



Veranstaltung

Thementag Seltene Erkrankungen

Fortbildung des BCSE am 25.02.2026

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

seltene Erkrankungen sind häufig! Anlässlich des **Rare Disease Day 2026** lädt Sie das Berliner Centrum für Seltene Erkrankungen herzlich zu einer virtuellen Fortbildung ein.

Mit unserem Programm richten wir uns explizit auch an **niedergelassene Kolleg:innen**. Unser Ziel ist es, Sie für Seltene Erkrankungen zu sensibilisieren und gemeinsam die ambulante Versorgung dieser herausfordernden Patient:innengruppe weiter zu verbessern. In sechs spannenden Kurzvorträgen geben wir und einige unserer Kooperationspartner:innen Einblicke in die Versorgung von Kindern und Erwachsenen mit Seltenen Erkrankungen.

Termin: 25.02.2026, 14:00 – 16:00 Uhr

Ort: Virtueller Konferenzraum (Link umseitig / via QR-Code)

CME-Punkte: Die Akkreditierung wurde bei der Ärztekammer Berlin beantragt.

Teilnahmegebühr: Kostenfrei

Wir freuen uns auf Ihr zahlreiches Zuschalten!

Mit herzlichen Grüßen

Prof. Dr. Peter Kühnen,

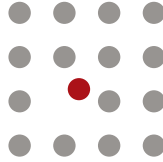
Prof. Dr. Knut Mai,

Prof. Dr. Malte Spielmann

Leitung Berliner Centrum für Seltenen Erkrankungen

Agenda

Was nun? Der Weg zu einer Diagnose bei Seltenen Erkrankungen	14:00 – 14:20
Prof. Dr. Peter Kühnen, Prof. Dr. Knut Mai, Prof. Dr. Malte Spielmann Leitung BCSE	
Seltene Ursachen von Bronchiektasenerkrankungen	14:20 – 14:40
Dr. med. Jobst Römel Leitung Ambulanz für seltene Lungenerkrankungen	
Seltene hereditäre Neuropathien	14:40 – 15:00
PD Dr. med. Katrin Hahn Oberärztin Neurologie	
Seltene Erkrankungen – der kindernephrologische Alltag	15:00 – 15:20
PD Dr. med. Julia Thumfart Leitung pädiatrische Nephrologie	
Lebensgefährliche Pleuropneumonie bei einem Säugling mit IL1-Rezeptordefekt	15:20 – 15:40
Prof. Dr. med. Horst von Bernuth Leitung pädiatrische Immunologie	
Selten, aber nicht allein – Beratung und Netzwerke für Ihre Patient:innen	15:50 – 16:00
Nicole Heider, M.Sc. Betroffenen- und Angehörigenberatung ACHSE e.V.	



Berliner Centrum
für **Seltene** Erkrankungen



European
Reference
Network



Zertifiziertes Zentrum
für Seltene Erkrankungen



achse
Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen



<https://webconf.vc.dfn.de/rir2d4n1r7v8/>