

I. Originalien

	IF	Score
1. Kohlendorfer U, Haberlandt E , Kiechl S, Sperl W. Pre- and postnatal medical care and risk of sudden infant death syndrome; Acta Paediatr 1997;86:600-603.	1.947	4.0
2. Sperl W, Kiechl-Kohlendorfer U, Pupp U, Haberlandt E , Skladal D, Brunner M, Mangold B, Kiechl S, Rabl W, Oberaigner W. Sudden infant death prevention programme in Tyrol; Wien Klin Wochenschr 2000;112:209-215.	0.813	2.0
3. Trinka E, Unterrainer J, Haberlandt E , Luef G, Unterberger I, Niedermüller U, Haffner B, Bauer G. Childhood febrile convulsions – which factors determine the subsequent epilepsy syndrome? Epilepsy Res 2002;50:283-292.	2,441	3.0
4. Trinka E, Baumgartner S, Unterberger I, Unterrainer J, Luef G, Haberlandt E , Bauer G. Long term prognosis for childhood and juvenile absence epilepsy. J Neurology 2004;251:1235-1241.	3.578	5.0
5. Kaufmann L, Koppelstaetter F, Siedentopf C, Haala I, Haberlandt E , Zimmerhackl L-B, Felber S, Ischebeck, A. Neural correlates of the number-size interference task in children. Neuroreport 2006;17:587-591.	1,404	1.0
6. Rauchenzauner M, Haberlandt E , Förster F, Ulmer U, Laimer M, Ebenbichler CF, Joannidis M, Zimmerhackl LB, Stein J, Luef G. Brain-type natriuretic peptide secretion following febrile and afebrile seizures-a new marker in childhood epilepsy? Epilepsia 2007;48:101-106.	3,909	5.0
7. Rauchenzauner M, Haberlandt E , Högl W, Gerhard Luef. Brain-type natriuretic peptide release and seizure activity during vagal nerve stimulation. Epilepsia 2007;48:397-399.	3,909	5.0
8. Kuchukhidze G, Unterberger I, Dobesberger J, Embacher N, Walser G, Haberlandt E , Gotwald T, Mayer H, Ortler M, Felber S, Bauer G, Trinka E. Electroclinical and imaging findings in ulegyria and epilepsy a study of 25 patients. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2008;79:547-552.	4,924	5.0
9. Asmus F, Hjermind L, Dupont E, Wagenstaller E, Haberlandt E , Munz M, Strom TN, Gasser T. Genomic deletion size at the epsilon-sarcoglycan locus determines the clinical phenotype. Brain 2007;130:2736-2745. Multicenter	9,915	5.0

Study.

10. Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Scholl-Bürigi S, Karall D, Ernst B., 3,909 5.0
Hoppichler F, Karall D, Ebenbichler CF, Rostásy R, Luef G. Adiponectin and visfatin concentrations in children treated with valproic acid. *Epilepsia* 2008;49:353-357.
11. Scholl-Bürigi S, **Haberlandt E**, Heinz-Erian P, Deisenhammer F, Albrecht 5.119 5.0
U, Sigl SB, Rauchenzauner M, Ulmer H, Karall D. Amino acid cerebrospinal fluid/plasma ratios in children: influence of age, sex and antiepileptic medication. *Pediatrics* 2008;121:920-926.
12. Scholl-Bürigi S, Korman SH, Applegarth DA, Karall D, Lillquist Y, Heinz- 4.138 5.0
Erian P, Davidson AGF, **Haberlandt E**, Sass JO. The relation of cerebrospinal fluid and plasma glycine levels in propionic academia, a “ketotic hyperglycinemia”. *J Inher Metab Dis* 2008;31:395-358.
13. Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Scholl-Bürigi S, Schoenherr S, Tatarczyk 2.241 3.0
T, Engl J, Laimer M, Luef G, Ebenbichler. Effect of valproic acid treatment on body composition, leptin and soluble leptin receptor in epileptic children. *Epilepsy Res* 2008;80:142-149.
14. **Haberlandt E**, Scholl-Bürigi S, Neuberger J, Felber S, Gotwald T, Sauter R, 1.982 4.0
Rostásy K, Karall D, Korinthenberger R. Peripheral neuropathy as the sole initial finding in three children with infantile metachromatic leukodystrophy. *Eur J Paediatr Neurol* 2009;13:257-260.
15. Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Ortler M, Tatarczyk T, Laimer M, 3.578 5.0
Trinka E, Luef G. N-terminal pro-brain natriuretic peptide (NT-pro BNP) release in children with vagus nerve stimulation. A prospective case series. *J Neurol*. 2008;255:980-985.
16. Kluger G, Kurlmann G, **Haberlandt E**, Ernst JP, Ruge U, Schmid F, 1.884 3.0
Makowski C, Boor R, Bast T. Effectiveness and tolerability of rufinamide in pediatric and adult patients with refractory epilepsy. *Epilepsy Behav* 2009;14:491-495. Multicenter Study.
17. Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Rösslhuber C, Luef G, Otto M, 2.241 3.0
Hammerer-Lercher A, Griesmacher A, Rostásy K. Cerebrospinal fluid and serum NT-proBNP concentrations in children with epilepsy. *Epilepsy Res* 2009; 86;131-137.

18. Rauchenzauner M, Griesmacher A, Tatarczik T, **Haberlandt E**, 2,5776 5.0
Falkensamer G, Zimmerhackl L-B, Luef G, Högler W. Chronic antiepileptic monotherapy, bone metabolism and body composition in non-institutionalized children. *Dev Med Child Neurol* 2010; 52:371-378.
19. Scholl-Bürgi S, Sass J-O, Heinz-Erian P, Amann E, **Haberlandt E**, 3,914 4.0
Albrecht U, Ertl C, Sigl S, Lagler F, Rostásy K, Karall D. Changes in amino acid metabolism with increasing age in patients with propionic acidemia. *Amino Acids* 2010;38:1473-1481.
20. Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Gotwald T, Albrecht U, Baumgartner Sigl 1.192 3.0
S, Rauchenzauner M, Rostásy K, Karall D. Stroke-like episodes in propionic academia caused by focal metabolic decompensation. *Neuropediatrics* 2009;40:76-81.
21. **Haberlandt E**, Weger C, Sigl SB, Rauchenzauner M, Scholl-Bürgi S, 1,416 3.0
Rostásy K, Karall D. Adrenocorticotropic hormone versus pulsatile dexamethasone in the treatment of infantile epilepsy syndromes. *Pediatr Neurol* 2010;42:21-27.
22. Rauchenzauner M, Bitsche G, Svalheim S, Tauboll E, **Haberlandt E**, Wildt 2.241 3.0
L, Rostásy K, Luef G. Effects of levetiracetam and valproic acid monotherapy on sex-steroid hormones in prepubertal children with epilepsy- results from a pilot study. *Epilepsy Res* 2010;88:264-268.
23. Erhart S, Amann A, **Haberlandt E**, Edlinger G, Schmid A, Filipiak W, 2,571 3.0
Schwarz K, Mochalski P, Rostásy K, Karall D, Scholl-Bürgi S. 3-Hepatone as a potential new marker for valproic acid therapy. *J Breath Research* 2009; 3:016004.
24. **Haberlandt E**, Canestrini C, Brunner-Krainz M, Möslinger D, Mussner K, 1.192 3.0
Plecko B, Scholl-Bürgi S, Sperl W, Rostásy K, Karall D. Epilepsy in patients with propionic acidemia. *Neuropediatrics* 2009;40:120-125.
25. **Haberlandt E**. Ludwig Haberlandt- a pioneer in hormonal contraception. 0.813 2.0
Wien Klin Wochenschr 2009;121:746-749.
26. Kaufmann L, Zieren N, Zotter S, Karall D, Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, 2,776 5.0
Fimm B. Predictive validity of differentiating ADHD from non-ADHD children: a componential analysis of attentional functions. *Dev Med Child Neurol* 2010;52:371-374.
27. Ortler M, Unterhofer C, Dobesberger J, **Haberlandt E**, Trinkla E. Complete 1.628 3.0

- removal of vagus nerve stimulator generator and electrodes. *J Neurosurg Pediatr* 2010;5:191-194.
28. Kluger G, Kurlemann G, **Haberlandt E**, Ernst JP, Ruge U, Schmid F, 1.844 3.0
Makowski C, Boor R, Bast T. First European long-term experience with the orphan drug rufinamide in childhood-onset refractory epilepsy. *Epilepsy Behav* 2010;17:546-548. Multicenter Study.
29. Kuchukhidze G, Unterberger I, Dobesberger J, Walser G, **Haberlandt E**, 8.249 5.0
Koppelstaetter F, Maier H, Ortler M, Gotwald T, Czech T, Feucht M, Bauer G, Trinkka E. Hippocampal abnormalities in malformations of cortical development: MRI study. *Neurology* 2010;74:1575-1582.
30. **Haberlandt E**, Bast T, Ebner A, Holthausen H, Kluger G, Kravljanac R, 3.051 5.0
Kröll-Seger J, Kurlemann G, Makowski C, Rostásy K, Tuschen-Hofstätter E, Weber G, Vincent A, Bien CG. Limbic encephalitis in children und adolescents. *Arch Dis Child* 2011;96:186-191.
31. Tro-Baumann B, v Spizak S, Lotte J, Bast T, **Haberlandt E**, Rassen R, 3,909 5.0
Freund A, Leiz S, Holthausen H, Helbig I, Kluger G. A retrospective study oft he relation between vaccination and occurrence of seizures in Dravet Syndromes. *Epilepsia* 2011;52:175-178. Multicenter Study.
32. Schossig A, Wolf NI, Fischer C, Fischer M, Stocker G, Pabinger S, Dander 11.202 5.0
A, Steiner B, Kotzot D, Haberlandt E, Amberger A, Burwinkel B, Wimmer K, Grond-Ginsbach C, Koch MJ, Deichmann A, von Kalle C, Bartram CR, Kohlschütter A, Tönz O, Trajanoski Z, Zschocke J. Mutations in the *ROGDI* Cause Kohlschütter-Tönz Syndrome. *Am J Hum Genet* 2012;90:701-707. Multicenter Study
33. Lotte J, **Haberlandt E**, Staudt M, Kluger D. Bromide in patients with 1.192 3.0
proven SCN1A-mutation manifesting as Dravet syndrome and its borderline variants. *Neuropediatrics* 2012;43:17-21. Multicenter Study.
34. Karall D, **Haberlandt E**, Albrecht U, Rostásy K, Häberle J, Scholl-Bürgi S. 1.192 3.0
Unrecognized citrullinemia mimicking encephalitis in a 14 year-old boy. *Neuropediatrics* 2012;43:59-63.
35. Krabichler B, Rostásy K, Baumann M, Karall D, Scholl-Bürgi S, Schwarzer 2.215 2.0
C, Gautsch K, Spreiz A, Kotzot D, Zschocke J, Fauth C, **Haberlandt E**. Novel Mutation in Potassium Channel related Gene *KCTD7* and Progressive Myoclonic Epilepsy. *Annals of Human Genetics* 2012;76:326-331.

36. Kaufmann L, Zotter S, Pixner S, Starke M, **Haberlandt E**, Steinmayr- 3.723 5.0
Gensluckner M, Egger K, Schocke M, Weiss EM, Marksteiner J. Brief
report: CANTAB performance and brain structure in pediatric patients with
Asperger syndrome. *J Autism Dev Dis (JADD)* 2012;43:1483-1490.
37. **Haberlandt E**, Rauchenzauner M; Morass M, Wondra P, Scholl-Bürigi S, 2.241 3.0
Rostásy K, Karall D. Matrix-Metalloproteinases and proinflammatory
cytokines in children with febrile convulsions and epilepsy – cause or
consequence? *Epilepsy Research* 2013;105:225-228.
38. **Haberlandt E**, Karall D, Jud V, Baumgartner Sigl S, Zotter S, Rostásy K, 1.192 3.0
Baumann M, Scholl-Bürigi S. Glucose transporter type 1 deficiency
syndrome (GLUT1-DS) effectively treated with modified Atkins diet.
Neuropediatrics 2013;45:117-119.
39. Vandewalle J, Bauerst M, Van Esch H, Belet S, Verbeeck J, Fieremans N, 4.663 5.0
De Brouwer A, Houge G, Spreiz A, Kotzot D, **Haberlandt E**, Rosenfeld J,
Fryns J-P, Marynen P, Goldstein A, Froyen G. The mitochondrial solute
carrier SLC25A5 at Xq24 is a novel candidate gene for non-syndromic
intellectual disability. *Human Genetics* 2013;132:1177-1185. Multicenter
Study.
40. Kuchukhidze G, Koppelstaetter F, Unterberger I, Dobesberger J, Walser G, 2.241 3.0
Höfler J, Zamarian L, **Haberlandt E**, Rostásy K, Ortler M, Czech T, Feucht
M, Bauer G, Delazer M, Felber S, Trinkla E. Midbrain-hindbrain
malformations in patients with malformations of cortical development and
epilepsy: a series of 220 patients. *Epilepsy Research* 2013;106:181-190.
41. Spreiz A, Guilherme RS, Castellan C, Green A, Rittinger O, Wellek B, 4.034 5.0
Utermann B, Erdel M, Fauth C, **Haberlandt E**, Utermann G, Zschocke J,
Melaragno M, Kotzot D. SNP-Array Based Characterization of Patients
with Ring Chromosome 18. *J Pediatr* 2013;163:1174-1178. Multicenter
Study.
42. Weckhuysen S, Ivanovic V, Hendricks R, Van Coster R, Hjalgrim H, 8.249 5.0
Moller RS, Gronborg S, Schoonjans AS, Ceulemans B, Heavon S, Eltze C,
Horvath R, Casara G, Pisano T, Guerrini R, Giordano L, Rostásy K,
Haberlandt E, Albrecht B, Bevoat A, Benkel I, Lemke JR, Mandelstam S,
Scheffer I, Angriman M, Striano P, Marini C, Suls A, De Jonghe P.
Extending the spectrum of KCNQ2 encephalopathy: initial genotype-

phenotype correlation in 14 new patients. *Neurology* 2013;81:1697-1703.

