

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert
*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
Zentrum für Seltene Erkrankungen Aachen (ZSEA) der Uniklinik RWTH Aachen Pauwelsstr. 30 52074 Aachen http://www.ukaachen.de/kliniken-institute/zentrum-fuer-seltene-erkrankungen-aachen-zsea/das-zentrum.html	Behandlungs- und Forschungszentren für <ul style="list-style-type: none"> • seltene neurologische Erkrankungen • seltene hämatologische Erkrankungen • seltene Lebererkrankungen und gastrointestinale Erkrankungen • Gesichts- und Skelettfehlbildungen • seltene Nieren-Erkrankungen des Erwachsenen • seltene entzündlich vermittelte Erkrankungen des Kindes- und Jugendalters • Retinopathien und Retinopathiesyndrome • für syndromale Erkrankungen und kindliche Atemregulationsstörungen • Calciphylaxie Forschungszentrum für arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathien und Keratinopathien (keine Patientenversorgung)	Dr. rer. nat. Christopher Schippers Koordinierender Geschäftsführer cschippers@ukaachen.de	+ Univ.-Prof. Dr. Ingo Kurth, Direktor des Instituts für Humangenetik (stv. ZSEA-Vorstandssprecher), Aachen
Berliner Centrum für Seltene Erkrankungen an der Charité Augustenburger Platz 1 (Mittelallee 8) 13353 Berlin https://bcse.charite.de/metast/impressum/	Erkrankungen - Kinder: Augen, Bewegungsapparat, Blut/Krebserkrankungen, Gene/Chromosomen, Haut, Herz, Hören, Hormone, Lunge/Immunsystem, Magen-Darmtrakt, Nieren/Harnwege, Stoffwechsel, Psyche, Gehirn/Nerven; Erkrankungen - Erwachsene: Augen, Gene/Chromosomen, Haut, Magen-Darmtrakt	Prof. Grütters Ärztliche Koordination bcse@charite.de	+
Centrum für Seltene Erkrankungen Ruhr (CeSER) Alexandrinenstr. 5 44791 Bochum http://www.ceser.de/	Angeborene Stoffwechselerkrankungen/Metabolik, Neuropädiatrie, Pädiatrische Allergologie/ Immunologie/Infektiologie, Pädiatrische Gastroenterologie, Pädiatrische Kardiologie, Pädiatrische Pneumologie, Pädiatrische Rheumatologie, Kinderchirurgie, Humangenetik, Innere Medizin/Endokrinologie, Innere Medizin/ Pneumologie, Kardiovaskuläre Erkrankungen, Neurochirurgie, Neurologie, Neuromuskuläre Erkrankungen, Neurologie, Neuroonkologie, Psychiatrie, Psychosomatik, Urologie, Zahnärztliche Chirurgie und Oralmedizin	Dr. med. Nesrin Karabul Medical Lead n.karabul@klinikum-bochum.de	(+) Prof. Dr. med. Jörg T. Epplen, Humangenetik (Lenkungsgruppe CeSER), RUB, Bochum
ZSEB - Zentrum für seltene Erkrankungen Bonn Sigmund-Freud-Str. 25 53105 Bonn http://zseb.uni-bonn.de/home/	Seltene neurologische Bewegungsstörungen, Muskelerkrankungen und Epilepsien, Seltene Erkrankungen des Gerinnungssystems, Erbliche Tumorerkrankungen, Seltene hämatologische und onkologische Erkrankungen, Seltene Augenerkrankungen, Konnatale und perinatale Virusinfektionen, Konnatale Fehlbildungen, Seltene Lungenerkrankungen, angeborene seltene Hypotrichosen, Seltene Leber- und Nierenerkrankungen im Kindersalter, Seltene rheumatische Erkrankungen, Lysosomale Leukodystrophien, Hereditäres Angioödem Typ III Interdisziplinäre Kompetenzzentrum für Patienten ohne Diagnose (InterPoD)	Dr. rer. nat. Christiane Stieber Koordination ZSEB/InterPoD cstieber@uni-bonn.de	(+) Prof. Dr. med. Markus Nöthen, Institut für Humangenetik (stellvertretender Sprecher), Bonn
