



44. Wissenschaftliche Tagung der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e. V.

gemeinsam mit der

**Österreichischen Gesellschaft
für Medizinische Mykologie**



Programm

**9. – 11. September 2010
im Hörsaalzentrum
Universität Wien, Österreich**

Für das Leben - stark in Prophylaxe und Therapie*



NOXAFIL® – STARK WIRKSAM UND VERTRÄGLICH

- 1 Starke Wirksamkeit** bei Aspergillose* und Candidose (OPC)**^{1,2}
- 2 Breites Spektrum:** wirksam auch bei seltenen Mykosen z. B. Fusariosen*^{3,4}
- 3 Gute Verträglichkeit** in klinischen Studien*^{5,6}
- 4 Einfache Anwendung** für die Klinik und zu Hause
- 5 Überlebensvorteil***** durch antimykotische Prophylaxe⁷

 **NOXAFIL®**
Wirkstoff: Posaconazol

Für das Leben – stark in Prophylaxe und Therapie*

1 Walsh et al., CID 44: 2–12, 2007 2 Vazquez, CID 42: 1179–1186, 2006 3 Sabatelli et al., AAC 50: 2009–2015, 2006 4 Raad et al., CID 42: 1398–1403, 2006 5 Ullmann et al., NEJM 356: 335–347, 2007 6 Raad et al., CID 42: 1726–1734, 2006 7 Cornely et al., NEJM 356: 348–359, 2007

* Zugelassen bei: invasiver Aspergillose bei Therapieresistenz od. Unverträglichkeit gegen Amphotericin B od. Itraconazol; Fusariose bei Therapieresistenz od. Unverträglichkeit gegen Amphotericin B; Chromoblastomykose und Myzetom bei Therapieresistenz od. Unverträglichkeit gegen Itraconazol; Kokzidioidomykose bei Therapieresistenz od. Unverträglichkeit gegen Amphotericin B, Itraconazol od. Fluconazol. Primärtherapie der oropharyngealen Candidose bei schwer erkr. od. immunsupp. Patienten mit erwartetem schwachem Ansp. auf topische Therapie. Ebenfalls zugelassen zur Prophylaxe invasiver Mykosen für Risikopatienten mit Remissions-ind. Chemoth. bei AML od. MDS mit erwarteter längerfrist. Neutropenie oder mit Hochdosis Immunsuppression bei GVHD nach HSCT.

** OPC = oropharyngeale Candidose

*** vs. Vergleichstherapie (Fluconazol oder Itraconazol) bei neutropenischen Patienten, die eine Remissions-induzierende Chemotherapie bei akuter myeloischer Leukämie (AML) oder myelodysplastischen Syndromen (MDS) erhielten

NOXAFIL® 40 mg/ml Suspension zum Einnehmen; Wirkstoff: Posaconazol. **Zus.:** 1 ml Suspension z. Einnehmen enth.: 40 mg Posaconazol. **Sonst. Bestandt.:** Polysorbat 80, Simeticon, Natriumbenzoat, Natriumcitrat-Dihydrat, Citronensäure-Monohydrat, Glycerol, Xanthangummi, flüssige Glucose (1,75 g/5 ml), Titan-dioxid, künstl. Kirscharoma mit Benzylalkohol u. Propylenglycol, ger. Wasser. **Anw.:** Behandl. folgender Mykosen b. Erw.: • Invasive Aspergillose b. Therapieresist. od. Unverträgl.keit gg. Amphotericin B od. Itraconazol; • Fusariose b. Therapieresist. od. Unverträgl.keit gg. Amphotericin B; • Chromoblastomykose u. Myzetom b. Therapie-resist. od. Unverträgl.keit gg. Itraconazol; • Kokzidioidomykose b. Therapieresist. od. Unverträgl.keit gg. Amphotericin B, Itraconazol; • Oropharyngeale Candidose als Therapie d. ersten Wahl b. schw. Erkrank. od. immunsuppr. Pat., wenn schwaches Ansprechen auf topische Therapie erwartet wird. **Prophylaxe invasiver Mykosen b.:** • Pat. mit Remissions-induz. Chemotherapie b. akuter myeloischer Leukämie (AML) od. myelodysplast. Syndromen (MDS), die erwartungsgem. zu längerfrist. Neutropenie führt, u. b. denen ein hohes Risiko f. die Entwickl. invasiver Mykosen besteht; • Empf. einer hämatopoet. Stammzelltransplantation (HSCT), die eine Hochdosis-Immunsuppr.-Therapie b. einer Graft-versus-Host-Disease erhalten u. b. denen ein hohes Risiko f. die Entwickl. invasiver Mykosen besteht. **Gegenanz.:** Überempfindl. keit gg. e. d. Bestandt. v. NOXAFIL®. **Gleichzeit. Anw. v. Mutterkornalkaloiden od. d. CYP3A4-Substrate Terfenadin, Astemizol, Cisaprid, Pimozid, Halofantrin, Chindin od. d. HMG-CoA-Reduktase-Inhibit. Simvastatin, Lovastatin u. Atorvastatin. Glukose-Galaktose-Malabsorption. Stillen. Vors. b.:** Überempfindl.keit gg. and. Azol-Antimykotika, schw. Leberfunkt.stör., kardialen Erkrank., Elektrolytstör., Schwangerschaft. **Gleichz. Anw. v. Rifabutin, Rifampicin, Phenytoin, Carbamazepin, Phenobarbital, Primidon, Efavirenz, Protonenpumpenhemmern u. Cimetidin. Warnhinw.:** Enth. Glucose. **Nebenw.:** Häufigste berichtete schwere mit der Behandl. in Verb. steh. NW: Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Fieber u. erhöhte Bilirubinwerte. Häufig: Neutropenie, Elektrolytstör., Anorexie, Parästhesien, Schwindel, Somnolenz, Kopfschmerzen, Erbrechen, Übelkeit, Abdominalschmerzen, Durchfall, Dyspepsie, Mundtrockenheit, Flatulenz, erhöh. Leberfunktions-tests (ALT, AST, Bilirubin, alkal. Phosphatase, GGT), Ausschlag, Pyrexie (Fieber), Asthenie, Müdigkeit. Gelegentl.: Thrombozytopenie, Leukopenie, Anämie, Eosinophilie, Lymphadenopathie, allerg. Reakt., Hypertypikämie, Konvulsionen, Neuropathie, Hypästhesie, Tremor, verschwomm. Sehen, Langes-QT-Syndrom, abnormes EKG, Palpitat., Hypertonie, Hypotonie, Pankreatitis, Leberzellschäd. (schw. hepat. Schäden m. let. Ausg.), Hepatitis, Gelbsucht, Lebervergröb., Mundulzera, Alopezie, Rückenschmerzen, akut. Nierenvers., Niereninsuff., erhöh. Serumkreatininwerte, Menstruationsstör., Ödem, Schmerzen, Schüttelfrost, Unwohlsein, veränd. AM-Spiegel. **Selten:** hämolyt.-uräm. Syndrom, thrombot.-thrombozytopen. Purpura, Panzytopenie, Koagulopathie, Blutung, Überempfindl.keitsreakt., Nebenniereninsuff., Gonadotropin-Abfall, psychot. Stör., Depression, zerebrovask. Insult, Enzephalopathie, periph. Neuropathie, Synkope, Doppelsehen, Gesichtsfeldausf., vermind. Hörverm., Torsade de pointes, plötzl. Herztod, ventrikul. Tachykardie, Herz- u. Atemstillst., Herzinsuff., Herzzinf., Lungenemb., tiefe Venenthromb., pulm. Hypertonie, interstit. Pneumonie, Pneumonitis, Magen-Darm-Blut., Ileus, Leberinsuff., cholestat. Hepatitis, Cholestase, Leber- u. Milz-vergröb., Druckschmerz d. Leber, Flattertremor, S-J-S. vesikul. Ausschlag, renal-tub. Azidose, interstit. Nephritis, Schmerzen i. d. Brustdrüse, Zungenödem, Gesichtsch.-ödem. **Nicht bekannt:** Verwirrheitszust. **Verschreibungspflichtig. Weitere Angaben zur sicheren Anwendung des Arzneimittels siehe Fachinformation. Stand der Information: Dezember 2009.** Pharmazeutischer Unternehmer: SP Europe, Rue de Stalle 73, 1180 Brüssel, Belgien. **Repräsentant d. Pharmazeutischen Unternehmers in Deutschland:** Essex Pharma GmbH, München.



Tagungsleitung

*Lokales
Organisations-
komitee*

Internet

CME



44. Wissenschaftliche Tagung der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e. V.

gemeinsam mit der

Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie

A.o. Univ. Prof. Dr. Birgit Willinger

Ass. Prof. Dr. Walter Buzina

PD Dr. Hans Jürgen Dornbusch

A.o. Univ. Prof. Dr. Gabriele Ginter-Hanselmayer

A.o. Univ. Prof. Dr. Karl Kuchler

Univ. Prof. Dr. Cornelia Lass-Flörl

Dr. Astrid Mayr

Univ. Prof. Dr. Elisabeth Presterl

A.o. Univ. Prof. Dr. Cornelia Speth

A.o. Univ. Prof. Dr. Reinhard Würzner

www.dmykg.de

www.oegmm.at

www.cocs.de

Die Tagung ist von der Österreichischen Akademie der Ärzte mit 22 Fortbildungspunkten sowie durch die DDA (Deutsche Dermatologische Akademie) zertifiziert.

Eine internationale Zertifizierung ist bei der EACCME in Brüssel beantragt.

