



Grußworte	5
Impressum	7
Anreise I Eröffnung	9
Programm	11
Referenten/innen	23
Hinweise für Teilnehmer/innen	27
Wichtige Covid-Informationen	33
Gesellschaftliches Programm	35



Liebe Kolleginnen und Kollegen,

wir lassen das Covid-Jahr hinter uns und freuen uns, dass wir uns in Obergurgl beim 54. Pädiatrischen Fortbildungskurs endlich persönlich wiedersehen werden.

Wir bitten Sie um Verständnis, dass wir uns auch heuer im Winter, je nach epidemiologischer Situation, an Regularien anpassen müssen, gegebenenfalls auch weniger Teilnehmer*innen zulassen können.

Daher haben wir auch höhere Kurskosten veranschlagt. Auf alle Fälle ist das Programm wie immer bewährt quer durch die Kinder- und Jugendheilkunde ausgewählt worden und wir hoffen, dass Sie interessante Themen und viel Fortbildungswert darin erkennen.

Das Ihnen vertraute Voting-System, das Fortbildungsquiz, die Kinderradiologie aber auch "Klinik Hautnah" sollen Ihnen, neben den vielen Diskussions- und Fragemöglichkeiten und auch der Gelegenheit die Experten zu treffen, einen hohen Informationswert gewährleisten.

Wir freuen uns, dass wir wiederum zahlreiche renommierte Referentinnen und Referenten aus dem DACH-Bereich gewinnen

konnten und sind uns sicher, dass wir im neuen Veranstaltungszentrum Gurgl Carat einen spannenden Fortbildungskurs abhalten werden.

Neu ist auch, dass das Internationale Pädiatrische Symposium an den Pädiatrischen Fortbildungskurs herangerückt ist und ebenfalls im Gurgl Carat veranstaltet wird.

Wir freuen uns auf ein Wiedersehen, bleiben Sie gesund und melden Sie sich wie gewohnt rechtzeitig für unsere Fortbildung an!

Herzlichst Ihre



OA. Dr. Christian Rauscher

Univ.- Prof. Dr. Wolfgang Sperl



Schnelle Resultate - komplett integrierte Datenverwaltung

· Hämatologie + CRP-Messung aus 1 Röhrchen in nur 4 Minuten

- · 3-DIFF und wahlweise CRP-Messung aus nur 18 µl Blut
- · Ideal geeignet auch für Mikroproben
- · Ideales Datenmanagement, Archivierung auf Speicherkarte
- · Integrierter Drucker, farbiger Touchscreen, intuitive Bedienung
- · Barcode-Reader für Patienten-ID, QC und Reagenzienchargen
- · Optimale Integration in Ihr Laborinformationssystem
- · Perfekt für POC-Diagnostik geeignet, kompakt und leise
- · Weltweit einzigartig (patentiert)



Deutschland Tel. +49 7153 9226 0 www.axonlah.de

Österreich Tel. +43 523 88 77 66 www.axonlab.at



Eine Veranstaltung der

ÖSTERREICHISCHEN GESELLSCHAFT FÜR KINDER- UND **JUGENDHEILKUNDE**

in Zusammenarbeit mit der:

DEUTSCHEN GESELLSCHAFT FÜR KINDER- UND JUGENDMEDIZIN

dem

BERUFSVERBAND DER DEUTSCHEN KINDER- UND JUGENDÄRZTE E.V.

und der

SCHWEIZERISCHEN GESELLSCHAFT FÜR PÄDIATRIE

W. Sperl, Salzburg

H.-I. Huppertz, Bremen

St. Wirth, Wuppertal

J. Barben, St. Gallen

Wissenschaftliches Komitee:

J. Barben, St. Gallen H.-I. Huppertz, Bremen Barbara Plecko-Startinig, Graz W. Sperl, Salzburg **D. Weghuber,** Salzburg St. Wirth, Wuppertal

DUCHENNE-MUSKELDYSTROPHIE FRÜH ERKENNEN – FRÜH HANDELN

Hinter einer Entwicklungsverzögerung bei Buben kann mehr stecken. Helfen Sie Duchenne-Muskeldystrophie (DMD) auszuschließen!

WICHTIGE MERKMALE DER DMD:

- Kennzeichen der DMD sind progrediente Muskeldystrophie und Atrophie
- Unspezifische Frühsymptome können bereits im Säuglingsalter auftreten¹
- Auftreten der Symptome im Alter von 2-5 Jahren²⁻⁴

SCHNELLE DIAGNOSE FÜR IHRE PATIENTEN:

Zutreffen von Kriterium 1 und mindestens eines der **Kriterien 2-4** rechtfertigt ein selektives CK-Screening, um den Verdacht auf das Vorliegen einer DMD zu erhärten

1. Männliches Geschlecht (obligat)

2. Unspezifische Entwicklungsverzögerung (betrifft sowohl die Motorik, das Lernen als auch die Sprache)

- 3. Nichterreichen des freien Laufens mit 18 Monaten
- 4. Unklare Erhöhung der Transaminasen

Modifiziert nach Walter⁵

Weitere Informationen finden Sie unter www.duchenne.at



Referenzen

1. Birnkrant DJ et al. Lancet Neurol 2018;17:251–67. 2. Bushby K et al. Lancet Neurol 2010;9:77–93. 3. Yiu E et al. J Paediatr Child Health 2015;51:759–64. 4. Humbertclaude V et al. Eur J Paed Neurol 2012;16:149–60. 5. Walter MC et al. Kinder- und Jugendarzt 2019;50:100–4

DUCHENNE *ERKENNEN*

Weil jeder Tag zählt



SAMSTAG, 22. JÄNNER 2022

Anreisetag

SONNTAG, 23. JÄNNER 2022

17.00 Uhr BEGRÜSSUNG

18.00 Uhr ERÖFFNUNG DES FORTBILDUNGSKURSES

FESTVORTRAG

DIE ERNÄHRUNG IN DEN ERSTEN 1000 TAGEN -LANGZEITEINFLÜSSE AUF WACHSTUM, ENTWICKLUNG UND GESUNDHEIT

Ferdinand Haschke, Salzburg



MONTAG, 24. JÄNNER 2022

8.00 bis 12.00 Uhr ALTE UND NEUE INFEKTIONEN Moderator: H.-I. Huppertz, Bremen Konnatale Infektionen Ch. Härtel, Würzburg **Tuberkulose** H.-I. Huppertz, Bremen **Emerging viral diseases** I. Hübner, München **MEET THE EXPERTS** 14.00 Uhr 16.00 bis 19.00 Uhr

BERICHT ÜBER DAS 47. INTERNATIONALE PÄDIATRISCHE **SYMPOSIUM IN OBERGURGL 2022**

Moderator: D. Weghuber, Salzburg

Beikost nach Frühgeburtlichkeit - Besonderheiten? Was gibt es Neues?