UniversitätsCentrum für Seltene Erkrankungen (USE) des Universitätsklinikums Dresden Fetscherstraße 74 01307 Dresden https://www.uniklinikum-dresden.de/de/das-klinikum/universitaetscentren/use	Immunologie-Autoinflammation-Autoimmunität-Infektion, Neurologie-Psychiatrie, Endokrinologie-Stoffwechsel, Hämatologie-Onkologie	M. Sc. Tanita Noack USE-Koordinatorin use-info@uniklinikum-dresden.de	+

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert
*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
Zentrum für Seltene Erkrankungen (ZSE) am Universitätsklinikum Düsseldorf Moorenstraße 5 40225 Düsseldorf http://www.uniklinik-duesseldorf.de/unternehmen/zentrum/zentrum-fuer-seltene-erkrankungen/	Angeborene pädiatrische Stoffwechselstörungen, angeborene Immundefekterkrankungen und Tumorsuszeptibilität im Kindesalter, kraniofaziale Anomalien, seltene genitale Fehlbildungen und Tumore, seltene Augenerkrankungen, seltene Genodermatosen, angeborene Stoffwechselerkrankungen im Erwachsenenalter, angeborene Lebererkrankungen, seltene Erkrankungen des Bewegungsapparats, seltene rheumatologische Erkrankungen	PD Dr. med. Silke Redler Ärztliche Koordinatorin des Zentrums zse@med.uni-duesseldorf.de	(+) Prof. Dr. med. Dagmar Wiczorek Institut für Humangenetik, Düsseldorf
Zentrum für Seltene Erkrankungen Erlangen (ZSEER)	Seltene Bewegungsstörungen, Seltene Neuromuskuläre Erkrankungen, Cystische Fibrose, Seltene Epilepsien, Entwicklungsstörungen	Prof. B. Winner Beate.winner@fau.de	+
Essener Zentrums für Seltene Erkrankungen, EZSE Hufelandstr. 55 45147 Essen http://www.ezse.de/	Kinder- und Jugendliche: Atemwegs- und Lungenerkrankungen, Augenkrankheiten, Blutkrankheiten, Extreme Frühgeburtlichkeit, Geistige Behinderung/Entwicklungsstörungen, Herzerkrankungen, Hormon- und Stoffwechselerkrankungen, Imprintingerkrankungen, Innenohrerkrankungen, Kindliche Knochenkrankungen, Kollagenosen, Kraniofaziale Erkrankungen, Magen-Darm-Trakt- und Lebererkrankungen, Neuropädiatrische Erkrankungen, Nierenerkrankungen bei Kindern, Retinoblastom, Rheumatologische Erkrankungen, Syndromale Krankheitsbilder, Tumorerkrankungen bei Kindern, Erwachsene: Angeborene Erkrankungen der Aorta, Atemwegs- und Lungenerkrankungen, Herzerkrankungen, Innenohrerkrankungen, Morbus Osler, Neurologische Erkrankungen, Hormon- und Stoffwechselerkrankungen endokrine Tumoren, Tuberöse Sklerose, Urologische Erkrankungen,	Charlotte Decker Ärztliche Lotsin EZSE@uk-essen.de	(+) Prof. Dr. Bernhard Horsthemke, Institut für Humangenetik (stellvertretender Sprecher), Essen
Frankfurter Referenzzentrums für Seltene Erkrankungen Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt www.frzse.de	Anästhesiologie, Intensivmedizin, Schmerztherapie Schmerzambulanz; Angiologie / Hämostaseologie Angiologische Ambulanz (Innere Medizin); Interdisziplinäres Kompetenzzentrum für Hereditäres Angioödem (HAE); Pädiatrische Ambulanz für angeborene und erworbene Gerinnungsstörungen und Immundefekte /Comprehensive Care Centre (CCC) for Thrombosis, Haemostasis, and Immunodeficiencies, Haemophilia Centre (CCC); Augenheilkunde; Chirurgie; Endokrinologie/Diabetologie; Gastroenterologie; Immunologie; Infektiologie; Intensivmedizin; Mikrobiologie; Nephrologie; Neurologie; Nuklearmedizin; Pneumologie; Psychische Störungen; Radiologie; Rheumatologie; Stoffwechselerkrankungen; Zahnmedizin	Prof. Dr. Thomas O. F. Wagner (Leiter) t.wagner@em.uni-frankfurt.de	-
