



Kardiologie
Innsbruck

universität
innsbruck

Inhalt

Brief des Herausgebers	III
K. Huber	
Editorial: Der akute Herzinfarkt: optimale Reperfusionstrategie 2002?	225
O. Pachinger	
Wertigkeit des kardialen Troponins I (cTNI) in der Infarkt Diagnostik nach aortokoronarer Bypassoperation	227
U. F. W. Franke, T. U. Cohnert, Th. Wittwer, P. Rahmanian, J. Koenig, N. F. Rath, Th. Wahlers	
Regression der linksventrikulären Hypertrophie und Verbesserung der diastolischen Funktion bei terminaler Niereninsuffizienz nach Nierentransplantation – eine prospektive echokardiographische Untersuchung	231
C. M. Schannwell, K. Ivens, H. Quasdorff, B. Grabensee, P. Heering, M. Leschke, B. E. Strauer	
Die Thrombolysetherapie des ST-Streckenhebungsinfarktes 2002	238
K. Huber	
Abstracts der Jahrestagung der Österreichischen Kardiologischen Gesellschaft, 30. Mai bis 2. Juni 2002, Salzburg: Symptom – Differentialdiagnose – Therapie	243
Index	280
Hinweise für Autoren / Impressum	282

**Drugs, Devices
and Beyond**

FRIDAY / SATURDAY,
OCTOBER 11th / 12th, 2002,
INNSBRUCK

Program Chair:
FA. Roithinger, F. Hintringer

Information: Kardiologisches Sekretariat, Tel. 0512/504-4118

Fachinformation zum Inserat auf Seite II

BLOPRESS® 16 / 8 mg Plus : Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 8 mg bzw. 16 mg Candesartancilexetil und 12,5 mg Hydrochlorothiazid. Hilfsstoffe: Carmellose-Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol 8000, bzw. Eisenoxid rot E172 (bei Blopess 16 mg Plus). Anwendungsgebiete: essentielle Hypertonie, wenn eine Monotherapie mit Candesartancilexetil oder Hydrochlorothiazid nicht ausreichend ist. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegenüber einem Bestandteil des Präparates oder gegenüber Sulfonamidderivaten, Schwangerschaft und Stillzeit, schwere Nierenschädigung, schwere Leberschädigung und/oder Cholestase, Refraktäre Hypokaliämie und Hyperkalzämie, Gicht. Pharmakologisch-therapeutische Gruppe: Angiotensin-II-Antagonisten und Thiaziddiuretika. Abgabe: Rp, apothekenpflichtig. Packungsgröße: 28 Stück. Zulassungsinhaber: Takeda Pharma Ges.m.b.H., A-1070 Wien, Seidengasse 33-35, Tel. 01/524 40 64, Fax: 01/524 40 66. Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen und zu den besonderen Warnhinweisen zur sicheren Anwendung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. "Albert Einstein" Licensed by the Hebrew University of Jerusalem, Represented by the Roger Richman Agency, Inc., www.albert-einstein.net

