

## 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](mailto:Martina.Muckenthaler@med.uni-heidelberg.de)

Die Fortbildung wird bei der Landesärztekammer zur  
Zertifizierung eingereicht.



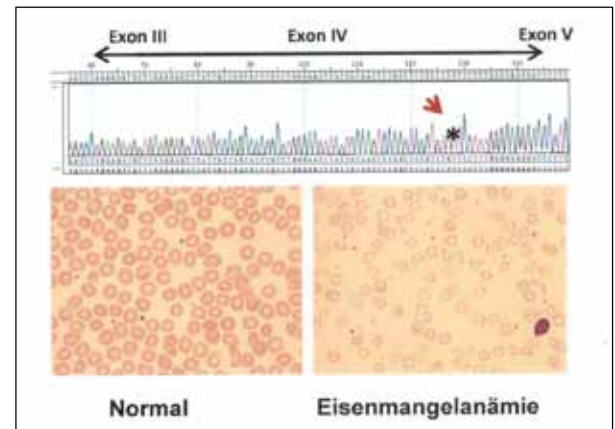
Universitätsklinikum Heidelberg

## 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  $\beta$ -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*