Freiburg Zentrum für Seltene Erkrankungen Hugstetter Straße 55 79106 Freiburg https://www.uniklinik-freiburg.de/fzse.html	Hauterkrankungen, Erkrankungen der Muskulatur, Erkrankungen des Skelettsystems, Nierenerkrankungen, Lungenerkrankungen, Erkrankungen der Augen, Erkrankungen des Bindegewebes, Knochenmarkserkrankungen, Erkrankungen der Gefäße, chronische Immundefekte, Multiorgansyndrome, Entzündungszentrum	Benjamin Waschow (Leiter Unternehmenskommunikation / Pressesprecher) benjamin.waschow@uniklinik-freiburg.de	(+) Prof. Judith Fischer, Institut für Humangenetik, Freiburg
Zentrum für seltene Erkrankungen Göttingen (ZSEG) Robert-Koch-Str. 40 37075 Göttingen zzeg@med.uni-goettingen.de	seltene neurologische und psychiatrische Erkrankungen, seltene kinderneurologische Erkrankungen, seltene entzündliche und entmarkende ZNS-Erkrankungen, ungeklärte, angeborene Syndrome, Erkrankungen mit beschleunigter Alterung, seltene Herz- und Kreislauferkrankungen, seltene Nierenerkrankungen, seltene Hauterkrankungen, seltene Tumorerkrankungen, seltene Stoffwechselerkrankungen	Frau Prof. Dr. J. Gärtner, Vorstandsvorsitzende des ZSEG	+ Prof. B. Wollnik, stellvertr. Vorstandsvorsitzender des ZSEG, Göttingen

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert
*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
Mitteldeutsches Kompetenznetz Seltene Erkrankungen MKSE c/o Institut für Humangenetik Magdeburger Straße 2 06112 Halle (Saale) www.mkse.ovgu.de	Fachzentren <ul style="list-style-type: none"> o Zentrum für angeborene Stoffwechselerkrankungen und Neugeborenen-Screening Sachsen-Anhalt o Zentrum für Congenitalen Hyperinsulinismus o Zentrum für Cornea-Dystrophie o Zentrum für distale Myopathien o Zentrum für Fehlbildungen von Bauchwand und Gastrointestinaltrakt o Zentrum für Fehlbildungen des Urogenitaltraktes (CAKUT) und der Geschlechtsdifferenzierung o Zentrum für Fehlbildungen des Körpers und der Hand o Zentrum für Fetalchirurgie o Zentrum für gastrointestinale Tumore o Zentrum für Gefäßmalformation AVM o Zentrum für hereditäres Angioödem, hereditäre Hydradenitis suppurativa, Adamantiades-Behçet-Syndrom o Zentrum für Hereditäre Lipodystrophien und Lamino-pathien o Zentrum für Kanalopathien o Zentrum für Mitochondriopathien o Zentrum für Myasthenien o Zentrum für RASopathien o Zentrum für Spalterkrankungen o Zentrum für Wachstumsstörungen und angeborene Skelettsystemerkrankungen o Kinderglaukomzentrum o Fehlbildungsmonitoring Sachsen-Anhalt: o Klinische Studien bei seltenen Erkrankungen in der Pädiatrie <ul style="list-style-type: none"> • XOMA-Phase II-Studie • Ultragenyx-Studie XLR • Biomarin-Phase III-Studie Achondroplasie • IIT • GPOH-MET Registerstudie o Zentrum für klinische Studien Dessau (ZKSD) <ul style="list-style-type: none"> • Orale Aphthen bei Morbus Adamantiades-Behçet Phase III multizentrisch Apremilast (CC-10004) 	Katharina Schubert sesa@med.ovgu.de	+ Prof. Dr. K. Hoffmann Institut für Humangenetik Universitätsklinikum Halle (Saale)
