

Sitzung der Arbeitsgruppe Dermatologische Genetik der ADF

Donnerstag 08. März 2018

WTC Zürich, Leutschenbachstrasse 95, CH-8050 Zürich - Raum Mumbai

9.30 - 13.00 Uhr

- 9:30 – 9:35 Begrüßung**
Cristina Has, Klinik für Dermatologie und Venerologie, Universitätsklinikum Freiburg
Vinzenz Oji, Klinik für Dermatologie und Venerologie, Universitätsklinikum Münster
- 9:35 – 10:10 Gastvortrag: Neues im Bereich der Porphyrinen**
Prof. Dr. Elisabeth Minder
Stadtspital Triemli, Zürich
- 10:10-10:25 Mutation analysis with exome sequencing in Xeroderma pigmentosum patients – preliminary data**
York Kamenisch, Mark Berneburg, Regensburg
- 10:25-10:40 MALT1 deficiency as differential diagnosis for Netherton syndrome and Omenn syndrome**
Henning Wiegmann, Vinzenz Oji, Münster
- 10:40-10:55 A Newly Described CRIPT-associated Disorder Should Be Included in the Differential Diagnosis of Congenital Poikiloderma**
I. Tantcheva-Poór, N. Rosin, R. Heller, P. Herkenrath, G. Yigit, Y. Li, Janine Altmüller, B. Wollnik, Köln
- 10:55-11:10 Association analyses of functional NCF1 variants in psoriatic arthritis and psoriasis vulgaris**
Ulrike Hüffmeier, Sabine Löhr, Arif B. Ekici, Steffen Uebe, Michaela Köhm, Frank Behrens, Beate Böhm, Michael Sticherling, Georg Schett, Rotraut Mössner, Ali Nimeh, Gunter Aßmann, Jürgen Rech, Vinzenz Oji, Rikard Holmdahl, Harald Burkhardt, André Reis, Erlangen
- 11:10-11:30 Pause**
- 11:30-11:45 KRT14 mutation in a five generation family with Naegeli-Franceschetti-Jadassohn syndrome**
Bettina Burger, Anina Bauer, Iris Spörri, Elias Imahorn, Hedwig Wariwoda, Tosso Leeb, Peter H Itin, Basel
- 11:45-12:00 Biologic therapy targeting IL-17 ameliorates congenital ichthyosiform erythroderma**
Daniela Haiges, Judith Fischer, Cristina Has, Christoph M. Schempp, Freiburg
- 12:00-12:15 tba**
Kira Süssmuth, Vinzenz Oji, Münster
- 12:15-12:30 Mutationen in SULT2B1 verursachen autosomal rezessive kongenitale Ichthyose beim Menschen**
Lisa Heinz, Gwang-Jin Kim, Slaheddine Marrakchi, Julie Christiansen, Hamida Turki, Marc-Alexander Rauschendorf, Mark Lathrop, Ingrid Hausser, Andreas D. Zimmer, Judith Fischer, Freiburg
- 12:30-12:45 Genetic diseases in a refugee child**
Antonia Reimer, Maria Elena Maccari, Federica Casetti, Juna Leppert, Karsten Speckmann, Cristina Has, Freiburg
- 12:45-13:00 Diskussion**
- 13:00 Ende der Sitzung**