

Jahrestagung der Österreichischen Gesellschaft für Rheumatologie und Rehabilitation

25. - 27. November 2010
Tech Gate Wien

**Vorprogramm
&
Call for Abstracts**



**Deadline für die
Abstracteinreichung:
15. September 2010**

www.rheumatologie.at

Der erste IL-6 Rezeptor Inhibitor bei **RA**

ENDLICH BEFREIT
Rasche Wirkung **und**
anhaltende Remission

Fachkurzinformation siehe Rückseite Anmeldung



 **RoACTEMRA**[®]
tocilizumab

Alles klar bei RA



VORWORT



Liebe Mitglieder der Gesellschaft,
liebe rheumatologisch Interessierte,
sehr geehrte Damen und Herren!

Die Jahrestagung unserer Gesellschaft ist immer ein besonderes Highlight im Jahresverlauf. Nach unserer sehr erfolgreichen 60-Jahr-Feier in Graz findet diese Tagung 2010 wieder in Wien statt: Am Donnerstag werden Junge für Junge und Junggebliebene präsentieren, am Freitag und Samstag finden neben dem wissenschaftliche Programm auch ein Praxiskurs für Niedergelassene zur Untersuchung der entzündeten Hand und ein Praxiskurs zur Kapillaroskopie statt. Am Samstag werden wir wieder das bereits traditionelle Schmerzsymposium abhalten. Insgesamt ist das Themenspektrum unserer Jahrestagung breit gestreut: von der Diagnose zur Therapie, vom Rückenschmerz bis zur Osteologie, von der Kinderreumatologie bis zum Sport in der Rheumatologie. Des weiteren findet am Samstag Vormittag auch die Jahreshauptversammlung der ÖGR statt, auf die ich Ihr Interesse legen möchte.

Neben klinisch relevanten Themen kommt auch die Wissenschaft aus Österreich nicht zu kurz, bitte um Abstracts bis zum 15. September 2010! Die Einreichung sollte erstmalig über unsere neue Homepage unter der Adresse http://www.rheumatologie.at/aerzteinformation/veranstaltungen/anmeldung_oegr_jahrestagung.php erfolgen.

Danken möchte ich an dieser Stelle vor allem dem Leiter unserer wissenschaftlichen Sektion Michael Schirmer und auch den zahlreichen Firmen für Ihre Unterstützung, durch die wir die Veranstaltung kostenlos für alle Teilnehmer anbieten können.

Abschließend würde es mich sehr freuen, wenn Sie sich den Termin der Jahrestagung in Ihrem Kalender freihielten. Wir freuen uns auf Ihr Kommen!

Mit freundlichen Grüßen

*Burkhard Leeb, Stockerau
Präsident, für den gesamten Vorstand der ÖGR*



ALLGEMEINE HINWEISE

Veranstalter:

Österreichische Gesellschaft für Rheumatologie und Rehabilitation

Präsident: Prim. Dr. Burkhard Leeb
Landeskrankenhaus Wien
Landstraße 18, 2000 Stockerau

Wissenschaftliche Leitung:

ao. Univ.-Prof. Dr. Michael Schirmer
Univ.Klinik für Innere Medizin I
Medizinische Universität Innsbruck
Anichstrasse 35, 6020 Innsbruck

Tagungsort:

Tech Gate Vienna,
Wissenschafts- und Technologiepark
Donau-City-Straße 1, 1220 Wien

Zeit: 25. – 27. November 2010

ÖGR-Tagungssekretariat:

Michaela Lederer
1030 Wien, Boerhaavegasse 3/1/2
Tel./Fax: (+43/1) 80 39 880
E-Mail: office@rheuma2000.at

Teilnahmegebühren:

Keine. Wir danken den Sponsoren!

Anmeldeformulare für die Mitgliedschaft in der ÖGR liegen bei der Registratur auf und können von der ÖGR-Homepage abgerufen werden <http://www.rheumatologie.at/gesellschaft/mitgliedschaft/index.php>.

Anmeldung:

Online ab 1. August 2010 über http://www.rheumatologie.at/aerzteinformation/veranstaltungen/anmeldung_oegr_jahrestagung.php oder mit beiliegender Anmeldekarte an das Sekretariat der ÖGR.



Die Veranstaltung der Jahrestagung der Österreichischen Gesellschaft für Rheumatologie und Rehabilitation in Wien ist als Fortbildung mit DFP Punkten für das Diplomfortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer anerkannt. Bestätigungen mit den zugeteilten Punkten erhalten Sie bei der Kongressregistratur.