Martin Zeitz Centrum für Seltene Erkrankungen Martinstraße 52 20251 Hamburg www.uke.de/martin-zeitz-cse	Diagnostik unklarer Entwicklungsstörungen im Kindesalter, Diagnostik unklarer komplexer Erkrankungsbilder im Erwachsenenalter, Lysosomale Speicherkrankheiten, Angeborene Stoffwechselerkrankungen, Zerebrale Vaskulitiden, Marfan-Syndrom und genetisch bedingte thorakale Aorten-Syndrome, Hämophilie, Neurofibromatose, Genetisch und immunvermittelte Glomerulopathien, Pulmonal-Arterielle Hypertonie, Autoimmune Lebererkrankungen, Achalasie und andere funktionelle Ösophaguserkrankungen, Maligne Keimzelltumore des Mannes, Interdisziplinäres Transgender Versorgungszentrum	Dr. med Christina Weiler-Normann (Ärztliche Lotsin). martin-zeitz-cse@uke.de	(+) Dr. Maja Hempel, Institut für Humangenetik, Hamburg
Zentrum für Seltene Erkrankungen Hannover Medizinische Hochschule Hannover Carl-Neuberg-Straße 1 30625 Hannover https://www.mh-hannover.de/zse.html	Angeborene Nierenerkrankungen, Blasenbildende Autoimmunerkrankungen der Haut, Blutbildungsstörungen, Deutsches Hörzentrum Hannover, Erbliche Tumorerkrankungen, Erkrankungen des autonomen Nervensystems, Fanconi-Anämie, Jeffrey-Modell-Zentrum für angeborene Immundefekte, Metabolische Erkrankungen, Mukoviszidose, Muskelzentrum, Ösophagusatresie, Pulmonale Hypertonie im Kindesalter, Seelische Gesundheit bei seltenen syndromalen Erkrankungen, Seltene Arrhythmiesyndrome und Kardiomyopathien, Seltene entzündliche Systemerkrankungen mit Nierenbeteiligung, Seltene Tumore, Sport bei seltenen Erkrankungen, Syndromologie und Dsymorphologie, Tuberöse Sklerose	Dr. med. Astrid Spangenberg Ärztliche Lotsin (Neurologie) zse@mh-hannover.de	+

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert
*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
Zentrum für Seltene Erkrankungen Heidelberg Marsilius-Arkaden, Turm West Im Neuenheimer Feld 130.3 69120 Heidelberg https://www.klinikum.uni-heidelberg.de/Zentrum-fuer-Seltene-Erkrankungen.119129.0.html	Amyloidose, Blutkrankheiten, Echinokokkose, Endokrinopathien, Herzerkrankungen, Cranio-Orofaziale Erkrankungen, Lungenerkrankungen, Mukoviszidose, Nierenerkrankungen, Orthopädische Erkrankungen, Rheumatische Erkrankungen, Stoffwechselerkrankungen, Syndromale Entwicklungsstörungen, Tumorerkrankungen	Dr. Pamela Okun Koordinatorin Seltene.Erkrankungen@med.uni-heidelberg.de	+
Zentrum für Seltene Erkrankungen Jena Am Klinikum 1, 07743 Jena http://www.zse.uniklinikum-jena.de/	Morbus Fabry-Zentrum, Stoffwechselambulanz Ambulanz für neuromuskuläre und Motoneuron-Erkrankungen / ALS	Sprecher: Prof. Dr. Ulrich Brandl, Abteilung für Neuropädiatrie, Universitätsklinikum Jena und Prof. Dr. Christian Hübner, Institut für Humangenetik kooperationsmanagement@med.uni-jena.de	+
Zentrum für Seltene Erkrankungen (ZSEK) Köln Klinik und Poliklinik für Kinder- und Jugendmedizin Kerpener Str. 62, 50937 Köln https://www.uk-koeln.de/patienten-besucher/zentrum-fuer-seltene-erkrankungen/	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Zentrum für Seltene Skeletterkrankungen im Kindes- und Jugendalter <input type="checkbox"/> Zentrum für Seltene und erbliche Nierenerkrankungen bei Kindern und Erwachsenen <input type="checkbox"/> Zentrum für Dystone Bewegungsstörungen im Kindes- und Jugendalter <input type="checkbox"/> Zentrum für Seltene Augenerkrankungen <input type="checkbox"/> Zentrum für Ungeklärte Syndromale Erkrankungen des Kindesalters <input type="checkbox"/> Zentrum für Seltene Angeborene Lungenerkrankungen 	Zentrumsleitung: Univ.-Prof. Dr. rer. nat. Brunhilde Wirth, Direktorin des Instituts für Humangenetik Univ.-Prof. Dr. Thomas Benzing, Direktor der Klinik II für Innere Medizin, Nephrologie, Rheumatologie, Diabetologie und Allgemeine Innere Medizin Koordinatorin: Dipl.- Betriebsw. (VWA) Daniela Rehburg Telefon +49 221 478-97684 Telefax +49 221 478-1460221 E-Mail zsek@uk-koeln.de Zentrumsleiter: Prof. Jörg Dötsch, Direktor der Klinik und Poliklinik für Kinder- und Jugendmedizin	+ Zentrumsleitung: Univ.-Prof. Dr. rer. nat. Brunhilde Wirth, Direktorin des Instituts für Humangenetik, Köln
