

BURGENLÄNDISCHE GESELLSCHAFT FÜR ALLGEMEIN- UND FAMILIENMEDIZIN



Programm

PULMOLOGIE-SEMINAR

ist für das Diplom-Fortbildungsprogramm
der Österreichischen Ärztekammer
mit 5 Punkten anrechenbar

Schloß Rohonczy (Haus St. Stephan)

OBERPULLENDORF

9. November 2019

**Wir danken folgenden
SPONSOREN, AUSSTELLERN UND INSERENTEN**

(Stand bei Drucklegung)



A. MENARINI PHARMA



NZTechno

PLAN



Anreise: von Wien kommend Spitalstraße rechts abbiegen
von Oberwart kommend Spitalstraße links abbiegen

VORWORT

In diesem Jahr widmen wir unser Seminar der Lunge, über die wir in permanenten Kontakt mit der Umwelt stehen und damit unter anderem den verschiedensten schädigenden Noxen, per se oder auch vom Individuum gewollt, ausgesetzt sind.

Durch gezielte Vorfelddiagnostik – eine Domäne des Allgemeinmediziners sollen bereits erste Anzeichen einer respiratorischen Beeinträchtigung erkannt und sogleich einer fachspezifischen Diagnostik und Therapie zugeführt werden, um eine Chronifizierung der Erkrankung soweit wie möglich zu stoppen oder Ihre Progredienz zu verlangsamen.

Diese Fortbildung soll daher den Teilnehmern neueste wissenschaftliche Erkenntnisse in der Diagnostik und Zuordnung von Symptomen sowie moderne therapeutische Konzepte vermitteln.

Herrn Prim. Univ.-Prof. Dr. Wolfgang Pohl gilt unserer besonderer Dank, der uns bei der Erstellung des Programms, sowie bei der Auswahl der Referenten als Mentor behilflich war.

Dr. Michael Heinrich jun.

Dr. Fritz Klement

DIE ELLIPTAS SIND UMGEZOGEN!



Seit 16.01.2019 hat A. Menarini Pharma die Bewerbungs- und Vertriebsrechte für das gesamte Ellipta Portfolio (Trelegy, Relvar, Incruse und Anoro) übernommen.

Zulassungsinhaber bleibt GlaxoSmithKline.



AT-TRE-08-02-2019

Fachkurzinformationen siehe Allonge

Trelegy, Anoro, Relvar, Incruse und Ellipta sind eingetragene Marken der Unternehmensgruppe GlaxoSmithKline plc. Trelegy Ellipta, Anoro Ellipta, Relvar Ellipta und Incruse Ellipta wurden in Zusammenarbeit mit Innoviva Inc. entwickelt.

INNOVIVA

PROGRAMM – PULMOLOGIE

- 9.00 **Begrüßung**
- 9.15 – 9.45 **Pulmonale Infektionen**
 Univ.-Prof. Dr. Florian Thalhammer
- 9.45 – 9.55 Diskussion
- 9.55 – 10.25 **Bronchus Karzinom**
 OA Dr. Maximilian Hochmair
- 10.25 – 10.35 Diskussion
- 10.35 – 11.05 **Asthma bronchiale**
 Prim. Univ.-Prof. Dr. Wolfgang Pohl
- 11.05 – 11.15 Diskussion
- 11.15 – 12.00 Pause – Besuch der Fachausstellung
- 12.00 – 12.30 **COPD**
 Prim. Univ.-Prof. Dr. Peter Schenk, MSc.
- 12.30 – 12.40 Diskussion
- 12.40 – 13.10 **Chronischer Husten**
 Prim.^a Assoc. Prof.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Sylvia Hartl, MBA
- 13.10 – 13.20 Diskussion
- 13.20 Ende der Veranstaltung

REFERENTENLISTE

Prim.^a Assoc. Prof.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Sylvia HARTL, MBA

Sozialmedizinisches Zentrum Baumgartner Höhe -
Otto Wagner-Spital
2. Interne Lungenabteilung,
Baumgartner Höhe 1, 1140 Wien

OA Dr. Maximilian HOCHMAIR

Sozialmedizinisches Zentrum Baumgartner Höhe -
Otto Wagner-Spital
1. Interne Lungenabteilung,
Baumgartner Höhe 1, 1140 Wien

Prim. Univ.-Prof. Dr. Wolfgang POHL

Krankenhaus Hietzing mit Neurologischem Zentrum Rosenhügel
Wolkersbergenstraße 15, 1130 Wien

Prim. Univ.-Prof. Dr. Peter SCHENK, MSc.