WISSENSCHAFTSPREISE & CALL FOR ABSTRACTS

Call for Abstract:

Einreichungsformular und nähere Informationen unter
[http://www.rheumatologie.at/aerzteinformation/
veranstaltungen/anmeldung_oegr_jahrestagung.php](http://www.rheumatologie.at/aerzteinformation/veranstaltungen/anmeldung_oegr_jahrestagung.php)

Einreichungsfrist: 15. September 2010

Ausschreibung von Wissenschaftspreisen:

Nähere Informationen zu finden unter www.rheumatologie.at

Einreichungsfrist: 15. September 2010

Die Präsentationen erfolgen als Poster
(130 cm hoch x 90 cm breit) auf den vorbereiteten
Posterwänden (ab 25. November 2010, 12 Uhr)
und kurze orale Präsentationen.

GESELLSCHAFTSABEND

Zeit: Freitag, 26. November 2010, ab 19 Uhr

Ort: Tech Gate – Skylounge

Programm:

Vergabe des Medienpreises
Ehrungen der Gesellschaft

ALLGEMEINE HINWEISE

Zimmerreservierungen

(bis spätestens 16. Oktober 2010) **direkt bei:**

Kuoni Destination Management Austria

Lerchenfelder Gürtel 43, 1160 Wien

Tel. (+43/1) 319 76 90-29, Fax (+43/1) 319 11 80

E-Mail: congress.vienna@at.kuoni.com

Fachausstellung:

Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft
Freyung 6, 1010 Wien

Tel.: (+43/1) 536 63-33, Fax: (+43/1) 535 60 16

E-Mail: maw@media.co.at, www.maw.co.at



VORPROGRAMM

Donnerstag, 25.11.2010 – „Junge Rheumatologie“

Zeit	Vortragssaal
16.00	Kongresseröffnung durch den Präsidenten
16.30	Junge Rheumatologie – Updates
18.00	Junge Rheumatologie – Top-Publikationen 2009/10

Freitag, 26.11.2010

Zeit	Vortragssaal	Seminarraum
09.00	Satellit Amgen	
09.30	Satellit Roche	
10.00	Pause, Posterbegehung Pathophysiologie	
10.30	Vollremission?! Fakten & Podiumsdiskussion	Systemische Erkrankungen – Spezielle Fälle
11.30	Verleihung ÖGR-Preise mit Kurzpräsentationen	PRAXISKURS Untersuchung entzündlicher Hände (max. Teilnehmerzahl 30, verbindliche Vor Anmeldung!)
12.30	Pause	
13.00	Rheuma Interdisziplinär	PRAXISKURS Kapillaroskopie (max. Teilnehmerzahl 30, verbindliche Vor Anmeldung!)
14.30	Pause, Posterbegehung Klinik	
15.00	Osteologiesymposium	Pädiatrische Rheumatologie
16.00	Neue Therapieansätze	
17.00	Pause, Posterbegehung sonstige Präsentationen	
17.30	Aktuelles zur Arthrose	
18.30	Satellit BMS	
19.15	ÖGR-Gesellschaftsabend	



VORPROGRAMM

Samstag, 27.11.2010

Zeit	Vortragssaal	Seminarraum
08.30	Satellit MSD	
09.00	Schmerzsymposium	Forum for Young Scientists
10.00	Update Diagnostik	Rheuma und Sport
11.00		Pause
11.30	Ordentliche Jahres- hauptversammlung	
12.30	ÖGR-Aktivitäten	
12.55	Fortsetzung der ordentlichen Jahreshauptversammlung	
13.00		Pause
13.30	Aktuelle Diagnosekriterien	
15.00	Satellit UCB	
15.30	Ende der Jahrestagung – Verabschiedung	

ENBREL®

Das Rundum-Versorgt-Paket



WIRKSAMKEIT
Stabile Wirkung bis zu 9 Jahre¹

COMPLIANCE
Enbrel® 50 mg MYCLIC® Fertigen jetzt in der gelben Box²

EFFIZIENZ
Bei RA nach Versagen von einem DMARD erstattet³

Fachkurzinformation siehe Rückseite Anmeldung



Working together for a healthier world™

1. Weinblatt M E et al., Poster presented at ACR 2006. 2. 61. Änderung des Erstattungskodex, Verlautbarung Nr.: 7, Jahr: 2010.
3. 52. Änderung des Erstattungskodex, Verlautbarung Nr.: 42, Jahr: 2009



NEU

JUNGE RHEUMATOLOGIE

Donnerstag, 25. November 2010, 16.30 – 18.45 Uhr

Vortragssaal

Zielgruppe: alle jungen und junggebliebenen Rheumatologen.

NEU

PRAXISKURSE

Freitag, 26. November 2010, 11.30 – 14.30 Uhr

Seminarraum

11.30 – 12.30 **PRAXISKURS Untersuchung entzündlicher Hände**

limitierte Teilnehmerzahl, Voranmeldung unbedingt erforderlich

Zielgruppe: Hausärzte, Turnusärzte und niedergelassene Ärzte, die Rheumapatienten mitbetreuen.