Nadja Haiden, Wien

Update Allergieprävention in der Pädiatrie – AWMF Leitlinie

M. Kopp, Bern

Regulierung von Kindermarketing im internationalen Kontext gibt es Evidenz?

T. Effertz, Hamburg

21.00 bis 22.00 Uhr

Rauchen, Kiffen, Dampfen - zwischen Verbieten und Legalisieren

I. Barben, St. Gallen

Die HA-Nahrung mit bestätigter Wirksamkeit

GINI-STUDIE

20 Jahre follow-up

RISIKOREDUKTION FÜR:



atopische Dermatitis: -41%** (bis zum Alter von 20 Jahren)



allergisches Asthma: -56 %** (im Alter von 16-20 Jahren)

Wissenschaftlich beleat:

- Einziges Hydrolysat mit Langzeiteffekt (GINI 20 Jahre)¹
- **⊘** Entspricht den Empfehlungen von Fachgesellschaften²
- 2 Meta-Analysen

Mehr über die aktuellen Studienergebnisse zur Allergieprävention erfahren Sie auf www.nestlenutrition-institute.de

*REDUZIERT DAS ALLERGIERISIKO auf Milchprotein **partielles Molkenhydrolysat in BEBA EXPERT HA

Literatur: 1 GINI 20 Jahre: Gappa et al. Allergy, 2020. 2 AAAA & I (American Academy of Allergy, Asthma & Immunology); FDA (US Food and Drug Administration).

Wichtiger Hinweis: Stillen ist die beste Ernährung für ein Baby. Säuglingsnahrung sollte nur auf Rat unabhängiger Fachleute verwendet werden. Jede Mutter sollte darauf hingewiesen werden, dass die Entscheidung, nicht zu stillen, nur schwer rückgängig zu machen ist. Beraten Sie die Frauen hinsichtlich der Zubereitung der Nahrung. Wichtig ist die Information, dass die Zufütterung den Stillerfola beeinträchtigen kann. Nestlé BEBA EXPERT HA PRE ist geeignet für die besondere Ernährung während der ersten Mongte, wenn nicht gestillt wird.



DIENSTAG, 25. JÄNNER 2022

8.00 his 12.00 Uhr

PÄDIATRIE UND CRANIOFACIALE CHIRURGIE

Moderator: W. Sperl, Salzburg

Kieferorthopädie - Was? Wann? Wie?

B. Braumann, Köln

Lippen-Kiefer-Gaumen-Spalten

P. Schachner, Salzburg

Kopfdeformitäten und craniofaciale Chirurgie

A. Gaggl, Salzburg

14.00 Uhr

MEET THE EXPERTS

16.00 bis 19.00 Uhr

KINDERRADIOLOGIE

Moderator: I. Gaßner, Innsbruck

Ultraschall-nützliche Bildgebung bei akuter Osteomvelitis

I. Gaßner, Innsbruck

Kinderradiologisches Quiz

I. Gaßner, Innsbruck Friederike Prüfer, Basel G. Schweintzger, Leoben





Gebro Pharma mit anderen Arneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation

MITTWOCH, 26. JÄNNER 2022

8.00 bis 12.00 Uhr PERSONALISIERTE PRÄZISIONSMEDIZIN IN DER PÄDIATRIE Moderatorin: Barbara Plecko-Startinig, Graz

> Was kann die moderne Genetik? I. Zschocke, Innsbruck

Personalized precision medicine in der pädiatrischen Onkologie M. Grotzer, Zürich

Orphan drugs - das Problem der Finanzierung Barbara Plecko-Startinig, Graz

14.00 Uhr MEET THE EXPERTS

16.00 bis 19.00 Uhr **FUNKTIONELLE STÖRUNGEN** Moderator: St. Wirth, Wuppertal

> Stop & go: von Obstipation bis Reizdarm K. O. Hensel, Göttingen

Kopfschmerz D. Wille, Baden

Enuresis Elisabeth Frigo, Wien

Website für Medizinisches Fachpersonal

Jetzt registrieren: <u>mambaby.com/professionals</u>

Als weltweit tätiger Hersteller von Babyartikeln, beziehen wir Forschungsinstitute, Pädiater*innen, Entwicklungspädagog*innen, Logopäd*innen und Hebammen von Anfang an in unseren Produktentwicklungsprozess mit ein. Profitieren Sie vom weltweiten MAM-Netzwerk und zahlreichen Serviceangeboten!

