

D. Möslinger, B. Plecko und S. Stöckler-Ipsiroglu	<b>Biotinidasemangel – eine behandelbare genetische Erkrankung des Biotin-(Vitamin-H-)Stoffwechsels. Symptomatik und Ergebnisse des Österreichischen Neugeborenen Screenings (Übersicht)</b> <i>Biotinidase deficiency – a treatable genetic disorder of biotin (vitamin H) metabolism. Symptoms and results of the Austrian neonatal screening programme</i>	265
W. Handrick, U. Seemann, R. Blatz und U. Nietzsche	<b>Lues connata. Eine retrospektive Analyse (Originalarbeit)</b> <i>Congenital syphilis. A retrospective analysis</i>	277
U. Höffler, U. Burkhardt und P. B. Heczko	<b>Staphylokokken. Tenazität, Kolonisation, Infektionsprävention (Übersicht)</b> <i>Staphylococci. Tenacity, colonization, infection control</i>	287
Hj. Cremer	<b>Pigmentierungsstörungen der Haut im Kindesalter. 3. Hypomelanosen (Originalarbeit)</b> <i>Disorders of skin pigmentation in children. 3. Hypomelanosis</i>	303
M. Wieser	<b>Mastzellproliferationen. Aktuelle Konzepte in Pathogenese, Diagnostik und Therapie (Übersicht)</b> <i>Mast cell proliferation. Current concepts in pathogenesis, diagnosis and therapy</i>	317
E. Brug, M. Langer, R. Meffert und H. Jansen	<b>Eine suprakondyläre Humerusfraktur. Protokoll und Analyse einer fatalen Komplikation oder die Tücke der A.-brachialis-Varianten (Übersicht)</b> <i>A supracondylar humeral fracture. Protocol and analysis of a fatal complication or the perils of brachial artery variants</i>	325
H. M. Straßburg	<b>Schwere Schädigung durch mangelhafte Dokumentation? Postnatale Erstversorgung eines Frühgeborenen mit schwerer periventrikulärer Leukomalazie (Originalarbeit)</b> <i>Severe harm through inadequate documentation? Postnatal primary care of a premature infant with severe periventricular leukomalacia</i>	343
G. Stolz, R. von Kries, A. Wiesel und A. Queisser-Luft	<b>Pädiatrische Epidemiologie in Deutschland (Originalarbeit)</b> <i>Paediatric epidemiology in Germany</i>	351

G. H. Sc

F. C. Sit

B

H. W. Sc

G. I

A. Ke

G. Ne

J. M