Programmübersicht	6
Grußwort	7
Vorstand der DMycG und der ÖGMM	10
Wissenschaftliches Programm	
Donnerstag, 9. September 2010	11
Freitag, 10. September 2010	17
Samstag, 11. September 2010	25
Poster	30
Vorsitzende, Referenten, Posterautoren	35
Einladung zur Generalversammlung der ÖGMM	46
Einladung zur Mitgliederversammlung der DMycG.....	47
Rahmenprogramm	48
Sehenswürdigkeiten in Wien.....	50
Allgemeine Hinweise.....	51
Hinweise für Referenten und Posterautoren.....	55
Hinweise zum Mikroskopierkurs	56
Hinweise zur Ausschreibung der Publikationspreise....	57
Zimmerreservierung	59
Impressum	60
Hilfreiche Telefonnummern.....	61
Ausstellerverzeichnis	62
Ausstellerplan	63
Sponsoren und Inserenten	64
Ankündigung Myk 2011.....	65
Lageplan / Anreise – Universität Wien	66
U-Bahn-Netz.....	68
Information zur Aufnahme bei der ÖGMM	70
Anmeldung zur Tagung.....	71
Aufnahmeantrag zur Mitgliedschaft bei der DMycG....	73



Ihr Ziel:
Leben retten.

Unser Beitrag:

Mykosen abwehren.

- **Hohe nachgewiesene Effektivität**
bei Aspergillus- und Candida-Infektionen^{1,2}
- **Sehr breites Wirkspektrum,**
auch bei Zygomyceten^{3,4,5}
- **Signifikant besser verträglich***
durch einzigartige liposomale Formulierung^{6,7}

* im Vergleich zu konventionellem Amphotericin B



Sie heilen. Wir helfen. AmBisome®

Referenzen: 1. O. A. Cornely et al., CID 2007; 44: 1289–1297 2. E.-R. Kuse et al., Lancet 2007; 369: 1519–1527 3. C. Lass-Flörl et al., Antimicrob. Agents Chemother. 2008; 52 (10): 3637–3641 4. D. Ellis, J. Antimicrob. Chemother. 2002; 49 (Suppl. 1): 7–10 5. M. Cuenca-Estrella et al., Antimicrob. Agents Chemother. 2006; 50 (3): 917–921 6. H.G. Prentice et al., Br. J. Haematol. 1997; 98: 711–718 7. T.J. Walsh et al., N. Engl. J. Med. 1999; 340: 764–771

AmBisome® AmBisome 50 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antimykotika zur systemischen Anwendung, Antibiotika; ATC-Code: J02A A01. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 Durchstechflasche enthält 50 mg Amphotericin B eingebettet in Liposomen. Nach der Rekonstitution enthält das Konzentrat 4 mg/ml Amphotericin B. Sonstige Bestandteile: Hydrogeniertes Sojaphosphatidylcholin, Cholesterin, Distearoylphosphatidylglycerol, Saccharose, Dinatriumsuccinat-Hexahydrat, α -Tocopherol, Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung), Salzsäure (zur pH-Einstellung) Anwendungsgebiete: AmBisome® ist indiziert zur

– Behandlung von schweren systemischen und/oder tiefen Mykosen bei Patienten, bei denen konventionelles Amphotericin B auf Grund eines Nierenschadens oder anderer Unverträglichkeiten kontraindiziert ist. Zu den erfolgreich mit AmBisome® behandelten Mykosen gehören disseminierte Candidose, Aspergillose, Kryptokokkenmeningitis, Mucormykose und chronisches Myzetom.

– empirischen Behandlung von vermuteten Pilzinfektionen bei Patienten mit febriler Neutropenie.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der Bestandteile, außer wenn nach Meinung des Arztes die zu behandelte Infektion lebensbedrohlich ist und nur mit AmBisome® behandelt werden kann. Zulassungsinhaber: Gilead Sciences International Limited, Granta Park, Abingdon, Cambridge CB21 6GT, Großbritannien.

NR, apothekenpflichtig. Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Gewöhnungseffekte sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Programmübersicht



	Donnerstag, 9.9.2010		Freitag, 10.9.2010		Samstag, 11.9.2010				
	Hörsaal C1	Hörsaal C2	Hörsaal C1	Hörsaal C2	Hörsaal C1	Hörsaal C2			
8.15			Meet the expert				8.15		
8.30					Key note lecture 2		8.30		
8.45		Kursraum	S. 17		S. 25		8.45		
9.00		Mikroskopierkurs: Migrations- und reiseassoziierte bzw. seltene Dermatophyten und Schimmelpilze Ort und Details siehe S. 56	Satelliten-symposium 2 (Astellas Pharma GmbH)	Molekulare Mykopathologie und Virulenzfaktoren	Satelliten-symposium 5 (Gilead Sciences GesmbH)	Tropische Mykosen	9.00		
9.15							9.15		
9.30							9.30		
9.45							9.45		
10.00				S. 17	S. 18	S. 25	S. 25	10.00	
10.15								10.15	
10.30	Konsensus-konferenz 2010 der DMycG, AGIHO, ÖGMM, PEG			Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung		Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung		10.30	
10.45								10.45	
11.00			Resistenztestung	Herausforderung: Pilzinfektionen auf der Intensivstation	Klinische Visite: Invasive Pilzinfektionen	Diagnostik und Epidemiologie	11.00		
11.15	S. 11						11.15		
11.30							11.30		
11.45					S. 26	S. 27	11.45		
12.00			S. 19	S. 20			12.00		
12.15			12.30-14.00 Mittagspause und Besuch der Fach- und Posterausstellung Posterbegehung		Herausforderung: Seltene Mykosen	Molekulare Diagnostik von Mykosen	12.15		
12.30								12.30	
12.45									12.45
13.00									13.00
13.15								S. 28	S. 29
13.30	Eröffnung und Festvortrag			S. 30	Schlussworte S. 29		13.30		
13.45							13.45		
14.00	S. 11		Satelliten-symposium 3 (MSD SHARP & DOHME GmbH)	Molekulare Entwicklungen in der Dermatomykologie			14.00		
14.15							14.15		
14.30	Key note lecture 1						14.30		
14.45	S. 12						14.45		
15.00	Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung						15.00		
15.15			S. 21	S. 22			15.15		
15.30	Klinische Mykologie	Qualitätssicherung in der Mykologie	Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung				15.30		
15.45								15.45	
16.00					Satelliten-symposium 4 (Pfizer Pharma GmbH)	Allergie und Umwelt			16.00
16.15									16.15
16.30									16.30
16.45	S. 12	S. 14					16.45		
17.00	Satelliten-symposium 1 (Essex Pharma GmbH/MSD SHARP & DOHM GesmbH)	Grundlagen zur Immunabwehr von Mykosen					17.00		
17.15					S. 23	S. 23		17.15	
17.30					Mitglieder-versammlung der DMycG				17.30
17.45									17.45
18.00									18.00
18.15	S. 15	S. 16	S. 24				18.15		
18.30	General-versammlung der ÖGMM						18.30		
18.45							18.45		
19.00		S. 16					19.00		
19.15							19.15		
19.30	Begrüßungsabend im Wiener Rathaus	S. 48	Gesellschaftsabend im Kunsthistorischen Museum	S. 49			19.30		

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,
sehr geehrte Tagungsteilnehmer,

wir dürfen Sie sehr herzlich zur 44. Wissenschaftlichen Jahrestagung der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft – „MYK 2010“ nach Wien einladen. Nachdem 2006 die Tagung in Innsbruck erstmalig gemeinsam mit der Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie (ÖGMM) ausgerichtet wurde, freuen wir uns, dass wir die Gelegenheit erhalten haben, dies für 2010 in Wien wieder zu tun. Die ÖGMM hat sich seit ihrer Gründung zum Ziel gesetzt, den Informationssausaustausch auf dem Gebiet der Medizinischen Mykologie in Österreich zu fördern und zu optimieren. Nach wie vor richtet die ÖGMM keine eigenen Jahrestagungen aus und versteht seit Anbeginn ihres Bestehens die DMyKG-Jahrestagungen auch als ihr wissenschaftliches Forum. Darüber hinaus bietet die ÖGMM zusätzlich Fortbildungsveranstaltungen mit unterschiedlichen Themen an, wie zuletzt im Dezember 2009 mit dem Workshop „Medical Mycology: From Basic Science to Clinical Needs“, bei dem der Informationsaustausch auch mit unseren Nachbarländern ermöglicht wurde.

Die diesjährige MYK wird vom 9. bis 11. September 2010 am Campus der Universität Wien stattfinden. Das Campusgelände ist wegen seiner Geschichte als ehemaliges Allgemeines Krankenhaus, seiner Architektur und seiner Gesamtkonzeption ein ganz besonderer Ort. Kaiser Joseph II. (1765–1790) wandelte das seit dem 17. Jahrhundert existierende Großarmenhaus in ein Allgemeines Krankenhaus nach dem Vorbild des Pariser Spitals Hôtel Dieu um. Die Inschrift am Haupteingang an der Alserstrasse bekundet die josephinische Umgestaltung: „Saluti et solatio aegrorum („Zum Heil und zum Trost der Kranken“) – Josephus II. Augustus Anno MDCCLXXXIV“.

Vor allem im 19. Jahrhundert war das Wiener Allgemeine Krankenhaus als Zentrum der Wiener Medizinischen Schule einer der Mittelpunkte der medizinischen Forschung. So machte hier etwa Ignaz Semmelweis seine Beobachtungen zum Kindbettfieber und damit zur Hygiene an den beiden getrennten Geburtskliniken, Karl Landsteiner entdeckte am Allgemeinen Krankenhaus die Blutgruppen (Nobelpreis 1930), Julius Wagner-Jauregg entwickelte die Malaria-Fiebertherapie bei progressiver Paralyse (Nobelpreis 1927).

Auch der Neurobiologe Róbert Bárány (Nobelpreis 1914) und der Chirurg Theodor Billroth arbeiteten hier. Wir hoffen, dass wir mit diesem geschichtsträchtigen Boden ein inspirierendes Milieu für den wissenschaftlichen Austausch der diesjährigen Jahrestagung gefunden haben und werden unser Bestes geben, damit Sie ein attraktives Programm vorfinden und sich in Wien wohlfühlen.

