



## Symposium Rare Disease Day 2017

### Der gemeinsame Weg zur Therapie Eva Luise and Horst Köhler Stiftung

mit Unterstützung von Pfizer Pharma GmbH

Datum: Mittwoch, 01. März 2017

Ort: Karl Storz Besucher- und Schulungszentrum  
im historischen Kaiserin-Augusta-Hospital  
Scharnhorststraße 3, 10115 Berlin

09.00 – 09.10	<b>Grußwort</b>	Eva Luise Köhler
09.10 – 09.25	<b>Begrüßung und Einleitung</b>	A. Grüters-Kieslich, Berlin
09.25 – 10.10	<b>Genetische Ursachen von pathologischem Wachstum</b> Moderation: P.-A. Löschmann	U. Kornak, Berlin T. Eggermann, Aachen
10.10 – 10.55	<b>Amyloidose</b> Moderation: P.-A. Löschmann	A. Barreiros, Regensburg W. Schulte-Mattler, Regensburg U. Hegenbart, Heidelberg
10:55 -11:25	<b>Kaffeepause</b>	
11.25 –12.10	<b>Tuberöse Sklerose-Ausprägungen</b> Moderation: P.-A. Löschmann	C. Hertzberg, Berlin H. Wirtz, Leipzig Ch. Beck, Königstein

12.10 – 13.00	<b>MCT-8 Mangel</b> Moderation: A. Grüters-Kieslich	T. Visser, Rotterdam, Niederlande H. Krude, Charité, Berlin A. Rexroth, Berlin
13.00 – 13.45	<b>Lunch</b>	
13.45– 14:30	<b>Tyrosinämie</b> Moderation: A. Grüters-Kieslich	G. Hoffmann, Heidelberg, A. Das, Hannover
14:30 – 15.30	<b>Rettsyndrom</b> Moderation: A. Grüters-Kieslich	B. Wilken, Kassel C. Rosenmund, Berlin G. Kessler, Saarbrücken
15.30 -15:45	<b>Perspektive der Schwester einer Patientin mit Rettsyndrom</b>	Leslie Malton, Berlin
15:45 – 16.30	<b>Kaffeepause</b>	
16.30 – 18.00	<b>Festliche Preisverleihung des Eva Luise Köhler Forschungspreises 2017</b>  <b>Eva Luise Köhler Lecture</b>	
ab 18.00	<b>Empfang</b>	