

DAS GRIN-TEAM LEIPZIG

Wir sind ein Team aus Genetiker:Innen, das an den Ursachen GRIN-assoziiierter Erkrankungen interessiert ist und seit 2013 maßgeblich zum aktuellen Wissensstand der Forschung über GRIN-assoziierte Erkrankungen beigetragen hat.

Neben der Forschung haben wir auch einen Schwerpunkt in der Diagnostik GRIN-assoziiierter Erkrankungen.

Diese kommt als Bestandteil eines breiten Screenings bei Betroffenen mit Entwicklungsstörungen zum Einsatz und kann ggf. auch gezielt, z. Bsp. im Rahmen einer pränatalen Diagnostik durchgeführt werden.

Im Rahmen der Diagnostik oder auch bei extern diagnostizierter GRIN-assoziiierter Erkrankung haben wir eine Spezialsprechstunde/Videosprechstunde für Betroffene und Angehörige (ggf. auch online) etabliert.



ANMELDUNG ZUR SPRECHSTUNDE/
VIDEOSPRECHSTUNDE:

Telefon: 0341 9723840



<https://www.uniklinikum-leipzig.de/einrichtungen/humangenetik/genetische-sprechstunde>

ANSPRECHPARTNER



Prof. Dr. med. Johannes Lemke



Dr. med. Konrad Platzner



Dr. med. Vincent Strehlow



Dr. med. Ilona Krey



Chiara Klöckner

E-Mail: GRIN@medizin.uni-leipzig.de
Telefon: 0341 9723800



Informationen zu GRIN-assoziierten Erkrankungen



Stand: September 2021



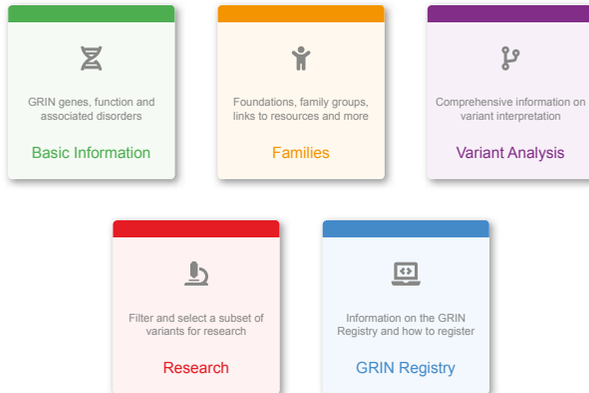
UNIVERSITÄT
LEIPZIG

Medizinische Fakultät

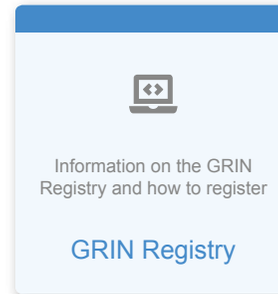


DAS GRIN PORTAL

Das GRIN Portal ist eine neue, zentrale Informationsplattform für Eltern, Kliniker:Innen und Wissenschaftler:Innen.



<http://grin-portal.broadinstitute.org/>



WOZU EIN REGISTER?

Im GRIN-Register werden klinische und genetische Daten von betroffenen Personen mit GRIN-assoziierten Erkrankungen zentralisiert zusammengetragen und ausgewertet. Dadurch sollen ein besseres Verständnis und neue Erkenntnisse über GRIN-assoziierte Erkrankungen erzielt werden.

WER KANN DIE DATEN EINTRAGEN?

Die Eintragung kann von Eltern, aber auch von betreuenden Ärzt:Innen mit dem Einverständnis der Eltern vorgenommen werden.

WO FINDE ICH DAS REGISTER?

JETZT REGISTRIEREN!



<https://redcap.medizin.uni-leipzig.de/redcap/surveys/?s=PRAEF9N7J7>



WER IST „GEMEINSAM GRIN“?

Gemeinsam GRIN ist eine Familienvereinigung von Betroffenen mit GRIN-assoziierten Erkrankungen im deutschsprachigen Raum.

WAS MACHT „GEMEINSAM GRIN“?

Für betroffene Eltern und Angehörige, die ein Kind mit der Diagnose einer GRIN-assoziierten Erkrankung haben, möchte diese Gruppe eine Kontaktstelle sein.

Ziel ist es, andere betroffene Familien bei Fragestellungen zu unterstützen, die aufgrund der besonderen Bedürfnisse der Kinder auftreten können, und Erfahrungen miteinander zu teilen.

Der Öffentlichkeit soll Wissen über die GRIN-assoziierten Erkrankungen aufgrund einer genetischen Veränderung in einem der GRIN-Gene (z. B. *GRIN1*, *GRIN2A*, *GRIN2B* oder *GRIN2D*) vermittelt werden.

Gerne können Sie Kontakt aufnehmen über:
 E-Mail: Gemeinsam-grin@gmx.de
 Facebook: [Gemeinsam GRIN](#)