Das lokale Organisationskomitee hat versucht, den Bogen von der Grundlagenforschung über die mikrobiologische Diagnostik und Resistenztestung bis hin zu den klinischen Aspekten zu spannen und so die wichtigsten Facetten der medizinischen Mykologie zu berücksichtigen. Neben invasiven und Dermatomykosen sollen aber auch Allergien verbunden mit dem Umweltaspekt Beachtung finden. Einen besonderen Schwerpunkt stellen sicherlich die invasiven Mykosen dar. Die Thematik der Prophylaxe und Therapie dieser Mykosen wird vor allem in den von der Industrie unterstützten Satellitensymposien behandelt werden, wobei insbesondere den Firmen Astellas, Essex, Gilead, MSD und Pfizer ein herzlicher Dank ausgesprochen werden muss, da diese wesentlich zum Gelingen der Tagung beitragen. Einer guten Tradition folgend, freuen wir uns auch bei dieser Tagung einen Mikroskopierkurs anbieten zu können, der in diesem Jahr zum Thema Migrations- und reiseassoziierte Pilze von Ass. Prof. Dr. Buzina (Medizinische Universität Graz) geleitet wird.

Ein richtiger Erfolg kann die diesjährige Tagung jedoch erst durch Ihre aktive Teilnahme werden. Deshalb möchte das Organisationskomitee Sie sehr herzlich einladen, aktiv teilzunehmen und mit Ihren Beiträgen die Tagung zu einem Erfolg werden zu lassen. Auch wenn der wissenschaftliche Gedankenaustausch im Vordergrund steht, sollte auch ein wenig Zeit zum Kennenlernen Wiens mit seinem Flair übrig bleiben. Genießen Sie ein wenig vom Kunst- und Kulturangebot der Stadt. Prachtbauten des Barock über den „goldenen“ Jugendstil bis zu aktueller Architektur, zahlreiche Museen und Theater und vieles mehr wollen auch von Ihnen entdeckt werden!

Wir freuen uns auf Ihr Kommen!



A.o. Univ. Prof. Dr. Birgit Willinger
ÖGMM-Präsidentin und
Tagungsleitung



Prof. Dr. Oliver A. Cornely
Vorsitzender der DMYG

Breitspektrum-Candizid mit fungizider Wirkung



FACHKURZINFORMATION

1. Bezeichnung Mycamine 50 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung; Mycamine 100 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
2. Zusammensetzung (arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge) 1 Durchstechflasche enthält 50 mg Micafungin als Natrium-Salz. Nach Rekonstitution enthält jeder Milliliter 10 mg Micafungin als Natrium-Salz. Sonstige Bestandteile: Jede 50-mg-Durchstechflasche enthält 200 mg Lactose. 1 Durchstechflasche enthält 100 mg Micafungin als Natrium-Salz. Nach Rekonstitution enthält jeder Milliliter 20 mg Micafungin als Natrium-Salz. Sonstige Bestandteile: Jede 100-mg-Durchstechflasche enthält 200 mg Lactose. Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.
3. Anwendungsgebiete Mycamine ist indiziert bei: Erwachsenen, Jugendlichen ≥ 16 Jahre und älteren Patienten zur Behandlung einer invasiven Candidose, zur Behandlung der ösophagealen Candidose bei Patienten, für die eine intravenöse Behandlung angebracht ist, sowie zur Prophylaxe von *Candida*-Infektionen bei Patienten, die sich einer allogenen, hämatopoetischen Stammzelltransplantation unterziehen oder wenn eine Neutropenie (absolute Neutrophilenzahl $< 500/\mu\text{l}$) von mindestens 10 oder mehr Tagen zu erwarten ist; Kindern (einschließlich Neugeborener) und Jugendlichen < 16 Jahre zur Behandlung einer invasiven Candidose sowie zur Prophylaxe von *Candida*-Infektionen bei Patienten, die sich einer allogenen, hämatopoetischen Stammzelltransplantation unterziehen, oder wenn eine Neutropenie (absolute Neutrophilenzahl < 500 Zellen/ μl) von mindestens 10 oder mehr Tagen zu erwarten ist. Die Entscheidung, Mycamine anzuwenden, sollte in Betracht ziehen, dass ein mögliches Risiko zur Lebertumorbildung besteht. Mycamine ist daher nur anzuwenden, wenn andere Antimykotika nicht adäquat sind.
4. Gegenanzeigen Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.
5. Pharmakologische Eigenschaften Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Antimykotika zur systemischen Anwendung, ATC-Code: J02AX05
6. Pharmazeutische Angaben (Hilfsstoffe) 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile: Lactose-Monohydrat, Citronensäure (zur Einstellung des pH-Werts), Natriumhydroxid (zur Einstellung des pH-Werts)
7. Pharmazeutischer Unternehmer Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, 2353 EW Leiderdorp, Niederlande
8. Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht Rezept- und apothekenpflichtig 11/2009 „Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.“

Vorstand DMykG

Vorsitzender

O.A. Cornely, Köln

Stellvertretender Vorsitzender

M. Schaller, Tübingen

Schriftführer

P.-M. Rath, Essen

Kassenwartin

U.-C. Hipler, Jena

Vorstand ÖGMM

Präsidentin

B. Willinger, Wien

Vize-Präsidenten

C. Lass-Flörl, Innsbruck

H.-J. Dornbusch, Graz

Schriftführer

W. Buzina, Graz

Stellvertretende Schriftführerin

E. Presterl, Wien

Kassenwartin

C. Speth, Innsbruck

Stellvertretender Kassenwart

J. Rainer, Innsbruck

08.45 – 11.45

Mikroskopierkurs

Kursraum

Migrations- und reiseassoziierte bzw. seltene Dermatophyten und Schimmelpilze

Leiter: W. Buzina, Graz

Weitere Informationen siehe Seite 56

10.30 – 11.30

Konsensuskonferenz 2010 der DMykG, AGIHO, ÖGMM, PEG

C1

Aktuelle Fragestellungen zu Begrifflichkeiten und Terminologie in der Mykologie

Vorsitz: M. Ruhnke, Berlin

Impulsreferate:

H. Hof, Mannheim

J. Ritter, Münster

Teilnehmer:

O.A. Cornely, Köln; H.J. Dornbusch, Graz; A. Groll, Münster; C. Lass-Flörl, Innsbruck; G. Maschmeyer, Potsdam; H. Ostermann, München; M. Schaller, Tübingen; B. Willinger, Wien

13.30 – 14.30

Eröffnung

C1

B. Willinger, Wien

O.A. Cornely, Köln

Grußwort

der Vizerektorin für Personalangelegenheiten und Frauenförderung der Medizinischen Universität Wien
K. Gutiérrez-Lobos, Wien

Festvortrag:

Mykologie im 19. Jahrhundert in Wien – David Gruby als früher Pionier

Univ. Prof. Dr. Karl Holubar, Wien

Musikalische Umrahmung: The MolBioOrchestra

14.30 – 15.00

Key note lecture 1

C1

Vorsitz: R. Würzner, Innsbruck

K 1

Von Zuckern und Netzen: Neue Aspekte der angeborenen Immunantwort gegen *Aspergillus fumigatus*

F. Ebel, München

15.00 – 15.30

Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung

15.30 – 17.00

Klinische Mykologie

C1

Vorsitz: O.A. Cornely, Köln
R. Krause, Graz

25' + 5' R 1-1

Die Rolle der prä-emptiven Therapie bei Patienten mit Stammzelltransplantation oder hämatologischen Neoplasien

O.A. Cornely, Köln

12' + 3' R 1-2

Phase II Dosiseskaltungsstudie in der Caspofungin-Erstlinientherapie der invasiven Aspergillose

O.A. Cornely¹, J.-J. Vehreschild¹, M. J. G. T. Rüping¹, D. Arenz¹, S. Schwartz², C.-P. Heussel³, G. Silling⁴, M. Mahne¹, J. Franklin¹, U. Hanischmacher¹, A. Wilkens¹, F. Farowski¹, M. Karthaus¹, T. Lehrnbecher⁵, A. J. Ullmann⁶, M. Hallek¹, A. Groll⁴; ¹Köln, ²Berlin, ³Heidelberg, ⁴Münster, ⁵Frankfurt, ⁶Mainz

12' + 3' R 1-3

Ungewöhnliche Befunde bei kolonisierender Aspergillose der Kieferhöhle

J. Beck-Mannagetta, Salzburg

12' + 3' R 1-4

Erfolgreiche Therapie eines durch *Aspergillus fumigatus* verursachten Gehirnabszesses bei einem Säugling mit akuter lymphoblastischer Leukämie

P. Sovinz¹, H. Lackner¹, W. Schwinger¹, M. Benesch¹, A. Nebl¹, B. Willinger², C. Urban¹; ¹Graz, ²Wien

Ecalta® bei invasiven Candidosen*



Treffen Sie eine sichere Therapieentscheidung

- Signifikant überlegene Wirksamkeit^{1), 2)}
- Keine klinisch relevanten Interaktionen³⁾
- Keine Dosisanpassung bei Leberinsuffizienz³⁾

1) Gegenüber Fluconazol, Reboli, A. et al., New Engl. J. Med. 2007; 356: 2472-2482. (In the primary efficacy analysis, anidulafungin was statistically superior to fluconazole in the global response at the end of IV therapy in the Micro-ITT population, the global success rates were 96/127 (75.6%) and 71/118 (60.2%) respectively.)
2) EPAR Scientific Discussion Ecalta®, EMEA 2007 (www.emea.europa.eu)
3) Fachinformation Ecalta®, am Pfizer-Stand erhältlich

*Ecalta® ist zugelassen zur Behandlung invasiver Candidiasis bei erwachsenen, nicht neutropenischen Patienten.

