

Herausgeber: Bundesärztekammer und Kassenärztliche Bundesvereinigung

Verlag: Deutscher Ärzte-Verlag GmbH, Dieselstraße 2, 50859 Köln, Telefon: 0 22 34/70 11-0, Fax: 0 22 34/70 11-4 60, E-Mail: verlag@aerzteblatt.de

Redaktion: Deutsches Ärzteblatt, Ottostraße 12, 50859 Köln, Telefon: 0 22 34/70 11-1 20, Fax: 0 22 34/70 11-1 42, Internet: www.aerzteblatt.de, E-Mail: aerzteblatt@aerzteblatt.de

KULTUR

3123 „Sigrids Risiken“: Die Geschichte zweier Generationen
Elke Bartholomäus

3124 Buchbesprechungen

TECHNIK

3126 Medica: Die deutsche Medizintechnikindustrie befindet sich im Aufschwung
Arne Hillienhof

3126 Medica: Die Telematikplattform nimmt langsam Gestalt an
Heike E. Krüger-Brand

STATUS

3143 Networking: Persönlicher und zweckfreier Beziehungsaufbau
Karin und Michael Letter

3144 GOÄ-Ratgeber

RUBRIKEN

3094 Briefe – 3121 Personalien – 3133 Börsebius, Impressum – 3143 Rechtsreport – Schlusspunkt

BEKANNTGABEN

Kassenärztliche Bundesvereinigung

3134 Änderungen des Einheitlichen Bewertungsmaßstabes (EBM)

3142 Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses

MEDIZIN

3101 Multisystemische Erkrankungen im Kindesalter durch erbliche Defekte der Glykoproteinbiosynthese
Inherited disorders of glycoprotein biosynthesis
Christian Körner, Kurt von Figura

3108 Angeborene Schwerhörigkeit und Struma: Pendred-Syndrom
Congenital deafness and goitre: Pendred syndrome
Guntram Borck, Ulrike Napiontek, Nicole Pfarr, Wibke Müller-Forell, Annerose Keilmann, Joachim Pohlenz

3115 Eradikation und Tilgung von Seuchen
Eradication and elimination of epidemics
Anton Mayr

3120 Diskussion/Correspondence: Prävention Virus-assoziiertes Karzinomstehung: Am Beispiel des hepatozellulären Karzinoms
The prevention of virally mediated carcinogenesis

3114 Referiert: Chronisch entzündliche Darmerkrankungen und Krebs

3118 Referiert: Homocystein-Senkung bessert nicht kognitive Leistungsfähigkeit

3101 Fehlerhafte Glykoproteinbiosynthese
Erblich bedingte Defekte der Glykoproteinbiosynthese (CDG) führen zu Multiorgan-Erkrankungen. Häufig stehen schwere neurologische Störungen im Vordergrund. Abbildung: Phosphomannomutase-2-Defizienz bei CDG-Ia.

3108 Pendred-Syndrom
Beim Pendred-Syndrom tritt eine angeborene Schwerhörigkeit in Kombination mit einer angeborenen Hypothyreose auf. Die Seltenheit und der unterschiedliche Verlauf der Erkrankung erschweren die Diagnose. MRT: Innenohrfehlbildung bei Pendred-Syndrom.