



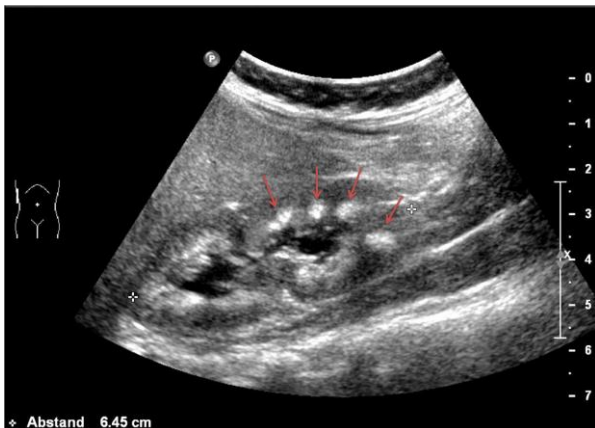
## PRESSEMITTEILUNG

### Erstmalige Vergabe des Dr. Holger Müller Forschungspreises für seltene Erkrankungen im alten Rathaus in Esslingen – and the winner is...

..... Dr. med. Karl Peter Schlingmann aus der Klinik für Allgemeine Pädiatrie des Universitätsklinikums Münster! Seine Arbeit zur genetischen Grundlage der idiopathischen infantilen Hyperkalzämie (publiziert im renommierten Fachjournal *New England Journal of Medicine* 2011) hat erstmals einen Gendefekt nachgewiesen, der zur Hypersensitivität gegenüber Vitamin D führt. Betroffene Kinder zeigen eine Gedeihstörung mit Erbrechen, Fieber und einer Verkalkung der Nieren. Vitamin D wird auch gesunden Neugeborenen zur Prophylaxe einer Rachitis verabreicht. Die Erkenntnisse des Teams um Dr. Karl Peter Schlingmann sind von großer Bedeutung für das Verständnis des Vitamin D Stoffwechsels sowie für die klinische Medizin.

München/Esslingen, 28.02.2012. Am morgigen Tag der Seltenen Erkrankungen finden weltweit viele Veranstaltungen statt, um unter dem Motto „Rare - but strong together“ auf das Schicksal von Menschen mit seltenen Erkrankungen aufmerksam zu machen. Die Care-for-Rare Foundation setzt mit der Verleihung des Dr. Holger Müller Preises ein Zeichen für die Wichtigkeit der klinischen Forschung.

Aus über 60 hervorragenden wissenschaftlichen Arbeiten, die für diesen Preis eingereicht wurden, wählte der wissenschaftliche Beirat der Care-for-Rare Foundation den Preisträger des Dr. Holger Müller Preises 2011 aus: Dr. med. Karl Peter Schlingmann, Facharzt für Kinderheilkunde und Wissenschaftlicher Mitarbeiter an der Klinik für Allgemeine Pädiatrie des Universitätsklinikums Münster. Der 38-jährige Preisträger erforscht den Vitamin D Stoffwechsel. „Dr. Schlingmann hat auf herausragende Weise gezeigt, wie sich durch die



**Abbildung 1 - Sonografisches Bild einer infantilen Nephrokalzinose.**

Lebenswerk von Dr. Holger Müller, einem engagierten Arzt, der sich insbesondere für Patienten mit seltenen Erkrankungen eingesetzt hat. Die Care-for-Rare Foundation wird den Dr. Holger Müller Preis jährlich ausloben.

Kombination einer umsichtigen klinischen Beobachtung und exzellent ausgeführter genetischer und biochemischer Experimente wichtige Einsichten in die Pathophysiologie einer seltenen Erkrankung erzielen lassen“, so die Begründung der Jury. „Die Erkenntnisse von Dr. Schlingmann haben eine große Bedeutung, um eine möglicherweise lebensbedrohliche Komplikation der weit verbreiteten Rachitis-Prophylaxe zu vermeiden.“

Der mit 5.000 Euro dotierte Wissenschaftspreis erinnert an das

**Presse- und Öffentlichkeitsarbeit**  
Beatriz Parente  
Projektmanagerin für die Netzwerke Seltener Erkrankungen

Lindwurmstr. 4  
80337  
München  
Tel: +49 89 5160-79 81  
Fax: +49 89 5160-77 02  
E-Mail:  
beatriz.parente@med.uni-muenchen.de

#### Care-for-Rare Foundation

Stiftung für Kinder mit seltenen Erkrankungen

#### Vorstandsvorsitzender:

Prof. Dr. med. Christoph Klein

Administrationsbüro im

Dr. von Haunerschen Kinderspital  
Lindwurmstr. 4, 80337 München

Tel.: +49 89 5160-7700

FAX: +49 89 5160-7702

info@care-for-rare.org

www.care-for-rare.org

#### Spendenkonto:

Sparkasse Ulm  
Kto.-Nr. 35 33  
BLZ 630 500 00



Die Care-for-Rare Stiftung informiert:

---

Kontakt:

Beatriz Parente

Projektmanagerin für die BMBF-geförderten Netzwerke Seltener Erkrankungen

Dr. von Haunersches Kinderspital

Klinikum der Universität München

Lindwurmstr. 4

80337 München

Tel: +49 89 5160-79 81

Fax: +49 89 5160-77 02

E-Mail: [beatriz.parente@med.uni-muenchen.de](mailto:beatriz.parente@med.uni-muenchen.de)



### Über die Care-for-Rare Foundation:

Die Care-for-Rare Foundation ist eine international tätige gemeinnützige Stiftung für Kinder mit seltenen Erkrankungen. Nach dem Prinzip „erkennen – verstehen - heilen“ widmet sie sich der Erforschung und Behandlung seltener Erkrankungen bei Kindern. Viele seltene Erkrankungen sind immer noch unheilbar. Die moderne genetische Forschung kann die Grundlagen dieser Erkrankungen erhellen und damit ein Fundament für die Entwicklung neuer Therapien legen. Die Care-for-Rare Foundation baut Brücken zwischen Menschen, Kulturen und Wissenschaften - um Kindern mit seltenen Erkrankungen weltweit eine Chance zum Leben zu schenken. Nähere Information finden Sie unter [www.care-for-rare.org](http://www.care-for-rare.org) oder [info@care-for-rare.org](mailto:info@care-for-rare.org)

Join us @ facebook: [care-for-rare-foundation](https://www.facebook.com/care-for-rare-foundation)

#### Presse- und Öffentlichkeitsarbeit

Beatriz Parente  
Projektmanagerin für die  
Netzwerke Seltener  
Erkrankungen

Lindwurmstr. 4  
80337  
München  
Tel: +49 89 5160-79 81  
Fax: +49 89 5160-77 02  
E-Mail:  
[beatriz.parente@med.uni-muenchen.de](mailto:beatriz.parente@med.uni-muenchen.de)

#### Care-for-Rare Foundation

Stiftung für Kinder mit seltenen Erkrankungen

#### Vorstandsvorsitzender:

Prof. Dr. med. Christoph Klein

Administrationsbüro im

Dr. von Haunerschen Kinderspital

Lindwurmstr. 4, 80337 München

Tel.: +49 89 5160-7700

FAX: +49 89 5160-7702

[info@care-for-rare.org](mailto:info@care-for-rare.org)

[www.care-for-rare.org](http://www.care-for-rare.org)

#### Spendenkonto:

Sparkasse Ulm  
Kto.-Nr. 35 33  
BLZ 630 500 00