Multicenter Study

43. Lemke JR, Lal D, Reinthaler EM*, Steiner I, Nothnagel M, Alber M, Geider 35.209 5.0
K, Laube B, Schwake M, Finsterwalder K, Franke A, Schilhabel M, Jaehn
JA, Muhle H, Boor R, Van Paesschen W, Caraballo R, Fejerman N,
Weckhuysen S, De Jonghe P, Larsen J, Møller RS, Hjalgrim H, Addis L,
Tang S, Hughes E, Pal DK, Veri K, Vaher U, Talvik T, Dimova P, Guerrero
López R, Serratos JM, Linnankivi T, Lehesjoki A-E, Ruf S, Wolff M,
Buerki S, Wohlrab G, Kroell J, Datta AN, Fiedler B, Kurlemann G, Kluger
G, Hahn A, **Haberlandt E**, Kutzer C, Sperner J, Becker F, Weber Y, Feucht
M, Steinboeck H, Neophythy B, Ronen G, Gruber-Sedlmeyer U, Geldner
J, Harvey RJ, Hoffmann P, Herms S, Thiele H, Nuernberg P, Wilhelm C,
Stephani U, Lerche H, Helbig I, Zimprich F, Neubauer BA, Biskup S, von
Spiczak S. Mutations in *GRIN2A* predispose to idiopathic focal epilepsy
with rolandic spikes. *Nature Genetics* 2013; 45:1067-1972. Multicenter
Study.
44. Spreiz A, **Haberlandt E**, Baumann M, Fauth C, Gautsch K, Karall D, 4.247 5.0
Janetschek C, Rostásy K, Scholl-Bürgi,S, Zotter S, Zschocke J, Kotzot D.
Chromosomal Microaberrations in Patients with Epilepsy, Intellectual
Disability, and Congenital Anomalies. *Clinical Genetic* 2013; 30. doi:
10.1111/cge.12288. epub ahead of print
45. Rauchenzauner M, Roscia S, Prieschl M, Wild L, **Haberlandt E**, Baumann 1.192 3.0
M, Rostásy K, Sagostinelli, Apizzolorusso, Luef G, Averrotti. Reproductive
endocrine health in pubertal females with epilepsy on antiepileptic drugs –
time to screen? *Neuropediatrics* 2013; epub ahead of print.
46. **Haberlandt E**, Zotter S, Witsch-Baumgartner M, Zschocke J, Kotzot D. 1.907 2.0
Don't Miss Patients with Atypical *FMRI* Mutations: Dysmorphism and
Clinical Features in a Boy with a Partially Methylated *FMRI* Full Mutation.
Eur J Pediatr. 2014 Jul 17. [Epub ahead of print]
47. Reinthaler EM, Lal D, Jurkowski W, Feucht M, Steinböck H, Gruber- 3.909 5.0
Sedlmayr U, Ronen GM, Geldner J, Haberlandt E, Neophytou B, Hahn A,
Altmüller J, Thiele H, Toliat MR; EuroEPINOMICS Consortium, Lerche H,
Nürnberg P, Sander T, Neubauer BA, Zimprich F. Analysis of *ELP4*,
SRPX2, and interacting genes in typical and atypical rolandic epilepsy.

- Epilepsia. 2014 Aug;55(8):e89-93. doi: 10.1111/epi.12712. Epub 2014 Jul 3.
48. Lal D, Reinthaler EM, Schubert J, Muhle H, Riesch E, Kluger G, Jabbari K, Kawalia A, Bäumel C, Holthausen H, Hahn A, Feucht M, Neophytou B, Haberlandt E, Becker F, Altmüller J, Thiele H, Lemke JR, Lerche H, Nürnberg P, Sander T, Weber Y, Zimprich F, Neubauer BA. DEPDC5 mutations in genetic focal epilepsies of childhood. *Ann Neurol*. 2014 May;75(5):788-92. doi: 10.1002/ana.24127. Epub 2014 Apr 14. 11.994 5.0
49. Reinthaler EM, Lal D, Lebon S, Hildebrand MS, Dahl HH, Regan BM, Feucht M, Steinböck H, Neophytou B, Ronen GM, Roche L, Gruber-Sedlmayr U, Geldner J, **Haberlandt E**, Hoffmann P, Herms S, Gieger C, Waldenberger M, Franke A, Wittig M, Schoch S, Becker AJ, Hahn A, Männik K, Toliat MR, Winterer G; The 16p11.2 European Consortium, Lerche H, Nürnberg P, Mefford H, Scheffer IE, Berkovic SF, Beckmann JS; The EPICURE Consortium, The EuroEPINOMICS Consortium, Sander T, Jacquemont S, Reymond A, Zimprich F, Neubauer BA. 16p11.2 600 kb Duplications confer risk for typical and atypical Rolandic epilepsy. *Hum Mol Genet*. 2014 Jun 16. pii: ddu306. [Epub ahead of print] 7.692 5.0
50. Reinthaler E, Dejanovic B, Lal D, Semtner M, Pittrich D, Hotzy C, Merkler Y, Feucht M, Steinböck H, Gruber-Sedlmayr U, Ronen G, Neophytou B, Geldner J, **Haberlandt E**, Muhle H, Ikram A, van Duijn CM, Uitterlinden AG, Hofman A, Altmüller J, Kawalia A, Toliat MR, EuroEPINIMICS Consortium, Nürnberg P, Lerche H, Nothnagel M, Thiele H, Sander T, Meier JC, Schwarz G, Neubauer BA, Zimprich F. Rare variants in GABA_A receptor genes in Rolandic epilepsy and related syndromes. *Ann Neurol*. 2015 Jun;77(6):972-86. doi: 10.1002/ana.24395. Epub 2015 Mar 28. 11.994 5.0
51. Scholl-Bürgi S, Höller A, Pichler K, Michel M, **Haberlandt E**, Karall D. Ketogenic diets in patients with inborn disorders of metabolism. *J Inher Metab Dis*. 2015 Jul;38(4):765-73. doi: 10.1007/s10545-015-9872-2. Epub 2015 Jun 25. Review. 4.138 5.0
52. Zlamy M, Haberlandt E, Brunner J, Dozcy L, Rostasy K. Tick borne encephalitis virus (TBEV) infection despite vaccination. *Pediatr Int*. 2016 Jan;58(1):56-8. doi: 10.1111/ped.12752. Epub 2015 Nov 6. 0.73 1.0
53. Michel M, **Haberlandt E**, Baumann M, Entenmann A, Streif W, Wagner M, Rostásy K. Cerebral venous thrombosis following lubar puncture and 5.473 5

- intravenous glucocorticosteroid therapy in a female adolescent with a clinical isolated syndrome and risk factors for thrombosis. *Case Rep Pediatr.* 2015;2015:358164. doi: 10.1155/2015/358164. Epub 2015 Oct 19.
54. **Haberlandt E**, Ensslen E, Gruber-Sedlmayr U, Plecko B, Schimmel M, Schubert-Bast S, Schuler E, Neurich U, Philippi H, Kurleman G, Tardieu M, Wohlrab G, Borggraefe I, Rostásy K. Clinical Characteristics, Epileptic Phenotypes and Electroclinical Hallmarks in 17 Children with Anti-NMDAR Encephalitis. *Eur J Paediatr Neurol.* 2017 May;21(3):457-464. doi: 10.1016/j.ejpn.2016.11.016. Epub 2016 Dec 5.
55. Lal D, Steinbrücker S, Schubert J, Sander T, Becker F, Weber Y, Lerche H, Thiele H, Krause R, Lehesjoki A-E, Nürnberg P, Neubauer B.A., Muhle H, Stephanie U, Helbig I, Becker A, Schoch S, Hansen J, Dorn T, Hohl C, Lüscher N, Epicure consortium, EuroEpinomics-CoGIE consortium, Spizak S, Lemke J. Investigation of GRIN2A in common epilepsy phenotypes. *Epilepsy Res.* 2015 Sep;115:95-9. doi: 10.1016/j.epilepsyres.2015.05.010. Epub 2015 Jun 2.
56. Lal D, Reinthaler E, Dejanovic B, May P, Thiele H, Lehesjoki AE, Schwarz G, Riesch E, Ikram MA, van Duijn CM, Uitterlinden AG, Hofman A, Steinböck H, Gruber-Sedlmayr U, Neophytou B, Zara F, Hahn A, EuroEpinomics-CoGIE consortium, Becker F, Weber Y, Cilio MR, Kunz W, Krause R, Zimprich F, Lemke J, Nürnberger P, Sander T, Lerche H, Neubauer BA. Evaluation of Presumably Disease Causing SCN1A Variants in a Cohort of Common Epilepsy Syndromes. *PLoS One.* 2016 Mar 18;11(3):e0150426. doi: 10.1371/journal.pone.0150426. eCollection 2016.
57. Zak J, Li H., Vives V., Pratumchai I., Miller P., Werner S., Cheng H., Vernet A., Schneider J., Smart S., LAcassie Y., Chen E., Escobar L., Tucker M., Asylsworth A., Dubbs H., Slee E., Joss S., Collins T., Dieux-Coeslier A., **Haberlandt E.**, Scott D.A., Zakaria Z., Sing CY., Wiczorek D. Innes M., Jun KR., Andersen CB., Zinner S., Lygate C., Szumska D, Pretorius P., Rosenfeld J., Zhang T., Lu X. Aspp2 deficiency causes neural tube defects and features of the 1q41q42 microdeletion syndrome. *Cell Death Differ.* 2016 Dec;23(12):1973-1984. doi: 10.1038/cdd.2016.76. Epub 2016 Jul 22.

II. Fallberichte

58. Kotzot D, **Haberlandt E**, Fauth C, Baumgartner S, Scholl-Bürigi S, 2.304 1.5
Utermann G. Del(18)(q12.2q21.1) caused by a paternal sister chromatid
rearrangement in a developmentally delayed girl; Am J Med Genet A
2005;135:304-307.
59. **Haberlandt E**, Svejda C, Felber S, Baumgartner S, Günther B, Utermann 2.304 1.5
G, Kotzot D. Clinical Report-Yellow teeth, seizures and mental retardation:
a less severe case of Kohlschütter-Tönz syndrome. Am J Med Gen A
2006;140:281-283.
60. Baumgartner-Sigl S, **Haberlandt E**, Mumm S, Scholl-Bürigi S, Sergi C, 3.823 2.0
Ryan L, Ericson KL, Whyte MP, Högler W. Pyridoxine-responsive seizures
as the first symptom of infantile hypophosphatasia caused by two novel
missense mutations (c.677T>C,p.M226T;c1112C>T,p.T371I) of the tissue-
nonspecific alkaline phosphatase gene. Bone 2007;40:1655-1661.
61. Karall D, **Haberlandt E**, Scholl-Bürigi S, Baumgartner S, Naudó M, 1.685 1.0
Martorell L. Homozygosity for MECP2 gene in a girl with classical Rett
syndrome. Eur J Med Genet 2007;50:465-469.
62. **Haberlandt E**, Baumgartner-Sigl S, Scholl-Bürigi S, Karall D, 1.982 2.0
Rauchenzauner M, Rostásy K. Levetiracetam in the treatment of two
children with myoclonic status epilepticus. Eur J Paediatr Neurol
2009;13:546-549.
63. Scholl-Bürigi S, Baumgartner Sigl S, Häberle J, **Haberlandt E**, Rostásy K, 4.07 2.0
Ertl C, Eichinger-Öttl U, Heinz-Erian P, Karall D. Amino Acids in CSF and
plasma in hyperammonaemic coma due to arginase1 deficiency. J Inherit
Metab Diss 2008;31:323-328.
64. **Haberlandt E**, Spreiz A, Baumgartner Sigl S, Janetschek C, Röthlisberger 2.304 1.5
B, Rostásy K, Zschocke J, Kotzot D. Microdeletion 19q13.2 in an Almost 5-
Year-Old Boy. Am J Med Genetics 2012;158A:1190-1194.
65. Frühmesser A, **Haberlandt E**, Schinzel A, Utermann B, Erdel M, Fauth C, 2.304 1.5
Utermann G, Zschocke J, Kotzot D. Effects of Deletion and Duplication in a
Patient with a 46,XX,der(7)t(7;17)(q36;p13)mat Karyotype. Am J Med
Genet 2012;158:2239-2244.
66. Frühmesser A, Blake J, **Haberlandt E**, Baying B, Raeder B, Runz H, Spreiz 4.319 2.0

A, Fauth C, Benes V, Utermann G, Zschocke J, Kotzot D. Disruption of EXOC6B in a patient with developmental delay, epilepsy, and a de novo balanced t(2;8) translocation. *Eur J Hum Genet* 2013;21:1177-1180.

