

Anmeldung

Ich/wir nehme/n an der Fortbildungsveranstaltung am Samstag, 23. Mai 2009 von 9.00 - 13.00 Uhr in Erfurt teil:

Anzahl der Personen: _____ Klinik / Praxis: _____

Straße: _____ PLZ, Ort: _____

Tel.: _____ E-Mail: _____

Datum, Unterschrift: _____

Datum und Ort der Tagung

Samstag, 23. Mai 2009 9.00 Uhr - 13.00 Uhr

**Villa Haage
Motzstr. 8
99094 Erfurt**

Teilnehmergebühren

(incl. Pausensnack und Getränke)

**Ärzte: 15,— Euro
weitere Mitarbeiter: frei**

Referenten / Moderation

Ahrens, Peter, PD Dr. med., Oberarzt,
Kinderklinik Prinzessin Margaret Darmstadt

Frank, Renate, Vorstandsmitglied des
Selbsthilfevereins „Kartagener Syndrom und
Primäre Ciliäre Dyskinesie e. V.“, Ettlingen

Nüßlein, Thomas, PD Dr. med., Chefarzt,
*Klinik für Kinder- und Jugendmedizin
Koblenz-Mayen*

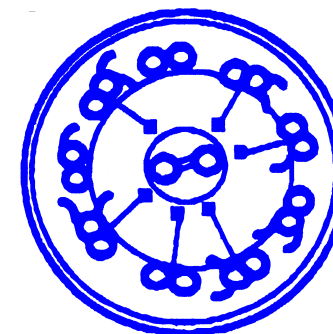
Omran, Heymut, Prof Dr. med., Ltd. Oberarzt,
Universitäts-Kinderklinik Freiburg

Seithe, Horst, Dr. med., Oberarzt, *Zentrum für
Neugeborene, Kinder und Jugendliche, Nürnberg*

Organisationsteam

**Ralf Willi Frank, Willi Kirchberger, Andreas
Kunzi, Horst Seithe, Jan Sendler**

Fortbildungsveranstaltung



Kartagener Syndrom / Primäre Ciliäre Dyskinesie (KS/PCD)

**Samstag, 23. Mai 2009,
9.00 Uhr – 13.00 Uhr in Erfurt,
Villa Haage**

Veranstalter:

**Zentrum für Neugeborene, Kinder und
Jugendliche, Klinikum Nürnberg Süd**

**Kartagener Syndrom und Primäre Ciliäre
Dyskinesie e. V.**

**www.kartagener-syndrom.de
info@kartagener-syndrom.de**

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

seit den Arbeiten von Manes Kartagener (1935), Björn Afzelius (1975), Hans Dieter Rott (1978) und M. A. Sleight (1981) sind Jahrzehnte vergangen, in denen das Kartagener Syndrom und die Primäre Ciliäre Dyskinesie ein diagnostisches und therapeutisches Schattendasein führten. Erst in den letzten zehn Jahren gewann diese Erkrankung in der praktischen Medizin und der wissenschaftlichen Forschung zunehmend an Relevanz. Die Zahl der Publikationen stieg deutlich an. Von Betroffenen (ca. 4.000 erkrankte Menschen leben in Deutschland) wurde ein reger Selbsthilfverein gegründet.

In dieser Fortbildungsveranstaltung werden Ihnen renommierte Referenten diese interessante Erkrankung mit Diagnostik und Therapie vorstellen. In praktischen diagnostischen Übungen können Sie Ihre Fertigkeiten vertiefen. Parallel können präselektierte Patienten diagnostiziert werden.

Im Namen der Veranstalter möchten wir Sie herzlich zu dieser Tagung nach Erfurt einladen. Wir freuen uns, Sie dort begrüßen zu dürfen.

Dr. med. Horst Seithe

Ralf Willi Frank

Tagungsleitung

OA Dr. med. Horst Seithe,
Zentrum für Neugeborene, Kinder und Jugendliche
Klinikum Süd
Breslauer Str. 201
90471 Nürnberg
Tel. 0911 - 398 2512

E-Mail : seithe@klinikum-nuernberg.de

www.kartagener-syndrom.de

Programmablauf

09.15 Uhr - 09.45 Uhr

KS / PCD: Grundlagen, Abgrenzungen, Therapie.

Peter Ahrens

09.45 Uhr -10.15 Uhr

Aktuelle Diagnostik von KS / PCD mittels Videomikroskopie, Elektronenmikroskopie und Immunfluoreszenz.

Heymut Omran

10.15 Uhr -10.45 Uhr

KS / PCD und Mukoviszidose: Gemeinsamkeiten und Unterschiede.

Thomas Nüßlein

10.45 Uhr -11.15 Uhr Pause

11.15 Uhr -11.30 Uhr

Update KS / PCD: die neuesten Erkenntnisse. Was ist absehbar?

Heymut Omran

11.30 Uhr -11.45 Uhr

Die Selbsthilfegruppe KS / PCD in Deutschland.

Renate Frank

11.45 Uhr -13.00 Uhr

Demonstration und praktische Übungen zur Videomikroskopie und Immunfluoreszenz-Nasenbürstung.

Heymut Omran

Moderation: *Horst Seithe*

**Bei der Thüringischen
Landesärztekammer wurden
Fortbildungspunkte beantragt**

KS / PCD – Tagung

**c/o OA Dr. med. Horst Seithe
Zentrum für Neugeborene,
Kinder und Jugendliche
Klinikum Süd
Breslauer Str. 201
90471 Nürnberg**