

16. UPDATE HERZ UND NIERE

NEUE THERAPIEN UND AKTUELLE EMPFEHLUNGEN FÜR DIE PRAXIS

Samstag, 16. Oktober 2021

9.00 – 12.30 Uhr

Online Seminar



Organisatoren:

T. STEFENELLI, B. WATSCHINGER

Klinische Abteilung für Nephrologie und Dialyse,
Universitätsklinik für Innere Medizin III

PROGRAMM

Rechtzeitig den richtigen Weg einschlagen.



Herzinsuffizienz wirksamer behandeln

Signifikante Überlegenheit gegenüber
ACE-Hemmer:

- Weniger Krankenhausaufenthalte^{1,2}
- Länger leben^{1,2}
- Aktiver leben³



VORWORT

Geschätzte Kolleginnen und Kollegen!

Nach einer COVID-bedingten Pause im letzten Jahr freuen wir uns, Sie heuer bereits zum 16. Mal zu unserer Fortbildungsreihe Herz und Niere einladen zu dürfen.

Neue Therapien im Bereich der kardiovaskulären Medizin haben wesentliche Verbesserung der Behandlungsergebnisse gebracht und zum Teil tiefgreifenden Veränderungen in Behandlungsstrategien und Empfehlungen geführt. Es wird Ziel unseres Seminars sein, diese bedeutenden Änderungen aufzuzeigen und die Neuerungen übersichtlich, prägnant und praxisrelevant zusammenzufassen.

Wir freuen uns auf Ihre online-Teilnahme, und so wie in früheren Jahren auf eine intensive, gemeinsame Diskussion – das ersehnte Wiedersehen und das geplante „Vor-Ort-Zusammensein“ nach langer Pause müssen wir leider doch auf das nächste Jahr verschieben.

Univ.-Prof. Dr. B. Watschinger

Univ.-Prof. Dr. T. Stefenelli

Deckblatt:

„disr Harn ist zimlich guott“ – „So hab ich noch ein gutten muott“.

*Aus: Hortus Sanitatis – Herbarius zu teutsch unnd allerhand kreüterren;
Hans Schönsperger, Augsburg, 1496.*



PROGRAMM

Neue Therapien und Aktuelle Empfehlungen für die Praxis

9.00 – 10.30

Begrüßung:

Thomas Stefenelli

Vorsitz: Thomas Stefenelli

Lipide

Thomas Stefenelli

Eisen.

Noemi Pavo

Kalium

Bruno Watschinger

10.30 – 11.00

PAUSE

11.00 – 12.30

Vorsitz: Bruno Watschinger

Blutdruck

Katharina Hohenstein

Diabetes

Marcus Säemann

Schlussworte: Bruno Watschinger



REFERENTEN

Priv.-Doz. Dipl.-Ing. Dr. Noemi PAVO, PhD

Klinische Abteilung für Kardiologie
Universitätsklinik für Innere Medizin II
Medizinische Universität Wien

Prim. Univ.-Prof. Dr. Marcus SÄEMANN

6. Medizinische Abteilung für Nephrologie
und Dialyse
Wiener Gesundheitsverbund Klinik Ottakring

Dr. Katharina HOHENSTEIN

Universitätsklinik für Orthopädie
Medizinische Universität Wien

Prim. Univ.-Prof. Dr. Thomas STEFENELLI

Co-Ordination Wien, Alserstraße
Innere Medizin, Kardiologie, Internistische Intensivmedizin und Angiologie

Univ.-Prof. Dr. Bruno WATSCHINGER

Klinische Abteilung für Nephrologie und Dialyse
Universitätsklinik für Innere Medizin III
Medizinische Universität Wien



ALLGEMEINE HINWEISE

Online Seminar

Kontaktadresse:

Univ.-Prof. Dr. Bruno Watschinger
Klinische Abteilung für Nephrologie und Dialyse
Universitätsklinik für Innere Medizin III
Medizinische Universität Wien
Währinger Gürtel 18–20, 1090 Wien
Tel.: (+43/1) 40 400-39305
Fax: (+43/1) 40 400-39302
e-mail: bruno.watschinger@meduniwien.ac.at

Fachausstellung / Sponsoring:

MAW – Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft
Freyung 6/3, 1010 Wien
Tel.: (+43/1) 536 63-68
Fax: (+43/1) 535 60 16
e-mail: kardio@maw.co.at, www.maw.co.at

Kostenlose Teilnahme

Online-Anmeldung:

<https://registration.maw.co.at/kardioniere21>

DFP

Diese Veranstaltung wird im Rahmen des Diplom-Fortbildungsprogrammes der Österreichischen Ärztekammer (ÖÄK) für das Fach Innere Medizin eingereicht.