III. Letters

67. **Haberlandt E**, Löffler J, Hirst-Stadlmann A, Stöckl B, Judmaier W, 5.703 2.5
Fischer H, Heinz-Erian P, Müller T, Utermann G, Smith RJ, Janecke AR.
Split hand/split foot malformation associated with sensorineural deafness,
inner and middle ear malformation hypodontia, congenital vertical talus,
and deletion of eight microsatellite markers in 7q21.1-q21.3.; *J Med Genet*
2001;38:405-409.
68. Trinka E, Luef G, Unterberger I, **Haberlandt E**, Unterrainer J, Bauer G. A 2.004 1.5
retrospective analysis of patients with febrile seizures followed by epilepsy.
Letter to the editor *Seizure* 2004;13:200-201.
69. Karall D, **Haberlandt E**, Schimmel M, Schocke M, Gautsch K, Albrecht U, 1.192 1.5
Baumgartner Sigl S, Scholl-Bürgi S. Cytotoxic not vasogenic edema ist he
cause for stroke-like episodes in propionic acidemia. *Neuropediatrics*
2011;42:210.
70. **Haberlandt E**, Kotzot D. Interpretation of molecular results in segemantal 2.072 1.5
uniparenteral disomy. *Hepato Research* 2012;42:1150-1153.

IV. Buchbeiträge, Veröffentlichungen ohne Punkte

1. Zotter S., **Haberlandt E**, Kaufmann L. Funktionelle Neuroplastizität bei zwei Jugendlichen mit ausgeprägten frühkindlichen strukturellen frühkindlichen Hirnschädigungen. *Z Neuropsychol* 2006;17:225-237.
2. **Haberlandt E**, Gotwald T, Karall D. “Klinisch-Radiologisches Workup bei Mitochondriopathien” SHS-Buch zum 10. Pädiatrischen Stoffwechselsymposium 2006;31-39.
3. Koch J, Rauscher C, Mayr JA, Plecko B, **Haberlandt E**, Karall D, Tscharre A, Schwarz R, Rauter L, Lauffer H, Tegtmayer F, Müller-Felber W, Röschinger W, Bodamer O, Fütterer N, Rolinski B, Freisinger P, Horvath R, Sperl W. Krankheitsverlauf bei 10 Kinder mit Polymerase-Gamma-Mutation. *Neuropädiatrie in Klinik und Praxis* 7. Jg 2008;4:122-128.
4. Scholl-Bürgi S, Hofer A, **Haberlandt E**, Ooppel V, Karall D. “Ketogene Diät” In Maximilian Ledochowski “klinische Ernährungsmedizin” First Edition Springer Wien New York Kapitel 23.10:841-850.
5. **Haberlandt E**, Scholl-Bürgi S, Karall D, Höller A, Meisinger B, Vorstandsmitglieder ÖGfE, Dressler A. Grundlagen der ketogenen Diät. *Mitteilungsblatt der ÖGfE* 12, 2/2014.
6. Dressler A, Vorstandsmitglieder ÖGfE, **Haberlandt E**. Ketogene Diäten vom Säugling bis zum Erwachsenen: Formen, Umsetzung und Nebenwirkungen. *Mitteilungsheft der ÖGfE* 12, 2/2014
7. Zimprich F, **Haberlandt E**. Die genetische Ätiologie von Epilepsien und deren Diagnostik. *Mitteilungsheft ÖGfE* 2015
8. **Haberlandt E**, Zimprich F. Microarray Untersuchungen bei Kindern mit Epilepsie. *Mitteilungsheft ÖGfE* 2015

V. Abstracts/Vorträge mit Publikationen

1. **1995** Kohlendorfer U, **Haberlandt E**, Sperl W. Antenatal care, infant's medical care and the sudden infant death syndrome (SIDS) – a retrospective study in the Tyrol from 1984-1994; Paediatr Paedol 1995;30:47.
2. **1995** Sperl W, Kohlendorfer U, Brunner M, **Haberlandt E**, Skladal D, Mangold B, Rabl W, Oberaigner F. Das SIDS-Vorsorgeprogramm Tirol – ein einfaches Modell für die SIDS-Prävention in anderen österreichischen Bundesländern? Paediatr Paedol 1995;30:69.
3. **1995** Kohlendorfer U, **Haberlandt E**, Sperl W. Retrospective study on SIDS mortality and risk factors in the Tyrol. Eur J Ped 1995; 154:Suppl 1:22
4. **1996** Kohlendorfer U, **Haberlandt E**, Sperl W. Unterschiedliche Risikofaktoren bei frühem und spätem sudden infant death syndrome (SIDS) 34. Jahrestagung der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKF, 19.-21.9.1996 Mayrhofen im Zillertal. Abstractband.
5. **1999 Haberlandt E**, Löffler J, Hirst-Stadlmann A, Fischer H, Heinz-Erian P, Stöckl W, Janecke AR Syndrom von Spalthand und Spaltfuß, Ektodermaldysplasie und Gaumenspalte (EEC-Syndrom) assoziiert mit Pes planovalgus, Innenohrschwerhörigkeit und de novo Deletion 7q21-q21.3. Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde, Linz, Österreich. Abstractband.
6. **1999** Kiechl-Kohlendorfer U, Pupp U, **Haberlandt E**, Oberaigner W, Sperl W. Epidemiologie des Plötzlichen Säuglingstodes (SIDS) in Tirol vor und nach dem Beginn eines Präventionsprogrammes. Jahrestagung der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKJ, Linz, Österreich. Abstractband.
7. **1999** Janecke AR, **Haberlandt E**, Löffler J, Hirst-Stadlmann A, Fischer H, Heinz-Erian P, Stöckl B, Utermann G. Ectrodactyly, ectodermal dysplasia and clefting (EEC) syndrome associated with sensorineural deafness, inner ear malformation, pes planovalgus, and de novo deletion 7q21.1-q21.3 Jahreskongress Humanmedizin, Lübeck, Deutschland. Abstractband.
8. **1999 Haberlandt E**, Raber G, Maurer H, Haffner B. SSPE Subakute Sklerosierende Panencephalitis-Fallbericht. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Graz, Österreich, 16.10.1999. Abstractband.
9. **1999** Haffner B, Trawöger R, **Haberlandt E**, Konstantopoulou V.,Sperl W. EEG Veränderungen bei Mitochondriopathien. Verlaufsdokumentation von Klinik und EEG bei

- 9 Patienten.Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Graz, Österreich, 16.10.1999. Abstractband.
10. **2000** Kiechl-Kohlendorfer U, Pupp U, **Haberlandt E**, Oberaigner W, Sperl W Epidemiology of sudden infant death syndrome (SIDS) in the Tyrol before and after an intervention campaign; Book of Abstracts, The Sixth SIDS International Conference Auckland, New Zealand.
11. **2000** Kiechl-Kohlendorfer U, Pupp U, **Haberlandt E**, Oberaigner W, Sperl W Prä- und postnatales Rauchen – Auswirkungen auf das Risiko des Plötzlichen Säuglingstodes (SIDS); Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKJ, Graz, Österreich. Abstractband.
12. **2000** **Haberlandt E**, Trinkka E, Niedermüller U, Haffner B, Luef G, Unterrainer J, Unterberger I, Auer A, Bauer G. Epilepsies following febrile seizures: a syndromatic approach. Abstractband European Congress on Epileptology, Florenz, Italy. Epilepsia Abstractband.
13. **2000** Hirst-Stadlmann A, Oberdanner H, **Haberlandt E**, Jannecke E, Judmair W. Cochlear-Implantation (CI) bei Mehrfachbehinderung – Resthörigkeit bei Ectrodactyly, ectodermaler Dysplasie und Cleft (EEC)-Syndrom. 17. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Phoniatrie und Pädaudiologie Tübingen, Deutschland. Abstractband:86.
14. **2001** Kiechl-Kohlendorfer U, Pupp Peglow U, **Haberlandt E**, Hof D, Trawoeger-Ravanelli B, Sperl W. Pre- and postnatal smoking – effects on the risk of sudden infant death syndrome (SIDS); J Perinat Med, Suppl. II; 29: 23.
15. **2001** Trinkka E, Niedermüller U, **Haberlandt E**, Haffner B, Luef G, Unterrainer J, Unterberger I, Bauer G Epilepsies following febrile seizures: syndromatic approach. Abstract published in Epilepsia. International Congress on Epileptology Buenos Aires. Abstractband Epilepsia.
16. **2002** **Haberlandt E**, Hager J, Kropshofer S, Skladal D, Reiter G, Trawöger R. Gastroschisis with lower abdominal wall defect and cartilagenous symphysis clefting; Abstract submitted for 13th Annual Congress of the European Society of Paediatric and Neonatal Intensive Care (ESPNIC) and ESPNIC Nursing Symposium in Slovenia, June 2002. Abstractband.
17. **2003** **Haberlandt E**, Hilkenmeier C, Schreder G, Trinkka E. Rolandische Epilepsie, ist sie immer gutartig? Medikamentös bedingte Steigerung der Anfallshäufigkeit. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Wien, Österreich. Neuropediatrics 2002;6:81.

18. **2003** Schwarz R, Geroldinger R, Klinglmair M, Schmitt K, Eggenbauer K, **Haberlandt E**, Holzmann H, Nell W, Ter Meulen V, Zenz W. Subakut sklerosierende Panencephalitis (SSPE) – eine „seltene“ Krankheit? 41. Jahrestagung der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKJ, Salzburg, Österreich, 1-4.10.2003. Abstractband:41.
19. **2003 Haberlandt E**, Trinkka E., Zimmerhackl L.P., Baumgartner S., Konstantopoulou V., Felber S., Skladal D. EEG-Veränderungen bei Kindern mit Propionazidämie. Abstractband der 41. Jahrestagung der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKJ, Salzburg, Österreich, 1-4.10.2003. Abstractband:61.
20. **2004 Haberlandt E**, Trinkka E., Zimmerhackl L.P., Baumgartner S., Konstantopoulou V, Felber S., Skladal D. EEG-Veränderungen bei Kindern mit Propionazidämie. 30. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Bern, Schweiz, 24.-27.03.2004. *Neuropediatrics* 2004;35:84.
21. **2004 Haberlandt E**, Skladal D, Streif W, Baumgartner S, Hof D, Gottwald T, Felber S. Moya-Moya-Syndrom bei Down-Syndrom- eine Falldarstellung. 30. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Bern, Schweiz, 24.-27.03.2004. *Neuropediatrics* 2004;35:78.
22. **2004** Kaufmann L, Weiß E, Koppelstätter F, Siedentopf C, Golazewski S, **Haberlandt E**, Lochy A, Felber S, Delazer M. Evidence for age-dependant differential patterns of cerebral activation in a number Stroop paradigm: a fMRI study. Human Brain Mapping (HMB) Congress 2004, Japan, Tokio. Abstractband ID 18413.
23. **2004** Kaufmann L, **Haberlandt E**, Skladal D, Bernardon A, Warscher J, Mangold W, Zimmerhackl LB. A componential analysis of attentional functions: A pilot study comparing 9-12-year old children with different forms of epilepsy, ADHD and normal controls. 6th European Congress on Epileptology Vienna, Österreich, 30.5.-3.6.2004. *Epilepsia* 2004;45:203.
24. **2004 Haberlandt E**, Trinkka E, Zimmerhackl L B, Baumgartner S, Konstantopoulou V, Scholl-Bürgi S, Felber S, Skladal D. EEG-alterations in patients with propionic acidemia. 6th European Congress on Epileptology 30.5.-3.6.2004 Vienna. *Epilepsia* 2004;45:198.
25. **2004** Förster S, **Haberlandt E**, Felber S, Skladal D, Schreder G, Zimmerhackl LB. Comotio Cerebri und Sturge-Weber.Syndrom. 42. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde 6.9.-10.9.2004 Berlin, Deutschland. Abstractband.
26. **2004 Haberlandt E**, Trinkka E, Baumgartner S, Konstantopoulou V, Scholl-Bürgi S, Felber S, Zimmerhackl LB, Skladal D. EEG-Alterations in patients with propionic

