

Publikationsliste zum Neugeborenen-Screening auf angeborene Stoffwechsel- und Hormonstörungen:

1. Nennstiel-Ratzel U., Hoffmann G.F., Lindner M. Neugeborenen-Screening auf Stoffwechsel- und Hormonstörungen Herausforderungen in Klinik und Praxis. Monatsschr Kinderheilkd 2011; 159:814–820
2. Lüders A., Ceglarek U., Nennstiel-Ratzel U. Register der Deutschen Gesellschaft für Neugeborenen-Screening Ergebnisse des Jahres 2008 und Relevanz für Kinderärzte KJM 2011; 11: 252-254
3. Maier EM, Pongratza, Muntau AC, Liebl B, Nennstiel-Ratzel U, Busch U, Fingerhut R, Olgemoller B, Roscher A and Roschinger W Validation of MCADD newborn screening. Clin Genet 2009: 76: 179–187
4. Nennstiel-Ratzel U. et al. Jährlicher Nationaler Screening-Report der Deutschen Gesellschaft für Neugeborenen-Screening e.V. (DGNS) 2004 bis 2009; www.screeningdgns.de/screeningregister-1.htm
5. Nennstiel-Ratzel U. et al; Neugeborenen-Screening Qualität des Neugeborenen-Screenings in Deutschland nach Inkrafttreten der geänderten Kinderrichtlinie (Screeningrichtlinie) im Jahr 2005 KJM 2009; 9 : 88-92
6. Nennstiel-Ratzel U., Fusch C., Liebl B. Neugeborenen-Screening auf angeborene Stoffwechsel- und Hormonstörungen Prävention 2008: 117-120
7. Arenz S., Nennstiel-Ratzel U., Wildner M., Dörr H.-G., von Kries R., Intellectual outcome, motor skills and BMI of children with congenital hypothyroidism: a population-based study, Acta Pædiatrica 2008: 1-4
8. Nennstiel-Ratzel U., Wildner M. Öffentlicher Gesundheitsdienst: Stoffwechselscreening bei Neugeborenen als Handlungsfeld des ÖGD in Medizinische Prävention und Gesundheitsförderung in Jochen Haisch, Klaus Hurrelmann, Theodor Klotz: Medizinische Prävention und Gesundheitsförderung Bern Hans Huber, Hogrefe 2006
9. Krause D., Jachau K., Mohnike K., Nennstiel-Ratzel U., Busch U., Rosentreter Y., Sorychta J., Starke I., Sander J., Vennemann M., Bajanowski T., Szibor R.: Mutation typing in patients with medium chain AcylCoA dehydrogenase deficiency (MCADD) and PCR based mutation screening in SIDS victims International Congress Series 1288 (2006) 682-684
10. Nennstiel-Ratzel U., Wildner M., Liebl B. Neugeborenen-Stoffwechselscreening Public Health Forum 2006,14: 10-11
11. Ina Knerr, Uta Nennstiel-Ratzel, Wulf Röschinger, Esther M. Maier, Joachim Baumkötter Rüdiger von Kries, Medium-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase (MCAD) - Mangel: Eine klinisch bedeutsame Stoffwechselstörung, Hinweise zu Pathogenese, Früherkennung und Therapie. Dtsch Arztebl 2005; 102:A 2565–2569 [Heft 38]
12. Helmuth-Günther Dörr, Uta Nennstiel-Ratzel, Neugeborenen-Screening auf das Adrenogenitale Syndrom mit 21-Hydroxylase-Defekt (AGS). KiPra 2005 76: 284-91
13. Nennstiel-Ratzel U., Arenz S., Maier E.M., Knerr I., Baumkötter J., Röschinger W., Liebl B., Hadorn H.B., Roscher A.A., von Kries R., Reduced incidence of severe metabolic crisis or death in children with medium chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency homozygous for c.985A>G identified by neonatal screening. Molecular Genetics and Metabolism 2005 85: 157-159