Ecalta®
anidulafungin IV

ECALTA® 100 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats zur Herstellung einer Infusionslösung. Wirkstoff: Anidulafungin. **Zusammensetzung:** Wirkstoff: Eine Durchstechflasche enthält 100 mg Anidulafungin. Die rekonstituierte Lösung enthält 3,33 mg Anidulafungin pro Milliliter und die verdünnte Lösung enthält 0,77 mg Anidulafungin pro Milliliter. **Sonstige Bestandteile:** Fructose (Ph.Eur.), Mannitol (Ph.Eur.), Polysorbat 80, Weinsäure (Ph.Eur.), Natriumhydroxid (zur Einstellung des pH-Wertes), Salzsäure 36% (zur Einstellung des pH-Wertes). **Anwendungsgebiete:** Zur Behandlung von invasiver Candidiasis bei erwachsenen, nicht neutropenischen Patienten. ECALTA wurde hauptsächlich bei Patienten mit Candidämie untersucht und nur bei einer begrenzten Anzahl von Patienten mit tiefen Candida-Infektionen oder Abszessen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, einen der sonstigen Bestandteile oder gegen andere Arzneimittel aus der Klasse der Echinocandine. **Nebenwirkungen:** Häufig: Koagulopathie, Krämpfe, Kopfschmerzen, Durchfall, Erbrechen, Übelkeit. Erhöhte Kreatininwerte, Hautausschlag, Pruritus, Hypokaliämie, Hautrötung, Erhöhte Alaninaminotransferase, erhöhte alkalische Phosphatase, erhöhte Aspartataminotransferase, erhöhtes Bilirubin, erhöhte Gamma-glutamyltransferase. Gelegentlich: Oberbauchschmerzen, Urtikaria, Hyperglykämie, Hypertonie, Hitzewallungen, Schmerzen an der Infusionsstelle, Cholestase. **Warnhinweise:** Bei Patienten mit der seltenen hereditären Fructose-Intoleranz sollte dieses Arzneimittel nicht angewendet werden. Bitte beachten Sie außerdem die Fachinformation. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Pfizer Limited, Ramsgate Road, Sandwich, Kent, CT13 9NJ, Vereinigtes Königreich. **Repräsentant in Deutschland:** PFIZER PHARMA GmbH, 10785 Berlin. **Stand:** Juli 2009.

12' + 3' R 1-5

Schwere *Clostridium difficile* Infektion – ein neuer Risikofaktor für invasive Mykosen? – ein Fallbericht
M. Hell¹, A. Brunnauer¹, P. Gerner¹, C. Datz², A. Heuberger¹, D. Öfner¹, M. Maass¹, B. Willinger³; ¹Salzburg, ²Oberndorf, ³Wien

15.30 – 17.00

Qualitätssicherung in der Mykologie

C2

(in Kooperation mit INSTAND e.V.)

*Vorsitz: H. Hof, Mannheim
K. Janitschke, Berlin*

19' + 3' R 2-1

Die PCR-Diagnostik endemischer Systemmykosen

R. Bialek, Kiel

15' + 2' R 2-2

Wozu brauchen wir einen Standard in der diagnostischen PCR von *Aspergillus fumigatus*?

M. Ruhnke, Berlin

15' + 2' R 2-3

Die Mykologie braucht standardisierte Diagnosetests – Übersicht über kommerzielle real-time PCR Tests für die Diagnose von Pilzinfektionen

C. Schabereiter-Gurtner, B. Selitsch, A. Hirschl, B. Willinger; Wien

15' + 2' R 2-4

Diagnostische Dermatophyten-PCR – Wo stehen wir heute?

Y. Gräser, Berlin

15' + 2' R 2-5

MALDI-TOF Massenspektrometrie Fingerprinting – ein Paradigmenwechsel bei der Hefeidentifizierung?

G. Haase, Aachen

17.00 – 18.30

C1

Satellitensymposium 1

ausgerichtet von Essex Pharma GmbH /
MSD SHARP & DOHME GesmbH



**Prophylaxe und Therapie – Antimykotische
Behandlungsstrategien im klinischen Alltag**

*Vorsitz: O.A. Cornely, Köln
H. Hof, Mannheim*

- S 1-1** **Evidenzbasierte Strategien zur Behandlung und Vermeidung von invasiven Mykosen**
H. Greinix, Wien
- S 1-2** **So einfach ist das nicht! Die Therapie invasiver Mykosen in der klinischen Realität**
A. Böhme, Frankfurt
- S 1-3** **So einfach ist das! Die Prophylaxe invasiver Mykosen in der klinischen Realität**
J.J. Vehreschild, Köln

17.00 – 18.30

Grundlagen zur Immunabwehr von Mykosen

C2

Vorsitz: *S. Rupp, Stuttgart*
K. Kuchler, Wien

25' + 5'

R 3-1

Wirt-Pathogen Interaktion mit dem Immunsystem

S. Rupp, Stuttgart

12' + 3'

R 3-2

Genetische Analyse von *C. albicans* bei Dissemination & Kolonisation von Wirtsnischen

L. Tierney, F. Sedlacek, O. Majer, C. Bourgeois, W. Glaser, A. von Haeseler, K. Kuchler; Wien

12' + 3'

R 3-3

Charakterisierung der schützenden Immunmodulation probiotischer Bakterien bei lokalisierter Candidose

D. Mailänder-Sánchez, J. Wagener, M. Schaller; Tübingen

12' + 3'

R 3-4

Sexuelle Reproduktion klinischer Isolate von *Aspergillus fumigatus*

E. Szewczyk, S. Krappmann; Würzburg

12' + 3'

R 3-5

Identifikation und rekombinante Expression von Vakzine-Kandidaten zur Vorbeugung von invasiven Aspergillosen

M. Rosenow, A.R. Asif, M. Oellerich, U. Gross, U. Reichard; Göttingen

18.30 – 19.15

Generalversammlung der ÖGMM

C1

19.30

Begrüßungsabend im Wiener Rathaus

Friedrich Schmidt Platz 1, 1010 Wien

08.15 – 09.00

Meet the expert: Brennende Fragen zu Diagnose, Prophylaxe und Therapie von Pilzinfektionen

Vorsitz: R. Bialek, Kiel

C1

R 4-1

Impulsreferate:

D. Buchheidt, Mannheim

G. Haase, Aachen

09.00 – 10.30

Satellitensymposium 2

ausgerichtet von Astellas Pharma GmbH

C1



Therapie von invasiven Mykosen: Herausforderungen und Möglichkeiten

Vorsitz: O.A. Cornely, Köln

S 2-1

Erfolgreiche Steigerung der Rate bewiesener invasiver Mykosen

C. Lass-Flörl, Innsbruck

S 2-2

Prophylaxe und Therapie invasiver Mykosen nach Organtransplantation

R. Oberbauer, Linz

S 2-3

Welche Guidelines stehen für Diagnose und Therapie von Candidainfektionen zur Verfügung – Wo sind Verbesserungen möglich?

A. Ullmann, Mainz

09.00 – 10.30

Molekulare Mykopathologie und Virulenzfaktoren

Vorsitz: *O. Kurzai, Jena*
C. Speth, Innsbruck

25' + 5' R 5-1

Morphologische Plastizität als Virulenzfaktor von *Candida albicans*?

O. Kurzai, Jena

12' + 3' R 5-2

Typ I Interferone beeinflussen die Immunantwort und den Krankheitsverlauf von Candida Infektionen

O. Majer, C. Bourgeois, I. Frohner, M. Müller, T. Decker, K. Kuchler; Wien

12' + 3' R 5-3

Einfluss von 40-0-[2-Hydroxy-Ethyl] Rapamycin auf humane dendritische Zellen nach Konfrontation mit *Aspergillus fumigatus*

R. Bauer, M. Mezger, O. Kurzai, H. Einsele, J. Löffler; Würzburg

12' + 3' R 5-4

Apoptose ist ein relevanter Mechanismus der Mykotoxin-vermittelten Pathogenese bei zerebraler Aspergillose

G. Rambach, K. Pfaller, M. Hagleitner, C. Lass-Flörl, I. Mohsenipour, C. Speth; Innsbruck

12' + 3' R 5-5

Der Einfluss humaner Thrombozyten auf *Aspergillus fumigatus* Mitochondrien

S. Perkhofer, L. Kremser, M. Nagl, H. Lindner, C. Lass-Flörl; Innsbruck

10.30 – 11.00

Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung

11.00 – 12.30

Resistenztestung

Vorsitz: *W. Fegeler, Münster*
C. Lass-Flörl, Innsbruck

25' + 3' **R 6-1**

Antifungal Susceptibility Testing in USA – CLSI

M. Ghannoum, Cleveland, USA

20' + 2' **R 6-2**

Antifungal Susceptibility Testing in Europe – EUCAST

C. Lass-Flörl, Innsbruck

25' + 3' **R 6-3**

Resistance in *Aspergillus fumigatus*: Epidemiology and Detection

S. Howard, Manchester, UK

10' + 2' **R 6-4**

**Amphotericin B Resistenz von *Aspergillus terreus*:
In vitro – in vivo Korrelationen von Amphotericin B in
Kombination mit Hitzeschockprotein 90-Inhibitoren**

B. Kainzner, G. Blum, C. Lass-Flörl; Innsbruck

11.00 – 12.30

**Herausforderung:
Pilzinfektionen auf der Intensivstation**

*Vorsitz: A. Glöckner, Greifswald
B. Willinger, Wien*

20' + 2' R 7-1

**Praktisches und sinnvolles Vorgehen bei
der Diagnostik von invasiven Mykosen auf der
Intensivstation**

G. Haase, Aachen

20' + 2' R 7-2

Rationale antimykotische Therapie bei Intensivpatienten

E. Presterl, Wien

20' + 2' R 7-3

**Persistierende Candidämie und Organinfektionen
durch Candida**

A. Glöckner, Greifswald

10' + 2' R 7-4

**Register Systemischer Mykosen (ReSyMe) –
Erfahrungen von Intensivstationen in Deutschland**

*A. Mikolajewska¹, A. Groll², O.A. Cornely³, C. Lass-Flörl⁴,
M. Ruhnke¹; ¹Berlin, ²Münster, ³Köln, ⁴Innsbruck*