- acidemia. 41. Annual Symposium SSIEM, Amsterdam, the Netherlands, 31.8.-2.9.2004. J. Inherit Metab Dis 2004; 24:65.
27. **2004** Scholl-Bürgi S, Gotwald T, Felber S, Baumgartner S, **Haberlandt E**, Skladal D. Neuromorphologic and neurometabolic changes in neonatal citrullinemia. 41. Annual Symposium SSIEM, Amsterdam the Netherlands, 31.8.-2.9.2004 J. Inherit Metab Dis 2004;24:54.
28. **2004 Haberlandt E**, Scholl-Bürgi S, Baumgartner S, Skladal D, Förster S, Felber S, Sauter R, Korinthenberg R. Chronic inflammatory polyneuropathy as an early symptom of metachromatic leukodystrophy: two case reports. Neuropädiatrische Jahrestagung in Erlangen, Deutschland, März.2004. Neuropediatrics 2005;36:140.
29. **2004 Haberlandt E**, Högler W, Scholl-Bürgi S, Förster S, Skladal D, Kapelari K, Baumgartner S. Pyridoxinabhängige Anfälle bei einer Patientin mit infantiler Hypophosphatasie. Neuropädiatrische Jahrestagung Erlangen März 2004. Neuropediatrics 2005;36:150.
30. **2005 Haberlandt E**, Baumgartner S, Förster S, Kaufmann L, Rauchenzauner M, Trinkka E. Benigne kindliche Epilepsie mit zentrottemporalen Spitzen (BECT) und sudden unexpected death of epilepsy (SUDEP)-ein Fallbericht. Deutsch-Österreich-Schweitzer Jahrestagung der Liga gegen Epilepsie, 5.-7.Mai 2005. Abstractband.
31. 2005 Kaufmann, L, Ischebeck A, Zotter S, Baumgartner S, Förster S, Rauchenzauner M, Koppelstaetter F, Felber S, Zimmerhackl LB, **Haberlandt E**. Funktionelle Neuroplastizität bei sekundärer Epilepsie: eine neuropsychologische und funktionelle MRT (fMRT) Studie. Deutsch-Österreich-Schweitzer Jahrestagung der Liga gegen Epilepsie, 5.-7.Mai 2005. Abstractband.
32. **2005 Haberlandt E**. Der pädiatrische Status epilepticus. 11. Kongress der Österreichischen Gesellschaft für Notfall- und Katastrophmedizin Mayrhofen, Österreich, 16.9.2005. Notfall und Rettungsmedizin Abstractband 2005;5:25.
33. **2005** Kapauer M, Felber S, Streif W, Förster S, Rauchenzauner M, Scholl-Bürgi S, Karall D, **Haberlandt E**. Retrospektive Analyse des kindlichen Schlaganfalls in Tirol 1994-2004 43. Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKJ , St. Pölten, Österreich, 14.-17. September 2005. Abstractband:56.
34. **2005** Förster S, Rauchenzauner M, Scholl-Bürgi S, Karall D, Albrecht U, **Haberlandt E**. Valproinsäure-induzierte Pankreatitis im Kindesalter. 101. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde, Bremen, Deutschland 29.9.-2.10.2005. Abstractband.

35. **2005** Timischl M, Lukavac M, Keller M, **Haberlandt E**, Simbruner G. Klinische Parameter zur Indikationsstellung der Hypothermiebehandlung bei asphyktischen Neugeborenen. 32. Jahrestagung der Gesellschaft für Neonatologie und Intensivmedizin Wien, Österreich, 18.-20.5.2005. Abstractband.
36. **2005** Forster S, Rauchenzauner M, Scholl-Bürgi S, Karall D, Albrecht U, **Haberlandt E**: „Valproinsäure-induzierte Pankreatitis im Kindesalter“. 101. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde, Bremen, Deutschland, September 2005.
37. **2006** Martinz E, Rauchenzauner M, Förster S, Schoppel W, **Haberlandt E**. Levetiracetam Monotherapie und Add-on Therapie bei Kinder mit fokaler und generalisierter Epilepsie. Eine retrospektive Studie. 46. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Epileptologie, Strasbourg, Frankreich, 4.-6.5.2006. Abstractband Z Epileptologie 2006;2:Band19:132.
38. **2006** Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Förster S, Ulmer H, Laimer M, Ebenbichler CF, Joannidis M, Zimmerhackl LB, Stein J, Luef G. Brain-Type Natriuretic Peptide Sekretion bei Fieberkrämpfen und epileptischen Anfällen- ein neuer Marker im Kindesalter? 46. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Epileptologie, Strasbourg, Frankreich, 4.-6.5.2006. Abstractband Z Epileptologie 2006;2:Band19:132.
39. **2006** Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Luef G. Erhöhung von Brain-Type Natriuretic Peptide unter Vagusnervstimulation.. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für 46. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Epileptologie, Strasbourg, Frankreich, 4.-6.5.2006. Abstractband Z Epileptologie 2006;2:Band19:133.
40. **2006** Timischl M, Lukavac M, Keller M, Haberlandt E, Simbruner G. Klinische Parameter zur Indikationsstellung der Hypothermiebehandlung bei asphyktischen Neugeborenen. Jahrestagung der Gesellschaft für Neonatologie und Pädiatrische Intensivmedizin, Wien, Österreich, 18.-20.5.2006. Abstractband.
41. **2006** Kaufmann L, Zieren N, Fimm B, Zotter S, Karall D, Scholl-Bürgi S, Zimmerhackl L-B, **Haberlandt E**. An explorative analysis of attentional profiles in 9 to 12 year-old children with temporal lobe epilepsy, metabolic diseases and ADHD. Kongress der International Neuropsychological Society, Zürich, Schweiz. 26.-29.7.2006. Abstractband.
42. **2006** Martinez E, Rauchenzauner M, Förster S, Schoppel W, **Haberlandt E**. Levetiracetam Mono- and Add-on Therapy in Children with Focal and Generalized Epilepsy: A Retrospective Study. 7th European Congress on Epileptology, Helsinki 2.-6.7.2006 Abstractband 2006.
43. **2006** Zotter S, Kaufmann L, **Haberlandt E**, Zimmerhackl L-B, Zihl J. Functional neuroplasticity in congenital brain lesions with secondary epilepsy: two

- neuropsychological case studies. Kongress der International Neuropsychological Society, Zürich, Schweiz. 26.-29.7.2006. Abstractband.
44. **2006** Trinkka E, Dobesberger J, Brössner G, Walser G, Embacher N, Unterberger I, Pittscheider S, Luef G, Haberlandt E, Auckenthaler A, Schmutzard E, Bauer G. Treatment of Status epilepticus: A Retrospective Analysis. 7th European Congress on Epileptology, Helsinki, Finnland, 2.-6.7.2006. Abstractband 2006:16.
45. **2006** Rauchenzauner M, Laimer M, Luef G, Kaser S, Engl J, Tatarczyk T, Ciardi C, Tschoner A, **Haberlandt E**, Lechleitner M, Patsch J, Ebenbichler C. Adiponectin Receptor R1 gene expression is upregulated by Valproic acid but not by Topiramate in human hepatoma cell line, HepG2. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Mannheimer, Deutschland, 20.-24.9.2006. Abstractband Aktuelle Neurologie 2006;155.
46. **2006** Rauchenzauner M, Laimer M, Luef G, Kaser S, Engl J, Tatarczyk T, Ciardi C, Tschoner A, **Haberlandt E**, Lechleitner M Patsch J, Ebenbichler CF. 2 Adiponectin receptor R1 is upregulated by Valproic acid but not by Topiramate in human hepatoma cell line, HepG2. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Mannheimer, Deutschland, 20.-24.9.2006. Abstractband Aktuelle Neurologie 2006;145.
47. **2006** Kiechl-Kohlendorfer U, Kapauer M, Felber S, Rauchenzauner M, Scholl-Bürgi S, Karall D, Streif W, **Haberlandt E**. Frequency and etiology of pediatric stroke in Tyrol, Austria. Joint World Congress on Stroke: International Stroke Society, Mediterranean Stroke Society and Southern African Stroke Foundation Cape Town, South Africa, October 26-29, 2006. Int J Stroke 1 (Suppl1):74.
- 48. 2006 Haberlandt E**, Weger C, Baumgartner S, Förster S, Rauchenzauner M, Scholl-Bürgi S, Simbruner G, Karall D. ACTH-Kur versus pulsatiler Corticoidtherapie retrospektive Analyse der Wirksamkeit. Jahrestagung der österreichischen Liga gegen Epilepsie 17.-18.11.2005. Österreichische Sektion der Internationalen Liga gegen Epilepsie Mitteilungen Jahrgang 5, Sonderheft 1/20006:8. MedReport Austria Nr A2, 30. Jahrgang, Wien November 2006 Blachwell Verlag.
49. **2006** Rauchenzauner M, Laimer M, Luef G, Kaser S, Engl J, Tartarczyk T, **Haberlandt E**, Lechleitner M, Patsch J, Ebenbicherl CJ. Differentielle Regulation des Adiponektinrezeptor-Systems durch Valproinsäure und Topiramat in humanen Lebertumorzellen. Jahrestagung der österreichischen Liga gegen Epilepsie 17.-18.11.2005. Österreichische Sektion der Internationalen Liga gegen Epilepsie Mitteilungen Jahrgang 5, Sonderheft 1/20006:20.

50. **2006** Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Forster S, Ulmer H, Laimer M, Ebenbicher CF, Joannidis M, Zimmerhackl LB, Stein J, Luef G. Brain-Type Natriuretic Peptide Sekretion bei Fieberkrämpfen und epileptischen Anfällen – ein neuer Marker im Kindesalter? Jahrestagung der österreichischen Liga gegen Epilepsie 17.-18.11.2005. Österreichische Sektion der Internationalen Liga gegen Epilepsie Mitteilungen Jahrgang 5, Sonderheft 1/20006:14.
51. **2006** Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Högler W, Luef G. Erhöhung von Brain-Type Natriuretic Peptide unter Vagusnervstimulation. Jahrestagung der österreichischen Liga gegen Epilepsie 17.-18.11.2005. Österreichische Sektion der Internationalen Liga gegen Epilepsie Mitteilungen Jahrgang 5, Sonderheft 1/20006:14.
52. **2007** Erhart S, Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Karall D, Albrecht U, Schmid A, Amann A. 3-Heptanon in der Ausatemluft bei Patienten mit Propionazidämie und Valproat-Therapie 33. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie und 4. Fortbildungsakademie Universität Passau 22.-25. März 2007 Abstractheft Neuropediatrics 2007;37.
53. **2007** Förster S, Rauchenzauner M, Baumgartner S, **Haberlandt E**. Klinische Erfahrungen oraler Schnellaufsättigung von Levetiracetam bei Epilepsien im Kindesalter. 33. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie und 4. Fortbildungsakademie Universität Passau 22.-25.3.2007 Abstractheft Neuropediatrics 2007;37.
54. **2007** Rauchenzauner M., **Haberlandt E.**, Scholl-Bürgi S., Karall D., Schönherr E., Tatarczyk T., Engl J., Laimer M., Luef G., Ebenbicher C. Effecth of valproic acid treatment on body composition, leptin and soluble leptin receptor in epileptic children. 33. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie und 4. Fortbildungsakademie Universität Passau 22.-25.3.2007. Neuropediatrics 2007;37:394.
55. **2007** Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Heinz-Erian P, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Rauchenzauner M, Karall D. Urea cycle defects: Changes of amino acid CSF/plasma-ratios. Harnstoffzyklusdefekte: Veränderungen der Liquor/Plasma-Quotienten für Aminosäuren 33. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie und 4. Fortbildungsakademie Universität Passau 22.-25.3.2007 Abstractheft Neuropediatrics. Neuropediatrics 2007;37:415.
56. **2007** Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Heinz-Erian P, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Rauchenzauner M, Karall D. Amino acids CSF/plasma-ratios in children. 33. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie und 4. Fortbildungsakademie Universität Passau 22.-25.3.2007 Abstractheft Neuropediatrics 2007;37.

