



Herzog-Otto-Ufer mit dem Dom zu St. Jakob, Innsbruck

© Innsbruck Tourismus

KARDIOLOGIE 2004

19. bis 20. März 2004, Congress Innsbruck

BEITRÄGE

Der kardiale Patient und extra-kardiale Chirurgie 6
 H. BAUMGARTNER | WIEN

BNP – Das kardiale Notfallhormon 7
 A. LUCHNER | REGENSBURG

Wer braucht einen Drug Eluting Stent? 9
 P. PROBST | WIEN

Gesundheitsökonomische Evaluation der ICD-Therapie 10
 H. WEISSENBOCK | INNSBRUCK

Anästhesie beim kardialen Risikopatienten für nicht-kardiochirurgische Eingriffe ... 11
 E. KOCHS | MÜNCHEN

Der antikoagulierte Herzpatient vor einem Eingriff: Was tun? 12
 CH. GOHLKE-BÄRWOLF | BAD KROZINGEN

Antihypertensive Therapie 2004 14
 G. MAYER | INNSBRUCK

Bei dokumentierter Gefäßerkrankung sind Statin und ASS indiziert 15
 H. GOHLKE | BAD KROZINGEN

Vorhofflimmern 16
 B. LÜDERITZ | BONN

Das österreichische Infarktregister 1990–2001 17
 K. STEINBACH | WIEN

Der akute Herzinfarkt: Lysieren oder transferieren? 18
 O. PACHINGER | INNSBRUCK

Patient mit KHK und nicht-kardialer Chirurgie 20
 O. PACHINGER | INNSBRUCK

EDITORIAL 3

PHARMANEWS 21

IMPRESSUM

Herausgeber und Verleger: Springer-Verlag KG, Wissenschaftliche Kommunikation, Sachsenplatz 4-6, 1201 Wien, Tel.: +43/1/330 24 15-256, Fax: +43/1/330 24 26-260; **Internet:** www.wikom.springer.at; **Leitung:** Michael Katzenberger; **Redaktion:** Dr. Herbert Kurz; **Redaktionelle Koordination:** Gabriele Hollinek; **Produktion:** Gabriele Popernitsch; **Anzeigenrepräsentanz:** Gertrude Rudolf (agentur RUDOLF). Es gilt die Anzeigenpreisliste Nr. 1 (2004). **Erscheinungsweise:** 10x jährlich. **Verlagsort:** Wien. **Herstellungsort:** Wien. **Erscheinungsort:** Wien. P.b.b./Verlagspostamt: 1201 Wien. **Grafik und Layout:** Greiner & Greiner, 1050 Wien, Schlossgasse 10-12. **Druck:** Holzhausen Druck & Medien GmbH, 1140 Wien-Auhof, Holzhausenplatz 1; **ISSN:** 1613-3803

Urheberrecht: Mit der Annahme eines Beitrags zur Veröffentlichung erwirbt der Verlag vom Autor alle Rechte, insbesondere das Recht der weiteren Vervielfältigung zu gewerblichen Zwecken mit Hilfe fotomechanischer oder anderer Verfahren. Die Zeitschrift sowie alle in ihr enthaltenen einzelnen Beiträge und Abbildungen sind urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung, die nicht ausdrücklich vom Urheberrechtsgesetz zugelassen ist, bedarf der vorherigen schriftlichen Zustimmung des Verlags. Das gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Bearbeitungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen. Auch die Rechte der Wiedergabe durch Vortrag, Funk- und Fernsehsendungen, im Magnettonverfahren oder auf ähnlichem Wege bleiben vorbehalten. Die Wiedergabe von Gebrauchsnamen, Handelsnamen, Warenbezeichnungen usw. in dieser Zeitschrift berechtigt auch ohne besondere Kennzeichnung nicht zu der Annahme, dass solche Namen im Sinne der Warenzeichen- und Markenschutz-Gesetzgebung als frei zu betrachten wären und daher von jedermann benützt werden dürfen. Für Angaben über Dosierungsanweisungen und Applikationsformen kann vom Verlag keine Gewähr übernommen werden. Derartige Angaben müssen vom jeweiligen Anwender im Einzelfall anhand anderer Literaturstellen auf ihre Richtigkeit überprüft werden.

Eigentümer und Copyright-Inhaber: © 2004 Springer-Verlag/Wien; Springer-Verlag Wien New York ist ein Unternehmen von Springer Science+Business Media. Beilage zur Wiener Medizinischen Wochenschrift 5-6/2004.

BLOPRESS® 8 mg Plus- Tabletten / BLOPRESS® 16 mg Plus- Tabletten: **Zusammensetzung:** 1 Tablette enthält 8 mg bzw. 16 mg Candesartancilexetil und 12,5 mg Hydrochlorothiazid. **Hilfsstoffe:** Carmellose Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol und Eisenoxid rot (E172 – nur bei 16 mg). **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 und/oder Cholestase. Refraktäre Hypokalämie und/oder Hyperkalzämie; Gicht. **Pharmakologisch-therapeutische Gruppe:** Angiotensin-II-Antagonist und Diuretika.

BLOPRESS® 4 mg - Tabletten / BLOPRESS® 8 mg - Tabletten / BLOPRESS® 16 mg - Tabletten: **Zusammensetzung:** 1 Tablette enthält 4 mg, bzw. 8 mg oder 16 mg Candesartancilexetil. **Hilfsstoffe:** Carmellose Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol und Eisenoxid rot (E172 – nur bei 8 mg und 16 mg). **Anwendungsgebiete:** Essentielle Hypertonie. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber einem Bestandteil von Blopres®; Schwangerschaft und Stillzeit; schwere Leberfunktionsstörungen und/oder Cholestase. **Pharmakologisch-therapeutische Gruppe:** Angiotensin-II-Antagonist.

Abgabe: Rp, apothekenpflichtig. **Packungsgröße:** 28 Stück. **Zulassungsinhaber:** Takeda Pharma GmbH, 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.