10' + 2' R 7-5

**Häufung von invasiver Candidiasis bei neurochirurgischen
Intensivpatienten – Ausbruch oder Pseudo-
ausbruch?**

*M. Hell¹, C. Unterköfler¹, M. Dollenz¹, B. Richling¹,
D. Achleitner¹, M. Maass¹, K. Grif², C. Lass-Flörl²;
¹Salzburg, ²Innsbruck*

12.30 – 14.00

Mittagspause und Besuch der Fach- und
Posterausstellung

13.00 – 14.00

Posterbegehung

Kommission:

*D. Buchheidt, Mannheim
G. Ginter-Hanselmayer, Graz
A. Mayr, Innsbruck
J. Morschhäuser, Würzburg
R. Würzner, Innsbruck*

14.00 – 15.30

Satellitensymposium 3

ausgerichtet von MSD SHARP & DOHME GmbH

C1



**Brennpunkte in der Diagnostik und Therapie
invasiver Pilzinfektionen**

Vorsitz: H. Ostermann, München

- S 3-1 Brennpunkt Therapiestrategie: empirisch oder präemptiv?**
H. Ostermann, München
- S 3-2 Brennpunkt Aspergillose: Aktuelle Daten zu Caspofungin**
A. Ullmann, Mainz
- S 3-3 Brennpunkt Diagnostik invasiver Pilzinfektionen**
M. Klouche, Bremen

14.00 – 15.30

Molekulare Entwicklungen in der Dermatomykologie

Vorsitz: *J. Brasch, Kiel*
A. Sary, Wien

15' + 3' R 8-1

Die Dermatophyten-PCR in der dermatomykologischen Routine-Diagnostik

P. Nenoff, Mölbis

15' + 3' R 8-2

Die Verknüpfung von Steuerungen der sexuellen Entwicklung und deren Auswirkung auf die pathogenen Eigenschaften bei den Hautpilzen *Arthroderma benhamiae* und *Trichophyton verrucosum*

A. Burmester, U.-C. Hipler, F. Seyfarth, J. Wöstemeyer, Jena

15' + 3' R 8-3

Molekulare Analyse von Pathogenitätsmechanismen bei *Arthroderma benhamiae*

P. Staib, Jena

15' + 3' R 8-4

Bedeutung von Zellwandproteinen des Dermatophyten *Arthroderma benhamiae* für die Interaktion mit humanen Keratinozyten

C. Heddergott, O. Kniemeyer, P.F. Zipfel, J. Wöstemeyer, A.A. Brakhage; Jena

15' + 3' R 8-5

Hemmung von Dermatophyten durch natürliche Abwehrstoffe

J. Brasch, P. Fritz, J. Harder, J.-M. Schröder; Kiel

15.30 – 16.00

Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung

16.00 – 17.30

Satellitensymposium 4

ausgerichtet von Pfizer Pharma GmbH



C1

Zurück in die Zukunft der Mykotherapie

Vorsitz: O.A. Cornely, Köln

S 4-1 Invasive Candidiasis – sind Echinocandine Penicilline unter den Antimykotika?

A. Groll, Münster

S 4-2 Therapie der invasiven Aspergillose: Evidenz und Erfahrung – gehen sie Hand in Hand?

M. Girschikofsky, Linz

S 4-3 Anidulafungin and Voriconazole: New Insights

H. Schlamm, New York, USA

16.00 – 17.30

Allergie und Umwelt

Vorsitz: G. Fischer, Stuttgart

W. Buzina, Graz

C2

25' + 5' **R 9-1 Risikobewertung von Pilzen in Innenräumen – Möglichkeiten und Grenzen**

G. Fischer, Stuttgart

9' + 3' **R 9-2 Jahreszeitliche Verteilung kultivierbarer Pilzsporen im Innenraum und in der Außenluft**

D. Haas, J. Habib, H. Galler, W. Buzina, R. Schlacher, E. Marth, F.F. Reinthaler; Graz

9' + 3' **R 9-3 Aeromykologische Untersuchung von Weinkellern in der Steiermark**

H. Galler, D. Haas, A. Melkes, R. Schlacher, G. Feierl, W. Buzina, E. Marth, F.F. Reinthaler; Graz

9' + 3' **R 9-4 Pilzliche und bakterielle Vergesellschaftungen mit *Serpula lacrymans***

A. Melkes, D. Haas, H. Mayrhofer, H. Galler, W. Buzina, M. Grube, B. Heiling, A. Paulitsch, S. Kraker, R. Schlacher, E. Marth, F.F. Reinthaler; Graz

9' + 3' R 9-5

Diagnostik von Hausfäulepilzen mittels PCR und DNA-Chip-Technologie

N. Rangno, D. Müller, K. Jacobs, C. Hiller, D. Tusche, W. Brabetz, W. Scheiding, B. Weiß; Dresden

9' + 3' R 9-6

Charakterisierung von pilzlichem Hitzeschockprotein 60 als potentielles Allergen

H.J.F. Salzer, R.B. Raggam, B. Heiling, T. Valentin, M. Hoenigl, I. Zollner-Schwetz, R. Krause, W. Buzina; Graz

17.30 – 18.30

Mitgliederversammlung der DMykG

C1

19.30

Gesellschaftsabend im Kunsthistorischen Museum

Maria-Theresien-Platz, 1010 Wien

Bustransfer: 19.00 Uhr ab Hörsaalzentrum der Medizinischen Universität Wien über Hotel Regina

08.30 – 09.00

Keynote lecture 2

Vorsitz: *B. Hube, Jena*

C1

K2

Interaktion von Mukosa mit akzessorischen Immunzellen bei lokalisierten Kandidosen

M. Schaller, Tübingen

09.00 – 10.30

Satellitensymposium 5

ausgerichtet von GILEAD Sciences GesmbH



C1

Antimykotika bei kritisch Kranken: Wohl oder Übel?

Vorsitz: *B. Willinger, Wien*

S 5-1

Patienten in der Hämato-Onkologie

M. Girschikofsky, Linz

S 5-2

Patienten in der Abdominalchirurgie

E.-R. Kuse, Salzgitter

S 5-3

Patienten mit Lungenerkrankungen

R. Strauß, Erlangen

09.00 – 10.30

Tropische Mykosen

Vorsitz: *U.-C. Hipler, Jena*

G. Ginter-Hanselmayer, Graz

C2

20' + 5' R 10-1

Tropische Mykosen I

C. Massone, Graz

20' + 5' R 10-2

Tropische Mykosen II

D. Reinel, Hamburg

12' + 3' R 10-3

Hautinfektion mit *Alternaria infectoria*

F. Seyfarth, Jena

20' + 5' R 10-4

Malassezia-assoziierte Hauterkrankungen – alte Fakten und neue Konzepte

B. Farkas, Pecs, Ungarn

10.30 – 11.00

Kaffeepause und Besuch der Fach- und Posterausstellung

11.00 – 12.15

Klinische Visite: Invasive Pilzinfektionen

Interaktiver Workshop

Vorsitz: M. Ruhnke, Berlin

H.J. Dornbusch, Graz

C1

25' R 11-1

Allogene Knochenmarkstransplantation trotz progredienter invasiver Pilzinfektion

H.J. Dornbusch, Graz

25' R 11-2

Febrile Entzündung 10 Monate nach allogener Blutstammzelltransplantation

H. Greinix, Wien

25' R 11-3

Indischer Patient nach Nierentransplantation

M. Ruhnke, Berlin

11.00 – 12.15

Diagnostik und Epidemiologie

Vorsitz: *P.-M. Rath, Essen*
A. Mayr, Innsbruck

20' + 3' R 12-1

Labordiagnostik invasiver Mykosen – besser als ihr Ruf?

P.-M. Rath, Essen

10' + 3' R 12-2

Die besondere Bedeutung von Pilzen beim alternden Menschen – Ergebnisse einer prospektiven epidemiologischen Studie

U. Groß, B. Alt-Epping, O. Bader, G.F. Ungermann, K.-P. Wojak, Y. Gräser, R. Kappe, M. Kuhns, R. Nau, F. Nauck, U. Reichard, K. Tintelnot, M. Weig; Göttingen

10' + 3' R 12-3

Einfluss des Alters auf die gastrointestinale Sprosspilzbesiedelung

D. Rimek¹, R. Kappe²; ¹Bad Langensalza, ²Nordhausen

10' + 3' R 12-4

Candidämie in der Charité Berlin im Jahr 2008 – Bedeutung der Kodierung mittels ICD-10 für die epidemiologische Bewertung

R. Brockmann, T. Adam, B. Graf, A. Weigel, A. Mikolajewska, M. Ruhnke; Berlin

10' + 3' R 12-5

Fungiscope – Ein globales Register für seltene Pilzinfektionen

M.J.G.T. Rüping¹, W. Heinz², A. Kindo³, T. Krafczyk¹, J. Vehreschild¹, A. Hamprecht¹, G. Fischer⁴, S. de Hoog⁵, O.A. Cornely¹, ECMM/ISHAM Fungiscope Working Group; ¹Köln, ²Würzburg, ³Shennai, Indien, ⁴Stuttgart, ⁵Utrecht, Holland

12.15 – 13.45

Herausforderung: Seltene Mykosen

Vorsitz: *K. Tintelnot, Berlin*
E. Presterl, Wien

25' + 5' R 13-1

Nachweis seltener Pilze aus klinischem Untersuchungsmaterial – eine diagnostische und therapeutische Herausforderung

K. Tintelnot, Berlin

10' + 3' R 13-2

Histoplasmose: Eine Diagnose, die auch in Nicht-Endemiegebieten zu beachten ist?

