



Prof. Dr. Ulrich Kellner

Augenheilkunde

Ausbildung und Werdegang

2014	Ärztlicher Leiter und Geschäftsführer der MVZ Augenärztliches Diagnostik- und Therapiezentrum Siegburg GmbH
2011	Ärztlicher Leiter der MVZ Augenärztliches Diagnostik- und Therapiezentrum Siegburg GmbH
2004	Gründung des AugenZentrums Siegburg als konservative und operative Gemeinschaftspraxis gemeinsam mit Dr. Utsch, Dr. Deutsch und Dr. Reckenhofer-Bauer
2004	Niederlassung in eigener Praxis Siegburg
1990-2003	Augenklinik, Campus Benjamin Franklin, Charité Universitätsmedizin Berlin, Leitung: Prof. Dr. M.H. Foerster
1984-1990	Universitäts-Augenklinik Essen, Leitung: Prof. Dr. G. Meyer-Schwickerath, Prof. Dr. A. Wessing, Prof. Dr. T.N. Waubke
1983-1984	Innere Medizin, Ev. Krankenhaus Wanne-Eickel, Leitung: Dr. D. Voss
1977-1983	Studium der Medizin an der Universität Essen

Mitgliedschaften

I. Tätigkeit für Organisationen

Vereinigung Operierender Augenärzte Nordrhein (VOA): Vorstandsvorsitzender

OcuNet Verbund: Mitglied im Aufsichtsrat

Pro Retina Deutschland e.V.: Leiter Arbeitskreis klinische Fragen, Mitglied

Wissenschaftlich-Medizinischer Beirat

Deutsche Ophthalmologische Gesellschaft (DOG): Mitglied Arbeitskreis Leitlinien

II. Mitgliedschaft in wissenschaftlichen Gesellschaften:

Association for Research and Vision in Ophthalmology (ARVO)

Deutsche Ophthalmologische Gesellschaft (DOG)

International Society for Clinical Electrophysiology of Vision (ISCEV)

International Society for Genetic Eye Diseases and Retinoblastoma (ISGEDR)

Retinologische Gesellschaft (RG)

Rheinisch-Westfälische Augenärzte e.V. (RWA)

III. Mitgliedschaft in Berufsverbänden:

Berufsverband der Augenärzte Deutschlands e.V. (BVA)

Bundesverband Deutscher Ophthalmochirurgen (BDOC)

Vereinigung Operierender Augenärzte Nordrhein (VOA)

Publikationen

Gesamtzahl der peer-reviewed Publikationen: 210, davon die wichtigsten seit 2016:
2022

- Kellner U, Jansen S, Bucher F, Stingl K: Diagnostik erblicher Netzhautdystrophien. Stellenwert molekulargenetischer Diagnostik aus Patientenperspektive. *Ophthalmologe* 2022, online
- Maier RF, Hummler H, Kellner U, Krohne TU, Lawrenz B, Lorenz B, Mitschdörfer B, Roll C, Stahl A. National guideline for ophthalmological screening of premature infants in Germany (S2k level, AWMF guidelines register no. 024/010, March 2020) : Joint recommendation of the German Ophthalmological Society (DOG), German Retina Society (RG), Professional Association of Ophthalmologists in Germany (BVA), German Society of Paediatrics and Adolescent Medicine (DGKJ), Professional Association of Pediatricians (BVKJ), Federal Association "The Premature Child", Society for Neonatology and Paediatric Intensive Care Medicine (GNPI), *Ophthalmologe* 2022; online
- Deutsch S, Lommatzsch A, Weinitz S, Farmand G, Kellner U. Optical coherence tomography angiography (OCT-A) in retinitis pigmentosa and macular dystrophy patients: A retrospective study. *Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol* 2022;260:1923-1931
- Kellner S, Weinitz S, Farmand G, Kellner U. Nah-Infrarot-Autofluoreszenz: Klinische Anwendung und diagnostische Relevanz. *Klin Monbl Augenheilkd* 2022 online

2021

- Kellner U, Weisschuh N, Weinitz S, Farmand G, Deutsch S, Kortüm F, Mazzola P, Schäferhoff K, Marino V, Dell`Orco D. Autosomal dominant gyrate atrophy-like choroidal dystrophy revisited: 45 years follow-up and association with a novel C1QTNF5 missense variant. *Int J Mol Sci* 2021;22:2089
- Saleh M, Stöhr H, Kiel C, Kellner S, Weinitz S, Farmand G, Weber BHF, Lommatzsch A, Kellner U. Wide-field optical coherence tomography in ABCA4-associated inherited retinal dystrophies. *J Transl Genet Genom* 2021;5:250-254

2020

- Hufendiek K, Hufendiek K, Jägle H, Stöhr H, Book M, Spital G, Rustambayova G, Framme C, Weber BHF, Renner AB, Kellner U. Clinical heterogeneity in autosomal recessive bestrophinopathy with biallelic mutations in the BEST1 gene. *Int J Mol Sci* 2020;21:9353
- Kellner U, Kellner S, Weinitz S, Farmand G. Toxische Retinopathien. *Ophthalmologe* 2020;117:1247-1266
- Kellner U, Kellner S, Saleh M, Deutsch S, Weinitz S, Farmand G. Diagnostik von Netzhautdystrophien - Kombination ophthalmologischer Methoden zur Optimierung des Readout. *Klin Monatsbl Augenheilkd* 2020;237:275-287

2019

- Bopp S, Kellner U. Pars-plana-Vitrektomie. *Klin Monatsbl Augenheilkd* 2019;236:705-722

2017

- Kellner U, Stöhr H, Weinitz S, Farmand G, Weber BHF: Mevalonate kinase deficiency associated with ataxia and retinitis pigmentosa in 2 brothers with MVK gene mutations. *Ophthalmic Genetics* 2017;38:340-344
- Schulz HL, Grassmann F, Kellner U, Spital G, Rüter K, Jägle H, Hufendiek K, Rating P, Huchzermeyer C, Baier MJ, Weber BH, Stöhr H: Mutation spectrum of the ABCA4 gene in 335 Stargardt disease patients from a multicenter German cohort - impact of selected deep intronic variants and common SNPs. *IOVS* 2017;58:394-403

2016

- Marmor MF, Kellner U, Lai TY, Melles RB, Mieler WF. American Academy of Ophthalmology. Recommendations on Screening for Chloroquine and Hydroxychloroquine Retinopathy (2016 Revision). *Ophthalmology*. 2016;123:1386-1394

Buch:

- Kellner U, Heimann H, Wachtlin J, Lommatzsch A (Hrsg.): Atlas des Augenhintergrundes, Thieme, Stuttgart, 2020, 2. Auflage