

Hautarzt 2020 · 71:656

<https://doi.org/10.1007/s00105-020-04653-9>

Online publiziert: 21. Juli 2020

© Springer Medizin Verlag GmbH, ein Teil von Springer Nature 2020



E. Rolfes^{1,2,3} · **G. Ngoumou**^{1,2,4} · **H. Bonnekoh**^{5,6} · **K. Krause**^{5,6} · **T. Kallinich**^{1,2,3,6,7}

¹ Klinik für Pädiatrie m. S. Pneumologie & Immunologie/SPZ Kinderrheumatologie, Charité Universitätsmedizin, Berlin, Deutschland; ² SPZ (Sozialpädiatrisches Zentrum), Charité – Universitätsmedizin Berlin, Berlin, Deutschland; ³ Deutsches Rheuma-Forschungszentrum Berlin, Leibniz Institut (DRFZ), Berlin, Deutschland; ⁴ Klinik für Pädiatrie m. S. Onkologie/Hämatologie, Charité – Universitätsmedizin Berlin, Berlin, Deutschland; ⁵ Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie, Allergie-Centrum-Charité, Charité – Universitätsmedizin Berlin, Berlin, Deutschland; ⁶ Autoinflammation Reference Center (ARC2), Charité – Universitätsmedizin Berlin, Berlin, Deutschland; ⁷ Berlin Institute of Health, Berlin, Deutschland

Erratum zu: Klinische Symptomatik autoinflammatorischer Erkrankungen

Erratum zu:

Hautarzt (2020)

<https://doi.org/10.1007/s00105-020-04582-7>

In diesem Leitthemenbeitrag wurden versehentlich die Abbildungslegenden von **Abb. 5 und 6** vertauscht.

Die korrekte Zuordnung finden Sie im Folgenden – wir bitten um Beachtung.

Korrespondenzadresse

Dr. E. Rolfes

Klinik für Pädiatrie m. S. Pneumologie & Immunologie/SPZ Kinderrheumatologie, Charité Universitätsmedizin Augustenburger Platz 1, 13353 Berlin, Deutschland
Elisabeth.rolfes@charite.de



Abb. 5 ▲ Angedeutete Livedo racemosa bei DADA2 (Defizienz der Adenosin-Desaminase 2)



Abb. 6 ▲ Feinfleckiges Exanthem (a) sowie Köbner-Phänomen (b) bei systemischer juveniler idiopathischer Arthritis

Die Online-Version des Originalartikels ist unter <https://doi.org/10.1007/s00105-020-04582-7> zu finden.