57. **2007** Weger C, Förster S, Baumgartner S, Rauchenzauner M, **Haberlandt E**. ACTH-Kur versus pulsatile Kortikoidtherapie – retrospektive Analyse Effektivität der Behandlungsmethoden für kindliche Epilepsien. 33. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie und 4. Fortbildungsakademie Universität Passau 22.-25.3.2007. *Neuropediatrics* 2007;37:399.
58. **2007 Haberlandt E**, Förster S, Baumgartner-Sigl S, Scholl-Bürgi S, Karall D, Rauchenzauner M. myoclonic status epilepticus in 2 Patients and effective treatment with Levetiracetam intravenously. Status epilepticus Kongress in London April 2007. Abstractband.
59. **2007** Scholl-Bürgi S, Haberlandt E, Heinz-Erian P, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Rauchenzauner M, Karall D. Amino acid CSF/plasma-ratios in children. *Pteridines* 18:57.
60. **2007** Kuchukhidze G, Unterberger I, Dobesberger J, Embacher N, Walser G, **Haberlandt E**, Gotwald T, Maier H, Ortler M, Felber S, Bauer G, Trinkka E. Electroclinical and imaging findings in patients with ulegyria and epilelpsy. Tübingen MRI-Kongress Mai 2007. Abstractband.
61. **2007** Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Albrecht U, Baumgartner Sigl S., Karall D. Macht es Sinn, die Liquor zu Plasma Quotienten für Aminosäuren zu bestimmen? 12. Pädiatrisches Stoffwechsel-Symposium, Wien, Österreich, 26.-28. April 2007. Abstractband.
62. **2007** Albrecht U, Karall D, Baumgartner S, **Haberlandt E**, Kotzot D, Janecke C, Schocke M, Scholl-Bürgi S. Fallbericht: CCFDN (Congenital Cataracts Facial Dysmorphism) – 12. Pädiatrisches Stoffwechsel-Symposium, Wien, Österreich, 26.-28. April 2007. Abstractband.
63. **2007 Haberlandt E**. EEG-Veränderungen bei metabolischen Erkrankungen. Jahrestagung der Deutsch-Österreichische-Schweizer Gesellschaft für Epileptologie, Basel, Schweiz, 18.5.2007. *Epilepsia* 2007;48, Suppl 3:66.
64. **2007** Kuchukizde G, Rauchenzauner M, Gotwald T, **Haberlandt E**, Felber S, Trinkka E. Agenesie des Nucleus dentatus und Epilepsie bei Joubert-SyndromDeutsch-Österreichische-Schweizer Jahrestagung, Basel, Schweiz, 18.5.2007. *Epilepsia* 2007;48, Suppl 3:88.
65. **2007** Rauchenzauner M, Griesmacher A, Tatarczyck T, Falkensammer S, Zimmerhackl LB, Luef G, **Haberlandt E**, Högler W. Auswirkungen von Antiepileptika auf Vitamin-D-Konzentrationen und neuer Marker des Knochenstoffwechsels. Deutsch-Österreichische-

- Schweizer Jahrestagung 18.5.2007 Basel, Schweiz, 18.5.2007. *Epilepsia* 2007;48, Suppl 3:1-66)
66. **2007**. Rauchenzauner M, Griesmacher A, Tartaczyk T, **Haberlandt E**, Falkensammer G, Zimmerhackl LB, Luef G, Högler W. Body composition, insulin resistance, leptin, vitamin D and novel markers of bone metabolism in children on chronic antiepileptic therapy. 46th European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Helsinki, Finland, June 27-30, 2007. Abstractband.
67. **2007** Albrecht U, Karall D, Baumgartner S, **Haberlandt E**, Kotzot D, Janecke C, Schocke M, Scholl-Bürgi S. Fallbericht: CCFDN (Congenital Cataracts Facial Dysmorphism) Syndrom. SSIEM Annual Meeting 4.-7.9.2007 Hamburg, Deutschland. *J Inherit Metab Dis* 2007;30 (Suppl 1).
68. **2007** Erhart S, Karall D, Edlinger G, **Haberlandt E**, Amann A, Schmid A, Scholl-Bürgi S. 3-Hepatone in exhaled breath gas of patients on valproic acid therapy. SSIEM Annual Meeting 4.-7.9.2007 Hamburg, Deutschland. *J Inherit Metab Dis* 2007;30 (Suppl 1).
69. **2007** Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Heinz-Erian P, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Karall D. Why determining amino acid CSF/Plasma Ratios? SSIEM Annual Meeting Hamburg, Deutschland, 4.-7.9.2007. *J Inherit Metab Dis* 2007;30 (Suppl 1).
70. **2007** Straninger C, Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Sperl W, Mayr JA, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Hager J, Karall D. Diagnostic output of muscle biopsies from 1990 to 2006. P 144. Syndrom SSIEM Annual Meeting 4.-7.9.2007 Hamburg, Deutschland. *J Inherit Metab Dis* 2007;30:144.
71. **2007** Rauchenzauner M, **Haberlandt E**, Luef G. Erhöhung von Brain-Type Natriuretic Peptide unter Vagusnervstimulation. Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Neurophysiologie, Wien, Österreich, 11.-13.10.2007. Abstractband.
72. **2007** Zotter S, Marksteiner J, Weiss E, Steinberger-Gensbacher M, **Haberlandt E**, Kaufmann L. Fronto-executive functions in five adolescents with Asperger-Syndrome: preliminary findings. INS (International Neurophysiological Society. Mid Year Meeting Bilbao, Spanien, 4.-7.7.2007. Abstractband.
73. **2008** Karall D, Scholl-Bürgi S, Baumgartner S, Albrecht U, **Haberlandt E**, Mayr J, Sperl W, Hager J, Rostásy K, Straninger C. Diagnostic yield of muscle biopsies performed at the University Children's Hospital in Innsbruck between 1990 and 2006. 34. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Jena, Deutschland, 3.-6-4-2008. *Neuropediatrics* 2008;39:doi:10.1055/s-2008-1079576.

74. **2008** Straninger C, Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Sperl W, Mayr JA, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Hager J, Karall D. Diagnostic output of muscle biopsies from 1990 to 2006. 34. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Jena, Deutschland, 3.-6-4-2008. *Neuropediatrics* 2008;39.
75. **2008** Karall D, Baumgartner-Sigl S, Albrecht U, **Haberlandt E**, Rostásy K, Scholl-Bürgi S. Screening, Prophylaxe und Frühdiagnostik und Frühtherapie: Stoffwechselerkrankungen. GPGE Gesellschaft für pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung. 23. Jahrestagung. 16.-19.4.2008 Grmunden, Österreich.
76. **2008 Haberlandt E**, Bien C.G, Reiter A, Simma B, Crazzolara R, Scholl-Bürgi S, Rostásy K, Karall D: Limbic encephalitis with voltage gated potassium channel antibodies in a child. 34. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Jena, Deutschland, 3.-6-4-2008. *Neuropediatrics* 2008;39:doi:10.1055/s-2008-1079504.
77. **2008 Haberlandt E**, Canestrini C, Scholl-Bürgi S, Sperl W, Brunner-Kainz M, Plecko B, Mussner K, Rostásy K, Karall D. EEG-findings and epilepsy in children with propionic acidemia. 34. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Jena, Deutschland, 3.-6-4-2008. *Neuropediatrics* 2008;39:doi10.1055/s-2008-1079537.
78. **2008 Haberlandt E**, Rauchanezauner M, Morass M, Scholl-Bürgi S, Rostásy K, Karall D. Proinflammatory cytokines in children with febrile seizures. 34. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Jena, Deutschland, 3.-6-4-2008. *Neuropediatrics* 2008;39.
79. **2008 Haberlandt E**, Canestrini C, Scholl-Bürgi S, Sperl W, Brunner-Kainz M, Plecko B, Mussner K, Rostásy K, Karall D. EEG-findings and epilepsy in children with propionic acidemia. 13. pädiatrischer Stoffwechselsymposium in Graz, Österreich. Abstractband.
80. **2008** Scholl-Bürgi S, Sass JO, Amann E, Heinz-Erian P, Ertl C, Baumgartner Sigl S, Lagler F, Albrecht U, **Haberlandt E**, Rostásy K, Karall D. Propionazidämie: Veränderungen der Aminosäuren-Konzentrationen. 13. pädiatrischer Stoffwechselsymposium in Graz, Österreich. Abstractband.
81. **2008** Scholl-Bürgi S, Sass JO, Heinz-Erian P, Amann E, **Haberlandt E**, Albrecht U, Ertl C, Baumgartner Sigl S, Lagler F, Rostásy K, Karall D. Changes in plasma amino acid concentrations with increasing age in patients with propionic acidemia. Society for the study of inborn errors of metabolism, Lissabon, Portugal, 2.-5.9.2008. *J Inherit Metab Dis* 2008;31:27.
82. **2008** Kuchukhidze G, Unterberger I., Dobesberger J., Walser G, **Haberlandt E**, Koppelstätter F, Gotwald T, Trinkka E. Anomalies of infratentorial brain structures in

- patients with malformations in cortical development and epilepsy. 8th European Congress on Epileptology, Berlin, Deutschland. 21.-25.9.2008.
83. **2008 Haberlandt E.** EEG-Veränderungen bei Stoffwechselerkrankungen. Jahrestagung der österreichischen Sektion der ILAE, Salzburg, Österreich, 27.-29.11.2008. Mitteilungsheft 2008;1:7.
84. **2008 Kuchukhidze G, Unterberger I., Dobesberger J., Walser G, Haberlandt E, Koppelstätter F, Gotwald T, Trinkla E.** Kortikale Entwicklungsstörungen in Patienten mit Lennox-Gastaut-Syndrom. Jahrestagung der österreichischen Sektion der ILAE, Salzburg, Österreich, 27.-29.11.2008. Mitteilungsheft 2008;1:3.
85. **2009 Scholl-Bürgi S, Haberlandt E, Gotwald T, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Rauchenzauner M, Rostásy K, Karall D.** Akute, reversible Hemiplegie bei einer Patientin mit Propionazidämie 11.-13.3.2009 APS Tagung Fulda Deutschland. Monatsschrift Kinderheilkunde 2009;157:304.
86. **2009 Albrecht U, Sergi C, Steichen-Gerstdorf E, Gotwald T, Vianey-Saban C, Haberlandt E, Karall D, Scholl-Bürgi S.** Cardiac arrest in a patient with glutar aciduria type II. 35. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Graz, Österreich, 23.-26.4.2009. Neuropediatrics 2009;5:299.
87. **2009 Haberlandt E, Rauchenzauner M, Morass M, Scholl-Bürgi S, Rostásy K, Karall D.** Proinflammatory cytokines in children with febrile seizures. 35. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Graz, Österreich, 23.-26.4.2009. Neuropediatrics 2009;40:281.
88. **2010 Scholl-Bürgi S, Sass JÖ, Heinz-Erian P, Haberlandt E, Baumgartner Sigl S, Albrecht U, Ertl C, Lagler F, Rostásy K, Karall D.** Störungen des Aminosäuren-Stoffwechsels bei Propionazidämie. Arbeitsgemeinschaft für Pädiatrische Stoffwechselerkrankungen, Fulda, Deutschland, 10.-12.3.2010. Monatsschrift Kinderheilkunde 2010;158.
89. **2010 Karall D, Duratovic, A, Haberlandt E, Albrecht U, Baumgartner-Sigl S, Rostásy K, Scholl-Bürgi S.** Hat die Membranzusammensetzung bei Patienten mit Propionazidämie einen Einfluß auf die Bestimmung der Ammoniak-Konzentration. Arbeitsgemeinschaft für Pädiatrische Stoffwechselerkrankungen, Fulda, Deutschland, 10.-12.3.2010.. Monatsschrift Kinderheilkunde 2010;158.
90. **2010 Scholl-Bürgi S, Karall D, Albrecht U, Haberlandt E, Rostásy K, Fuchs D.** Phenylalanineto tyrosine ratio (phe/tyr-ratio) in children with neuropaediatric abnormalities. Pterin Konferenz St Christoph 2010.

91. **2010** Scholl-Bürgi, S, Sass JO, Heinz-Erian P, **Haberlandt E**, Baumgartner Sigl S, Albrecht U, Ertl C, Lagler F, Rostásy K, Karall D. Störungen des Aminosäure-Stoffwechsels bei Propionazidämie. Monatsschrift Kinderheilkunde 2010;158:297.
92. **2010** Kuchukhizde, **Haberlandt E**, Trinkka E. Epileptogenic structural disorders in pediatric patients: MR imaging characteristics. G. European Society of Radiology. 3.-4.3.2010 Wien, Österreich. Abstractband.
93. **2010** Scholl S, Fuchs D, **Haberlandt E**, Rostásy K, Karall D. Diagnostic relevance of phenylalanine/tyrosine ratios (phe/tyr). Society for the study of inborn errors of metabolism, Istanbul, Türkei, 31.8.-3.9.2010. J Inherit Metab Dis 2010;
94. **2010** Karall D, **Haberlandt E**, Albrecht U, Rostásy K, Häberle J, Scholl-Bürgi S. Unrecognized citrullinemia mimicking encephalitis in a 14 year-old-boy – the role of a standardized lumbar puncture protocol. Society for the study of inborn errors of metabolism, Istanbul, Türkei, 31.8.-3.9.2010. J Inherit Metab Dis 2010;
95. **2010** Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Albrecht U, Rostásy K, Baumann M, Karall D. Strukturierte Liquordiagnostik bei Kinder und Jugendlichen mit neurologischen Erkrankungen. Jahrestagung für Kinder- und Jugendheilkunde, Linz, Österreich, 30.9.-2.10.2010. Monatsschrift für Kinderheilkunde 2010..
96. **2010** **Haberlandt E.**, Karall D., Rostásy K., Baumann M., Baumgartner-Sigl S., Schimmel M., Janetschek C., Scholl-Bürgi S. „Bromintoxikation unter ketogener Diät ohne klinische Symptomatik? Jahrestagung der österreichischen Sektion der internationalen Liga gegen Epilepsie, Bregenz, Österreich. 25.-28.11.2010. Mitteilungsheft.
97. **2011** Scholl-Bürgi S, Molinaro G, Schimmel M, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, **Haberlandt E**, Baumann M, Rostásy K, Karall D. Erhöhte Liquor/Plasma-Quotienten von Isoleucin, Leucin und Valin bei zwei MSUD-Patienten und metabolischem Koma. Jahrestagung der Arbeitsgruppe für pädiatrische Stoffwechselerkrankungen, 7.-9.3.2011 Fulda Deutschland. Abstractband.
98. **2011** Kuchukhudze G, Unterberger I, Walser G, **Haberlandt E**, Rostásy K, Koppelstaetter F, Hoefler J, Dobersberger J, Bauer G, Luef G, Trinkka E. Status epilepticus in patients with malformations of cortical development. 7-9.4.2011 Oxford Status epilepticus Meeting England. Abstractband.
99. **2011** B. Krabichler, **E. Haberlandt**, K. Rostásy, D. Karall, S. Scholl-Bürgi, A. Spreiz, D. Kotzot, J. Zschocke, C. Fauth Regensburg Humangenetik Kongress März 2011. A Novel Homozygous Missense Mutation in the Potassium Channel related Gene KCTD7 in a boy

