

JOURNAL FÜR KARDIOLOGIE

Nr. 6/2001, 8. Jahrgang

K. Huber Brief des Herausgebers	II
H. J. Nesser Editorial: Die Jahrestagung der Österreichischen Kardiologischen Gesellschaft Linz, 23.–26. Mai 2001	225
P. Lechleitner Kardiologische Highlights 2000	226
G. Stix, Ch. Mayer, M. Wolzt, H. Schmidinger Management ventrikulärer Tachyarrhythmien und Prävention des plötzlichen Herztodes	234
Jahrestagung der Österreichischen Kardiologischen Gesellschaft, 23.–26. Mai 2001, Linz „Kardiologie <u>digit@l</u> “ – Abstracts	243
Autorenindex	283

IMPRESSUM

Herausgeber/Chefredaktion:

Prim. Univ.-Prof. Dr. Bernd Eber
Krankenhaus der Barmherzigen Schwestern,
II. Interne Abteilung mit Kardiologie,
A-4600 Wels, Grieskirchner Straße 42,
Tel. 07242/415-2215,
Fax 07242/415-3992,
e-mail: b.eber@t-online.at

Prof. Univ.-Dr. Kurt Huber
Univ. Klinik für Innere Medizin II
Abt. für Kardiologie
A-1090 Wien, Währinger Gürtel 18–20,
Tel. 01/40400-4623,
Fax 01/40400-4613,
e-mail: kurt.huber@univie.ac.at

**Verleger, Produktion, Anzeigen,
Vertrieb:** Krause & Pachernegg GmbH,
Verlag für Medizin und Wirtschaft,
A-3003 Gablitz, Mozartgasse 10,
Tel. 02231/61258-0, Fax DW 10.

Layout:
Krause & Pachernegg GmbH,
M. Hegedüs, Mag. F. Stadler

Druck:
Druckberatung Demczuk
A-3004 Ried am Riederberg

Verlags- und Erscheinungsort:
3003 Gablitz.

Erscheinungsweise: 10 x im Jahr.

Abonnement: öS 550,-,
im Ausland zuzüglich Porto- und Auslands-
überweisungsspesen.

Grundlegende Richtung: Kardiologische Fachzeit-
schrift zur Information und Weiterbildung, Veröffentlichung von wissenschaftlichen Originalarbeiten sowie einschlägigen Berichten und Nachrichten aus dem In- und Ausland.

Namentlich gezeichnete Beiträge geben nicht unbedingt die Meinung der Redaktion wieder, sondern fallen in den Verantwortungsbereich der Autoren.

Angaben von Dosierungen, Anwendungshinweisen, Applikationsformen usw. erfolgen außerhalb der Verantwortung der Redaktion und des Verlages und sind vom jeweiligen Anwender im Einzelfall auf ihre Richtigkeit zu prüfen. Eine Markenbezeichnung kann geschützt sein, auch wenn beim Namen kein Hinweis auf ein Schutzrecht angegeben ist.

Die Zeitschrift und alle in ihr enthaltenen Beiträge sind urheberrechtlich geschützt. Übersetzung, Vervielfältigung, Nachdruck, Reproduktion sowie Einspeicherung in elektronische Systeme ausschließlich mit schriftlicher Genehmigung des Verlages.