Ihre Vorteile:

- Umfangreiche Studiendatenbank
- Onlineshop zu Fachpersonalpreisen
- Kostenloses Präsentationsset & Broschüren

 Spezielle Praxispakete Veranstaltungskalender Vierteljährlicher Experten Newsletter

Kontakt: service4professionals@mambaby.com







Ihr kostenloses



DONNERSTAG, 27. JÄNNER 2022

	8.00 bis 12.00 Uhr	KINDER IN UNGEWOHNTER UMGEBUNG Moderator: J. Barben
		Kinder auf Reisen Elke Maritz, Bühl bei Baden-Baden
		Kinder in der Höhe – Höhenmedizin M. M. Berger, Essen
		Kinder beim Tauchen O. Baenziger, Wetzikon
	14.00 Uhr	MEET THE EXPERTS
	16.00 bis 19.00 Uhr	KLINIK HAUTNAH Klinische Fälle und ihre Lösung Moderatoren: A. Kamper, Grieskirchen I W. Sperl, Salzburg
		Blickdiagnosen – Problemorientierte Lernfälle Lernen aus Fehlern – Syndromale Erkrankungen J. Lütschg, Basel I R. Metzger, Salzburg I K. Schaarschmidt, Berlin-Buch Sabine Scholl-Bürgi, Innsbruck I B. Simma, Feldkirch
		GERINNUNG UND AUTOINFLAMMATION IN ZEITEN DER PANDEMIE
	21:00- 21:30 Uhr	Covid19 und Blutgerinnung W. Streif, Innsbruck
7	21:30-22:00 Uhr	Häufige Autoinflammationsstörungen in der Pädiatrie J. Brunner, Innsbruck *mit freundlicher Unterstützung der Firma Sobi

Enuresis noctuma individuell dosieren

0,1 mg Tabletten speziell für die Ausschleichphase



0,1 mg Tabletten 0,2 mg TablettenKassenfrei in der gelben Box (RE2)!

Nocutil® trockene Nacht-toller Tag

Gebro Pharma

Nocutil 0,1 mg - Tabletten; Nocutil 0,2 mg - Tabletten; Zusammensetzung; Nocutil 0,1 mg Desmopressinscetate entsprechend 0,089 mg Desmopressin. Nocutil 0,2 mg Tabletten: 1 Tablette enthält 0,1 mg Desmopressin. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung; Nocutil 0,1 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,2 mg Tabletten: Jede Tabletten enthält 60 mg Lactose-Monohydrat. Nocutil 0,1 mg Tabletten: Jede Tabletten jede Jede Tabletten: Je

FREITAG, 28. JÄNNER 2022

8.00 bis 12.00 Uhr

VARIANTEN DER GESCHLECHTSENTWICKLUNG

Moderator: W. Sperl, Salzburg

Physiologie und Pathophysiologie der Geschlechtsentwicklung

und Differenzierung

Elena Gottardi-Butturini, Salzburg

Wann darf ich das Geschlecht festlegen

St. Riedl, Wien; Veronika Riedl-Schlauss, Wien

Transgender Problematik

Ch. Land, Gauting

14.00 Uhr

MEET THE EXPERTS

16.00 bis 19.00 Uhr

DERMATOLOGIE

Moderator: H.-I. Huppertz, Bremen

Akne

P. Höger, Hamburg

Atopische Dermatitis Beatrix Volc-Platzer, Wien

Genodermatosen

Cristina Has, Freiburg





Bausteine für eine optimale ADHS-Therapie.

So viel wie nötig, so wenig wie möglich!

> retard 5 mg bis 40 mg in der Gelben Box Medikinet® 5 ma und 20 ma in der Grünen Box







*Bei Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Kindern ab 6 Jahren und Jugendlichen als Teil eines umfassenden Behandlungsprogramms, wenn mit Therapiealternativen aus dem Grünen Bereich (ATC-Code N06BA04) kein Auslangen gefunden werden kann. Diagnosestellung. Therapieeinleitung und regelmäßige Kontrolle durch Fachärztinnen für Neurologie oder Neurologie und Psychiatrie und Neurologie oder Psychiatrie und Neurologie, Wilder- und Jugendosychiatrie oder Pädiatrie. Methylohenidat eignet sich für eine cheffkontrollbärztliche Langzeitbewilligung für 3 Monate (L3).

Bezeichnung der Arzneimittel: Medikinet[®] 5/10/20 mg (entsprechend 4,32/8,65/17,30 mg Methylphenidat) Liste der sonstigen Bestandteile: Calciumhydrogenphosphat-Dirhydrat, Lactose-Monohydrat (44,5/42,99/40,5 mg), Maisstärke, vorverkleistert, mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat, Anwendungsgebiete: Medikinet[®] ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts-Störungen (ADHS) bei Kindem und Jugendliche ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzweichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Facharztes mit Erfahrung in der Behandlung von Verhaltensstörungen bei Kindern durchgeführt werden. Die Diagnose sollte anhand der aktuell gültigen DSM Kriterien oder der Richtlinien in ICD-10 gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein auf das Vorhandensein eines oder mehrerer Symptome stützen. Eine Behandlung mit Medikinet® ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Methylphenidat oder einen der sonstigen Bestandteile, Glaukom, Phäochromozytom, Behandlung mit MAO-Hemmstoffen, Hyperthyreose oder Thyreotoxikose, schwere Depressionen, Anorexia nervosa/anorektische Störung, Suizidneigung, psycholische Symptome, schwere affektive Störungen, Manie, Schizophrenie, psychopatische Borderline-Persönlichkeitsstörungen, schwere und episödische (Typ I) bipolare affektive Störungen, vorbestehende Herz- Kreislauferkrankungen einschließlich schwerer Hypertonie, Herzinsuffizienz, arterieller Verschlusskrankheit, Angina pectoris, hämodynamisch, signifikanter, angeborener Herzfehler, Kardiomyopathien, MyoKardinfarkt, potentiell lebensbedrohende Arrhythmien, Kanalopathien, zerebrovaskuläre Erkrankungen, wie z.B. zerebrale Aneurysmen, Gefäßabnormalitäten einschließlich Vaskulitis oder Schlaganfalf. Pharmakotherapeutische Gruppe: Psychostimulanzien, Mittel gegen ADHD und Nootropika, zentral wirksame Sympathomimetika. ATC-Code: N06BA04 Warnhinweis: Enthält Lactose-Monohydrat Verschreibungspflicht/ Apothekenpflicht: Suchtgift, Abgabe nur auf Suchtgiftrezept, apothekenpflichtig. Inhaber der Zulassung: MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhloweg 37, D-58638 Iserlohn. Weitere Informationen betreffend Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte entnehmen Sie bitte den veröffentlichten Fachinformationen. Stand der Information: August 2020

