

Bereich	Stoffwechsel	Stand Feb. 2018
Kliniken	AKH Kinderklinik	SMZ-Süd
derzeitige Bezeichnung der Ambulanz	<ol style="list-style-type: none"> 1) Ambulanz für angeborene Stoffwechselstörungen 2) Ambulanz für Syndromologie und pädiatrische Genetik 	Ambulanz für Stoffwechselstörungen und Genetik für Kinder und Jugendliche
LeiterIn der Spezialambulanz	<ol style="list-style-type: none"> 1) Ass. Prof. Dr. Dorothea Möslinger und OÄ Dr. Vassiliki Konstantopoulou 2) Ass. Prof. Dr. Julia Vodopiutz 	Dr. Margareta Holub-Wondratsch Dr. Martina Reichhardt
Anmeldekriterien	Erstvorstellung nur mit Überweisung vom KFA und Befunden nach telefonischer Rücksprache mit STW Team	Erstvorstellung nur mit Überweisung vom KFA und Befunden nach telefonischer Terminvereinbarung über Ambulanzleitstelle unter Tel. 01/60191-2850
Kontakt	<ol style="list-style-type: none"> 1) <u>Erstvorstellungen</u> nach telefonischer Rücksprache und Übermittlung von Vorbefunden unter Tel. 01/40400-59860 <u>Bekannte PatientInnen</u> Diätologische Büro unter Tel. 01/40400-32850 oder nach persönliche Rücksprache Tel. 01/40400-32320 2) <u>Abklärung genetischer Syndrome</u> (Übermittlung von Vorbefunden erforderlich) unter Tel. 01/40400-32320 oder 32290, Di und Fr 9:00-12:00 	Terminvereinbarung über die Leitstelle der Ambulanz, Tel. 01 60 191 / 2850
Ambulanztage	Dienstag 9:00–11:00 Uhr Donnerstag 9:00-12:00 und 13:00 - 15:00 Uhr Freitag 9:00 – 11:00 Uhr	Nach telefonischer Terminvereinbarung

<p>PatientInnen-Zielgruppe</p>	<p>1) Angeborene Stoffwechselstörungen und Neurometabolische Erkrankungen Amino-/Organoazidurien Mitochondriopathien Fettsäureoxidationsstörungen Lysosomale Erkrankungen Kohlenhydratstoffwechselstörungen Harnstoffzyklusstörungen peroxisomale Erkrankungen Neurotransmitterdefekte Sterolbiosynthesestörungen Kreatinstoffwechselstörungen Purin/Pyrimidinstoffwechselstörung Glykosylierungsstörungen Störungen des Vitamin- und Co-faktorstoffwechsels Kupferstoffwechselstörungen Abklärungen v.a. bei einer unklaren angeborene Stoffwechselstörung</p> <p>2) Syndromabklärung (unklare Missbildungssyndrome)</p>	<p>Angeborene Stoffwechselstörungen und Neurometabolische Erkrankungen Mitochondriopathien Lysosomale Erkrankungen</p>
<p>Team</p>	<p>FachärztInnen - mit langjähriger Erfahrung bzw Zertifikat (PMM UEMS) in der Betreuung von metabolischen Erkrankungen und in der metabolischen Labordiagnostik ÄrztInnen in Ausbildung - Spezialisierung auf metabolische Erkrankungen Diätologinnen - Schwerpunkt angeborene Stoffwechselerkrankungen (zertifiziert) PsychologIn</p>	<p>Fachärztin - langjährige Erfahrung in der Betreuung von PatientInnen mit metabolischen Erkrankungen und in der metabolischen Labordiagnostik Diätologin - langjährige Erfahrung in der diätologischen Betreuung von Patienten mit Adipositas und angeborenen Stoffwechselstörungen PsychologInnen</p>
<p>Zusatzleitungen</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Österreichische Neugeborenenenscreening: Ärztliche Befundung und Bestätigungsdiagnostik • Stoffwechsellabor: Ärztliche Befundung 	