Seminar für Assistenzärztinnen und -ärzte

Donnerstag, 13. November 2025 Schiller-Saal

08:00 – 08:10 Uhr	Begrüßung und Einleitung T. Reinehr, Datteln; G. Binder, Tübingen
08:10 – 09:10 Uhr	Übersichtsvortrag "Nebenniere" A. Hübner, Dresden
09:10 – 09:30 Uhr	Kaffeepause
09:30 – 10:05 Uhr	Vorstellung von 5 Kasuistiken à 5 Minuten plus jeweils 2 min Diskussionen
	 Autoimmun polyglanduläre Syndrome Typ 2 (Schmidt-Syndrom) (M. Alqays)
	 Neugeborenes mit Hyperkaliämie und Hyponatriämie (S. C. Gonzalves)
	 Isolierte mikronoduläre adrenale Hyperplasie bei Mutation des PDE11A Gens (P. Bütow)
	 Autoimmunadrenalitis (L. Horvath)
	Eine Hepatopathie kann auch einmal ein Fall für die Endokrinologie sein

10:05 – 10:20 Uhr Kurze Pause

10:20 – 10:55 Uhr Vorstellung von 5 Kasuistiken à 5 Minuten plus jeweils 2 min Diskussionen

(C. Sydlik)

- Li-Fraumeni-Syndrom mit adrenokortikalem Karzinom im Kindesalter (A. Felser)
- Bedeutung der Fludrocortison-Substitution bei Morbus Addison (M. Schell)
- Fall einer Patientin mit kompletter Nebennierenrindeninsuffizienz durch genetische Störung der Steroidbiosynthese (steroidogenic acute regulatory protein, STAR-Gen) (K. Gastberger)
- 4-jähriger Junge leckt am Salzleckstein der Pferde (K. Förtsch)
- Nebenniereninsuffizienz nur eines von vielen Symptomen (S. Orttmann)

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

Stand: 25.08.2025