13.00 – 14.30 **PRAXISKURS Kapillaroskopie**

limitierte Teilnehmerzahl, Voranmeldung unbedingt erforderlich

Zielgruppe: Rheumatologen und rheumatologisch, angiologisch Interessierte.



Stand bei Drucklegung

WIR DANKEN FOLGENDEN SPONSOREN

Diamantsponsor



Goldspensoren



Silbersponsor



Sponsoren



Educational Grant





ZUFAHRTSPLAN

Tech Gate Vienna Wissenschafts- und Technologiepark GmbH

Donau-City-Straße 1, A-1220 Wien

Tel.: (+43/1) 20 50 1-11-0, Fax: (+43/1) 20 50 1-11-900



Hauptverkehrswege Wien – Anreise



Detailplan Zufahrt

Mit dem PKW: Tech Gate Vienna liegt direkt an der Abfahrt der Reichsbrücke. Biegen Sie vom Stadtzentrum kommend links in den ersten Kreisverkehr und wählen Sie die Ausfahrt Richtung Donau-City-Straße. Die Tech Gate Vienna Parkgarage ist gekennzeichnet. Die Einfahrt finden Sie unmittelbar nach Abzweigung vom 2. Kreisverkehr.

Mit der U-Bahn: In nur 8 Minuten erreichen Sie uns direkt vom Stadtzentrum mit der U1, Station Kaisermühlen – VIC. Über den Gehweg erreichen Sie uns in nur 2 Minuten von allen öffentlichen Verkehrsmitteln.



wieder mobil mit ...

Seractil®

SER 050803



Seractil® forte
die Kraft gegen Schmerz und Entzündung

 Gebro Pharma

Seractil forte 400 mg - Filmtabletten

Zusammensetzung: Eine Filmtablette enthält 400 mg Dexibuprofen. Hilfsstoffe: Tablettenkern: Hypromellose, mikrokristalline Cellulose, Carmellose-Calcium, hochdisperses Siliciumdioxid, Talk. Filmüberzug: Hypromellose, Titandioxid (E171), Glyceroltriacetat, Talk, Macrogol 6000. **Anwendungsgebiete:** Akute und chronische Arthritis, wie chronische Polyarthritis (rheumatoide Arthritis) und andere; Arthrosen; entzündliche rheumatische Erkrankungen, wie Morbus Bechterew, Weichteilrheumatismus; zur symptomatischen Behandlung von Schmerzen, schmerzhaften Schwellungen oder Entzündungen, wie nach Verletzungen oder Operationen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Dexibuprofen bzw. Ibuprofen oder gegen einen anderen der Bestandteile; hämorrhagische Diathese, bestehende Magen-Darm-Ulzera, schwere Herzinsuffizienz. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Nichtsteroidale antiinflammatorische und antirheumatische Stoffe, Propionsäurederivate. ATC-Code: M01AE14. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Packungsgrößen:** 10, 30, 50 Stück. **Kassenstatus:** 10, 50 Stück: Green Box, 30 Stück: No Box. **Zulassungsinhaber:** Gebro Pharma GmbH, 63911 Heberbrunn. **Stand:** 26.11.2008. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.



An die
Österreichische Gesellschaft für
Rheumatologie und Rehabilitation
z. H. Frau Michaela Lederer
Boerhaavegasse 3/1/2
1030 Wien

Retourfax: (+43/1) 80 39 880

ANMELDUNG

oder online über http://www.rheumatologie.at/aerzteinformation/veranstaltungen/anmeldung_oegr_jahrestagung.php

Jahrestagung der Österr. Gesellschaft für Rheumatologie und Rehabilitation
Tech Gate, Wien, 25. – 27. November 2010

bitte ausgefüllt zurücksenden (in BLOCKBUCHSTABEN erbeten)

Name:

Vorname: Titel:

Institution:

Straße:

PLZ: Ort:

Tel: Fax:

E-Mail:

Ich melde mich an für:

- | | | |
|--|--------------------------|----------------------------|
| Jahrestagung (frei) | <input type="radio"/> ja | <input type="radio"/> nein |
| Praxiskurs Untersuchung entzündlicher Hände (frei) | <input type="radio"/> ja | <input type="radio"/> nein |
| Praxiskurs Kapillaroskopie (frei) | <input type="radio"/> ja | <input type="radio"/> nein |
| Schmerzsymposium (frei) | <input type="radio"/> ja | <input type="radio"/> nein |
| Gesellschaftsabend (26. 11. – frei) | <input type="radio"/> ja | <input type="radio"/> nein |

Bei Abstracteinreichung als Erstautor Anmeldung bitte nur über
http://www.rheumatologie.at/aerzteinformation/veranstaltungen/anmeldung_oegr_jahrestagung.php

Datum: Unterschrift:



Fachkurzinformation zu Seite 6

Enbrel 25mg/50mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung, 25mg/50mg Injektionslösung in Fertigspritze, 50mg Injektionslösung im Fertigpen.

