

**Übersicht**

- 279 Myoklonisch-astatische Epilepsie des frühen Kindesalters: Übersicht über den aktuellen Kenntnisstand zu klinischen Befunden, EEG-Merkmalen, Ätiologie und Therapie  
*P. Weber, B. Tillmann, J.-C. Minet, U. Blauenstein*

**Originalarbeit**

- 285 Klinische Symptome und Befunde zum Zeitpunkt der Diagnosestellung bei Kindern und Jugendlichen mit Kraniopharyngeom  
*T. Rohrer, K. Gaßmann, M. Buchfelder, D. Wenzel, R. Fahlbusch, H. G. Dörr*
- 291 Das Rett-Syndrom: klinische und molekular-genetische Befunde bei vier betroffenen Mädchen  
*K. Deutscher, J. Deutscher, L. Bergmann, K. Tefs, K. Reichwald, V. Schuster*
- 295 Butane abuse associated Encephalopathy  
*G. Döring, F. A. M. Baumeister, J. Peters, J. von der Beek*
- 299 Angeborene Hyposplenie mit multiplen Begleit-fehlbildungen: Variante des Ivemark-Syndroms  
*R. Nanan, J. Wirbelauer, E. Werner, L. Schrod, C. P. Speer*
- 303 Der Verschluss des persistierenden Ductus arteriosus Botalli mittels Herzkathetertechnik  
*Ch. Kampmann, W. Kuroczynski, Ch. M. Wiethoff, C.-F. Wippermann, A. Wenzel, P. Habermehl, M. Knuf*
- 309 Einfluss der intertrochantären varisierenden Osteotomie beim Morbus Perthes auf das Gangbild von Kindern  
*N. Follak, D. Ganzer, H. Mark*

**Visite**

- 314 Schwere 46,XY-Virilisationsstörung durch 17 $\beta$ -Hydroxysteroid Dehydrogenase 3 Mangel  
*W. Twesten, R. Johannisson, P.-M. Holterhus, O. Hiort*

**Review**

- 279 Myoclonic-astatic epilepsy in early childhood: review of clinical signs, EEG features, etiology, and therapy  
*P. Weber, B. Tillmann, J.-C. Minet, U. Blauenstein*

**Original Contributions**

- 285 Clinical Symptoms in 35 Children and Adolescents with Craniopharyngeoma at the Time of Diagnosis  
*T. Rohrer, K. Gaßmann, M. Buchfelder, D. Wenzel, R. Fahlbusch, H. G. Dörr*
- 291 Clinical and molecular genetic findings in four girls with Rett syndrome  
*K. Deutscher, J. Deutscher, L. Bergmann, K. Tefs, K. Reichwald, V. Schuster*
- 295 Butan Abusus assoziierte Encephalopathie  
*G. Döring, F. A. M. Baumeister, J. Peters, J. von der Beek*
- 299 Congenital Hyposplenism with multiple additional anomalies: a variant of the Ivemark Syndrome  
*R. Nanan, J. Wirbelauer, E. Werner, L. Schrod, C. P. Speer*
- 303 Transcatheter Occlusion of the Persisting Arterial Duct  
*Ch. Kampmann, W. Kuroczynski, Ch. M. Wiethoff, C.-F. Wippermann, A. Wenzel, P. Habermehl, M. Knuf*
- 309 Influence of intertrochanteric varisation osteotomy on the gait of children with perthes disease  
*N. Follak, D. Ganzer, H. Mark*

**Pictorial Essay**

- 314 Severe 46,XY Virilization Deficit due to 17 $\beta$ -hydroxysteroid dehydrogenase deficiency  
*W. Twesten, R. Johannisson, P.-M. Holterhus, O. Hiort*