Universitäres Zentrum für Seltene Erkrankungen Leipzig Liebigstraße 19, Haus C 04103 Leipzig http://www.uniklinikum-leipzig.de/r-universitaeres-zentrum-fuer-seltene-erkrankungen-a-7597.html	Kinder- und Jugendmedizin, Kinderzahnheilkunde, Kinderradiologie, Pädiatrische Onkologie, Hämatologie und Hämostaseologie, Hämatologie und Internistische Onkologie, Neonatologie, Hals-, Nasen-, Ohrenheilkunde, Rheumatologie, Hepatologie, Diagnostische und Interventionelle Radiologie, Nuklearmedizin, Laboratoriumsmedizin, Klinische Chemie und Molekulare Diagnostik, Pathologie, Humangenetik, Psychosomatische Medizin und Psychotherapie, Endokrinologie und Nephrologie, Anästhesiologie und Intensivtherapie, Orthopädie, Unfallchirurgie, Plastische Chirurgie, Neurologie, Tagesklinik für kognitive Neurologie, Viszeral-, Transplantations-, Thorax- und Gefäßchirurgie, Virologie, Augenheilkunde, Max-Planck-Institut für Kognitions- und Neurowissenschaften	Pia Skerka Sekretärin pia.skerka@medizin.uni-leipzig.de	+
Lübecker Zentrum für seltene Erkrankungen Marie-Curie-Str., CBBM, 2. Stock, Raum 7 23562 Lübeck http://www.uksh.de/zse-luebeck/	Neurogenetik, Psychiatrie und Psychotherapie und Neurologie, Kinder- und Jugendmedizin / Hormonzentrum für Kinder und Jugendliche, Zentrum für bullöse Autoimmundermatosen; Klinik für Dermatologie, Allergologie und Venerologie, Institut für Humangenetik, Institut für Sozialmedizin und Epidemiologie	Sinem Tunc (Neurologie) Ärztelotsin sinem.tunc@neuro.uni-luebeck.de	+

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert
*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
Mitteldeutsches Kompetenznetz für Seltene Erkrankungen Leipziger Straße 44 39120 Magdeburg http://www.mkse.ovgu.de/	Achondroplasie, Adrenogenitales Syndrom (AGS), Adrenoleukodystrophie (ALD), Alport-Syndrom, Angeborene Hypothyreose, Angeborenes Glaukom, Bartter-Syndrom, Beckwith-Wiedemann-S., Chorionkarzinom und gestationsbedingte Trophoblasterkrankungen, Congenitaler Hyperinsulinismus (CHI), Congenitales Glaukom, Cushing-Syndrom und M. Cushing, Diastrophische Dysplasie, Feto-fetales Transfusionssyndrom, Gastroschisis / Laparoschisis, Geschlechtsentwicklung, Störungen der Differenzierung (DSD), Gitelman-Syndrom, Hämolytisch urämische Syndrome, Von Hippel-Lindau-Syndrom, Genetisch bedingte Hörstörungen, Hypochondroplasie, Hypoplastisches Linksherz-Syndrom, Inselzelltumoren des Pankreas, Kanalopathien, Kraniopharyngeom, Lysosomale Speichererkrankungen, Leri-Weill-Dyschondrosteose, Mammakarzinom beim Mann, Marfan Syndrom, MCAD, Abbaufekt der mittelkettigen Fettsäuren, MEN Typ 1 und 2, Nephronophthisis, Nierenzellkarzinom, Noonan-Syndrom, Obstruktive Uropathie (LUTO) mit Anhydramnion, Osteogenesis imperfecta (O.i.), Paragangliome, Phakomatosen, Phäochromozytom, Phosphatdiabetes, PPROM mit Anhydramnion im 2. Trimenon, Prader-Willi-Syndrom, Pseudohypoparathyreoidismus, Sakrokokzygeales Teratom (1:40 000), Schilddrüsenhormonresistenz, Seltene Diabetesformen (z.B. MODY), Seltene Knochenstoffwechselerkrankungen (z.B. M. Paget), Silver-Russell-Syndrom (SRS), Skelettdysplasien, Smith-Lemli-Opitz-Syndrom (SLO), Spondyloepiphysäre Dysplasie, TRAP-Sequenz (twin reversed arterial perfusion), Tubuläre Azidose, Tubulopathien, Ullrich-Turner-S. (UTS), Wachstumshormonmangel, Zwerchfellhernien mit Lebervorfall, Zystennieren	1. Dr. Katja Ziegenhorn 2. Dr. Katharina Schubert sesa@med.ovgu.de	-