SPONSOREN (Stand bei Drucklegung)



MERCK



Fachkurzinformation zu Umschlagseite 2

BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Entresto® 24 mg/26 mg Filmtabletten; Entresto® 49 mg/51 mg Filmtabletten; Entresto® 97 mg/103 mg Filmtabletten.

QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG: Entresto 24 mg/26 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 24,3 mg Sacubitril und 25,7 mg Valsartan (als Sacubitril-Natrium-Valsartan-Dinatrium (1:1) 2,5 H₂O). Entresto 49 mg/51 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 48,6 mg Sacubitril und 51,4 mg Valsartan (als Sacubitril-Natrium-Valsartan-Dinatrium (1:1) 2,5 H₂O). Entresto 97 mg/103 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 97,2 mg Sacubitril und 102,8 mg Valsartan (als Sacubitril-Natrium-Valsartan-Dinatrium (1:1) 2,5 H₂O). **LISTE DER SONSTIGEN BESTANDTEILE:** Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, Niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose, Crospovidon (Typ A), Magnesiumstearat, Talkum, Hochdisperses Siliciumdioxid. Filmüberzug: Entresto 24 mg/26 mg Filmtabletten: Hypromellose, Substitutionstyp 2910 (3 mPa-s), Titandioxid (E171), Macrogol (4000), Talkum, Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(II,III)-oxid (E172). Entresto 49 mg/51 mg Filmtabletten: Hypromellose, Substitutionstyp 2910 (3 mPa-s), Titandioxid (E171), Macrogol (4000), Talkum, Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(II,III)-oxid (E172). Entresto 97 mg/103 mg Filmtabletten: Hypromellose, Substitutionstyp 2910 (3 mPa-s), Titandioxid (E171), Macrogol (4000), Talkum, Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(II,III)-oxid (E172). **ANWENDUNGSGEBIETE:** Entresto wird bei erwachsenen Patienten zur Behandlung einer symptomatischen, chronischen Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion angewendet (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6.1 der Fachinformation genannten sonstigen Bestandteile. Gleichzeitige Anwendung von ACE-Hemmern (siehe Abschnitte 4.4 und 4.5 der Fachinformation). Entresto darf erst 36 Stunden nach Absetzen einer Therapie mit ACE-Hemmern gegeben werden. Anamnestisch bekanntes Angioödem im Zusammenhang mit einer früheren ACE-Hemmer- oder ARB-Therapie (siehe Abschnitt 4.4 der Fachinformation). Hereditäres oder idiopathisches Angioödem (siehe Abschnitt 4.4 der Fachinformation). Gleichzeitige Anwendung mit Alikiren-haltigen Arzneimitteln bei Patienten mit Diabetes mellitus oder bei Patienten mit Nierenfunktionsstörung (eGFR <60 ml/min/1,73 m²) (siehe Abschnitte 4.4 und 4.5 der Fachinformation). Schwere Leberinsuffizienz, biliäre Zirrhose oder Cholestase (siehe Abschnitt 4.2 der Fachinformation). Zweites und drittes Schwangerschafts-Trimester (siehe Abschnitt 4.6 der Fachinformation). **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System; Angiotensin-II-Antagonisten, andere Kombinationen, ATC-Code: C09DX04. **INHABER DER ZULASSUNG:** Novartis Europharm Limited, Vista Building, Elm Park, Merrion Road, Dublin 4, Irland. **VERSCHREIBUNGSPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept- und apothekenpflichtig. Informationen betreffend Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sind den veröffentlichten Fachinformationen zu entnehmen. Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar. Version: 06/2020