- with Therapy-resistant Myoclonic Epilepsy and Severe Developmental Delay. Jahrestagung der Gesellschaft für Humanmedizin, Regensburg, Deutschland, 16.-18.3.2011. Abstractband.
100. **2011 Spreiz A, Haberlandt E, Rostásy K, Fauth C, Utermann G, Zschocke J, Kotzot D.** Epilepsy as a Leading Symptom in Patients with Mental Retardation and Chromosomal Microdeletion/-duplications. Jahrestagung der Gesellschaft für Humanmedizin, Regensburg, Deutschland, 16.-18.3.2011. Abstractband.
101. **2011 Krabichler B, Rostásy K, Baumann M, Karall D, Scholl-Bürigi S, Spreiz A, Kotzot D, Zschocke J, Fauth C, Haberlandt E.** „A Novel Homozygous Missense Mutation in the Potassium Channel related Gene KCTD7 in a boy with Therapy-resistant Myoclonic Epilepsy and Severe Developmental Delay“. Salzburg MEG European metabolic group Tagung, Mai 2011, Abstractband.
102. **2011 Haberlandt E., Karall D., Rostásy K., Baumann M., Baumgartner-Sigl S., Schimmel M., Janetschek C., Scholl-Bürigi S.** „Bromintoxikation unter ketogener Diät ohne klinische Symptomatik? Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie Garmisch 7.-10.4.2011. Neuropediatrics 2011;42:9.
103. **2011 Karall D, Haberlandt E, Albrecht U, Rostásy K, Häberle J, Scholl-Bürigi S.** Unrecognized citrullinemia mimicking encephalitis in a 14 year old boy-the role of a standardized lumbar puncture protocol Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie Garmisch 7.-10.4.2011. Neuropediatrics 2011;42:21.
104. **2011 S. Scholl-Bürigi, G. Molinaro, L. Parmeggiani, M. Schimmel, U. Albrecht, S. Baumgartner Sigl, E. Haberlandt, M. Baumann, K. Rostásy, D. Karall** Elevated CSF/plasma ratios of branched chain amino acids in patients with MSUD and metabolic coma. Jahrestagung der Society for the study of inborn errors of metabolism, Genf, Schweiz, 03.8.-2.9.2011. Inherit Metab Dis 2011;
105. **2011 Scholl-Bürigi S, Molinaro G, Parmeggiani L. Schimmel S, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Haberlandt E, Baumann M, Rostásy K, Karall D.** Elevated CSF/Plasma Ratios of Branched Chain Amino Acids In Patients with MSUD and Metabolic Coma. Jahrestagung der Society for the study of inborn errors of metabolism, Genf, Schweiz, 03.8.-2.9.2011. Inherit Metab Dis 2011;
106. **2011 Karall D, Haberlandt E, Schimmel M, Schocke M, Gautsch K, Albrecht U, Baumgartner Sigle S, Scholl-Bürigi S.** Cytotoxic not vasogenic edema ist he cause for stroke-like episodes in propionic acidemia. Jahrestagung der Society for the study of inborn errors of metabolism, Genf, Schweiz, 03.8.-2.9.2011. Inherit Metab Dis 2011;

107. **2012** Baumgartner S, Brunner-Krainz M, Koch J, Tscharre A, **Haberlandt E**. Lacosamid bei therapieresistenter fokaler Epilepsie – eine wirksame und sichere off-label Therapieoption bei Kindern? Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Münster, Deutschland, Neuropediatrics;2010 .
108. **2011** Scholl-Bürgi S, **Haberlandt E**, Albrecht U, Rostásy K, Baumann M, Karall D. Strukturierte Liquordiagnostik bei Kindern und Jugendlichen mit neurologischen Erkrankungen. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Kinder und Jugendheilkunde, Bielefeld, Deutschland, 22.-25.9.2011. Abstractband.
- 109. 2012** Scholl-Bürgi S, Lagler F, Druck D, **Haberlandt E**, Baumann M, Rostásy K, Deisenhammer F, Loacker L, Albrecht U, Karall D. How useful for making a diagnosis are CSF investigations in children with neurologic symptoms? Jahrestagung der Society for the study of inborn errors of metabolism, Birmingham, England, 4.-7.9.2012. Inherit Metab Dis 2012;35:170.
- 110. 2012** Kiechl-Kohlendorfer U, Honold M, **Haberlandt E**, Rostásy K. Symptomatik ischemic perinatal stroke (IPS): a population-based survey. 10.-13.10.2012 World Stroke Congress Brazil. Abstractband.
111. **2013** Frühmesser A, Blake J, **Haberlandt E**, Baying B, Raeder B, Runz H, Spreiz A, Fauth C, Benes V, Utermann G, Zschocke J, Kotzot D. Disruption of EXOC6B in a Patient with Developmental Delay, Epilepsy, and a de novo Balanced t(2;8) Translocation. 24. Jahrestagung der deutschen Gesellschaft für Humangenetik, Dresden, Deutschland, 20.-23.3.2013. Abstractband.
112. **2013** Krabichler B, Spreiz A, Baumann M, **Haberlandt E**, Kotzot D, Zschocke J, Fauth C. „Familial occurrence of a 16q13 microdeletion including GRIN2A as a cause of developmental delay and epilepsy of the rolandic region“. 24. Jahrestagung der deutschen Gesellschaft für Humangenetik, Dresden, Deutschland, 20.-23.3.2013. Abstractband.
- 113. 2013** Baumgartner Sigl S, Rostásy K, Baumann M, **Haberlandt E**. Jeavons Syndrome, eine wichtige Differentialdiagnose für Tics. 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Innsbruck, Österreich 25.-28.4.2013. Neuropediatrics 2013;44:87.
- 114. 2013 Haberlandt E**, Ennslen M, Gruber-Sedlmayr, U, Plecko B, Schimmerl M, Schubert-Bast S, Schuler E, Tardieu M, Wohlrab G, Borggräfe I, Rostásy K. Anti-NMDAR Encephalitis in children: Delineation of the epileptic phenotypes and EEG findings. 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Innsbruck, Österreich 25.-28.4.2013. Neuropediatrics 2013;44:81.

- 115. 2013 Haberlandt E**, Niedermayr K, Baumann M, Scholl-Bürgi S, Karall D, Baumgartner Sigl S, Rostásy K. „KCNQ2 Mutation in a patient with Ohtahara Syndrome“ 4th Innsbrucker Londoner Colloquium on Status Epilepticus Salzburg, Österreich, 4.-6.4.2013. Abstractband.
- 116. 2013 Baumann M, Haberlandt E**, Spreiz A, Krabichler B, Kotzot D, Zschocke J, Fauth C. Familiäres Auftreten einer GRIN2A einschließenden 16q13 Mikrodeletion als Ursache von Entwicklungsstörungen und Epilepsie mit Elektroenzephalographischem Status im Schlaf. 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Innsbruck, Österreich 25.-28.4.2013. Neuropediatrics 2013;44:90.
- 117. 2013 Bildstein T, Baumann M, Gedik A, Albrecht U, Baumgartner Sigl S, Janetschek C, Rostásy K, Haberlandt E**. Zerebralparese und Epilepsie. 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Innsbruck, Österreich 25.-28.4.2013. Neuropediatrics 2013;44:
- 118. 2013 Giner T, Haberlandt E**, Baumann M, Baumgartner Sigl S, Rostásy K, Kapelari K. Status Epilepticus unter Hypocalzämie bei einem 6 Monate alten Kind mit Hypoparathyreoidismus. 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Innsbruck, Österreich 25.-28.4.2013. Neuropediatrics 2013;44:117.
- 119. 2013 Spreiz A, Baumann M, Baumgartner Sigl S, Fauth C, Gautsch K, Karall D, Janetschek C, Rostásy K, Scholl Bürgi S, Zotter S, Utermann G, Zschocke J, Kotzot D, Haberlandt E**. „epileptische Anfälle und chromosomale Microdeletionen/-duplikationen“. 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Innsbruck, Österreich 25.-28.4.2013. Neuropediatrics 2013;44:90.
- 120. 2013 Schober H, Lütschg J, Haberlandt E, Simma B**. „benigne fokale Epilepsien des Säuglingsalters nach Watanabe: 2 Fallberichte“. 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Innsbruck, Österreich 25.-28.4.2013. Neuropediatrics 2013;44:118.
- 121. 2013 von Spiczak S, Lal D, Reinthaler EM, Steiner I, Nothnagel M, Laube B, Schwake M, Hoffmann P, Herms S, Altmüller J, Toliat MR, Thiele H, Nürnberg P, Wilhelm C, Stephani U, Helbig I, Lerche H, GRIN2A study group, Zimprich F, Neubauer BA, Biskup S, Lemke JR**. Mutations in GRIN2A cause idiopathic focal epilepsy with rolandic spikes. 30th international Congress der internationalen Liga gegen Epilepsy, Montreal 23.-17.6.2013. Epilepsie 2013;
- 122. 2013 Biro A, Stephanie U, Tarallo T, Bast T, Kurlemann G, Leiz S, Nikanorova M, Haberlandt E, Selch C, Fiedler A, Kluger G**. Effectiveness and tolerability of perampanel

- in children and adolescents with refractory epilepsy. 30th international Epilepsy Congress der internationalen Liga gegen Epilepsy, Montreal 23.-17.6.2013. Epilepsie 2013;
123. **2013** Feucht M, **Haberlandt E**, Oslejskova H, Rivera R, G.A. Long-Term Experience with Lacosamide in pediatric epilepsy patients-a retrospective european multicentre report. 23.-17.6.2013 30th international Epilepsy Congress der internationalen Liga gegen Epilepsy Montreal. Epilepsia 2013;
124. **2013** Biro A, Stephanie U, Tarallo T, Bast T, Kurlemann G, Leiz S, Nikanorova M, **Haberlandt E**, Selch C, Fiedler A, Kluger G. „Effectiveness and tolerability of perampanel in children and adolescents with refractory epilepsy“. European Pediatric Neurology Society Congress 2013, Brüssel Belgium. 25.-28.9.2013. Abstractband.
125. **2013** Tischler T, Karall D, Blau N, **Haberlandt E**, Albrecht U, Rostásy K, Baumann M, Lagler F, Scholl-Bürgi S. Liquordiagnostik bei Kindern und Jugendlichen mit neurologischen Erkrankungen. Jahrestagung der österreichische Gesellschaft für Kinder und Jugendheilkunde, Innsbruck, Österreich, 26.-28.9.2013. Monatsschrift für Kinderheilkunde 2013:161:307.
126. **2013** Niedermayr K, Scholl-Bürgi S, Schweigmann U, **Haberlandt E**, Albrecht U, Pölzl G, Hörmann P, Emhofer J, Ausserer B, Sperl W, Mayr H, Karall D. „Mitochondriale DNA-Mutation m.3243A>G“ – heterogene Klinik im Verlauf. Jahrestagung der österreichische Gesellschaft für Kinder und Jugendheilkunde, Innsbruck, Österreich, 26.-28.9.2013. Monatsschrift für Kinderheilkunde 2013:161:307.
127. **2013** Soane L, Metz K, Tanaka B, **Haberlandt E**, Harkdwick JM. „Mitochondrial function and structure are altered in KCTD7-mutants patient fibroblasts“ 8.-12.10.2013 Cold Spring Habor NY, USA. American Society for Cell Death 2013.
128. **2013** Feucht M, **Haberlandt E**, Ošlejškova H, Ramos Rivera GA. „Long-Term Expericene with lacosamide in pediatric epilepsy patients-a retrospective european multicentre report“. American Epilepsy Society Washington, DC, United States. 6-10.2013. Abstractband.
129. **2014** Feucht M, **Haberlandt E**, Ošlejškova H, Ramos Rivera GA. “Long-Term Expericene with Perampanel“.11th European Congress on Epileptology Stockholm. 29.6.-3.7.2014
130. **2014** Biro A, Stephani U, Tarallo T, Bast T, Kurlemann G, Fiedler B, Schlachter K, Fleger M, Leiz S, Nikanorova M, Wolff M, **Haberlandt E**, Müller A, Selch C, Fiedler A, Staudt M, Kluger G. „Perampanel and Rufinamide show comparable initial effectiveness