Zentrum für seltene Erkrankungen des Nervensystems (ZSEN) Mainz Langenbeckstraße 1, Geb. 601 55131 Mainz http://www.unimedizin-mainz.de/zsen/startseite/willkommen.html	Forschungs- und Behandlungszentrum für seltene Erkrankungen des Nervensystems (Psychatrie und Psychotherapie (auch für Kinder und Jugendliche), Neurologie, Kommunikationsstörungen, Neuropädiatrie, Humangenetik, Augenklinik)	Univ.-Prof. Dr. Michael Beck Koordinator zsen@unimedizin-mainz.de	+
Zentrum für Seltene Erkrankungen (ZSE) Theodor-Kutzer-Ufer 1-3 68167 Mannheim http://w3.umm.de/5109.0.html?PHPSESSID=igh79o1n463qgo5ngnvh1np8fdh9usqn	Frauenklinik, Neurologische Klinik, Medizinische Klinik, Kinderchirurgische Klinik, Hals-, Nasen-, Ohrenheil Klinik)	zse-mannheim@umm.de	-
Zentrum für unerkannte und seltene Erkrankungen Universitätsklinikum Gießen – Marburg Baldingerstraße 1 35043 Marburg http://www.ukgm.de/ugm_2/deu/mr_zuk/27241.html	Kardiologie - Endokrinologie - Intensiv.Med., Pulmologie, Hämatologie, Neurologie, Gastroenterologie, Psychosomatik, Nephrologie, Kardiologie, Allgemeinmedizin, Radiologie	Sabine Battenfeld Sekretärin zuse@uk-gm.de	-

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert
*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
Care for Rare Center im Dr. von Haunerschen Kinderspital Lindwurmstraße 4 80337 München http://www.klinikum.uni-muenchen.de/Kinderklinik-und-Kinderpoliklinik-im-Dr-von-Haunerschen-Kinderspital/de/zentren/Care_for_Rare-Center_CRCHauner_/index.html	Kinder und Jugendliche mit seltenen Erkrankungen; Behandlungsteam besteht aus Ärzten aller pädiatrischer Subdisziplinen, Krankenpflegern und Psychologen	Dr. med. Fabienne Lara Faber Ärztliche Koordination crchauner@med.uni-muenchen.de	-
Münchener Zentrum für seltene Erkrankungen Lindwurmstraße 4 80337 München http://www.klinikum.uni-muenchen.de/Muenchener-Zentrum-fuer-Seltene-Erkrankungen/de/index.html	Seltene und genetische Hautkrankheiten, Seltene immunologische und autoinflammatorische Erkrankungen, Neuromuskuläre Erkrankungen, Herzgenetik, familiäre Arrhythmiesyndrome und plötzlicher Herztod, seltene Erkrankungen bei Kindern und Jugendlichen	m-zse@med.uni-muenchen.de	+ Herr Prof. Dr. Thomas Meitinger, Institut für Humangenetik (Mitglied des Leitungsgremium (TUM)); sowie Dr. von Haunersches Kinderspital, München
Centrum für seltene Erkrankungen Albert-Schweitzer-Campus 1, Gebäude: A1 (ehm. Albert-Schweitzer-Straße 33) 48149 Münster http://klinikum.uni-muenster.de/index.php?id=8310	CSE Münster, Kinder- und Jugendmedizin: Pädiatrische Endokrinologie und Diabetologie, Pädiatrische Gastroenterologie, Neuropädiatrie, Pädiatrische Nephrologie, Pädiatrische Pneumologie, Psychosomatik, Pädiatrische Stoffwechselmedizin, Pädiatrische Rheumatologie und Immunologie, Pädiatrische Hämatologie und Onkologie, Pädiatrische Kardiologie, CSE Münster, Institut für Humangenetik: Störungen der Geschlechtsdifferenzierung, Weitere Spezialsprechstunden innerhalb des CSE Münster: seltene angeborene Hautkrankheiten, Spezialsprechstunde Mund-Kiefer-Gesichtschirurgie für kraniofaziale Anomalien, Neuromuskuläre Erkrankungen/Schlafmedizin, Skelettdysplasien, Genetik von Herzerkrankungen	Prof. Dr. Frank Rutsch Ansprechpartner info@ukmuenster.de	(+) Herr Prof. Dr. Peter Wieacker, Institut für Humangenetik, Universitätsklinikum Münster