Bezeichnung der Arzneimittel: Medikinet® retard 5/10/20/30/40/50/60 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung. Qualitative und Quantitative Zusammensetzung: Jede Hartkapsel enthält Methylphenidathydrochlorid 5/10/20/30/40/50/60 mg (entsprechend: 4,35/8 65/17,30/25,95/34,60/43,25/51,90 mg Methylphenidat) Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: 63,57 mg — 72,71 mg, 127,14 mg — 145,42 mg, 114,65 mg — 131,13 mg, 69,60 mg — 79,61 mg, 92,80 mg — 106,14 mg, 116,00 mg — 132,68 mg, 139,20 mg — 159,22 mg Sucrose /Hartkapsel mit veränderter Wirkstofffreisetzung, Liste der sonstigen Bestandteile: Kapselinhalt: Zucker-Stärke Pellets (Sucrose, Maisstärke), Methacryksäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1), Talkum, Triethylcitrat, Polyvinylalkohol), Macrogol 3350, Polysorbat 80, Natriumhydroxid, Natriumdodecy/sulfat, Simeticon, hochdisperses Siliciumdioxid, Methylcellulose, Sorbinsäure, Indigocarmin-Aluminium-Lack (E 132). Kapselhülle: Gelatiné, Titandioxid (E 171), Natriumdodecy/sulfat, gereiniqtes Wassér. Zusätzlich in der Kapsélhülle von Medikinet^{er} retard 10 mg, 20 mg: Eryth rosin (E 127), Patentiblau V (E 131), Zusätzlich in der Kapselhülle von Medikinet[®] retard 30, 40, 50, 60 mg: Erythrosin (E 127), Eisenoxid schwarz (E 172), Indigocarmin (E 132) Anwendungsgebiete: Medikinet[®] retard ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behändlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hvoeraktivitäts-Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren und Erwachsenen indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Der Behandlungsbeginn und die weitere Behandlung müssen unter der Aufsicht eines auf die Behandlung von ADHS spezialisierten Arztes, wie z.B. einem Pädiater, Kinder-/Jugendpsychiater oder Psychiater erfolgen. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Methylphenidat oder einen der sonstigen Bestandteile, Glaukom, Phäochromozytom, Behandlung mit MAO-Hemmstoffen, Hyperthyreose oder Thyreotoxikose, schwere Depressionen, Anorexia nervosa/anoreklische Störung, Suizidneigung, psychotische Symptome, schwere affektive Störungen, Manie, Schizophrenie, psychopatische/Borderline-Persönlichkeitsstörungen, schwere und episodische (Tyo I) bipolare affektive Störungen, vorbestehende Herz- Kreislauferkrankungen einschließlich schwerer Hypertonie, Herzinsuffizienz, arterieller Verschlusskrankheit, Angina gectoris, hämodynamisch, signifikanter, angeborener Herzfehler, Kardiomyopathien, Myokardinfarkt,

potentiell lebensbedrohende Arrhythmien, Kanalopathien, zerebrovaskuläre Erkrankungen, wie z.B. zerebrale Aneurysmen, Gefäßabnormalitäten einschließlich Vaskulitis oder Schlaganfall, bekannte ausgeprägte Anazididät des Magens und pH-Wert über 5,5, bei H2-Rezeptorblocker- oder Antazidatherapie, Pharmakotherapeutische Gruppe: Psychoanaleotika: Psychostimulanzien, Mittel für die ADHD und Nootropika: zentral wirkende Sympathomimetika. ATC-Code: NO6BA04 Warnhinweise: Enthält Sucrose, Verschreibungspflicht/ Apothekenpflicht: Suchtqifft, Abgabe nur auf Suchtqifftrezept, apothekenpflichtig. Inhaber der Zulassung: MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG. Kuhloweg 37, D-58638 Iserlohn. Weitere Informationen betreffend Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte entnehmen Sie bitte den veröffentlichten Fachinformationen. Stand der Information: Dezember 2020

Baenziger Oskar, Univ.-Prof. Dr., Facharzt für Kinder-und Jugendmedizin, Wetzikon

Barben Jürg, MD, Univ.-Prof. Dr., Ostschweizerisches Kinderspital, St Gallen

Berger Marc Moritz, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinikum Essen

Braumann Bert, Univ.-Prof. Dr., Poliklinik für Kieferorthopädie, Köln

Brunner Jürgen, PD Dr., Universitätsklinik für Kinder und Jugendheilkunde, Innsbruck

Effertz Tobias, PD Dr., Universität Hamburg

Frigo Elisabeth, Dr., Fachärztin für Kinder- und Jugendchirurgie und für Pädiatrische Intensivmedizin, Wien

Gaggl Alexander, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie, Salzburg

Gaßner Ingmar, Dr., Innsbruck

Gottardi-Butturini Elena, Dr., Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Salzburg

Grotzer Michael, Univ.-Prof. Dr., Universitäts-Kinderspital, Zürich

Härtel Christoph, Univ.-Prof. Dr., Kinderklinik und Poliklinik, Würzburg

Haiden Nadja, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Wien

Has Cristina, Univ.-Prof. Dr., Klinik für Dermatologie und Venerologie, Freiburg

Haschke Ferdinand, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Salzburg

Hensel Kai O., Priv.-Doz. Dr. Ph.D., Universitätsmedizin Göttingen

Höger Peter, Univ.-Prof. Dr., Katholisches Kinderkrankenhaus Wilhelmstift, Hamburg

Huebner Johannes, Univ.-Prof. Dr., Dr. von Haunersches Kinderspital, Kinderklinik und Kinderpoliklinik der Ludwig Maximilian Universität, München

Huppertz Hans-Iko, Univ.-Prof. Dr., Bremen

Kamper Adrian, Prim. Dr., Klinikum Wels-Grieskirchen

Kopp Matthias, Univ.-Prof. Dr., Kinderklinik Bern



ZOLGENSMA ist eine IV Gentherapie als Einzeldosis, die auf die genetische Ursache von SMA¹ abzielt und folgendes gezeigt hat:*

- Beispielloses ereignisfreies Überleben^{†1–6}
- Verbesserte Bulbusfunktion und Entwicklungsfähigkeit^{2–5,7}
- Schnelle und anhaltende Verbesserungen der motorischen Funktion¹⁻⁵
- Aufrechterhaltung und Erreichen neuer motorischer Meilensteine^{1–5}

