

Referenten

Prof. Dr. med. Carsten Bergmann
MVZ Medizinische Genetik Mainz
Facharzt für Humangenetik
Leitung Humangenetik in der Limbach Gruppe

PD Dr. med. Thomas Bobbert
Medizinische Klinik für Endokrinologie und Stoffwechselmedizin
Campus Virchow-Klinikum Facharzt für Innere Medizin, Endokrinologie
und Diabetologie, Sportmedizin, Ernährungsmedizin (KÄB), Lipidologie

Univ.-Prof. Dr. med. Frank Buttgereit
Medizinische Klinik mit Schwerpunkt Rheumatologie und
Klinische Immunologie Campus Charité Mitte

Dr. med. Ursula Kassner
Medizinische Klinik für Endokrinologie und Stoffwechselmedizin
(einschl. Arbeitsbereich Lipidstoffwechsel), Campus Virchow-Klinikum
Oberärztin

Univ.-Prof. Dr. med. Andreas Meisel
Klinik für Neurologie mit Experimenteller Neurologie/Leiter iMZ

Dr. med. Christine Mundlos
Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen (ACHSE) e. V.
Stellvertretende Geschäftsführerin

Univ.-Prof. Dr. med. Friedemann Paul
Experimental and Clinical Research
Campus Charité Mitte Leiter

Dr. med. Christian Schinke
Hochschulambulanz der Klinik für Neurologie mit Experimenteller
Neurologie/ Neurofibromatose, Campus Charité Mitte
Wissenschaftlicher Mitarbeiter

Dr. med. Evelyn Seelow
Medizinische Klinik mit Schwerpunkt Nephrologie und Internistische
Intensivmedizin Campus Charité Mitte, Campus Virchow-Klinikum und
Campus Benjamin Franklin
Fachärztin für Innere Medizin und Nephrologie

Univ.-Prof. Dr. med. Jörg Westermann
Medizinische Klinik mit Schwerpunkt Hämatologie, Onkologie und
Tumorimmunologie, Campus Virchow-Klinikum
Stellvertretender Klinikdirektor, Leiter Hämatologische Diagnostik,
Personaloberarzt

Veranstalter:

medpoint GmbH
Schiffbauerdamm 40/1207
10117 Berlin
Tel: 030-20608830
info@medpoint.de

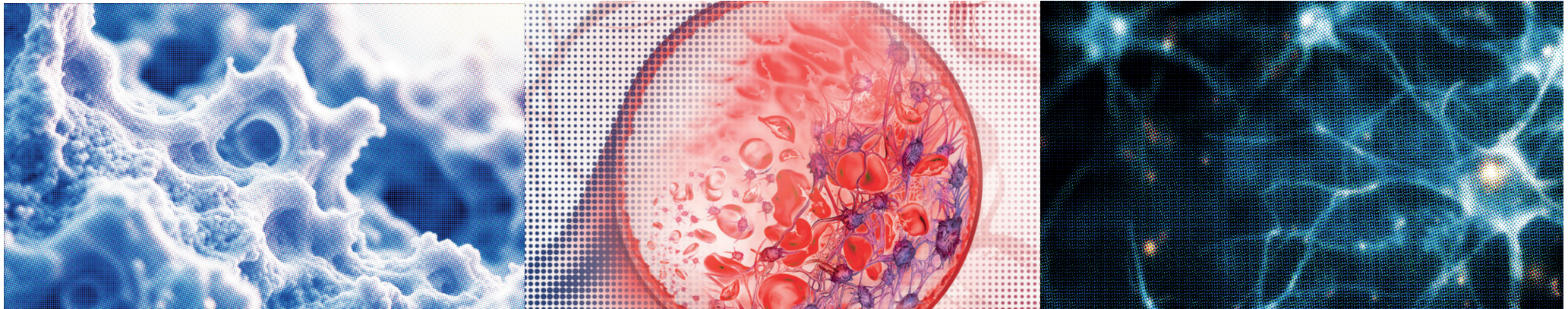
Veranstaltungsort:
Kaiserin-Friedrich-Stiftung
für das ärztliche Fortbildungswesen
Robert-Koch-Platz 7
10115 Berlin, Deutschland

Anmeldung, Anfahrt, Kalendereintrag
und Programm siehe QR-Code rechts oder
<https://medpoint-gmbh.de/seltene-erkrankungen/>