- and tolerability in pediatric patients with refractory epilepsies – first European experiences after marketing“ 11th European Congress on Epileptology Stockholm. 29.6.-3.7.2014.
131. **2014** Hagn C, Walch R, Baumann M, **Haberlandt E**, Frühwirth M, Rostásy K, Rauchenzauner M. „Quality of life and physical fitness in children and adolescents with epilepsy“. 40. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, München 15.-19.9.2014.
132. **2014** Egger S, Baumann M, **Haberlandt E**, Rostásy K. „Vomiting and Singultus as presenting signs and symptoms of Neuromyelitis Optica spectrum disorder in an 14 years old boy“. 40. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, 15.-19.9.2014 München Deutschland. *Neuropediatrics* 2014; 45 - p017 DOI: 10.1055/s-0034-1390589
133. **2014** Bachmann M, Kropfshofer G, Klein-Franke A, Brunner J, Meraner D, Haberlandt E, Rostasy K. Wertigkeit der FACS Analyse um seltene Manifestationen einer malignen Erkrankung im Kindesalters zu erkennen – ein Fallbericht. 40. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, 15.-19.9.2014 München Deutschland.
134. **2014** Höller A, Haberlandt E, Appelt D, Karall D, Meisinger B, Scholl-Buergi S. Ketogenic diets (KDs) in children – efficacy, side effects and metabolic changes. Annual Symposium SSIEM Society for the Study of inborn errors of metabolism, 2.-5.9.2014 Innsbruck, Österreich.
135. **2015** Bachmann M, Albrecht U, Baumann M, Baumgartner Sigl S, Scholl-Buergi S, Karall D, Rostásy K, **Haberlandt E**. Headache and focal Status epilepticus as initial symptom of *POLG* Mutation. Videovortrag im Rahmen der 41. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie 23.-26.4.2015 Basel Schweiz.
136. **2015** Michel M, **Haberlandt E**, Baumann M, Entenmann A, Streif W, Wagner M, Rostásy K. Cerebral venous thrombosis following lumbar puncture and intravenous glucocorticosteroid therapy in a female adolescent with a clinical isolated syndrome and risk factors for thrombosis. 41. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie 23.-26.4.2015 Basel Schweiz.
137. **2015** Höller A, Haberlandt E, Karall D, Scholl-Bürgi S. Ketogene Ernährungstherapie- Wirksamkeit, Nebenwirkungen und metabolische Veränderungen. Bericht aus der Universitätsklinik Innsbruck bei 6. Diätetisch-medizinischen Stoffwechselsymposium Erfurt 22.-23.1.2015.
138. **2015** Michel M, Karall D, Humpel C, Pichler K, **Haberlandt E**, Baumann M, Scholl-Bürgi S. Ist ein erhöhtes TAU-Protein im Liquor ein Marker für lysosomale Speichererkrankungen (LSD) mit neurodegenerativem Verlauf? 29. Jahrestagung der APS Arbeitsgemeinschaft für pädiatrischen Stoffwechselstörungen 4.-6.3.2015 Fulda.

139. **2015** Scholl-Bürigi S, Höller A, Michel M, Pichler K, **Haberlandt E**, Baumann M, Karall D. Ketogene Diäten bei angeborenen Stoffwechselstörungen. 29. Jahrestagung der APS Arbeitsgemeinschaft für pädiatrischen Stoffwechselstörungen 4.-6.3.2015 Fulda.
140. **2015** Scholl-Bürigi S Michel M, Karall D, Humpel C, Pichler K, **Haberlandt E**, Baumann M,. Is an increased Tau-protein in cerebrospinal fluid a marker for lysosomal storage disease with neurodegeneration? SSIEM 1.-4.09.2015 Lyon France.
141. **2015** Reinthaler E, Dajnovic, B, Lal D, Semtner M, Merkler Y, Reinold A, Pittrich DA Hotzy C, Altmüller J, Kawalia A, Toliat MR, **EuroEPINOMICS Consortium GABA A receptor study group**, Nürnberg P, Lerche H, Nothnagel M, Thiele H, Sander T, Meier JC, Schwarz G, Neubauer BA, Zimprich F. Rare Variants in GABA_A receptor genes in Rolandic epilepsy and related syndromes. ESHG (European Society of Human Genetics) Conference 6.-9.6.2015 Glasgow Scotland.
142. **2015** Borusiak P, Haberlandt E. „Snapping Knee“. Videosymposium im Rahmen der 9. Dreiländertagung der DGfE, ÖGfE und SLgE 22.4.-25.4.2015 Dresden Deutschland
143. **2015** Tripathy R, Gstrein T, Breuss M, Kuchukhidze G, Unterberger I, Trinkka E, **Haberlandt E**, Baumann M, Bahi-Buisson N, Chelly J, van Bon B, Parciorkoswki A, Pagnamenta A, Taylor J, Pierson T, Kini U, Mirzaa G, Keays DA. Whole Exome Sequencing Implicates MAST1 in Cortical Malformations. The 6th EMBO Meeting 5.-8.9.2015 Birmingham England.
144. **2015** Appelt D, **Haberlandt E**, Karall D. Höller A, Michel M, Pichler K, Baumann M, Scholl-Bürigi S. Ketogene Diät in der Behandlung von therapieresistenten Epilepsien: Wirkungen und Nebenwirkungen? 24.-26-9-2015 ÖGKJ Eisenstadt. Abstract Monatsschrift für Kinder- und Jugendheilkunde 2015 Supplement 3 Seite 211. .
145. **2015** Scholl-Bürigi S, Lagler FB, Druck D, **Haberlandt E**, Baumann M, Rostásy K, Deisenhammer F, Loacker L, Albrecht U, Karall D. How useful are CSF investigations for making a diagnosis in children with neurologic symptoms? SSIEM 1.-4.9.2015 Lyon France.
146. **2015** Scholl-Bürigi S, Lagler FB, Druck C, Haberlandt E, Baumann M, Rostásy K, Deisenhammer F, Loacker L, Albrecht U, Karall D (2012) How useful are CSF investigations for making a diagnosis in children with neurologic symptoms? J Inherit Metab Dis 35 (Suppl 1): S170.
147. **2015** Scholl-Bürigi S, Michel M, Humpel C, Pichler K, **Haberlandt E**, Albrecht U, Baumann M, Karall D. Is an increased Tau-protein in cerebrospinal fluid a marker for lysosomal storage disease with neurodegeneration? SSIEM 1.-4.9.2015 Lyon France. J Inherit Metab Dis 33 (Suppl 1): S278.

148.

VI. Vorträge ohne Publikationen

a. eingeladene Vorträge

1. **1999 „Die Bedeutung des EEGs bei Kopfschmerzen“.** Jahrestagung der Sektion West, Österreichische Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde Innsbruck, Österreich, September 1999.
2. **2004 „Neuroprotektion von Topamax“.** Ligatagung der Österreichischen Sektion der internationalen Liga für Epilepsie (INTERNATIONALE LIGA GEGEN EPILEPSIE), Steyr, Österreich, 15.10.2004.
3. **2004 „Differentialdiagnose der kindlichen peripheren Polyneuropathien“.** Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Neurophysiologie, Klagenfurt, Österreich, November 2004.
4. **2005 „Neuroimaging bei Mitochondriopathien“.** 10. Pädiatrisches Stoffwechselsymposium, Salzburg, Österreich, 15.4.2005.
5. **2005 „Der pädiatrische Status epilepticus“.** 11. Kongress der österreichischen Gesellschaft für Notfall- und Katastrophenmedizin, Innsbruck, Österreich 17.9.2005.
6. **2005 „Retrospektive Analyse des kindlichen Schlaganfalls in Tirol 1994-2004“.** 43. Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde, St. Pölten, Österreich, 14.-17. September 2005.
7. **2005 „Neuropädiatrische Diagnostik, Differentialdiagnosen von Lern- und Aufmerksamkeitsstörungen“.** 1.Fachtagung für ganzheitliche Entwicklungsförderung und klinische Lerntherapie, Wolfratshausen, Deutschland, 22.-23.10.2005.
8. **2005 „Klinisch-Radiologisches Workup bei Mitochondriopathien“** 10. Pädiatrisches Stoffwechselsymposium Praktische Aspekte bei Diagnostik und Therapie von Mitochondriopathien und ketogener Diät., Salzburg, Österreich, 15.4.2005.
9. **2006 „EEG-Veränderungen bei Leukodystrophien“.** SHS-Symposiums über Leukodystrophie, Innsbruck, Österreich, 25.4.2006.
10. **2006 „Therapieoptionen bei therapieresistenten Epilepsien im Kindes und Jugendalter“.** Pädiatrisches Symposium der österreichischen Sektion der Internationale Liga gegen Epilepsie, Salzburg, Österreich, 20.10.2006.
11. **2006 „Entwicklung des EEG's vom Frühgeborenen bis zum Neonaten“.** Jahrestagung der österreichischen Liga gegen Epilepsie, Österreich Wien 17.-18.11.2006.

12. **2006 „ACTH-Kur versus pulsatiler Corticoidtherapie retrospektive Analyse der Wirksamkeit“.** Jahrestagung der österreichischen Liga gegen Epilepsie, Wien, Österreich, 17.-18.11.2005.
13. **2007 „Keppra in der Anwendung bei kryptogenen und symptomatischen generalisierten Epilepsie im Kindesalter“.** Konsensusstatement der Neuropädiatrie - Firma UCB, Salzburg, Österreich, 10.3.2007.
14. **2007 „Vortrag EEG-Veränderungen bei metabolischen Erkrankungen“.** Deutsch-Österreichische-Schweizer Jahrestagung, Basel, Schweiz, 18.5.2007.
15. **2007 „Rufinamide als spezifische Therapieoption bei LGS“.** Dachtagung Arbeitsgruppe Deutsch-Österreichisch-Schweizer Arbeitskreis der Epilepsie, Luzern, Schweiz, 20.-22.9.2007.
16. **2007 „Rufinamid eine spezielle Therapieoption für LGS“.** Fortbildungsveranstaltung Neurologie Krankenhaus Rankweil, Dornbirn, Österreich, November 2007.
17. **2007 „Kindliche Epilepsien“.** Ärztlichen Fortbildungstage, Innsbruck, Österreich, 06.12.2007.
18. **2008 „EEG-Veränderungen und Epilepsie bei Kindern mit Propionazidämie“ .**13. Pädiatrisches Stoffwechsel-Symposium SHS, Graz, Österreich, 24.-26.4.2008.
19. **2008 „Diagnostik und Therapie bei kindlichen Kopfschmerzen und Migräne“.** Fortbildungsveranstaltung Pädiatrie Krankenhaus Dornbirn, Dornbirn, Österreich, 7.6.2008.
20. **2008 „Inovelon und klinische Erfahrungen“ .** Tagung der Deutsch-Österreichischen-Schweizer Arbeitskreises für Epilepsie, Fuschl bei Salzburg, Österreich, 2.10.-4.10.2008.
21. **2008 „Myoklonien: Epileptisch und nicht epileptische Myoklonien“.** 14. Regensburger Symposium „nicht alles ist Epilepsie“, Regensburg, Deutschland, 17.-18.10.2008.
22. **2008 „Labormarker zur Differenzierung epileptischer vs nicht-epileptischer Anfälle“.** Jahrestreffen Valentins Halbkreis für Epilepsie, Köln, Deutschland, 23.-25.10.2008.
23. **2008 „Epilepsiechirurgie im Kindesalter“.** Fortbildungsveranstaltung Neurologie Krankenhaus Rankweil, Dornbirn, Österreich, 28.10.2008.

24. **2008** „**Ludwig Haberlandt (1885-1932). Rückblick auf das Forscherleben eines Pioniers der hormonalen Kontrazeption**“. Ignaz-Lieben-Gesellschaft, Österreichische Akademie der Wissenschaften, Wien, Österreich, 13.11.2008.
25. **2008** „**VNS-Klinische Erfahrungen**“, „**EEG-Veränderungen bei Stoffwechselerkrankungen**“. Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft der internationalen Liga gegen Epilepsie, Fuschl bei Salzburg, Österreich, 27.-29.11.2008.
26. **2009** „**Inovelon und persönliche Erfahrung**“. Satteliten-Symposiums im Rahmen der Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Bern, Schweiz, 12.3.2009.
27. **2009** „**Inovleon-Substanzprofil und klinische Erfahrung**“. Sattelitensymposium Epilepsien im Kindesalter-Herausforderungen, Innovation und Trends in der Therapie. 35. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Graz, Österreich, 23.-26.4.2009.
28. **2009** „**Proinflammatorische Zytokine bei Kindern mit Fieberkrampf**“. 35. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie, Graz, Österreich, 23.-26.4.2009.
29. **2009** „**Notfallmedikamente**“. Jahrestreffen Valentin´s Halbkreis, Freiburg, Deutschland, 24.-26.9.2009.
30. **2009** „**EEG bei metabolischen Erkrankungen**“. 1. Schwabinger Neuropädiatrie-Symposium Kinderklinik München Schwabing-Klinikum, München, Deutschland, 17.10.2009.
31. **2009** „**Labormarker bei Epilepsien, Differenzierung epileptischer vs. nicht-epileptischer Anfälle**“. Fortbildungsveranstaltung Universitätsklinikum Zürich „aktuelle Probleme der Neuropädiatrie“, Zürich, Schweiz, 28.10.2009.
32. **2010** „**nicht-epileptische Phänomene**“. Sektion West der östreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde, Innsbruck, Österreich, 11.6.2010.
33. **2010** „**Epilepsien und Epilepsiechirurgie bei tuberöse Sklerose**“. 10. Brennpunkt der Pädiatrie „Tuberöse Sklerose Complex (TSC), Innsbruck, Östereich 23.4.2010.
34. **2010** „**Diagnose-Kriterien und Differentialdiagnosen im Kindesalter**“. Sattelitensymposium Lennox-Gastaut-Syndrom im Rahmen der Neurowochen Mannheim und Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie GNP, Mannheim, Deutschland, 21.9.-25.9.2010.
35. **2010** „**nicht-epileptische Phänomene im 1. Lebensjahr**“. Fortbildungsveranstaltung Krankenhaus Wangen, Wangen, Deutschland, 29.9.2010.
36. **2010** „**neonatale Anfälle und Differentialdiagnosen**“. Jahrestagung der Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKJ, Linz, Österreich, 1.10.2010.