ZOLGENSMA ist indiziert für die Behandlung von:

- Patienten mit 5g spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinischen Diagnose von SMA Typ 1, oder im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens
- Patienten mit 5g SMA mit einer biallelischen Mutation

IV, intravenös; LTFU, long-term follow-up (Langzeit-Follow-up) SMA, Spinale Muskelatrophie; SMN, survival motor neuron *Daten aus der Phase-1-Studie START, den Phase-3-Studien STR1VE-US und STR1VE-EU sowie der laufenden START-LTFU-Kohorte mit therapeutischer Dosierung (n=10). Stand: 11. Juni 2020, *Die Ergebnisse sind beispiellos im Vergleich zum natürlichen

1. Novartis Gene Therapies (2021), ZOLGENSMA (onasemnogene abeparvovec) Fachinformation. 2. Mendell JR, et al. N Engl J Med. 2017;377:1713—22. 3. Mendell JR, et al. JAMA Neurology. 2021. doi:10.1001/jamaneurol.2021.1272. 4. Day JW, et al. Lancet. 2021;20(4):284-93 5. Mercuri E, et al. Poster presented at the 7th EAN congress, June 19-22, 2021. 6. Finkel RS, et al. Neurology. 2014;83(9):810-7. 7. Al-Zaidy SA, et al. Pediatr Pulmonol. 2019;54:179-85.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: ZOLGENSMA 2 x 10¹³ Vektorgenome/ml Infusionslösung, Allgemeine Beschreibung: Onasemnogen-Abeparvoyec ist ein Gentherapeutikum, das das humane Survival-Motoneuron- (SMN) Protein exprimiert. Es handelt sich um einen nicht replizierenden rekombinanten adenoassoziierten Vektor auf der Basis des Virus-Serotyps 9 (AAV9), der die cDNA des humanen SMN-Gens unter der Kontrolle des Cytomegalievirus-Enhancers/Hühnerβ-Aktin-Hybrid-Promotors enthält. Onasemnogen-Abeparvovec wird durch DNS-Rekombinationstechnologie in menschlichen embryonalen Nierenzellen gebildet. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jeder ml enthält Onasemnogenmit einer blallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Abeparvovec mit einer nominalen Konzentration von 2 x 10¹³ Vektorgenomen (vg). Die Durchstechflaschen enthalten ein extrahierbares Volumen von

mindestens 5,5 ml bzw. 8,3 ml. Die Gesamtzahl der Durchstechflaschen und die Kombination der Füllvolumina in einer Fertigpackung werden in Abhängigkeit vom Körpergewicht an die Dosieranforderungen der einzelnen Patienten angepasst. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Dieses Arzneimittel enthält 0,2 mmol Natrium pro ml. Liste der sonstigen Bestandteile: Tromethamin, Magnesiumchlorid, Natriumchlorid, Poloxamer 188, Salzsäure (zur pH-Einstellung), apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Informationen zu Wasser für Iniektionszwecke. Anwendungsgebiete: ZOLGENSMA ist indiziert zur Behandlung von: • Patienten mit 5q-assoziierter spinaler Muskelatrophie (SMA) Typ-1-SMA, oder • Patienten mit 5q-assoziierter SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens. Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Mittel gegen Störungen des Muskelund Skelettsystems, ATC-Code: M09AX09. Inhaber der Zulassung: Novartis Gene Therapies EU Limited, Block B, The Crescent Building, Northwood, Santry, Dublin 9, D09 C6X8, Irland. Rezeptpflicht/ Apothekenpflicht: Rezept- und den Abschnitten Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sowie zu Fertilität. Schwangerschaft und Stillzeit entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. Stand der Information: Mai 2021



Erstellungsdatum: August 2021 | Johnr.: AT-ZOL-21-0010

Land Christof, PD Dr., Praxis für Kinderendokrinologie und Diabetologie, Gauting

Lütschg Jürg, Univ.-Prof. Dr., Universitäts-Kinderspital beider Basel

Maritz Elke, Dr., Fachärztin für Kinder-und Jugendmedizin, Bühl

Metzger Roman, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinik für Kinder- und Jugendchirurgie, Salzburg

Plecko-Startinig Barbara, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Graz

Prüfer Friederike, Dr., Universitäts-Kinderspital beider Basel

Riedl Stefan, Dr., Pädiatrische Endokrinologie, Ambulanz für Varianten der Geschlechtsentwicklung, Wien

Riedl-Schlauss Veronika, Mag., Beratungszentrum Unterwegs, Wien

Schaarschmidt Klaus, Univ.-Prof. Dr., Klinikum Berlin-Buch

Schachner Peter, Dr., Universitätsklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie, Salzburg

Schweintzger Gerolf, Dr., Abteilung für Kinder- und Jugendheilkunde, Leoben

Scholl-Bürgi Sabine, PD Dr., Univ.-Klinik für Pädiatrie, Innsbruck

Simma Burkhard, Univ.-Prof. Dr., Landeskrankenhaus Feldkirch

Sperl Wolfgang, Rektor der Paracelsus Medizinischen Privatuniversität Salzburg

Streif Werner, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Innsbruck

Volc-Platzer Beatrix, Univ.-Prof. Dr., Wien

Weghuber Daniel, Univ.-Prof. Dr., Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde, Salzburg

Wille David-Alexander, Dr., Klinik für Kinder und Jugendliche Kantonsspital Baden

Wirth Stefan, Univ.-Prof. Dr., Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin, HELIOS Klinikum, Wuppertal

Zschocke Johannes, Univ.-Prof. Dr. Dr., Medizinische Universität Innsbruck, Department für medizinische Genetik, Innsbruck