M. Hönigl, Graz

10' + 3' R 13-3

Seltene Pilzinfektionen am Universitätsspital Wien. *Hormographiella aspergillata* nach allogener Stammzelltransplantation und Infektion mit *Rhizopus microsporus* nach Herztransplantation

C. Kratzer, A. Schulenburg, S. Tobudic, A. Lassnigg, W. Rabitsch, P. Kahls, B. Willinger, E. Presterl; Wien

14' + 3' R 13-4

Augenmykosen

E.-M. Haller-Schober, Graz

14' + 3' R 13-5

***Pseudallescheria/Scedosporium* Netzwerk für Mukoviszidose Patienten in Deutschland – 2009/2010 – Einsatz von Selektivmedien und klinisches Profil von *Pseudallescheria/Scedosporium* spp. besiedelten Patienten**

L. Sedlacek¹, C. Schwarz², S. Wagner², B. Graf², B. Würstl³, D. Staab², S. Suerbaum¹, K. Tintelnot²; ¹Hannover, ²Berlin, ³München

C2

12.15 – 13.45

Molekulare Diagnostik von Mykosen

Vorsitz: *Y. Gräser, Berlin*
T. Lion, Wien

25' + 5' R 14-1

Diagnose von invasiven Pilzinfektionen mittels panfungaler real-time PCR bei immunkompromittierten Kindern

T. Lion, C. Landlinger, L. Baskova, S. Preuner, M. van Grotel, N.G. Hartwig, M.M. van den Heuvel; Wien

12' + 3' R 14-2

Aktueller Stand der Technik – Molekulare Methoden zur Identifikation von *Pseudallescheria/Scedosporium* und nahe verwandten Pilzen

M. Lackner^{1,2,3}, J. Kaltseis², M.J.F. Najafzadeh^{3,4,5}, A.H.G. Gerrits van den Ende³, J. Sun^{3,6}, G.S. de Hoog^{3,5}; ¹Bonn, ²Innsbruck, ³Utrecht, Holland, ⁴Masshad, Iran, ⁵Amsterdam, Holland, ⁶Guangzhou, China

12' + 3' R 14-3

Aspergillus niger in Otomykosen

M. Schöpfer, B. Heiling, E. Marth, A. Mayr, D. Lang-Loidolt, W. Buzina; Graz

12' + 3' R 14-4

Evaluierung der spezifischen IgG- und IgA-Antikörperantwort gegen immundominante Antigene von *Aspergillus fumigatus* als diagnostische Marker der invasiven Aspergillose

B. Lababidi, O. Bader, U. Reichard, M. Monod, A. Sulahian, L. Binder, U. Groß, M. Weig; Göttingen

12' + 3' R 14-5

Molekulare Typisierung und Kolonisierungsmuster von *Exophiala dermatitidis* bei Patienten mit Zystischer Fibrose

J. Steinmann, D. Schmidt, J. Buer, P.-M. Rath; Essen

13.45 – 14.00

Schlussworte und Verabschiedung

C1

Die Poster hängen während des gesamten Kongresses zur Besichtigung aus.

Posterbegehung

Freitag 10. September 2010, 13.00 – 14.00 Uhr

Kommission:

D. Buchheidt, Mannheim

G. Ginter-Hanselmayer, Graz

A. Mayr, Innsbruck

J. Morschhäuser, Würzburg

R. Würzner, Innsbruck

P-01

Untersuchung von cDNA ITS und ISSR Regionen für die Identifizierung von *Candida albicans*, *Cryptococcus neoformans* and *Microsporium canis* mittels universaler Primer

M.D. El-Hariri, W. Tawakkol, H. Abo El-Yazid, M. Refai; Giza, Ägypten

P-02

Systematische Entwicklung von peptidischen und peptidomimetischen Inhibitoren der sezernierten Aspartatproteinasen (Sap) von *Candida albicans*: Ergebnisse des Fluoreszenz- und Keratinozyten-adhärenzassay

C. Borelli¹, H.C. Korting¹, C. Cadicamo², B. Kokschi², L. Semlin¹; ¹München, ²Berlin

P-03

Pigmentbildung bei *Candida glabrata* als Nebenprodukt der Aminosäuregärung

S. Brunke, K. Seider, B. Hube; Jena

P-04

Identifizierung und Charakterisierung differentiell exprimierter Gene während der Hyphenbildung in *Malassezia furfur* mittels cDNA- Subtraktionsverfahren

I. Simon, W. Hort, S. Lang, P. Mayser; Gießen

P-05

Genom-weiter Ansatz zur Identifizierung von Virulenz- und Resistenzgenen in der humanpathogenen Hefe *Candida glabrata*

F. Istei, T. Schwarz Müller, W. Glaser, K. Kuchler; Wien

- P-06** **Untersuchung zur Expression von Mg₂-tam aus Läsionen der Pityriasis versicolor**
H. Möhle, W. Hort, S. Lang, P. Mayser; Gießen
- P-07** ***Candida* Spezies stimulieren eine Typ I Interferon Antwort in konventionellen dendritischen Zellen über einen neuartigen phagosomalen TLR-abhängigen IFN β Signalweg**
C. Bourgeois¹, O. Majer¹, I. Frohner¹, I. Lesiak-Markowicz¹, K.-S. Hildering¹, W. Glaser¹, S. Stockinger^{1,2}, T. Decker¹, S. Akira³, M. Müller¹, K. Kuchler¹;
¹Wien, ²Hannover, ³Osaka, Japan
- P-08** **Regulation von *Candida glabrata* Zellwandadhäsinen durch die Zellwandbiosyntheseinkinase Cbk1**
T. Schwarz Müller¹, F. Istel¹, E. Hiller², W. Glaser¹, S. Rupp², K. Kuchler¹; ¹Wien, ²Stuttgart
- P-09** **Die *Candida albicans* Hat1 Histon-Acetyltransferase wird benötigt zur Aufrechterhaltung der Hefeform und zur Reparatur von DNA Schäden**
M. Tscherner, E. Stappler, K. Kuchler; Wien
- P-10** **Die Rolle von *Candida albicans* Histon-Acetyltransferasen in der Morphogenese**
E. Stappler, M. Tscherner, K. Kuchler; Wien
- P-11** **PRRs und Aktivierung des Oxidativen Stresses durch *Candida albicans* Stimulation**
I. Frohner, C. Bourgeois, K. Kuchler; Wien
- P-12** ***Candida albicans* Proteinmannosylisierung fördert die orale Infektion durch Induktion von Apoptose in Keratinozyten**
J. Wagoner¹, G. Weindl², P.W. de Groot³, A. de Boer⁴, S. Kaesler¹, M. Weig⁴, T. Biedermann¹, M. Schaller¹;
¹Tübingen, ²Berlin, ³Amsterdam, Niederlande, ⁴Göttingen
- P-13** **Funktionelle Charakterisierung der Hämolytine von *Aspergillus fumigatus***
K. Lapp, T. Heinekamp, I. Jacobsen, H.-M. Dahse, A.A. Brakhage; Jena

- P-14** **Untersuchungen an murinen Infektionsmodellen zu *Aspergillus terreus*-vermittelter invasiver Aspergillose decken unerwartete Leberschädigungen auf**
S. Slesiona, M. Brock, I.D. Jacobsen; Jena
- P-15** **Infektion mit *Candida albicans* führt im alternativen Hühnerembryo-Modell zu einer sepsisähnlichen Produktion proinflammatorischer Zytokine**
I.D. Jacobsen, M. Skibbe, A. Berndt, B. Hube; Jena
- P-16** **Tyrosinabbau und Pyomelaninbildung in *Aspergillus fumigatus***
J. Macheleidt, K. Scherlach, T. Heinekamp, A.A. Brakhage; Jena
- P-17** **Analyse der angeborenen Immunantwort gegenüber *Aspergillus fumigatus* in Anwesenheit von Resiquimod**
T. Breitschopf, K. Klessen, H. Einsele, J. Löffler; Würzburg
- P-18** **Molekularer Nachweis einer hepato-lienalen Pilzinfektion mittels eines neuen Microarray-Systems**
M. Fleischhacker, S. Schulz, M. Ruhnke; Berlin
- P-19** **Epidemiologie der Candidämie bei hämato-onkologischen Patienten – eine monozentrische Untersuchung**
J. Zirkel, H. Klinker, A. Kuhn, M. Abele-Horn, D. Turnwald, H. Einsele, W.J. Heinz; Würzburg
- P-20** **PET/CT als bildgebendes Verfahren zur Überwachung experimenteller Aspergillose in Mäusen**
K. Große, T. Opfermann, P. Gebhardt, B. Hube, I.D. Jacobsen; Jena
- P-21** **Pilzdiagnostik von CF-Sputa: Auswirkung der Homogenisierung**
L. Masoud, S. Friedl, B. Heiling, E. Eber, G. Thalhammer, G. Feierl, E. Marth, M. Zach, W. Buzina; Graz
- P-22** **Pharmakokinetik von kolloidalem Amphotericin B bei Patienten mit cholestatischem Leberversagen**
S. Weiler, E. Überlacher, R. Bellmann-Weiler, M. Joannidis, R. Bellmann; Innsbruck

