

schwerpunkt GENETIK

Anfälligkeit für maligne Erkrankungen bei Kindern und Jugendlichen

12

Univ. Prof. Dr. Helmut Gadner und Univ. Prof. Dr. Oskar A. Haas, St. Anna Kinderspital und Forschungsinstitut für krebskranke Kinder (CCRI)

Diagnostik von Mitochondriopathien

22

Prim. Univ. Prof. Dr. Wolfgang Sperl, Dipl. Ing. Dr. Johannes Mayr, Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Paracelsus Medizinische Privatuniversität, Landeskliniken Salzburg

Genetische Polymorphismen und Prädisposition

27

Dargestellt am Beispiel des Mannose-Binding Lektin Mangels

Univ. Prof. Dr. Olaf A. Bodamer, Zentrum für angeborene Stoffwechselstörungen und pädiatrische Genetik, Abteilung für Allgemeinpädiatrie, Universitäts-Kinderklinik Wien

schwerpunkt HÄMATOLOGIE

Allogene Stammzelltransplantation bei Kindern

32

Univ. Doz. OA Dr. Christina Peters, St. Anna Kinderspital, Wien

schwerpunkt SOZIALMEDIZIN

Gesundheitsforschung bei Kindern und Jugendlichen

36

Silvia Eschig und Dr. Hubert K. Hartl, BM für Gesundheit und Frauen

schwerpunkt GENETIK

Hereditäre episodische Paralysen und nichtdystrophische Myotonien

42

Pädiatrische Ionenkanalerkrankungen der Skelettmuskulatur

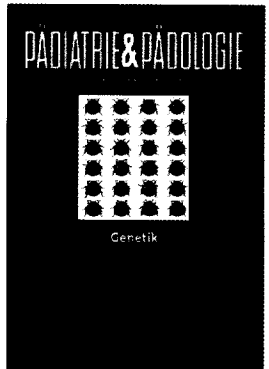
Dr. Julia Vodopivec(1), Dr. Michael Freilinger (1), Univ. Prof. Dr. A. Bodamer(2), Univ. Prof. Dr. Reginald E. Bittner (3), Univ. Prof. Dr. Rainer Seidl(1), 1 Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Neuropädiatrische Arbeitsgruppe, 2 Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Zentrum für angeborene Stoffwechselerkrankungen und Genetik, 3 Zentrum für Anatomie und Zellbiologie, Währingerstraße 13, 1090 Wien

panorama 6

aktuell 49

produkte 51

impresum 40



COVERBILD

*Phänotypischer
Polymorphismus*