Landeskrankenhaus Hohegg
Pulmologische Abteilung
Hoheggerstraße 88, 2840 Gröden

Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER

(Medizinische Universität Wien - AKH,
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Klinische Abteilung für Infektionen & Tropenmedizin
Währinger Gürtel 18-20, 1090 Wien

ALLGEMEINE HINWEISE

Veranstalter:

BUGAM – Burgenländische Gesellschaft für
Allgemein- und Familienmedizin

Thema:

PULMOLOGIE

Tagungsleitung:

Dr. Helmut RADA KOVITS
Dr. Thomas HORVATITS

Tagungsort:

Haus St. Stephan (ehem. Schloß Rohonczy)
Schloßplatz, 7350 Oberpullendorf

Organisation und Anfragen:

Dr. Michael HEINRICH jr.
E-Mail: michael.heinrich@hotmail.com
Tel.: +43 (0) 26 13 / 89 260

Tagungsanmeldung:

E-Mail: bugam@bnet.at oder helmut@radakovits.com

Tagungsgebühr:

Niedergelassene Ärzte /	
Nichtmitglieder der BUGAM	€ 75,-
Turnusärzte und Mitglieder der BUGAM	€ 50,-
JAMÖ, pensionierte Ärzte,	
nichtärztliches Personal	€ 40,-
Studenten	frei

Fachausstellung/Programmdruck:

Medizinische Ausstellungs- und
Werbegesellschaft
Freyung 6, 1010 Wien
Tel.: +43 (0) 1 536 63-85
Fax: +43 (0) 1 535 60 16
E-Mail: maw@media.co.at

the POWER of*

2

2 COPD Therapien* | 2 x täglich* | 2 Schritt-Inhalator*



AT-BRI-02-04-2017

*) Fachinformation: Brimica® Genuair® 340mcg/12mcg Pulver zur Inhalation, Bretaris® Genuair® 322 mcg Pulver zur Inhalation
Fachkurzinformationen siehe Allonge



FACHKURZINFORMATIONEN

Fachkurzinformation zu Seite 2

Bezeichnung des Arzneimittels: ANORO ELLIPTA 55 Mikrogramm/22 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede einzelne Inhalation enthält eine abgegebene Dosis (die aus dem Mundstück abgegebene Dosis) von 65 Mikrogramm Umeclidiniumbromid, entsprechend 55 Mikrogramm Umeclidinium, und 22 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). Dies entspricht einer abgemessenen Dosis von 74,2 Mikrogramm Umeclidiniumbromid, entsprechend 62,5 Mikrogramm Umeclidinium, und 25 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede abgegebene Dosis enthält etwa 25 mg Lactose (als Monohydrat). **Liste der sonstigen Bestandteile:** Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.). **Anwendungsgebiete:** ANORO ELLIPTA ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, Sympathomimetika in Kombination mit Anticholinergika, inkl. Dreifachkombinationen mit Kortikosteroiden, ATC-Code: R03AL03. **Inhaber der Zulassung:** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irland. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **Stand der Information:** Jänner 2019

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der veröffentlichten Fachinformation.

Bezeichnung des Arzneimittels: Incruse Ellipta 55 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede einzelne Inhalation enthält eine abgegebene Dosis (die aus dem Mundstück des Inhalators abgegebene Dosis) von 55 Mikrogramm Umeclidinium (entsprechend 65 Mikrogramm Umeclidiniumbromid). Dies entspricht einer abgemessenen Dosis von 62,5 Mikrogramm Umeclidinium, entsprechend 74,2 Mikrogramm Umeclidiniumbromid. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede abgegebene Dosis enthält etwa 12,5 mg Lactose (als Monohydrat). **Liste der sonstigen Bestandteile:** Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.). **Anwendungsgebiete:** Incruse Ellipta ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, Anticholinergika, ATC-Code: R03B07. **Inhaber der Zulassung:** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irland. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **Stand der Information:** Jänner 2019

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der veröffentlichten Fachinformation.

Bezeichnung des Arzneimittels: Relvar Ellipta 92 Mikrogramm/22 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation, Relvar Ellipta 184 Mikrogramm/22 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Relvar Ellipta 92 Mikrogramm/22 Mikrogramm: Jede einzelne Inhalation enthält eine abgegebene Dosis (die aus dem Mundstück abgegebene Dosis) von 92 Mikrogramm Fluticasonfuroat und 22 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). Dies entspricht einer abgemessenen Dosis von 100 Mikrogramm Fluticasonfuroat und 25 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jede abgegebene Dosis enthält etwa 25 mg Lactose (als Monohydrat). **Relvar Ellipta 184 Mikrogramm/22 Mikrogramm:** Jede einzelne Inhalation enthält eine abgegebene Dosis (die aus dem Mundstück abgegebene Dosis) von 184 Mikrogramm Fluticasonfuroat und 22 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). Dies entspricht einer abgemessenen Dosis von 200 Mikrogramm Fluticasonfuroat und 25 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jede abgegebene Dosis enthält etwa 25 mg Lactose (als Monohydrat). **Liste der sonstigen Bestandteile:** Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.). **Anwendungsgebiete:** **Asthma:** Relvar Ellipta ist angezeigt für die regelmäßige Behandlung von Asthma bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, bei denen ein Kombinationspräparat (langwirksamer Beta2-Agonist und inhalatives Kortikosteroid) angezeigt ist: – Patienten, die mit inhalativen Kortikosteroiden und einer Bedarfsmedikation mit inhalativen kurzwirksamen Beta2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind. – Patienten, die mit inhalativen Kortikosteroiden und langwirksamen Beta2-Agonisten bereits ausreichend eingestellt sind. **Nur Relvar Ellipta 92 Mikrogramm/22 Mikrogramm: COPD (chronisch obstruktive Lungenerkrankung):** Relvar Ellipta ist angezeigt für die symptomatische Behandlung von Erwachsenen mit COPD mit einem FEV1 < 70 % des Normwertes (nach Anwendung eines Bronchodilatators), die trotz regelmäßiger bronchodilatatorischer Therapie Exazerbationen in der Vorgeschichte aufweisen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, Sympathomimetika in Kombination mit Kortikosteroiden oder anderen Mitteln, exkl. Anticholinergika, ATC-Code: R03AK10. **Inhaber der Zulassung:** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irland. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **Stand der Information:** Dezember 2018