Zentrum für Seltene Erkrankungen Universitätsklinikum Regensburg Franz-Josef-Strauß-Allee 11 93053 Regensburg http://www.uniklinikum-regensburg.de/zentren/Zentrum_fuer_Seltene_Erkrankungen/Allgemeine_Informationen/index.php	Klinik für Anästhesiologie, Lehrstuhl für Molekulare und Zelluläre Anatomie, Klinik und Poliklinik für Augenheilkunde, Klinik und Poliklinik für Dermatologie, Klinik und Poliklinik für Hals-, Nasen- und Ohren-Heilkunde, Klinik und Poliklinik für Innere Medizin I, Klinik und Poliklinik für Innere Medizin II, Klinik und Poliklinik für Innere Medizin III, Poliklinik für Kieferorthopädie, Klinik und Poliklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie, Klinik und Poliklinik für Neurologie im medbo Bezirksklinikum, Klinik und Poliklinik für Rheumatologie im Asklepios Klinikum Bad Abbach, Abteilung für Nephrologie, Zentrum für familiären Brust- und Eierstockkrebs, Interdisziplinäres Zentrum für Gefäßanomalien, Zentrum für Hirntumoren (ZHT), Zentrum für Humangenetik Regensburg, Zentrum für Plastische, Hand- und Wiederherstellungschirurgie, Zentrum für Seltene Erkrankungen im Kindesalter (SEK-KUNO)	Prof. Dr. Mark Berneburg Sprecher zser-ev@ukr.de	(+) Herr Prof. Dr. Bernhard Weber, Direktor des Institutes für Humangenetik Universität Regensburg (Beisitzer)

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert
*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
Zentrum für Seltene Erkrankungen am Universitätsklinikum des Saarlands	Allgemeine Chirurgie, Viszeral-, Gefäß- und Kinderchirurgie, Klinische Hämostaseologie und Transfusionsmedizin, Anästhesiologie, Intensivmedizin und Schmerztherapie, Neurochirurgie, Allgemeine Pädiatrie und Neonatologie, Pädiatrische Kardiologie, Pädiatrische Onkologie und Hämatologie, Innere Medizin I - Onkologie, Hämatologie, Klinische Immunologie und Rheumatologie, Innere Medizin II - Gastroenterologie, Hepatologie, Endokrinologie, Diabetologie und Ernährungsmedizin, Innere Medizin III - Kardiologie, Angiologie und internistische Intensivmedizin, Innere Medizin V - Pneumologie, Allergologie, Beatmungs- und Umweltmedizin, Augenheilkunde, Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde, Urologie und Kinderurologie, Dermatologie, Venerologie und Allergologie, Psychiatrie und Psychotherapie, Diagnostische und Interventionelle Radiologie, Strahlentherapie und Radioonkologie	Ansprechpartner: Prof. Robert Bals zse@uks.eu	-
