

15. Tagung der Arbeitsgruppe Dermatologische Genetik der Arbeitsgemeinschaft Dermatologische Forschung (ADF)

Datum: Donnerstag, 18.02.2010, 09.30 – 13.00 Uhr
Ort: Konferenzraum 2; Musik- und Kongresshalle, MuK; Willy-Brandt-Allee 10; 23554 Lübeck
Moderation: Jorge Frank (Maastricht) und Mark Berneburg (Tübingen)

Programm

- 09.30 Uhr **Begrüßung**/Moderation erster Teil: J. Frank (Maastricht)
- 09.35 Uhr **Gastvortrag**
Y. Hellenbroich (Institut für Humangenetik Lübeck; Universitätsklinikum Schleswig-Holstein): Neue diagnostische Verfahren in der Humangenetik.
- 10.20 Uhr: C. Kuschal, K.M. Thoms, L. Böckmann, P. Laspe, A. Apel, M.P. Schön, S. Emmert (Göttingen):
Cyclosporin A inhibits nucleotide excision repair via downregulation of the xeroderma pigmentosum group A and G proteins which is mediated by calcineurin.
- 10.35 Uhr: V. Oji, K.-M. Eckl, K. Aufenvenne, I. Hausser, H.C. Hennies, H. Traupe (Münster, Köln, Heidelberg):
Generalized peeling skin syndrome type B: disease expression and differential diagnosis.
- 10.50 Uhr: Y. Kamenisch, M. Berneburg (Tübingen):
Proteins of nucleotide excision repair and base excision repair interact in mitochondria to protect from a hallmark of aging: loss of subcutaneous fat.
- 11.05 - 11.25 Uhr: **Pause**/Moderation zweiter Teil: M. Berneburg (Tübingen)
- 11.25 Uhr A. Heinemann, Y. He, E. Zimina, N. Chmel, M. Aumailley, Leena Bruckner-Tuderman and Cristina Has (Freiburg, Köln):
Defects of the Kindler syndrome epidermal protein kindlin-1 cause dermal fibrosis: the role of inflammatory processes.
- 11.40 Uhr K.-M. Eckl, G. Weind, K. Ackermann, M. Schäfer-Korting, H.C. Hennies (Köln, Berlin):
New approaches to the therapy of keratinisation disorders: 3D skin model with a disturbed epidermal barrier function.
- 11.55 Uhr L. Boeckmann, M. Schirmer, A. Rosenberger, D. Struever, K.-M. Thoms, R. Gutzmer, C. Has, M. Kunz, C. Kuschal, P. Laspe, M.P. Schön, J. Brockmoeller, S. Emmert (Göttingen, Hannover, Freiburg, Rostock):
Auswirkungen individueller DNA-Reparatureigenschaften auf die Behandlung des metastasierten Melanoms mit Dacarbazin oder Temozolomid.
- 12.10 Uhr R. Fölster-Holst, R. Nellen, J.M. Jensen, P. Poblete-Gutiérrez, T. Schwarz, R. Happle, M. van Geel, J. Frank (Kiel, Marburg, Maastricht):
Somatischer Allelverlust bei segmentaler Typ 2-Manifestation eines Morbus Darier.
- 12.25 Uhr O. Inhoff, I. Hausser, J. Sartoris, S.W. Schneider, S. Goerdts, W.K. Peitsch (Mannheim, Heidelberg):
Ichthyosis Prematurity Syndrome (IPS) – eine seltene autosomal rezessiv vererbte kongenitale Ichthyose.
- 12.40 Uhr C. Hafner, M. Landthaler, T. Mentzel, T. Vogt. (Regensburg; Friedrichshafen):
FGFR3 and PIK3CA mutations in stucco keratosis and dermatosis papulosa nigra.
- 12.55 Uhr Organisatorisches; Anregungen und Wünsche (J. Frank und M. Berneburg)
- 13.00 Uhr **Ende** der AG-Tagung