1. Imel EA et al. & Portale A (2019) Lancet, 393(10189), 2416-2427

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: CRYSVITA® 10 mg Injektionslösung, CRYSVITA® 20 mg Injektionslösung, CRYSVITA® 30 mg Injektionslösung Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Eine Durchstechflasche enthält 10 mg bzw. 20 mg bzw. 30 mg Burosumab in 1 ml Lösung. Burosumab ist ein rekombinanter humaner monoklonaler IgG1-Antikörper gegen FGF23 und wird mittels rekombinanter DNA-Technologie aus Säugetierzellkulturen unter Verwendung von Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO-Zellen) hergestellt. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Eine Durchstechflasche enthält 45,91 mg Sorbitol. Liste der sonstigen Bestandteile: L-Histidin, D-Sorbitol E420, Polysorbat 80, L-Methionin, Salzsäure, 10% (zur Einstellung des pH-Werts), Wasser für Injektionszwecke. Pharmakotherapeutische Gruppe: Arzneimittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen, andere Arzneimittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und Mineralisierung, ATC-Code: M05BX05. Anwendungsgebiete: CRYSVITA® wird angewendet zur Behandlung der X-chromosomalen Hypophosphatämie (XLH) bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 1 bis 17 Jahren mit röntgenologischem Nachweis einer Knochenerkrankung. und bei Erwachsenen. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Gleichzeitige Anwendung mit oralen Phosphatpräparaten. Vitamin-D-Derivaten, Nüchtern-Serumphosphatwert oberhalb des altersbezogenen Normalbereichs aufgrund des Risikos für eine Hyperphosphatämie, Patienten mit schwer eingeschränkter Nierenfunktion oder terminaler Niereninsuffizienz. Die Informationen zu den Abschnitten Dosierung, besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die

Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie zu etwaigen Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Inhaber der Zulassung: Kyowa Kirin Holdings B.V., Bloemlaan 2, 2132NP Hoofddorp, Niederlande, +31 (0)237200822, medinfo@kyowakirin.com. Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht: rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten, Stand der Information: September 2020, Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.emg.europg.eu/ verfügbar.



HINWEISE FÜR DIE TEILNEHMERINNEN **UND TEILNEHMER**



ANMELDUNG:

Bitte melden Sie sich über unsere Homepage www.kinder-obergurgl.at an. Sollte die Teilnehmerzahl aufgrund von COVID-Bestimmungen beschränkt sein, erfolgt die Vormerkung zur Teilnahme nach der Reihenfolge der Anmeldung.

ANREISE:

Die Anreise nach Obergurg kann auf der gut ausgebauten Straße mit eigenem PKW, mit Linienbus oder Taxi ab der Schnellzugstation Ötztal-Bahnhof erfolgen. Auch von Innsbruck aus ist die Anreise direkt möglich, wodurch sich für die Teilnehmerinnen und Teilnehmer aus Ostösterreich durch Benützung der Städteschnellzüge besonders gute Verkehrsverbindungen ergeben.

Hinweise über Linienbusverbindungen erhalten Sie unter der Telefonnummer:

+43 (0)5254 3550

Hinweise über Taxireservierungen erhalten Sie unter der Telefonnummer:

+43 (0)5256 22900

Obergurgl ist das höchstgelegene österreichische Kirchdorf. Durch ausgedehnte Lawinenverbauungen ist die Zufahrt fast immer möglich und die Straße muss nur in extremen Situationen zeitweise gesperrt werden.

TAGUNGSORT:

Veranstaltungszentrum Gurgl Carat - Congress and Events im Zentrum des Ortes Den Tagungsteilnehmerinnen und Teilnehmern kann eine Nachricht unter: Tel. +43 (0)57200 100, Fax. +43 (0)57200 101, Email: obergurgl@oetztal.com übermittelt werden.



HINWEISE FÜR DIE TEILNEHMERINNEN UND TEILNEHMER



TEILNAHMEGEBÜHREN:

Teilnahmegebühr Euro 700.00

Mitglieder der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde Euro 650.00

Nichtmitglieder in Ausbildung Euro 650.00

Mitglieder der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde Euro 600.00

in Ausbildung

BANKKONTO:

IBAN: AT403400087404411609

BIC: RZOOAT2L Hypo Salzburg

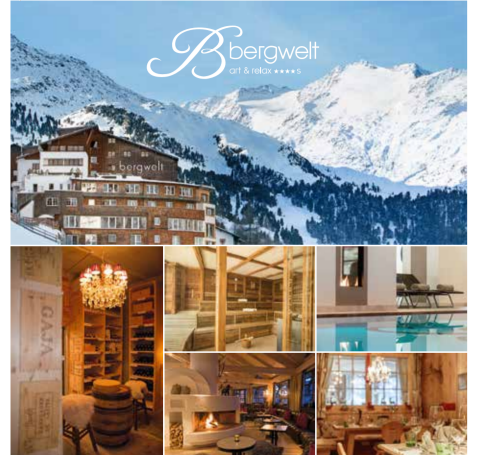
Lautend auf: Österreichische Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde

Bitte beachten (vor allem bei Einzahlungen aus dem Ausland): Sämtliche Bankgebühren zu Lasten der Einzahlerin oder des Einzahlers!

ANMELDUNG:

Bitte melden Sie sich über unsere Homepage www.kinder-obergurgl.at an.

Sollte die Teilnehmerzahl aufgrund von COVID-Bestimmungen beschränkt sein, erfolgt die Vormerkung zur Teilnahme nach der Reihenfolge der Anmeldung.



Mit allen Sinnen genießen

Individuell der Stil, charmant das Ambiente, wohlig die Atmosphäre und liebevoll der Service – so erwartet die "bergwelt" seine Gäste direkt an der Skipiste auf 2.000 Metern Höhe. Der ideale Ort, um zu entspannen und zur Ruhe zu kommen

Ganz egal, ob in den gemütlichen Zimmern und Suiten, im Luxus Spa oder am Kaminfeuer in der Flchbar immer mit dem Blick auf das beeindruckende Ötztaler. Alpenpanorama, Nach dieser wohltuenden Auszeit darf man sich darauf freuen, den Tag mit kulinarischen Köstlichkeiten und ausgewählten Weinen in einem der vier Restaurants ausklingen zu lassen. Auf seine besondere Art begeistert und überrascht das Hotel Bergwelt immer wieder aufs Neue mit seiner ganz persönlichen Note. Dafür steht die Herzlichkeit der Gastgeberfamilie Falkner mit ihrem "bergweltteam".

