



Zielgruppe

- Kinder- und Jugendärzte
- Hausärzte
- Endokrinologen
- Humangenetiker

Ort der Informationsveranstaltung

Universitätsklinikum Ulm
Klinik für Kinder- und Jugendmedizin
Konferenzraum der Kinderklinik
Sektion Pädiatrische Endokrinologie und Diabetologie
Eythstraße 24 | 89075 Ulm

Inhalte

- Definition des Krankheitsbildes (Orphacode)
- Pathophysiologie
- Diagnostik
- Neue Therapieansätze (inkl. Orpha-Medikamente)
- Fragen und Austausch

Ziel

Erweiterung und Festigung des Verständnisses der Pathophysiologie, der Diagnostik und neuer Therapieansätze bei seltenen endokrinen Erkrankungen.

Teilnahme – Online- und Präsenz

- Vor Ort im Konferenzraum der Klinik für Kinder- und Jugendmedizin
- Digital via WebEx

Fragen zur Fortbildung: zse@uniklinik-ulm.de

Die Teilnahme ist kostenfrei. Eine vorherige Anmeldung ist erforderlich.

Die Zertifizierung der Fortbildung bei der Landesärztekammer Baden-Württemberg ist mit 1 Fortbildungspunkt genehmigt.

Titel

Fortbildung seltene endokrine Erkrankungen

Thema

Genetische Ursachen der konnatalen Hypothyreose

Mittwoch, 21.01.2026
10.00 - 11.00 Uhr

Referentin: PD Dr. Daniela Choukair
(Universitätsklinikum Heidelberg)

Weitere regelmäßige Termine sind geplant.

[Lageplan Klinik für Kinder- und Jugendmedizin Ulm \(pdf\)](#)

! Weitere Informationen

