

Th. Radtke, K. J. Klausmann

Fall 9 Erysipelas phlegmonosum durch Oxacillin-resistenten Staph. epidermidis 600

Erysipelas phlegmonosum by Oxacillin-resistant Staph. epidermidis

B. Herzog

Fall 10 Kutane Leishmaniose im Oberbergischen 602

Cutaneous Leishmaniasis in an endemic case

P. Dücker

Fall 11 Epidermodysplasia verruciformis Lutz-Lewandowski mit extranodalem hochmalignem Non-Hodgkin-B-Zell-Lymphom 603

High malignant Non-Hodgkin-B-Cell-Lymphoma in Epidermodysplasia Lutz-Lewandowski

P. Hanke

Fall 12 Buschke-Ollendorff-Syndrom 606

Buschke-Ollendorff-Syndrome

N. Krefting

Fall 13 Bullöses Zinkmangelsyndrom bei destruierender Lungentuberkulose 608

Bullous zinc deficiency-syndrom in destructive pulmonary tuberculosis

U. Gierne

Fall 14 Papulonekrotisches Impftuberkulid bei Chediak-Higashi-Syndrom 610

Papulonecrotic tuberculide after BCG-vaccination in Chediak-Higashi-syndrome

Abstracts

Poster

613



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 immun-supprimierte Patienten (Krebspatienten unter Chemotherapie oder immun-suppressiver 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)

