

UniversitätsCentrum für Seltene Erkrankungen

Klinik und Poliklinik für Kinder- und Jugendmedizin

Universitätsklinikum Carl Gustav Carus

Fetscherstraße 74, 01307 Dresden

→ www.ukdd.de/kik

Ansprechpartnerin:

Dr. rer. medic. Tanita Kretschmer

→ 0351 458 5608

✉ use-info@ukdd.de

Für die vertragliche und finanzielle Abwicklung verantwortlich:

Carl Gustav Carus Management GmbH

Fetscherstraße 74, 01307 Dresden

→ 0351 458-3861

→ www.carus-management.de

✉ cgc@ukdd.de

Sponsoren:



Stand bei Drucklegung: 14.01.2026

Tag der Seltenen Erkrankungen an der Universitätsklinik Dresden

Universitätsklinikum Carl Gustav Carus Dresden
Klinik und Poliklinik für Kinder- und Jugendmedizin (Haus 21)

Fetscherstr. 74
01307 Dresden
für Rollstuhlnutzende barrierefrei

Freier Eintritt



Anfahrt

Öffentlicher Personennahverkehr Sie erreichen das Universitätsklinikum mit den Straßenbahnlinien 6 und 12 (Haltestelle Augsburger Straße/Universitätsklinikum) sowie mit der Buslinie 64 (Haltestelle Universitätsklinikum)

Bahn Fern- und Regionalverkehr bis Dresden-Hauptbahnhof oder Dresden-Neustadt, Anschluss an ÖPNV.

PKW Das Parken ist rund um den Campus der Universitätsklinik kostenpflichtig. Parkhäuser finden Sie am Haupteingang Fiedlerstraße und an der Pfotenhauer Str. Innerhalb des Klinikgeländes ist nur kurzfristiges Halten möglich, Menschen mit eingeschränkter Mobilität können direkt vor dem Eingang Haus 21 abgesetzt werden.

Gemeinsam können wir Wunder bewirken.

Ihre Spende hilft.

Verwendungszweck: Spende USE
Stiftung Hochschulmedizin Dresden
IBAN DE27 8505 0300 0221 0457 40
BIC OSDDDE81XXX Ostsächsische Sparkasse Dresden



Universitätsklinikum
Carl Gustav Carus
DIE DRESDNER.



28. Februar 2026

Tag der Seltenen Erkrankungen

Veranstaltung des
UniversitätsCentrums für Seltene
Erkrankungen



UniversitätsCentrum
für Seltene
Erkrankungen

© 2026 Universal Pictures International Germany

Herzliche Einladung

Programm am 28.Februar 2026

Referent:innen

Liebe Patient:innen, liebe Angehörige, liebe Kolleg:innen,

das UniversitätsCentrum für Seltene Erkrankungen (USE) am Universitätsklinikum Dresden setzt sich seit über einem Jahrzehnt mit großem Engagement dafür ein, die Versorgung und Unterstützung von Menschen mit seltenen Erkrankungen zu verbessern. Mit über 6.000 verschiedenen seltenen Erkrankungen, die jeweils einen ganz besonderen Einfluss auf das Leben der Betroffenen und ihrer Familien haben, stehen wir gemeinsam vor großen Herausforderungen.

Da Austausch und Vernetzung auf dem Gebiet der Seltenen Erkrankungen so wichtig ist, wollen wir in **gleich zwei Podiumsdiskussionen** den Fokus darauf legen. Expert:innen aus verschiedenen Bereichen rund um das Thema Seltene Erkrankungen werden über Herausforderungen und Chancen im Umgang mit seltenen Erkrankungen berichten.

Begleitend dazu beleuchtet der Film „**Drei Schritte zu Dir**“ das Leben mit Mukoviszidose. Seltene Erkrankungen wie diese tangieren nicht nur die Betroffenen selbst, sondern auch ihre Familien, Freunde und Lebenspartner. Gemeinsam möchten wir diese und weitere persönliche Geschichten am **28. Februar 2026** teilen und darüber ins Gespräch kommen.

Wir freuen uns sehr darauf, Sie bei uns an der Klinik und Poliklinik für Kinder- und Jugendmedizin begrüßen zu dürfen, um gemeinsam einen inspirierenden Film zu sehen, anregende Gespräche zu führen und diesen besonderen Tag mit Ihnen zu teilen.

Wir laden Sie herzlich dazu ein!

Ihr Prof. Dr. Reinhard Berner
& das Team des USE Dresden



ab 10.00 Uhr	Veranstaltungsbeginn
10.30 Uhr	Grußwort Prof. Dr. med. Reinhard Berner
10.40 Uhr	Erster Filmteil
11.40 Uhr	Podiumsdiskussion
12.30 Uhr	Gemeinsamer Austausch und Imbiss
13.30 Uhr	Zweiter Filmteil
14.30 Uhr	Podiumsdiskussion
10.00 Uhr bis 15.30 Uhr	Präsentation der Sponsoren Vereine und Selbsthilfegruppen im Foyer

Filmdrama „Drei Schritte zu Dir“
USA 2019 | 116 min. | Empfehlung ab 12 Jahren | Eintritt frei

Stella (Haley Lou Richardson) verbringt wegen ihrer Mukoviszidose viel Zeit im Krankenhaus, wo sie ihren Mit-Patienten Will (Cole Sprouse) kennenlernt. Zwischen den beiden wächst trotz des vorgeschrivenen Sicherheitsabstands von drei Schritten eine tiefe Bindung. Während Stella diszipliniert mit ihrer Krankheit umgeht, stellt Wills rebellische Haltung die Beziehung vor Herausforderungen.

Prof. Dr. med. Reinhard Berner
Sprecher des UniversitätsCentrums für Seltene Erkrankungen
Klinik und Poliklinik für Kinder- und Jugendmedizin*

Prof. Dr. med. Catharina Schütz
Leiterin UniversitätsCentrum Chronische Immundefizienzen
Dresden*

Dr. med. Jutta Hammermann
Leiterin Universitäts MucoviszidoseCentrum*

Dipl.-Psych. Franziska Seidel
Psychologische Psychotherapeutin
Klinik und Poliklinik für Kinder- und Jugendmedizin*

Dr. med. Ingo Alexander Grawe
Facharzt am UniversitätsCentrum für Gesundes Altern*

Patientin mit Osteogenesis imperfecta - angefragt

Lilly Hiebenthal
Betroffene angeborener Immundefekt

Susanne Schneider
Mutter eines betroffenen Kindes mit sehr seltener Autoimmunerkrankung

Silko Hoffmann
Vorsitzender des Herzenswünsche Oberlausitz e.V.

Mukoviszidose Selbsthilfe Dresden e.V. – angefragt

Jörg Singer
Geschäftsführer pro:med Service GmbH

Thomas Lopau
Radiomoderator, MDR Sachsen