Hotel Berawelt

Kressbrunnenweg 9 | A 6456 Obergurgl / Tirol Tel. +43 5256 6274 | Fax +43 5256 6383 72 office@hotelbergwelt.com | www.hotelbergwelt.com

TAGUNGSSEKRETARIAT

Tagungssekretariat: Veranstaltungszentrum Gurgl Carat – Congress and Events

Samstag, 22.01.2022 17.00 - 18.00 Uhr

Sonntag. 23.01.2022 16.00 - 19.00 Uhr ÖFFNUNGSZEITEN:

> Montag. 24.01. -08.00 - 11.00 Uhr Freitag, 28.01.2022 16.00 - 18.00 Uhr

Die Veranstaltung ist für das Diplom-Fortbildungs-Programm der Osterreichischen Arztekammer für das Fach Kinder- und Jugendheilkunde insgesamt mit 48 Fortbildungspunkten approbiert. Die Zertifizierungspunkte für die Deutschen und Schweizer Kollegen werden von den Deutschen Ärztekammern und der Schweizer Gesellschaft für Pädiatrie vergeben.

ACHTUNG: Richten Sie bitte Anfragen bezüglich des Fortbildungskurses an das Sekretariat der Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde

Müllner Hauptstraße 48, 5020 Salzburg, Österreich

T +43 (0)57255 26101, F +43 (0)57255 26399 Email: kinder-obergurgl@salk.at

Zimmerreservierungen richten Sie bitte an: Ötztal Tourismus.

Information Obergurgl-Hochgurgl, Hauptstraße 108, 6456 Obergurgl, Österreich

T +43 (0)57200 100, F +43 (0)57200 101,

Email: obergurgl@oetztal.com; www.obergurgl.com; www.oetztal.com

Erreichbarkeit während der Tagung: T +43 (0)664 4723275

TECHNIK:

ZUPmedia Dienstleistungs OG I Mauermannstraße 8/2, 5023 Salzburg, Österreich

Email: office@zup-media.at | T +43 (0)664 5167536

Besuchen Sie unsere Homepage: www.kinder-obergurgl.at



IHRE URLAUBSHOTLINE DIREKT ZU UNS +43 / (0)5256 / 600

Hotel Alpina Deluxe • Familie Platzer • Kressbrunnenweg 12 • 6456 Obergurgl • Ötztal • Tirol • Austria office@hotelalpina.com • www.hotelalpina.com





WICHTIGE INFORMATION:



Die oberste Prämisse ist der Schutz unser aller Gesundheit und aus diesem Grund setzen wir alle erforderlichen Covid-19 Präventionsmaßnahmen um. Die Durchführung der Veranstaltung unterliegt den jeweiligen zum Veranstaltungszeitraum geltenden Covid-19 Regelungen.

Es ist für jeden Organisator einer so großen Fortbildungsveranstaltung, wie des Pädiatrischen Fortbildungskurses Obergurgl, nach wie vor praktisch ein Ding der Unmöglichkeit, im Vorfeld verbindlich planen zu können, welche Bestimmungen in ein paar Monaten gelten werden.

Falls aufgrund von unvorhersehbaren Ereignissen die Teilnehmerzahl auf unter 180 beschränkt werden müsste, werden wir den 54. Pädiatrischen Fortbildungskurs absagen.

ABSAGE DER TAGUNG

Sollte die Tagung aufgrund von Ereignissen, die außerhalb des Einflussbereichs des Veranstalters liegen oder aufgrund von Ereignissen, die nicht auf Vorsatz oder grobe Fahrlässigkeit des Veranstalters zurückzuführen sind, nicht durchgeführt oder verschoben werden, kann der Veranstalter von den Teilnehmer*innen nicht für entstandene Schäden, Kosten oder Verluste, wie z.B. Reise-, Transport- oder Übernachtungskosten, Kosten für entgangene Aufträge, Vermögensschäden etc. haftbar gemacht werden.

Covid-19 Sicherheitsvorkehrungen

Ihre Sicherheit ist uns ein wichtiges Anliegen. In enger Abstimmung mit den Tiroler Behörden und dem Veranstaltungszentrum Gurgl Carat wird ein Covid-19 Sicherheits- und Hygienekonzept erarbeitet und eingereicht. Alle dann gültigen Maßnahmen werden hier berücksichtigt und auch vor Ort von einem ausgebildeten Covid-19 Beauftragten laufend geprüft.

Halten Sie sich eigenverantwortlich an die Verhaltenshinweise vor Ort und folgen Sie stets den Anweisungen des Veranstalterteams. Alle diese Maßnahmen tragen zum Ermöglichen der Veranstaltung bei.

Wir danken für Ihre Kooperation im Vorfeld und freuen uns, Sie beim Kongress begrüßen zu dürfen.

Mütter vertrauen der Nr.1

bei Fieber und Schmerzen im Kinderschmerzmittelmarkt*

Gut verträglich: gutes Sicherheitsprofil von Ibuprofen – größere therapeutische Breite im Vergleich zu Paracetamol¹

anhaltende Wirkung

Effektiv: schnelle und lang-Dreifach gezielt: antipyretisch analgetisch und antiphlogistisch² ² Paracetamol hat keine antiphlogistische Wirkung.