Behandlungs- und Forschungszentrum für Seltene Erkrankungen (ZSE) Tübingen Universitätsklinikum Tübingen Calwerstraße 7 72076 Tübingen http://www.zse-tuebingen.de/	<ul style="list-style-type: none"> • Zentrum für Seltene neurologische Erkrankungen und Entwicklungsstörungen (ZSNE) • Mukoviszidose-Zentrum Tübingen-Stuttgart (CCFC) • Zentrum für Seltene Augenerkrankungen (ZSA) • Zentrum für Seltene Hauterkrankungen (ZSH) • Zentrum für Seltene kongenitale Infektionserkrankungen (ZSKI) • Zentrum für Seltene genitale Fehlbildungen der Frau (ZFGF) • Zentrum für kindliche Fehlbildungen im Kiefer- und Gesichtsbereich (ZKFKG) • Zentrum für Neurofibromatosen (ZNF) • Autoinflammation Reference Center Tübingen (ArcT) • Zentrum für seltene Lebererkrankungen (ZSL) • Zentrum für chronisches Darmversagen und intestinale Rehabilitation (ZCDIR) • Zentrum für seltene Hörerkrankungen (ZSHör) • Zentrum für Moyamoya und assoziierte Angiopathien (ZMoya) 	Dr. Jutta Eymann Patientenlotsin, lotsin@zse-tuebingen.de	+ Prof. Dr. Olaf Rieß, Sprecher des ZSE, Tübingen Dr. Holm Graessner, Geschäftsführer des ZSE, Tübingen
Zentrum für Seltene Erkrankungen Universitätsmedizin Ulm Eythstraße 24 89075 Ulm http://www.uni-ulm.de/med/medzeseer.html	Angeborene Immundefekte, Blasenektrophie-Epispadie Komplex, Blutgerinnungserkrankungen, Chondrodysplasien, Osteopetrose und Osteogenesis imperfecta, Diagnosewege von Erwachsenen mit seltenen Erkrankungen, Hämatopoiese-Defekte, Hauterkrankungen, Hereditäres Angioödem, hormonelle Erkrankungen bei Kindern und Jugendlichen, Kardiomyopathien und Rhythmusstörungen, Lipodystrophien, Lungen-erkrankungen, Muskelerkrankungen, Neurofibromatosen, Neurologische Erkrankungen wie z.B. Demenz-erkrankungen, Huntingtongerkrankung und Motoneuron-erkrankungen, Nierenerkrankungen, Psychosomatik, Störungen der Geschlechtsdeterminierung und -Differenzierung (DSD), Zahn-, Mund- und Kieferkrankheiten	Bettina Hilbig Koordination zse@uniklinik-ulm.de	+
Zentrum Seltene Erkrankungen (ZSE) Ludwig-Erhard-Str. 100 65199 Wiesbaden http://www.helios-kliniken.de/klinik/wiesbaden-hsk/zentren/zentrum-fuer-seltene-erkrankungen-zse.html	Neurometabolische Erkrankungen, Neurodegenerative Erkrankungen, Angeborene Fehlbildungen des ZNS (dysraphische Störung), Neurokutane Syndrome (tuberöse Sklerose), Epileptische Enzephalopathien, Lysosomale Speichererkrankungen	Dr. Christina Lampe stellv. Leiterin Christina.Lampe@helios-kliniken.de	-

Die Liste ist nach dem Ort des Zentrums sortiert

*) Legende zur Beteiligung humangenetischer Einrichtungen (HG):
"- " HG nicht beteiligt, "+ " HG in der ZSE-Leitung, "(+)" HG ist Teilnehmer

Name des Zentrums für Seltene Erkrankungen	Schwerpunkte des Zentrums	Ansprechpartner	Human-genetik*)
<p>Zentrum für Seltene Erkrankungen - Referenzzentrum Nordbayern Josef-Schneider-Straße 2 97080 Würzburg http://www.zese.ukw.de/</p>	<p>Christiane Herzog-Zentrum für Mukoviszidoseerkrankte Unterfranken, FAZIT - Fabry Zentrum, Sarkoidose-Zentrum, Würzburger Zentrum für Neurofibromatosen (WZNF), Zentrum für Achalasie und andere Ösophagus-Motilitätsstörungen, Zentrum für blasenbildende Autoimmundermatosen, Zentrum für endokrine Tumoren (ZET), Zentrum für Hypophosphatasie, Zentrum für kongenitale Katarakt, Zentrum für kraniofaziale Fehlbildungen, Zentrum für Maligne Hyperthermie, Zentrum für das Multiple Myelom, Zentrum für Primäre Immundefekte Nordbayern (ZIN), Zentrum für seltene Bewegungsstörungen, Zentrum für seltene Erythrozyten- und Thrombozytendefekte, Zentrum für seltene Hormonstörungen, Zentrum für seltene neuromuskuläre Erkrankungen, Sprechstunde für unklare Diagnosen.</p>	<p>Prof. Dr. Helge Hebestreit, Sprecher des ZESE - Referenzzentrum Nordbayern hebestreit@uni-wuerzburg.de</p>	<p>(+) Herr Prof. Dr. Thomas Haaf Institut für Humangenetik (Vorstandsmitglied des ZESE), Würzburg</p>