pädiatrie und Erwachsenenmedizin seltene, aber wichtige Differentialdiagnose bei Erkrankungen des Knochenstoffwechsels dar.

Sie gehört zu der Gruppe der monogenen seltenen Erkrankungen. Aufgrund der Vielzahl der Symptome sind lange Leidenswege bis zur Diagnosestellung häufig. Dies ist für die betroffenen Patienten und die behandelnden Ärzte sehr frustrierend, insbesondere, da es neuartige Therapiemöglichkeiten gibt. Umso wichtiger ist es, dass Ärzte aus vielen Fachdisziplinen über grundlegende Kenntnisse zur Hypophosphatasie verfügen, um für die betroffenen Patienten den Weg bis zur Diagnose und Therapie zu verkürzen.

Wir freuen uns sehr auf interessante Vorträge von einigen namhaften Experten aus dem Bereich der Hypophosphatasie und möchten Sie herzlich zu dem Symposium nach Erlangen einladen.

Prof. Dr. med. Beate Winner  
PD Dr. med. Zacharias Kohl  
Dr. med. Petra Reis  
*Zentrum für Seltene Erkrankungen Erlangen (ZSEER)*

» **Programm**

» **Samstag, den 17. November 2018**

9:00-9:30	Uhr	<b>Willkommenskaffee</b>
9:30-9:45	Uhr	<b>Begrüßung, Vorstellung ZSEER, Stellenwert Behandlung seltener Erkrankungen</b> <i>Dr. med. Petra Reis</i>
9:45-10:15	Uhr	<b>Geschlechts- und altersspezifische Alkalische Phosphatase</b> <i>Prof. Dr. rer. nat. Manfred Rauh</i>
10:15-10:40	Uhr	<b>Grundlagen HPP</b> <i>Dr. med. Lothar Seefried</i>
10:40-11:00	Uhr	<b>Kaffeepause</b>
11:00-11:45	Uhr	<b>HPP im Kindesalter - Pädiatrische Patientenfälle</b> <i>PD Dr. med. Christine Hofmann</i>
11:45-12:30	Uhr	<b>Chondrocalcinose</b> <i>Prof. Dr. med. Bernhard Manger</i>
12:30-12:50	Uhr	<b>HPP bei Erwachsenen - Patientenfälle</b> <i>Dr. med. Lothar Seefried</i>
12:50-13:30	Uhr	<b>Workshop</b> <i>Dr. med. Franca Genest</i>
13:30	Uhr	<b>Verabschiedung, Imbiss und ENDE</b> <i>Dr. med. Petra Reis</i>