FACHKURZINFORMATIONEN

Fachkurzinformation zu Seite 2

Bezeichnung des Arzneimittels: Trelegy Ellipta 92 Mikrogramm/55 Mikrogramm/22 Mikrogramm einzeldosiertes Pulver zur Inhalation. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede einzelne Inhalation enthält eine abgegebene Dosis (die aus dem Mundstück abgegebene Dosis) von 92 Mikrogramm Fluticasonfuroat, 65 Mikrogramm Umeclidiniumbromid (entsprechend 55 Mikrogramm Umeclidinium) und 22 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). Dies entspricht einer abgemessenen Dosis von 100 Mikrogramm Fluticasonfuroat, 74,2 Mikrogramm Umeclidiniumbromid, entsprechend 62,5 Mikrogramm Umeclidinium, und 25 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenat). **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede abgegebene Dosis enthält etwa 25 mg Lactose (als Monohydrat). **Liste der sonstigen Bestandteile:** Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.). **Anwendungsgebiete:** Trelegy Ellipta ist angezeigt für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD), die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta2-Agonisten oder mit einer Kombination aus einem langwirksamen Beta2-Agonisten und einem langwirksamen Muscarinrezeptor-Antagonisten nicht ausreichend eingestellt sind (zu den Wirkungen hinsichtlich Symptomkontrolle und Vermeidung von Exazerbationen siehe veröffentlichte Fachinformation). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, Sympathomimetika in Kombination mit Anticholinergika einschließlich Dreifachkombinationen mit Kortikosteroiden, ATC-Code: R03AL08. **Inhaber der Zulassung:** GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Currabiny, Co. Cork, Irland. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **Stand der Information:** Oktober 2018

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der veröffentlichten Fachinformation.

Fachkurzinformationen zu Umschlagseite 4

Kurzfassung der Fachinformation von Bretaris® Genuair®

Bezeichnung des Arzneimittels: Bretaris Genuair 322 Mikrogramm Pulver zur Inhalation
Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede abgegebene Dosis (die über das Mundstück abgegebene Dosis) enthält 322 µg Acclidinium (als 375 µg Acclidiniumbromid). Dies entspricht einer abgemessenen Dosis von 343 µg Acclidinium (als 400 µg Acclidiniumbromid). **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede abgemessene Dosis enthält ca. 12 mg Lactose (als Monohydrat). **Anwendungsgebiete:** Bretaris Genuair wird als bronchodilatatorische Dauertherapie zur Befreiung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Acclidiniumbromid oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, Anticholinergika; ATC-Code: R03BB05. **Inhaber der Zulassung:** AstraZeneca AB, SE-151 85 Södertälje, Schweden. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **Stand der Information:** Februar 2018

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.

Kurzfassung der Fachinformation von Brimica® Genuair®

Bezeichnung des Arzneimittels: Brimica Genuair 340 Mikrogramm/12 Mikrogramm Pulver zur Inhalation
Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede abgegebene Dosis (die über das Mundstück abgegebene Dosis) enthält 340 Mikrogramm Acclidinium (als 396 Mikrogramm Acclidiniumbromid) und 11,8 Mikrogramm Formoterolformarat-Dihydrat (Ph.Eur.). Dies entspricht einer abgemessenen Dosis von 343 Mikrogramm Acclidinium (als 400 Mikrogramm Acclidiniumbromid) und einer abgemessenen Dosis von 12 Mikrogramm Formoterolformarat-Dihydrat (Ph.Eur.). **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede abgegebene Dosis enthält etwa 11 mg Lactose (als Monohydrat). **Anwendungsgebiete:** Brimica Genuair ist indiziert als bronchodilatatorische Erhaltungstherapie zur Linderung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, Sympathomimetika in Kombination mit Anticholinergika, ATC-Code: R03AL05. **Inhaber der Zulassung:** AstraZeneca AB, SE-151 85 Södertälje, Schweden **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **Stand der Information:** Februar 2018

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.