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Eine Durchstechflasche/Fertigspritze enthält 25mg/50mg Etanercept, ein Fertigpen enthält 50mg Etanercept. **Liste der sonstigen Bestandteile Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung:** Pulver: Mannitol (E421), Sucrose und Trometamol. Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwecke. **Liste der sonstigen Bestandteile Fertigspritze/Fertigpen:** Sucrose, Natriumchlorid, Argininhydrochlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** 25mg: Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis (Arthritis psoriatica), Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans), Plaque-Psoriasis, Plaque- Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen; 50mg: Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis (Arthritis psoriatica), Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans), Plaque-Psoriasis, Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen. **Enbrel 25mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen. Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Eine Durchstechflasche enthält 25mg Etanercept. Die gebrauchsfertige Lösung enthält 25mg Etanercept pro ml. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Pulver: Mannitol (E421), Sucrose, Trometamol, Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwecke, Benzylalkohol. **Anwendungsgebiete:** Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen. **Gültig für alle Darreichungsformen: Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Sepsis oder Risiko einer Sepsis. Eine Behandlung mit Enbrel sollte bei Patienten mit aktiven Infektionen, einschließlich chronischer oder lokalisierter Infektionen, nicht begonnen werden. Zusätzlich für **Enbrel 25mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen:** Enbrel darf nicht bei Früh- oder Neugeborenen angewendet werden, weil das Lösungsmittel Benzylalkohol enthält. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Immunsuppressive, Tumornekrosefaktor-alpha (TNF-)-Inhibitoren, ATC-Code: L04AB01. **Inhaber der Zulassung:** Wyeth Europa Ltd., Huntecombe Lane South, Taplow, Maidenhead, Berkshire, SL6 0PH, Vereinigtes Königreich. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Stand der Information: Februar 2010, Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H. **Weitere Angaben zu Anwendungsgebieten, Wirkmechanismus, Dosierung, Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**

Fachkurzinformation zur Umschlagseite 2

RoActemra® 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung.

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jeder ml des Konzentrats enthält 20 mg Tocilizumab*. Jede Durchstechflasche enthält 80 mg Tocilizumab* in 4 ml (20 mg/ml). Jede Durchstechflasche enthält 200 mg Tocilizumab* in 10 ml (20 mg/ml). Jede Durchstechflasche enthält 400 mg Tocilizumab* in 20 ml (20 mg/ml). *humanisierter monoklonaler IgG1-Antikörper gegen den humanen Interleukin-6 (IL-6)-Rezeptor produziert mit rekombinanter DNA-Technologie in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters. Sonstige Bestandteile: Jede 80 mg Durchstechflasche enthält 0,10 mmol (2,21 mg) Natrium. Jede 200 mg Durchstechflasche enthält 0,20 mmol (4,43 mg) Natrium. Jede 400 mg Durchstechflasche enthält 0,39 mmol (8,85 mg) Natrium. **Anwendungsgebiete:** RoActemra ist, in Kombination mit Methotrexat (MTX), für die Behandlung erwachsener Patienten mit mäßiger bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis (RA) angezeigt, die unzureichend auf eine vorangegangene Behandlung mit einem oder mehreren krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) oder Tumornekrosefaktor-(TNF)-Inhibitoren angesprochen oder diese nicht vertragen haben. RoActemra kann bei diesen Patienten als Monotherapie verabreicht werden, falls eine Methotrexat-Unverträglichkeit vorliegt oder eine Fortsetzung der Therapie mit Methotrexat unangemessen erscheint. RoActemra vermindert in Kombination mit Methotrexat das Fortschreiten der radiologisch nachweisbaren strukturellen Gelenkschädigungen und verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit. **Gegenanzeigen:** - Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. - Aktive, schwere Infektionen (siehe veröffentlichte Fachinformation Abschnitt 4.4 „Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung“). **Liste der sonstigen Bestandteile:** Sucrose, Polysorbit 80, Dinatriumhydrogenphosphat 12 H₂O, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Wasser für Injektionszwecke. **Inhaber der Zulassung:** Roche Registration Limited, 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, Vereinigtes Königreich. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Immunsuppressive, Interleukin-Inhibitoren; ATC-Code: L04AC07. **Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen sowie Informationen zu Schwangerschaft und Stillzeit und zu Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**