

B. Khan Durani, U. Jappe

**Papillomatosis confluens et rticularis Gougerot Car-teaud:
erfolgreiche Therapie mit Minocyclin.
Falldarstellung und Literaturübersicht** **26**

Minocycline – treatment for confluent and reticulate papillomatosis Gouge-rot Car-teaud, case report and review

Tagungsberichte

J. Frank, T. Beermann, E.-I. Grußendorf-Conen

Aachener Dermatologenabend am 9. 1. 2002 **31**

*Meeting of the Department of Dermatology,
University Clinic of the RWTH, Aachen, Gemany;
January 9th, 2002*

K. Liebold, U. Wollina

**Wundprobleme in der Onkologie –
Onkologische Wunden.
Tagungsbericht vom
10. Interdisziplinären Symposium
Wundheilung – Wundbehandlung.
Jena, 2. 12. 2000** **46**

*Malignant Wounds. Meeting Report,
10th Interdisciplinary Symposium – Current Aspects of Wound Healing*

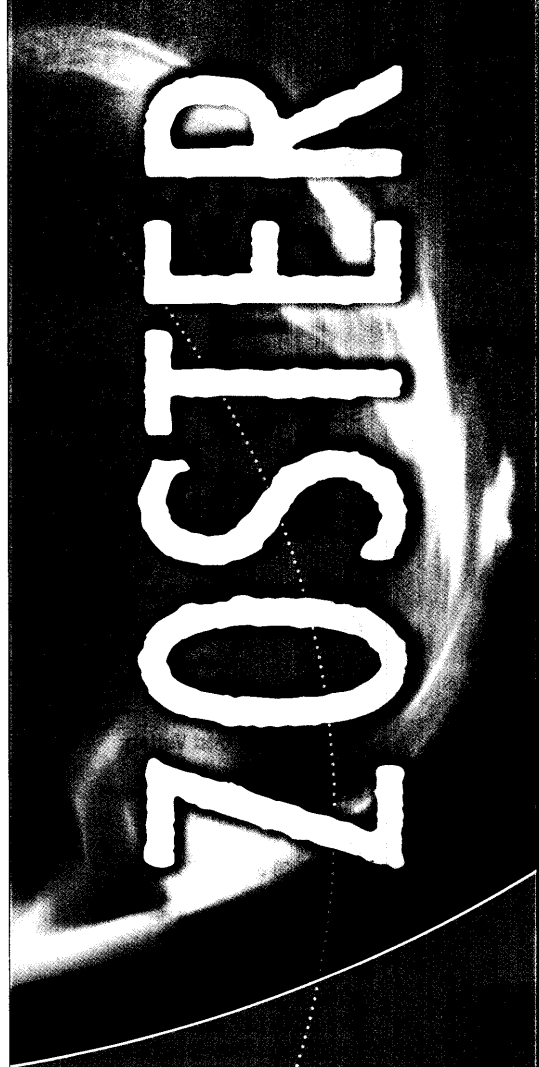
M. Simon Jr., H. Schell

**. Erlanger Dermatologen-Nachmittag (EDN)
am 24. 1. 2001 in der Dermatologischen Klinik
mit Poliklinik an der Universität Erlangen-Nürnberg** **51**

*9th Dermatological Afternoon in Erlangen on January 24th 2001
at the Department of Dermatology,
University Erlangen-Nürnberg*

Rubriken

Kongresse **54**
Mitteilung **20**



zostex® neu!

Wirkstoff: Brivudin

1x1 *Tablette täglich,
sieben Tage lang.*
So einfach ist das!

Zostex®. Wirkstoff: Brivudin. Verschreibungspflichtig. **Zusammensetzung:** 1 Tablette enthält: Brivudin 125 mg; sonstige Bestandteile: Mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Povidon K 24-27, Magnesiumstearat. **Anwendungsgebiete:** Behandlung des akuten Herpes zoster im ersten Anfangsstadium bei immunkompetenten Erwachsenen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Brivudin oder einen der sonstigen Bestandteile. Nicht einnehmen bei bereits voll ausgeprägter Bläschenbildung. Nicht gleichzeitig anwenden mit 5-Fluorouracil oder anderen 5-Fluoropyrimidinen, wie Floxuridin und Tegafur (Hinweis: Vor Beginn einer 5-Fluoropyrimidin-Therapie mindestens 4 Wochen Abstand nach Zostex®-Therapie einhalten und Dihydropyrimidindehydrogenase-Aktivität bestimmen). Für immunsupprimierte Patienten (Krebspatienten unter Chemotherapie oder immunsuppressiver Therapie) in der angegebenen Dosierung nicht empfohlen. Sollte nicht angewendet werden bei Kindern, in der Schwangerschaft und Stillzeit. **Nebenwirkungen:** Gelegentlich Übelkeit, Kopfschmerzen, Magenverstimmung, Erbrechen. Selten Diarrhoe, Schwindel, Obstipation, Pruritus, Abdominalschmerzen, Appetitlosigkeit, Schläfrigkeit, Schwäche. In Einzelfällen Hautausschläge. BERLIN-CHEMIE AG, 12489 Berlin (Stand: 07.00)



BERLIN-CHEMIE
MENARINI GROUP