



## Seminar für Assistenzärztinnen und -ärzte

Donnerstag, 13. November 2025

Schiller-Saal

---

08:00 – 08:10 Uhr	<b>Begrüßung und Einleitung</b> T. Reinehr, Datteln; G. Binder, Tübingen
08:10 – 09:10 Uhr	<b>Übersichtsvortrag "Nebenniere"</b> A. Hübner, Dresden
09:10 – 09:30 Uhr	<i>Kaffeepause</i>
09:30 – 10:05 Uhr	<b>Vorstellung von 5 Kasuistiken à 5 Minuten plus jeweils 2 min Diskussionen</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Autoimmun polyglanduläre Syndrome Typ 2 ( Schmidt-Syndrom) (M. Alqays)</li><li>• Neugeborenes mit Hyperkaliämie und Hyponatriämie (S. C. Gonzalves)</li><li>• Isolierte mikronoduläre adrenale Hyperplasie bei Mutation des PDE11A Gens (P. Bütow)</li><li>• Autoimmunadrenalitis (L. Horvath)</li><li>• Eine Hepatopathie kann auch einmal ein Fall für die Endokrinologie sein (C. Sydlik)</li></ul>
10:05 – 10:20 Uhr	<i>Kurze Pause</i>
10:20 – 10:55 Uhr	<b>Vorstellung von 5 Kasuistiken à 5 Minuten plus jeweils 2 min Diskussionen</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Li-Fraumeni-Syndrom mit adrenokortikalem Karzinom im Kindesalter (A. Felser)</li><li>• Bedeutung der Fludrocortison-Substitution bei Morbus Addison (M. Schell)</li><li>• Fall einer Patientin mit kompletter Nebennierenrindeninsuffizienz durch genetische Störung der Steroidbiosynthese (steroidogenic acute regulatory protein, STAR-Gen) (K. Gastberger)</li><li>• 4-jähriger Junge leckt am Salzleckstein der Pferde (K. Förtsch)</li><li>• Nebenniereninsuffizienz - nur eines von vielen Symptomen (S. Orttmann)</li></ul>



- 11:00 – 12:00 Uhr **Übersichtsvortrag „Knochenstoffwechsel“**  
J. O. Semler, Köln
- 12:00 – 12:40 Uhr *Mittagspause*
- 12:40 – 13:15 Uhr **Vorstellung von 5 Kasuistiken à 5 Minuten plus jeweils 2 min Diskussionen**
- Vitamin D-Mangelrachitis (L. L. Hornung)
  - Ein Fall aus unserer Sprechstunde zum Knochenstoffwechsel (K. M. Lemberg)
  - Osteogenesis imperfecta im Säuglingsalter: Notwendigkeit einer dynamischen Therapieentscheidung (S. Stasek)
  - Unspezifische Knochenschmerzen als Hinweis für eine Vitamin-D-Mangelrachitis (J. D. S. Wagner)
  - Geschwister mit Kleinwuchs bei Hypophosphatasie (K. Theiß)
- 13:15 – 13:20 Uhr *Kurze Pause*
- 13:20 – 13:55 Uhr **Vorstellung von 5 Kasuistiken à 5 Minuten plus jeweils 2 min Diskussionen**
- Grobmotorische Entwicklungsrückschritte beim Kleinkind (K. J. Schäfer)
  - Elfjähriger Junge mit klinisch und laborchemischer inactivating PTH/PTHrp signalling disorder (iPPSD) (A. Gärtner)
  - Seltene Verknöcherungsstörung: Fibrodysplasia ossificans progressiva (A. Bordas Semmelweis)
  - In unserer Familie haben alle niedrige Calcium-Spiegel (R. Wehnert)
  - Pseudohypoparathyreoidismus Typ 1b (G. Tungay Cicek)
- 13:55 – 14:00 Uhr **Schlussbemerkungen und Seminarende**  
T. Reinehr, Datteln; G. Binder, Tübingen