37. **2010 „Fieberkrämpfe und Immunologische Faktoren“.** Jahrestreffen Valentin´s Halbkreis, Berlin, Deutschland, 18.-20.11.2009.
38. **2010 „Bromintoxikation unter ketogener Diät ohne klinische Symptomatik“.** Jahrestagung der österreichischen Sektion internationalen Liga gegen Epilepsie, Bregenz, Österreich, 28.11.2010.
39. **2011 „das kindliche Syndrom - Transition“** Dreiländertagung der österreichisch-deutschen-schweizer Sektion der ILAE, Graz, Österreich, 4.6.2011.
40. **2011 „DD von Kinder mit nicht-epileptischen Anfällen“.** Österreichische Jahrestagung der Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde ÖGKJ, Wien, Österreich, 5.11.2011.
41. **2012 „Tuberöse Sklerose im Kindesalter“.** Dreiländertagung der österreichisch-deutschen-schweizer Sektion der internationalen Liga gegen Epilepsie, Neusiedl am See, Österreich, 13.9.2012.
42. **2012 „Neues in der Behandlung von pädiatrischen Epilepsien“.** Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Epileptologie ÖGfE, Wien, Österreich, 23.-24.11.2012.
43. **2013 „NMDAR-Encephalitis“.** Jahrestreffen Valentin´s Halbkreis pädiatrischer Epileptologie, Bamberg, Deutschland, 31.1.-3.2.2013.
44. **2013 „Neue Therapiestrategien im Kindesalter“.** Jahrestagung der Gesellschaft für Epileptologie ÖGfE und „Ernst-Niedermeyer-Symposium“, Wien, Österreich, 23.11.2013.
45. **2014 „Neues zu Genetik und Stoffwechsel bei kindlichen Epilepsien“.** Berlin Brandenburger Kolloquium Campus Charité Berlin Mitte. Berlin, Deutschland, 21.5.2014.
46. **2014 „Der Weg des Kindes / von Jugendlichen mit Epilepsie“.** Jahrestagung der österreichischen Gesellschaft für Epileptologie, Wien Österreich 17.9.2014
47. **2015 54. „Autoimmune Epilepsien“.** Jahrestagung für Neurophysiologie 17.-24.2015 Damüls, Österreich.
48. **2015 „spezifische Therapieansätze für Haut und Epilepsie“ im Rahmen der Sitzung Beziehung zwischen Haut und Epilepsie. 9.** Dreiländertagung – gemeinsame Jahrestagung der Deutschen und Österreichischen Gesellschaften für Epileptologie und der Schweizer Liga gegen Epilepsie 22.-25.4.2015, Dresden Deutschland.

49. **2015 „Management des Status epilepticus im Neugeborenen und Säuglingsalter“**
53. Jahrestagung der ÖGKJ 24.-26.9.2015 EiseNSTadt Österreich
50. **2015 „Gendiagnostik in der NG-Ära: was brauchen die Kliniker vom Genetiker?“** Pädiatrietagung der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde 26.-27.11.2015 Palazzo Cavalli-Franchetti Venedig.
51. **2015 „Entwicklung des EEG bei Neugeborenen und Frühgeburten“** Seminar neonatales EEG/EPs 27.11.2015 im Rahmen der Jahrestagung in Wien der ÖGfN 27.-28.11.2015.
52. **2015 Expertenmeeting „Buccolam in Österreich“ 29.11.2015 „PACS – status quo der Therapie bei Kindern und Jugendlichen in Österreich –wo liegt der Bedarf?“**
53. **2015 Ernst- Niedermeyer Symposium 21.11.2015 „Aktuelles aus der Pädiatrischen Epileptologie“**
54. **2015 Pädiatrietage der ÖGKJ Venedig 26.-27.11.2015 „Gendiagnostik in der NGS-Ära: was braucht der Kliniker vom Genetiker?“**
55. **2015 Jahrestagung der ÖGKN Wien 27.-28.11.2015 Kurs Neonatales EEG „Allgemeine Einführung: Entwicklung des EEG bei Neugeborenen und Frühgeburten“**

b. Vorsitze und Posterführungen

- **2008** 104. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde (DGKJ) München, Deutschland (11.-13.09.2008) **Vorsitz: „Epileptologie im Kindesalter“.**
- **2009** 35. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie (23.-26.4.2009) Graz, Österreich. **Posterwalk-Führung: „Neuropädiatrie“.**
- **2010** 15. Pädiatrisches Stoffwechsel-Symposium (15.-17.04.2010) Innsbruck, Österreich. **Vorsitz: „Epilepsien“.**
- **2010** 10. Brennpunkt der Pädiatrie „Tuberöse Sklerose Complex (TSC) (23.4.2010) Innsbruck, Österreich. **Vorsitz: „Neuropädiatrische Aspekte“.**
- **2010** Jahrestagung der Gesellschaft für Kinder und Jugendheilkunde (30.9.-1.10.2010) Linz, Österreich. **Posterwalk-Führung: „Neuropädiatrische Aspekte“.**
- **2010** Jahrestagung der österreichischen Sektion der IIAE (28.11.2010) Bregenz, Österreich. 28.11.2010. **Vorsitz: „Kurzvorträge Epilepsie“.**
- **2012** 38. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie (19.-22.4.2012) Münster, Deutschland. **Posterwalk-Führung: „Stoffwechsel“.**

- **2010** 3. Ländertagung Epileptologie (13.09.2012) Neusiedl am See, Österreich.
Vorsitz: „Tuberöse Sklerose im Kindesalter“
- **2013** 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie (25.-28.4.2013) Innsbruck, Österreich. **Tagungspräsidentin und Vorsitze:**
 - **„Buccolam-Viropharm Sattelitensymposium“**
 - **„Epilepsien und Entzündung (fits an fires)“**
 - **„Video-Session Epilepsien“**
- **2014** 52. Jahrestagung der Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde. **„Wege kranker Kinder und Jugendlicher 2014“** 16.-19.09.2014 Wien, Österreich.
- **2014** Pädiatrietage der ÖGKJ 2014 20.-21.11.2014 Neuropädiatrie -Venedig, Italien.
Vorsitz Neuropädiatrie.
- **2015** **Valentinshalbkreistreffen** 2015 Winklmoosalm 24.-27.1.2015, Deutschland.
Vorsitz.
- **2015** **Vorsitz Epilepsy Free Papers II**, 11. European Society for Paediatric Neurology (EPNS) 27.-30.5.2015 Wien, Österreich
- **2015** **Vorsitz Neuropädiatrie I „Missempfindungen“**, 53. Jahrestagung der ÖGKJ 2015 24.-26.9.2015 Jahrestagung
- **2015** **Workshop „Akuter prolongierter cerebraler Anfall von Fieberkrampf bis Status epilepticus“** Haberlandt/Rauscher 53. Jahrestagung der ÖGKJ 2015 24.-26.9.2015 Jahrestagung
- 56. **2016** **Valentinshalbkreistreffen** 2016 Winklmoosalm 21.-24.1.2016, Deutschland.
Vorsitz. **„Gendiagnostik in der NGS-Ära: was braucht der Kliniker vom Genetiker?“**
- 57. **2016** **Königssteiner Arbeitskreis** 18.-20.2.2016 **„Cortison in der Behandlung von kindlichen Epilepsien“**

VII. Publikationen anderer Art

1. **Haberlandt E**, Scholl-Bürigi S., Haffner B., Baumgartner S., Förster S., Karall D. „EEG-Veränderungen bei metabolischen Erkrankungen im Kindesalter“. Mitteilungsheft der Österreichische Sektion der Internationalen Liga gegen Epilepsie, Jahrgang 2005;3:16-22.
2. **Haberlandt E**, Rauchenzauner M, Förster S, Baumgartner S. Der pädiatrische Status epilepticus. PROMED Springer Verlag New York 2006;6-7:20-26.
3. **Haberlandt E**. „kurzer Absturz der Festplatte“ Tiroler Tageszeitung 23.9.2009, „richtiges Verhalten bei Fieberkrampf“ 19.5.2010.
4. **Haberlandt E**. „ketogene Diäten“ Mitteilungsheft der Österreichische Gesellschaft für Epileptologie (ÖGfE). Geplante Herausgabe der Zeitungen 05/2014.

VIII. Sonstiges

1. Reviewer 2005-2014:

- Neuroscience Letters, Arch Dis Child, Neuropädiatrie, Neurological Research, European Journal of Neurology, Epileptic Disorder, Seizure, Österreichische Nationalbank Jubiläumsfonds, Pediatric Neuroradiology, Pediatric Epilepsy, Edorium Journal of Pediatrics, Expert Opinion on Orphan Drugs.

2. Organisation von Symposien/Veranstaltungen

- **12.11.2004:** 1. Neuropädiatrisches Symposium an der Universitätsklinik Innsbruck, Pädiatrie mit dem Titel „das entwicklungsretardierte Kinder...“ - Vortrag: „das entwicklungsretardierte Kind und die Bedeutung des EEG´s“.
- **25.11.2005:** 2. Neuropädiatrisches Symposium an der Universitätsklinik Innsbruck, Pädiatrie mit dem Titel: „Schlaganfall im Kindesalter“ - Vortrag: „der kindliche Schlaganfall“.
- **23.06.2006:** 3. Neuropädiatrisches und kinderepileptologisches Symposium der Universitätsklinik Innsbruck, Pädiatrie mit dem Titel: „Epilepsien im Kindesalter, Grundlagen und praktische Hinweise“ – Vortrag: „Beurteilung kindlicher Anfälle mit Videobeispielen“.
- **15.12.2009:** 4. Neuropädiatrisches und kinderepileptologisches Symposium der Universitätsklinik Innsbruck, Pädiatrie mit dem Titel „nicht alles was zuckt ist epileptisch“ – Vortrag: „Affektkrämpfe und Synkopen“.
- **03.12.2010:** 5. Neuropädiatrisches und kinderepileptologisches Symposium der Universitätsklinik Innsbruck, Pädiatrie mit dem Titel „Epilepsien im Kindesalter

und entzündliche Erkrankungen im Kindesalter“ – Vortrag: „Fieberkrämpfe update“.

- **19.10.2012** Abschlußsymposium Veranstalterin Qualitätsförderungsfond (QFF) Projekt „genetische Abklärungen bei Kindern mit Epilepsien und Dysmorphien“ - Vortrag: „Vorstellung QFP-Projekt Epilepsien im Kindesalter“.
- **31.10.2012** 6. kinderepileptologischer Nachmittag der Universitätsklinik Innsbruck, Pädiatrie mit dem Titel „Epilepsien im Kindesalter“ , Vortrag: „Neues in der Behandlung von pädiatrischen Epilepsien“.
- **25.-28.4.2013** 39. Jahrestagung der Gesellschaft für Neuropädiatrie (1. Sekretärin)

IX. Funds:

1. **Medizinischer Forschungsfond (MFF) 2005** unterstützte Studie „Entstehungsmechanismen und elterliche Herkunft seltener unbalancierter Chromosomenaberrationen“ Dr. E. Haberlandt, Dr Kotzot. Unterstützungssumme 9.000€.
2. **Medizinischer Forschungsfond Innsbruck (MFI) 2008** unterstützte Studie: “Chromosomal Microdeletions/-duplictaions in Patients with epileptic encephalopathy of Unknown Etiology“ Dr. E. Haberlandt. Unterstützungssumme 100.000€.
3. **Qualitätsförderungsprogramm QFF 2009** Tirol „Epileptische Erkrankungen bei Kindern und Jugendlichen in Tirol-Evaluierung, Optimierung der Abklärung und Vernetzung mit extramuralen Strukturen“ Dr. E. Haberlandt. Unterstützungssumme 89.100€. Durchführung 2010-2012.

○