Fachinformation zum Inserat auf Seite 231

Dilatrend 6,25 mg-Tabletten, Dilatrend 12,5 mg-Tabletten, Dilatrend 25 mg-Tabletten: Zusammensetzung (arzneilich wirksame Bestandteile) 1 Tablette enthält 6,25 mg oder 12,5 mg oder 25 mg Carvedilol.
Anwendungsgebiete: Arterielle Hypertonie, Chronisch-stabile Angina pectoris, Chronische Herzinsuffizienz NYHA II und III zusätzlich zur konventionellen Basistherapie mit Diuretika, ACE-Hemmern und/oder Digitalis.
Gegenanzeigen: • Überempfindlichkeit gegen Bestandteile des Präparates • Erregungsbildungs- und -leitungsstörungen (Sick-Sinus-Syndrom, SA-Block, AV-Block 2. und 3. Grades), außer bei Patienten mit Schrittmacher • ausgeprägte Hypotonie (systolischer RR < 85 mmHg) • hochgradige Bradykardie (Herzfrequenz < 50/min) • unbehandelte Herzinsuffizienz • kardiogener Schock • Prinzmetal Angina • pulmonale Hypertonie, Cor pulmonale • Asthma bronchiale • chronisch-obstruktive Atemwegserkrankungen • schwer eingeschränkte Leberfunktion • gleichzeitige Gabe von MAO-Hemmern • gleichzeitige i.v. Gabe von Verapamil und Diltiazem • Schwangerschaft und Stillperiode • Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren (aufgrund fehlender Untersuchungen) **Hilfsstoffe:** Lactose, Magnesiumstearat, Polyvidon, Saccharose, hochdisperses Siliciumdioxid, gelbes und rotes Eisenoxid (E 172). **Name und Anschrift des pharmazeutischen Unternehmers:** Roche Austria GmbH, Engelhornstraße 3, 1211 Wien • Tel: (01) 27739 • Fax: (01) 27739 - 254.
Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht: Rp, apothekenpflichtig. **Wirkstoffgruppe:** Alpha- und Betablocker. **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**

Fachinformation zum gegenüberliegenden Inserat

Quadropril® 6 mg - Tabletten: Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 6 mg Spirapril-Hydrochlorid. Hilfsstoffe: Magnesiumstearat, Siliciumdioxid, Polyvinylpyrrolidon, Glycinhydrochlorid, Alginsäure, Maisstärke, Lactose und Eisenoxid rot. Anwendungsgebiete: Essentielle Hypertonie. **Gegenanzeigen:** Quadropril® ist kontraindiziert bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit auf dieses Präparat, Patienten mit anamnestisch bekanntem angioneurotischen Ödem, das sich unter einer früheren Behandlung mit einem ACE-Hemmer entwickelte. Kinder aufgrund mangelnder Erfahrung. Patienten mit schwerer Niereninsuffizienz (Kreatinin-Clearance < 10 ml/min) und Dialysepatienten, da keine ausreichenden Untersuchungen vorliegen, Nierenarterienstenose (beidseits oder bei Einzelniere) bzw. renovaskuläre Hypertonie, Zustand nach Nierentransplantation. **Schwangerschaft und Stillperiode:** Quadropril® ist während der gesamten Schwangerschaft kontraindiziert. Bei Eintritt einer Schwangerschaft ist Quadropril® sofort abzusetzen. Mütter, die ACE-Hemmer verwenden, dürfen nicht stillen. Besondere Vorsicht ist geboten bei: Patienten mit ischämischen Herzerkrankungen oder cerebrovaskulären Erkrankungen (siehe „Besondere Warnhinweise“); gleichzeitiger Einnahme kaliumsparender Diuretika bzw. Kalium-Substitution (außer bei Hypokaliämie) (siehe „Wechselwirkungen“); Patienten mit Autoimmun- oder Kollagenkrankheiten bei gleichzeitig eingeschränkter Nierenfunktion bzw. bei gleichzeitiger systemischer Therapie mit Arzneimitteln, die die Abwehrreaktion unterdrücken (siehe „Besondere Warnhinweise“); Patienten mit leichter oder mäßiger Niereninsuffizienz, da die Therapie bei diesen Patienten unter klinischer Überwachung begonnen werden soll; Vorliegen einer Psoriasis oder gestörter Immunreaktionen; **Packungsgrößen:** 30 Stück. **Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen, Gewöhnungseffekten und zu den besonderen Warnhinweisen zur sicheren Anwendung sind der „Austria-Codex-Fachinformation“ zu entnehmen.**

**ASTA
MEDICA**
Arzneimittel Ges.m.b.H.