Nureflex 20 mg/ml orale Suspension für Kinder | Nureflex Junior Orange 40 mg/ml Suspension zum Einnehmen | Nureflex Hunior Erdbeer 40 mg/ml Suspension zum Einnehmen | Nureflex 60 mg - Zäpfchen für Kinder | Nureflex 125 mg - Zäpfchen für Kinder

Zusammensetzung: Suspension: 1 ml Suspension zum Einnehmen enthält 20 mg (entsprechend 2%, 20 mg/ml) bzw. 40 mg (entsprechend 4%, 40 mg/ml) libuprofen. Nureflex Zäpfchen enthält 60 mg bzw. 125 mg libuprofen. Sonstige Bestandteille: Nureflex 20 mg/ml: Maltitol-Lösung 2,226 g/5 ml, Polysorbat 80, Glycerol, Xanthangummi, Saccharin-Natrium, Citronensäure, Natriumchlorid, Orangenaroma, Domiphenbromid, gereinigtes Wasser, (Natrium 9,25 mg/5 ml). Nureflex Junior Orange/Erdbeer 40 mg/ml: Maltitol-Lösung 0,442 g/ml, Citronensäure-Monohydrat, Natriumcitrat, Natriumchlorid (Natrium 1,87 mg/ml), Saccharin-Natrium, Polysorbat 80, Domiphenbromid, Glycerol, Xanthangummi, gereinigtes Wasser, Orangenaroma (enthält Weizenstärke 3,1 mg/ml) bzw. Erdbeeraroma (enthält Propylenglykol). Nureflex 60 mg/125 mg - Zäpfchen für Kinder: Hartfett. Anwendungsgebiete: Suspension/ Zäpfchen: Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung von leichten bis mäßig starken Schmerzen und Fieber. Die Verabreichung von Nureflex Zäpfchen für Kinder wird empfohlen, wenn eine orale Verabreichung nicht ratsam ist, z. B. im Fall von Erbrechen, Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Ibuprofen, andere NSAR oder einen der sonstigen Bestandteile, Bronchospasmus, Asthma, Rhinitis, Angioödem oder Urtikaria im Zusammenhang mit der Anwendung von Acetylsalicylsäure, Ibuprofen oder anderen NSAR in der Anamnese, ungeklärte Blutgerinnungsstörungen, zerebrovaskuläre oder andere aktive Blutungen, gastrointestinale Blutungen oder Perforation

in der Anamnese im Zusammenhang mit einer vorherigen NSAR-Therapie, bestehende oder in der Vergangenheit wiederholt aufgetretene peptische Ulzera oder Hämorrhagien (mindestens 2 nachgewiesene unterschiedliche Episoden), schwere Nieren- oder Leberinsuffizienz, schwere Herzinsuffizienz (NYHA IV), schwere Dehydratation, letztes Trimenon der Schwangerschaft., sowie bei Nurofen 60 mg Zäpfchen: Kinder unter 6 kg (3 Monate), bei Nurofen 125 mg Zäpfchen: Kinder unter 12,5 kg (2 Jahre). Pharmakotherapeutische Gruppe: Nichtsteroidale Antiphlogistika und Antirheumatika; Propionsäure-Derivate. ATC-Code: M01AE01. Inhaber der Zulassung: Reckitt Benckiser Deutschland GmbH, Darwinstrasse 2-4, 69115 Heidelberg, Deutschland. Rezeptpflicht/ Apothekenpflicht: Nureflex: Rezept- und apothekenpflichtig. Die Informationen zu den Abschnitten Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information: 07/2018 (Nureflex 20 mg/ml orale Suspension für Kinder), 07/2018 (Nureflex Junior Erdbeer/Orange 40 mg/ml Suspension zum Einnehmen), 07/2018 (Zäpfchen 60 mg/125 mg) NURF071



GESELLSCHAFTLICHES PROGRAMM



OUIZ:

Freitag, 28.01.2022 unmittelbar nach den Vormittagsvorträgen

Fragen zu den Themenschwerpunkten der Woche

ABENDVERANSTALTUNGEN:

Sonntag, 23.01.2022 17.00 Uhr

Festvortrag

Begrüßung

18.00 Uhr

Veranstaltungszentrum Gurgl Carat – Congress and Events

Freitag, 28.01.2022

Abschiedsabend: Das Stattfinden der Veranstaltung ist abhängig

vom gültigen Covid-Konzept.

Bezeichnung: Antibiophilus - Hartkapseln, Antibiophilus - Pulver zum Einnehmen

Zusammensetzung: 1 Kapsel zu 250mg bzw. 1 Beutel zu 1.5g enthält lebensfähige Keime von Lactobacillus casei rhamnosus (LCR 35) mit einer Keimzahl von ≥ 2 x 108 bzw. ≥ 1.5 * 108 zum Ende

Sonstige Bestandteile: Hartkapsein: Kartoffelstärke, Lactose-Monohydrat, LCR 35 Nährmedium, Maltodextrin, Natriumthiosulfat, Natriumglutamat, Magnesiumstearat; Gelatine, Titandioxid E-171; Pulver zum Einnehmen: Kartoffelstärke, Lactose-Monohydrat, LCR 35 Nährmedium, Maltodextrin,

Anwendungsgebiete: Behandlung von Durchfällen unterschiedlicher Genese, insbesondere auch von Antibiotika- oder Strahlentherapie-bedingten Durchfällen, Antibiophilus wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen, Kindern, Kleinkindern, Säuglingen, Neugeborenen und Frühgeborenen ab einem Geburtsgewicht von 1000 g.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

Die Informationen bez. Warnhinweisen. Wechselwirkungen und Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Abgabe: Rezeptfrei, apothekenpflichtig.

ATC-Klasse: A07FA01

Zulassungsinhaber: Germania Pharmazeutika GesmbH, Schuselkagasse 8, 1150 Wien

^{*}IOVIA Marktanteil Kinderschmerzmittelmarkt Selbstmedikation, 07/18-06/19 Halpern SM et. Al, Ibuprofen toxicity. A review of adverse reactions and overdose. Adverse drug React Toxicol Rev 1993: 12 (2): 107-28.



Das Nutrini Trinknahrungssortiment:

- Hochkalorisch
- Vollbilanziert
- Verordnungsfähig*



* Insight Health 06/21 ** Verordnungsfähig bei allen Berufskassen. Bezüglich ÖGK berät Sie gerne Ihr persönlicher Nutricia Milupa Ansprechpartner. Information nur für medizinisches Fachpersonal. Nutrini Produkte sind Lebensmittel für besondere medizinische Zwecke (bilanzierte Diät). Zum Diätmanagement bei krankheitsbedingter Mangelernährung. Nur unter ärztlicher Aufsicht verwenden.