

Inhalt

11–12/12

Main topic

Tick-borne encephalitis

Guest Editor: *Reinhard Kaiser, Pforzheim, Germany***229 Tick-borne encephalitis—still a serious disease?**

Reinhard Kaiser

230 Epidemiology and distribution of tick-borne encephalitis

Gerhard Dobler, Dieter Gniel, Robert Petermann and Martin Pfeffer

239 Tick-borne encephalitis: Clinical findings and prognosis in adults

Reinhard Kaiser

244 Tick-borne encephalitis in children

Kevin Rostasy

248 TBE—update on vaccination recommendations for children, adolescents, and adults

Tomas Jelínek

Review

252 Impact of CYP2D6 polymorphism on tamoxifen therapy: where are we?

Ariana E. Huber-Wechselberger, Paul Niedetzky, Irene Aigner and Elisabeth Haschke-Becher

Original Article

262 Cognitive-enhancing substance use at German universities: frequency, reasons and gender differences

Stefanie Mache, Patrick Eickenhorst, Karin Vitzthum, Burghard F. Klapp and David A. Groneberg

Letter to the Editor

272 Eingeschränkter Zugang zur internationalen medizinischen Fachliteratur in der ehemaligen Sowjetunion

Sergei V. Jargin

276 Impressum

FACHKURZINFORMATION

FSME-IMMUN 0,5 ml Injektions suspension in einer Fertigspritze Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME) Impfstoff (Ganzvirus, inaktiviert). Pharmakotherapeutische Gruppe: FSME, inaktiviert, Ganzvirus, ATC Code: J07 BA01. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG** 1 Dosis (0,5 ml) enthält: Frühsommer-Meningoenzephalitis Virus^{1,2} (Stamm Neudörf) 2,4 Mikrogramm. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Albumin vom Menschen, Natriumchlorid, Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat, Kaliumdihydrogenphosphat, Wasser für Injektionszwecke, Saccharose, wasserhaltiges Aluminiumhydroxid. **ANWENDUNGSGEBIETE** FSME-IMMUN 0,5 ml dient bei Personen ab dem vollendeten 16. Lebensjahr zur aktiven (prophylaktischen) Immunisierung gegen die Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME). Hinsichtlich der Notwendigkeit, des Zeitpunktes und der Intervalle der Impfung wird auf die offizielle Impfempfehlung verwiesen. **GEGENANZEIGEN** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, einen der sonstigen Bestandteile oder einen der Produktionsrückstände (Formaldehyd, Neomycin, Gentamicin, Protaminsulfat). Schwere Überempfindlichkeit gegen Ei- und Hühnereiweiß (anaphylaktische Reaktion nach oraler Aufnahme von Eiprotein). Bei akuten fieberhaften Infekten soll die FSME-Impfung verschoben werden. **INHABER DER ZULASSUNG** Baxter AG, Industriestraße 67, A-1221 Wien. **STAND DER INFORMATION** Mai 2009. **VERSCHREIBUNGSPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT** Rezept- und apothekenpflichtig; wiederholte Abgabe verboten. **Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**

¹ adsorbiert an wasserhaltiges Aluminiumhydroxid (0,35 Milligramm Al³⁺)² hergestellt in Hühnerembryonal-Fibroblastenzellen (CEF Zellen)