

ANMELDUNG UND INFORMATIONEN

- ▶ Eine Anmeldung ist erforderlich.
- ▶ Bitte melden Sie sich spätestens bis zum **17. August 2024** verbindlich an unter: www.breath-hannover.de/AnmeldungAAT.
- ▶ Bitte nutzen Sie das Bemerkungsfeld für die Anmeldung Ihrer Begleitperson.
- ▶ Bitte geben Sie bei der Anmeldung an, ob Sie sauerstoffpflichtig sind.

**DIE
TEILNAHME
IST
KOSTENFREI.**

Wir danken den folgenden Unternehmen für ihre freundliche Unterstützung:

Mit je 3.000 €



GRIFOLS

CSL Behring

Sauerstoff-Versorgung



ORGANISATION UND KONTAKT

Frau Inga Kwapniewska

BREATH –

Biomedical Research in Endstage And Obstructive Lung

Disease Hannover

Standort des Deutschen Zentrums für Lungenforschung (DZL)

Medizinische Hochschule Hannover

Carl-Neuberg-Str. 1

30625 Hannover

breath@mh-hannover.de

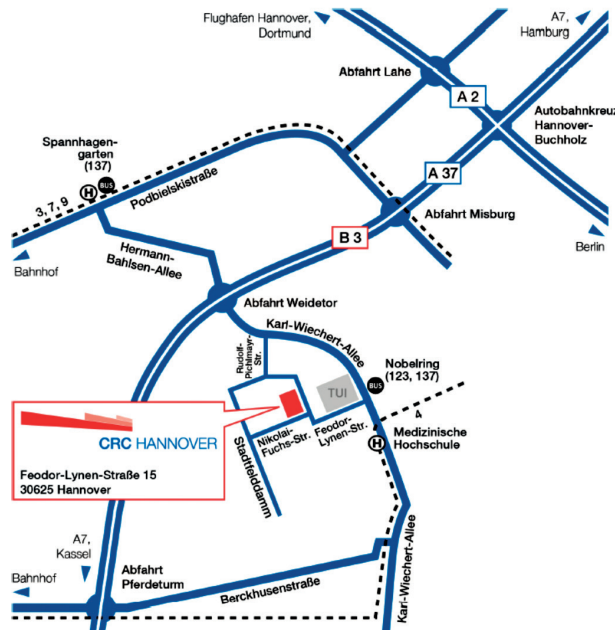
www.breath-hannover.de



Veranstaltungsort

Clinical Research Center HANNOVER

Feodor-Lynen-Str. 15, 30625 Hannover



2. MHH – Patientenseminar

ALPHA-1- ANTITRYPSIN- MANGEL

Samstag, 24. August 2024
10:00 – 14:00 Uhr

mit der Diagnose eines Alpha-1-Antitrypsin-Mangels (AATM) sind Sie nicht allein; in Deutschland sind ca. 20.000 Menschen von einem schweren Mangel betroffen. Leider kennt nur ein Bruchteil von ihnen seine Diagnose. Doch wir tun gemeinsam alles dafür, dass sich das ändert.

Mit Zuversicht berichten wir gerne darüber, dass in den Arztpraxen und Krankenhäusern bei PatientInnen, die wegen Lungen- oder Leberproblemen ärztlichen Rat suchen, verstärkt auf AATM getestet wird und die ÄrztInnen für dieses komplexe Krankheitsbild sensibilisierter sind.

An die Medizinische Hochschule Hannover wenden sich viele Alpha-1-PatientInnen, um z.B. mit neuesten Therapieoptionen versorgt zu werden. Auch bei der Patientenorganisation Alpha1 Deutschland e.V. finden viele Erkrankte und ihre Angehörige Hilfe und Rat.

Was liegt da näher, als einmal mehr nach einer langen Pause, gemeinsam einen Tag für Alpha-1-Patienten in Hannover zu gestalten. Wir freuen uns, Ihnen ein interessantes Programm zu präsentieren und hoffen auf einen regen Austausch. Erfahren Sie, was es Spannendes und Informatives in der Alpha-1-Welt gibt, und lernen Sie andere PatientInnen kennen.

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme!

Ihre
Prof. Dr. Sabina Janciauskiene
Klinik für Pneumologie und Infektiologie, MHH /
wissenschaftliche Leiterin der Veranstaltung
und
Marion Wilkens
1. Vorsitzende des Alpha1 Deutschland e. V.

- ab
10.00 Uhr Eintreffen der Gäste
- 10.15 Uhr **Begrüßung**
Prof. Dr. Sabina Janciauskiene und
Marion Wilkens
- 10.25 Uhr **Bronchiectasen bei AATM**
Dr. Isabell Pink
Klinik für Pneumologie und Infektiologie, MHH
- 10.50 Uhr **Leben mit der Erkrankung**
Marion Wilkens, Alpha1 Deutschland e.V.
- 11.05 Uhr **Infektionen und Impfen bei AATM**
Dr. Christopher Alexander Hinze
Klinik für Pneumologie und Infektiologie, MHH
-
- 11.30 Uhr **Imbiss**
Möglichkeit für Gespräche mit den Experten
und Industrieausstellung
-
- 12.15 Uhr **Lungentransplantation bei AATM**
Dr. Mark Greer
Klinik für Pneumologie und Infektiologie, MHH
- 12.40 Uhr **Substitution – ja oder nein?
– mit Fallbeispielen**
Prof. Dr. Sabina Janciauskiene
Klinik für Pneumologie und Infektiologie, MHH
- 13.05 Uhr **AATM aus der Sicht des Hepatologen
– neue Therapiemöglichkeiten**
PD Dr. Katja Deterding
Klinik für Gastroenterologie, Hepatologie,
Infektiologie und Endokrinologie, MHH
- 13.30 Uhr **Fragerunde**
Alle Experten
- 14.00 Uhr **Ausklang und Ende der Veranstaltung**



Das Forschungsnetzwerk **BREATH** (Biomedical Research in Endstage And Obstructive Lung Disease Hannover) ist einer der fünf Standorte des Deutschen Zentrums für Lungenforschung (DZL). Ziel des DZL ist es, zügig neue Optionen in Diagnose, Therapie und Prävention von Lungenerkrankungen zu entwickeln.

www.breath-hannover.de

↳ LUNGEN INFORMATIONSDIENST

Der **Lungeninformationsdienst (LID)**, der am Helmholtz Zentrum in München aufgebaut und vom DZL gefördert wird, ist Kooperationspartner unseres Patientenseminars. Er bietet aktuelle, wissenschaftlich geprüfte Information aus Lungenforschung und Medizin in verständlich aufbereiteter Form für PatientInnen, Angehörige sowie die interessierte Öffentlichkeit.

www.lungeninformationsdienst.de



Der Verein **Alpha1 Deutschland** ist eine national und international tätige, gemeinnützige Patientenorganisation mit über 1.000 Mitgliedern, deren Ziele es sind, die PatientInnen mit ihren Angehörigen in ihrem Alltag zu unterstützen, über ihre Erkrankung zu informieren und den Alpha-1-Antitrypsin-Mangel stärker ins Bewusstsein von ÄrztInnen und ForscherInnen sowie in den Fokus der Öffentlichkeit zu bringen.

Die Patientenorganisation besteht seit 2001 und organisiert regelmäßig Infotage für Erwachsene und Kinder, zu denen gezielt ReferentInnen eingeladen werden, die sich intensiv mit dem Alpha-1-Antitrypsin-Mangel beschäftigen.

www.alpha1-deutschland.org