
Schwerpunktthema Main topic

Neuromuskuläre Krankheiten**Neuromuscular diseases**

T. Grimm · W. Kress · S. Rudnik-Schöneborn · K. Zerres

Neuromuskuläre Krankheiten.**Eine immerwährende Herausforderung für den Humangenetiker** 313**Neuromuscular diseases. A perpetual challenge for human geneticists**

S. Lutz · B. Stiegler · W. Kress · M. von der Hagen · U. Schara

Kongenitale Strukturmyopathien. Eine Übersicht 316**Congenital myopathies. An overview**

J. Kirschner

Diagnose und Therapie der Muskeldystrophie Duchenne und Becker 322**Diagnosis and therapy of Duchenne and Becker forms****of muscular dystrophy**

T. Grimm · W. Kress · G. Meng · C.R. Müller-Reible

Muskeldystrophien Duchenne und Becker.**Molekulargenetische Diagnostik und genetisches Modell** 327**Duchenne and Becker muscular dystrophies.****Molecular genetic diagnosis and genetic models**

A. Ferbert · W. Kress

Klinik und Genetik der Gliedergürteldystrophien 332**Clinical implications and genetics of limb girdle muscle dystrophies**

W. Kress · S. Jakubiczka · M.C. Koch

Fazioskapulohumerale Muskeldystrophie.**Aktuelle klinische und molekulargenetische Aspekte** 337**Facioscapulohumeral muscular dystrophy.****Current clinical and molecular aspects**

M. Wehnert

Emery-Dreifuss-Muskeldystrophie.**Klinische Variabilität und genetische Heterogenität** 343**Emery-Dreifuss muscular dystrophy.****Clinical variability and genetic heterogeneity**

S. Rudnik-Schöneborn · K. Zerres

Spinale Muskelatrophien 349**Spinal muscular atrophies of childhood and adolescence**

J.-C. von Kleist-Retzow · C. Kornblum

Mitochondriale Erkrankungen.**Eine klinische und diagnostische Herausforderung** 358**Mitochondrial disorders. A clinical and diagnostic challenge**

A. Alexandersson

Deutsche Gesellschaft für Muskelkranke e. V. (DGM) 367

B. Neundörfer

Neuromuskuläre Zentren in Deutschland 369

M. Walter

Das Muskeldystrophie Netzwerk MD-NET 373

S. Baumeister · C. Scholz

TREAT-NMD – Ein europäisches Netzwerk**für neuromuskuläre Erkrankungen** 375

CME Weiterbildung • Zertifizierte Fortbildung Continuing education

B. Schoser • T. Grimm

Myotone Dystrophien – und ihre Differenzialdiagnosen 381
Myotonic dystrophies – and their differential diagnoses

CME-Fragebogen 391
Questionnaire

Leitlinien und Stellungnahmen

Deutsche Gesellschaft für Humangenetik e.V.
Berufsverband Deutscher Humangenetiker e.V.
Leitlinien zum „pränatalen Schnelltest“ 393

7th International Myotonic Dystrophy Consortium Meeting

Welcome to the 7th International Myotonic Dystrophy Consortium Meeting
(IDMC-7) in Würzburg, Germany 398

IDMC-7 Scientific Program 401

Protokoll der 10. Ordentlichen Mitgliederversammlung des BVDH 454