- P-23** **Dermatomykosen im Kindesalter in unserer Region 2000 – 2009**
K. Halmy, Á. Juhász, Á. Bálint; Debrecen, Ungarn
- P-24** **Schmusen mit einem Igel (*Atelerix albiventris*):
Tinea manus durch *Trichophyton erinacei* – eine zunehmende Epidemie
*D. Budihardja, H. Möhle, P. Mayser; Gießen***
- P-25** **Lobomykosis**
*A.M.G. Brunasso¹, C. Talhari², S. Talhari², C. Massone¹;
¹Graz, ²Manaus, Brasilien*
- P-26** **Topische und systemische Therapie einer *Fusarium solani*-Infektion bei einem neutropenischen Patienten**
T. Valentin, H. Schmidt, A. Rohn, I. Zollner-Schwetz, M. Hoenigl, H.J.F. Salzer, W. Buzina, R. Krause; Graz
- P-27** **Lungenabszess durch *Gemella morbillorum* bei einem Patienten mit kutaner Kryptokokkose und B-NHL**
T. Valentin, M. Eibl, G. Ginter-Hanselmayer, L. El-Shabrawi-Caelen, I. Zollner-Schwetz, M. Hoenigl, H.J.F. Salzer, R. Krause; Graz
- P-28** **Einfluss der Akkreditierung nach ISO 15189 auf ein universitäres dermatologisches mykologisches Labor**
A. Fabian, A. Pfister-Wartha; Freiburg
- P-29** **Matrix- und zeitabhängige Kolonisierung durch *Candida* Spezies**
K. Weber, S. Binkowski, B. Schulz, M. Ruhnke; Berlin
- P-30** **Einfluss von Umgebungsfaktoren auf das Wachstum von *Candida*-Biofilmen und die Empfindlichkeit gegenüber Anidulafungin in einem kontinuierlichen Kultursystem**
H. Bernhardt¹, M. Knoke¹, G. Schwesinger¹, A. Glöckner¹, J. Bufler², J. Bernhardt³; ¹Greifswald, ²Berlin, ³Rostock
- P-31** **Die Bedeutung von *Candida glabrata* petite-Mutanten für die Resistenzentwicklung nach Exposition mit dem Zytostatikum Doxorubicin**
B. Schulz, M. Knobloch, K. Weber, M. Ruhnke; Berlin

- P-32** **Intrazelluläre Echinocandin-Konzentrationen**
F. Farowski, C. Müller, M.J.G.T. Rüping, J.J. Vehreschild, O.A. Cornely; Köln
- P-33** **Bestimmung der antimykotischen Eigenschaften von Silbertextilien mittels Laser-Nephelometrie**
C. Wiegand, M. Kleinschmidt, U.-C. Hipler; Jena
- P-34** **Sofra®-Tüll und Oleo®-Tüll inhibieren das Wachstum von *Candida albicans* und *Malassezia* spp.**
C. Wiegand¹, H. Ulbricht², H. Horchler³, U.-C. Hipler¹; ¹Jena, ²Frankfurt, ³Engelskirchen
- P-35** **Die tryptophanabhängige Pigmentbildung bei *Saccharomyces cerevisiae* im Vergleich zu *Malassezia furfur***
S. Pabsch, W. Hort, H.-J. Krämer, P. Mayser; Gießen
- P-36** **Rolle der T-zellulären Verschiedenheit für die infek-tions-allergische Polyresistenz und Polyempfindlich-keit**
S.G. Radev¹, V.S. Michev²; ¹Varna, ²Sofia, Bulgarien
- P-37** **Tier-assoziierte Hefearten und ihre in-vitro Empfindlichkeit**
P. Hamal; Olomouc, Tschechische Republik
- P-38** **Unilaterale Luftsackmykose bei einem 4-jährigen Appaloosa-Wallach – ein Fallbericht**
K. Büsing, A. Uhlig, R. Schaumann, G.F. Schusser, M. Krüger; Leipzig

Bauer, Ruth Universitätsklinikum Würzburg, Josef-Schneider-Str. 2, 97080 Würzburg	R5-3
Beck-Mannagetta, Johann, Dr. Salzburger Universitätsklinikum, Universitätsklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie (Kieferchirurgie), Müllner Hauptstr. 48, 5020 Salzburg	R1-3
Bernhardt, Hannelore, Prof. Dr. Universitätsklinikum Greifswald, Apfelweg 4a, 17489 Greifswald	P-30
Bialek, Ralf, Prof. Dr. Steenbeker Weg 25, 24106 Kiel	R2-1, Vorsitz Fr
Borelli, Claudia, Dr. Ludwig-Maximilians-Universität München, Klinik und Poliklinik für Dermatologie und Allergologie, Frauenlobstr. 9-11, 80337 München	P-02
Bourgeois, Christelle, Dr. Medizinische Universität Wien, Max F. Perutz Laboratories GmbH, Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien	P-07
Böhme, Angelika, PD Dr. ONKOLOGIKUM Frankfurt am Museumsufer Hoelzer, Böhme, Cordes, Chow & Partner GbR, Schaubstr. 16, 60596 Frankfurt	S1-2
Brasch, Jochen, Prof. Dr. UKSH Campus Kiel, Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie, Schittenhelmstr. 7, 24105 Kiel	Vorsitz Fr, R8-5
Breitschopf, Tanja Universitätsklinikum Würzburg, Josef- Schneider-Str. 2, 97080 Würzburg	P-17
Brockmann, Richard Charité – Universitätsmedizin Berlin, Campus Charité Mitte, Charitéplatz 1, 10117 Berlin	R12-4
Brunasso, Alexandra M.G., Dr. Medizinische Universität Graz, Auenbruggerplatz 8, 8036 Graz	P-25
Brunke, Sascha Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena	P-03



Buchheidt, Dieter, Prof. Dr. Medizinische Klinik, Theodor-Kutzer-Ufer 1-3, 68167 Mannheim	R4-1, Posterkommission
Budihardja, Debby UKGM Standort Gießen, Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie, Gaffkystr. 14, 35392 Gießen	P-24
Burmester, Anke, Dr. Institut für Mikrobiologie, Neugasse 24, 07743 Jena	R8-2
Büsing, Kirsten, Dr. Universität Leipzig, Institut für Bakteriologie und Mykologie, Veterinärmedizinische Fakultät, An den Tierkliniken 29, 04103 Leipzig	P-38
Buzina, Walter, Ass. Prof. Dr. Medizinische Universität Graz, Institut für Hygiene, Mikrobiologie und Umweltmedizin, Universitätsplatz 4, 8010 Graz	Mikroskopiekurs, Vorsitz Fr
Cornely, Oliver A., Prof. Dr. Uniklinik Köln, Klinik I für Innere Medizin, Kerpener Str. 62, 50937 Köln	Konsensuskonferenz, Eröffnung, Vorsitz Do, R1-1, Vorsitz Fr
Dornbusch, Hans-Jürgen, PD Dr. Medizinische Universität Graz, Auenbruggerplatz 30, 8036 Graz	Konsensuskonferenz, Vorsitz Sa, R11-1
Ebel, Frank, PD Dr. Ludwig-Maximilians-Universität München, Pettenkoferstr. 9a, 80336 München	K1
El-Hariri, Mahamoud Department of Microbiology, Faculty of Veterinary Medicine, El-Gamaa Street, 1211 Giza, Egypt	P-01
Fabian, Adriana Universitäts-Hautklinik Freiburg, Hauptstr. 7, 79104 Freiburg	P-28
Farkas, Beatrix, Prof. Dr. South-Danubian Centre for Cooperation & Science, Pecs; Department of Dermatology, Hospital & Polyclinics, Keszthely, Hungary	R10-4



Farowski, Fedja Uniklinik Köln, Klinik I für Innere Medizin, Kerpener Str. 62, 50937 Köln	P-32
Fegeler, Wolfgang, Univ. Prof. Dr. Universitätsklinikum Münster der Westfälischen Wilhelms-Univ. Münster, Domagkstr. 10, 48149 Münster	Vorsitz Fr
Fischer, Guido, Univ. Prof. Dr. Universitätsklinikum Aachen, Pauwelsstr. 30, 52074 Aachen	Vorsitz Fr, R9-1
Fleischhacker, Michael, Dr. Charité – Medizinische Klinik m.s. Onkologie u. Hämatologie, Charitéplatz 1, 10117 Berlin	P-18
Frohner, Ingrid Medizinische Universität Wien, Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien	P-11
Galler, Herbert, Mag. Institut für Hygiene, Mikrobiologie und Umweltmedizin, Medizinische Universität Graz, Universitätsplatz 4, 8010 Graz	R9-3
Ghannoum, Mahmoud, Prof. Dr. University Hospitals Case Medical Center, Case Western Reserve University, 11100 Euclid Avenue, LKS-5028, OH 44106 Cleveland, USA	R6-1
Ginter-Hanselmayer, Gabriele, Univ. Prof. Dr. Medizinische Universität Graz, Auenbruggerplatz 8, 8036 Graz	Posterkommission, Vorsitz Sa
Girschikofski, Michael, Dr. Krankenhaus der Elisabethinen Linz GmbH, 1. Interne Abteilung, Fadingerstr. 1, 4010 Linz	S4-2, S5-1
Glöckner, Andreas, Dr. NRZ Greifswald, Karl-Liebknecht-Ring 26a, 17491 Greifswald	Vorsitz Fr, R7-3
Gräser, Yvonne, PD Dr. Charité Berlin, Institut für Mikrobiologie und Hygiene, Dorotheenstr. 96, 10117 Berlin	R2-4, Vorsitz Sa

- Greinix, Hildegard, Univ. Prof. Dr.** **S1-1, R11-2**
Universitätsklinik für Innere Medizin I der Medizinischen
Universität Wien, KMT Knochenmarktransplantation,
Währinger Gürtel 18-20, 1090 Wien
- Groll, Andreas, Prof. Dr.** **Konsensuskonferenz,
S4-1**
Universitätsklinikum Münster, Klinik und Poliklinik
für Kinderheilkunde, Pädiatrische Hämatologie/Onkologie,
Albert-Schweizer-Str. 33, 48129 Münster
- Große, Katharina** **P-20**
Leibniz Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions-
biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena
- Gutiérrez-Lobos, Karin, Univ. Prof. Dr.** **Eröffnung**
Medizinische Universität Wien, Spitalgasse 23, 1090 Wien
- Haas, Doris, Dr.** **R9-2**
Medizinische Universität Graz, Institut für Hygiene, Mikrobiologie und
Umweltmedizin, Universitätsplatz 4, 8010 Graz
- Haase, Gerhard, Prof. Dr.** **R2-5, R4-1,
R7-1**
Universitätsklinik RWTH Aachen, Pauwelsstr. 30, 52074 Aachen
- Haller-Schober, Eva-Maria, Univ. Prof. Dr.** **R13-4**
LKH-Univ. Klinikum Graz, Universitätsklinik für Augenheilkunde,
Auenbruggerplatz 4, 8036 Graz
- Halmy, Klara** **P-23**
ÁNTSZ Laboratorium Kft., Dósa nádor tér 5-6, 4024 Debrecen, Hungary
- Hamal, Petr, Dr.** **P-37**
Palacký University, Dept. of Microbiology, Faculty of Medicine,
Hnevotinska 3, 77515 Olomouc, Czech Republic
- Heddergott, Christoph** **R8-4**
Leibniz Institut für Naturstoff-Forschung und Infektionsbiologie e.V.
– Hans-Knöll-Institut (HKI), Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena
- Hell, Markus, Dr.** **R1-5, R7-5**
Salzburger Universitätsklinikum, Muellner Hauptstr. 48,
5020 Salzburg