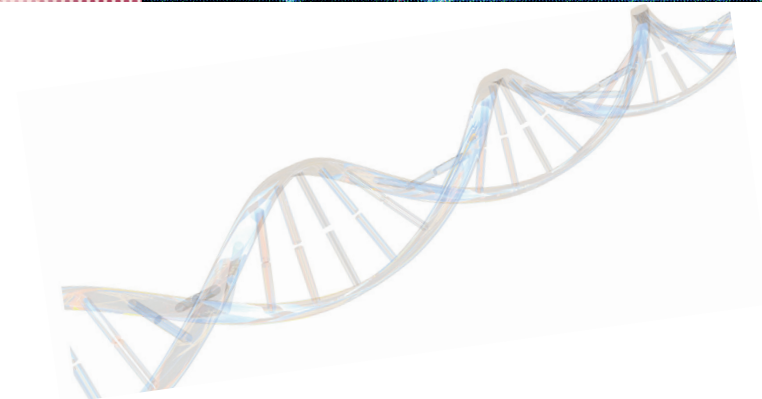
Für eine bessere Planbarkeit bitten wir um
Ihre Anmeldung per QR-Link oder
unter www.medpoint.de .



Einladung



**Das Unsichtbare sichtbar machen:
Einblicke in die Welt
der seltenen Erkrankungen**



Interdisziplinärer Austausch für die klinische Praxis

Mittwoch, 11. Februar 2026

medpoint

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

seltene Erkrankungen, häufig mit fulminantem Verlauf, stellen uns täglich vor diagnostische und therapeutische Herausforderungen. Mit einer Prävalenz von weniger als 5:10.000 betreffen sie zwar nur einen kleinen Teil unserer Patienten, doch die Komplexität ihrer Diagnosestellung und die oft verzögerte oder inadäquate Behandlung machen sie zu einem wichtigen Thema für die klinische Praxis.

Warum ist dieses Thema jetzt besonders relevant?

Die Landschaft der seltenen Erkrankungen hat sich in den letzten Jahren dramatisch verändert. Neue genetische Erkenntnisse, innovative Therapieansätze und verbesserte Diagnostikverfahren eröffnen unseren Patienten völlig neue Perspektiven. Gleichzeitig entstehen durch die zunehmende Spezialisierung neue Erfordernisse in der interdisziplinären Zusammenarbeit.

Was erwartet Sie?

Renommierete Experten stellen Ihnen praxisrelevante Updates zu wichtigen seltenen Erkrankungen vor – von neurologischen Entitäten wie NMOSD und Myasthenia gravis über hämatologische Krankheitsbilder wie der PNH und atypischem HUS bis hin zu metabolischen Störungen wie der Hypophosphatasie oder der in der Neuro-Onkologie angesiedelten NF1. Darüber hinaus erhalten Sie in einen Überblick zum Status quo in der Humangenetik.

Erwarten Sie konkrete Handlungsempfehlungen für Ihre tägliche Praxis, um zu erkennen, wann und wie Sie Patienten an spezialisierte Zentren überweisen sollten.

Diese Fortbildung richtet sich an Internisten und Fachärzte aller Disziplinen, die ihre Patienten mit seltenen Erkrankungen sicher erkennen und schnell einer adäquaten Versorgung zuführen möchten.

Gemeinsam können wir die Versorgung von Patienten mit seltenen Erkrankungen weiter verbessern – sind Sie dabei?

Mit kollegialen Grüßen

Ihr PD Dr. Thomas Bobbert

Programm

Das Unsichtbare sichtbar machen: Einblicke in die Welt der seltenen Erkrankungen Interdisziplinärer Austausch für die klinische Praxis

Mittwoch, 11.02.2026

- | | |
|-----------|---|
| 16:00 Uhr | Begrüßung Dr. Christine Mundlos/ PD Dr. Thomas Bobbert |
| 16:10 Uhr | NMOSD – Balance im Unberechenbaren Univ.-Prof. Dr. Friedemann Paul |
| 16:30 Uhr | Myasthenia gravis – die unsichtbare Last des Seins Univ.-Prof. Dr. Andreas Meisel |
| 16:50 Uhr | NF1 – von den genetischen Ursachen plexiformer Neurofibrome zur zielgerichteten Therapie
Dr. Christian Schinke |
| 17:10 Uhr | PNH: Diagnostik und Therapie Univ.-Prof. Dr. Jörg Westermann |
| 17:30 Uhr | Pause |
| 17:50 Uhr | Atypisches HUS: Worauf kommt es an? Dr. Evelyn Seelow |
| 18:10 Uhr | Hypophosphatasie als Chamäleon in der klinischen Praxis – auch eine rheumatologische Herausforderung
Univ.-Prof. Dr. Frank Buttgereit |
| 18:40 Uhr | LAL-D im Blick – der seltene Fall in der Lipidambulanz Dr. Ursula Kassner |
| 19:00 Uhr | Genetische Diagnostik bei seltenen Erkrankungen – wann, wie und warum? Prof. Dr. Carsten Bergmann |
| 19:20 Uhr | Schlusswort/Verabschiedung/Infos zum BCSE PD Dr. Thomas Bobbert |