Hipler, Uta-Christina, PD Dr. Friedrich-Schiller-Universität Jena, Erfurter Str. 35, 7743 Jena	Vorsitz Sa
Hof, Herbert, Prof. Dr. Universitätsklinikum Mannheim, Univ. Heidelberg, Institut für med. Mikrobiologie und Hygiene, Theodor-Kutzer-Ufer 1-3, 68167 Mannheim	Konsensuskonferenz, Vorsitz Do
Holubar, Karl, Univ. Prof. Dr. Medizinische Universität Wien, Department u. Sammlungen für Geschichte der Medizin, Währingerstr. 25, 1090 Wien	Festvortrag
Hönigl, Martin, Dr. Medizinische Universität Graz, Auenbruggerplatz 20, 8036 Graz	R13-2
Howard, Susan, Dr. 1800 Stopford Building, Oxford Road, M139PT Manchester, UK	R6-3
Hube, Bernhard, Prof. Dr. Leibniz-Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions- biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena	Vorsitz Sa
Istel, Fabian Medizinische Universität Wien, Christian Doppler Laboratory for Infection Biology, Max F. Perutz Laboratories GmbH, Campus Vienna Biocenter, Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien	P-05
Jacobsen, Ilse, Dr. Leibniz-Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions- biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena	P-15
Janitschke, Klaus, Prof. Dr. Instand e.V., Jastrower Weg 14, 12587 Berlin	Vorsitz Do
Kainzner, Barbara Medizinische Universität Innsbruck, Sektion für Hygiene und Medizinische Mikrobiologie, Fritz-Pregl-Str. 3, 6020 Innsbruck	R6-4
Klouche, Mariam, Prof. Dr. Laborzentrum Bremen, Friedrich-Karl-Str. 22, 28205 Bremen	S3-3
Krappmann, Sven, Dr. Universität Würzburg – Zentrum für Infektionsforschung, Josef-Schneider-Str. 2 / D15, 97080 Würzburg	R3-4

- Kratzer, Christina, Dr.** **R13-3**
Medizinische Universität Wien, Währinger Gürtel 18-20, 1090 Wien
- Krause, Robert, A.o. Univ. Prof. Dr.** **Vorsitz Do**
Universität Graz, Auenbruggerplatz 20, 8036 Graz
- Kuchler, Karl, A.o. Univ. Prof. Dipl. Ing. Dr.** **Vorsitz Do**
Medizinische Universität Wien, Vienna BioCenter,
Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien
- Kurzai, Oliver, Prof. Dr.** **Vorsitz Fr, R5-1**
Leibniz-Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions-
biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena
- Kuse, Ernst-Rüdiger, Prof. Dr.** **S5-2**
Klinikum Salzgitter GmbH, Zentrale Klinik für Anästhesie,
operative Intensivmedizin und Schmerztherapie, Kattowitz Str. 191,
38226 Salzgitter
- Lackner, Michaela, Mag.** **R14-2**
BfArM (Federal Institute for Drugs and Medical Devices),
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn
- Lapp, Katrin** **P-13**
Leibniz-Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions-
biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena
- Lass-Flörl, Cornelia, Univ. Prof. Dr.** **Konsensuskonferenz,**
Medizinische Universität Innsbruck, Fritz-Pregl-Str. 3, **S2-1, Vorsitz Fr,**
6020 Innsbruck **R6-2**
- Lion, Thomas, Univ. Prof. Dr.** **Vorsitz Sa, R14-1**
Labdia Labordiagnostik GmbH, Abteilung für molekulare
Mikrobiologie, Zimmermannplatz 8, 1090 Wien
- Macheleidt, Juliane** **P-16**
Leibniz-Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions-
biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena
- Mailänder-Sánchez, Daniela** **R3-3**
Universitätsklinikum Tübingen, Liebermeisterstr. 25,
72076 Tübingen

- Majer, Olivia** **R5-2**
Medizinische Universität Wien, Max F. Perutz Laboratories GmbH,
Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien
- Maschmeyer, Georg, Prof. Dr.** **Konsensuskonferenz**
Medizinische Klinik, Klinikum Ernst von Bergmann,
Charlottenstr. 72, 14467 Potsdam
- Masoud, Lilian, Dr.** **P-21**
Medizinische Universität Graz, Institut für Hygiene, Mikrobiologie
und Umweltmedizin, Universitätsplatz 4, 8010 Graz
- Massone, Cesare, PD Dr.** **R10-1**
Medizinische Universität Graz, Auenbruggerplatz 8, 8036 Graz
- Mayr, Astrid, Mag. Dr.** **Posterkommission,
Vorsitz Sa**
Medizinische Universität Innsbruck, Fritz-Pregl-Str. 3,
6020 Innsbruck
- Melkes, Angelika, Bakk.** **R9-4**
Medizinische Universität Graz, Institut für Hygiene, Mikrobiologie
und Umweltmedizin, Universitätsplatz 4, 8010 Graz
- Mikolajewska, Agata, Dr.** **R7-4**
Charité Universitätsmedizin, Klinik für Dermatologie, Venerologie
und Allergologie, Charitéplatz 1, 10117 Berlin
- Möhle, Henrik** **P-06**
UKGM Gießen, Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie,
Gaffkystr. 14, 35392 Gießen
- Morschhäuser, Joachim, Prof. Dr.** **Posterkommission**
Julius-Maximilians-Universität Würzburg, Institut für
Molekulare Infektionsbiologie, Josef-Schneider-Str. 2,
Bau D15, 97080 Würzburg
- Nenoff, Pietro, Prof. Dr.** **R8-1**
Laboratorium für medizinische Mikrobiologie
Partnerschaft Dr. Jürgen Herrmann & Prof. Dr. Pietro Nenoff,
Straße des Friedens 8, 04579 Mölbis
- Oberbauer, Rainer, Univ. Prof. Dr.** **S2-2**
Krankenhaus der Elisabethinen Linz GmbH, Fadingerstr. 1, 4020 Linz

- Ostermann, Helmut, Prof. Dr.** **Konsensuskonferenz,**
Klinikum der Universität München-Großhadern, **Vorsitz Fr, S3-1**
Medizinische Klinik und Poliklinik III, Marchioninstr. 15,
81377 München
- Pabsch, Susanne** **P-35**
UKGM Gießen, Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie,
Gaffkystr. 14, 35385 Gießen
- Perkhofer, Susanne, Dr.** **R5-5**
Medizinische Universität Innsbruck, Fritz-Pregl-Str. 3,
6020 Innsbruck
- Presterl, Elisabeth, Univ. Prof. Dr.** **R7-2, Vorsitz Sa**
Medizinische Universität Wien, Universitätsklinik für
Innere Medizin I, Währingergürtel 18-20, 1090 Wien
- Radev, Simeon** **P-36**
Naval Hospital of Varna, Peter Raichev Str. Bl. 2 – Entrance 2 –
Ap. 107, 9010 Varna, Bulgaria
- Rambach, Günter, Dr.** **R5-4**
Medizinische Universität Innsbruck, Department für Hygiene,
Mikrobiologie und Sozialmedizin, Fritz-Pregl-Str. 3, 6020 Innsbruck
- Rangno, Natalya** **R9-5**
Mykolabor Dresden im IHD, Zellescher Weg 24, 01217 Dresden
- Rath, Peter-Michael, Prof. Dr.** **Vorsitz Sa, R12-1**
Universitätsklinikum Essen, Hufelandstr. 5, 45122 Essen
- Reichard, Utz, Prof. Dr.** **R3-5**
Universitätsklinik Göttingen, Institut für Medizinische Mikrobiologie,
Kreuzberggring 57, 37075 Göttingen
- Reinel, Dieter, Dr.** **R10-2**
Bernhard-Nocht-Institut Hamburg, Bernhard-Nocht-Str. 74,
20359 Hamburg
- Rimek, Dagmar, PD Dr.** **R12-3**
Thüringer Landesamt für Lebensmittelsicherheit und Verbraucher-
schutz, Tennstedter Str. 8/9, 99947 Bad Langensalza

- Ritter, Jörg, Prof. Dr.** **Konsensuskonferenz**
Universitätsklinikum Münster, Klinik für Kinder- und Jugendmedizin,
Albert-Schweitzer-Str. 33, 48179 Münster
- Ruhnke, Markus, Prof. Dr.** **Vorsitz Do, R2-2,**
Charité Campus Mitte der Humboldt-Universität zu Berlin, **Vorsitz Sa,**
Schumannstr. 20/21, 10117 Berlin **R11-3**
- Rüping, Maria J. G. T., Dr.** **R12-5**
Universitätsklinikum Köln, Kerpener Str. 62, 50937 Köln
- Rupp, Steffen, Dr.** **Vorsitz Do, R3-1**
Nobelstr. 12, 70569 Stuttgart
- Salzer, Helmut J.F., Dr.** **R9-6**
Medizinische Universität Graz, Auenbruggergasse 15, 8036 Graz
- Schabereiter-Gurtner, Claudia, Dr.** **R2-3**
Medizinische Universität Wien, Klinisches Institut für Labormedizin,
Währinger Gürtel 18-20, 1090 Wien
- Schaller, Martin, Prof. Dr.** **Konsensuskonferenz,**
Eberhard Karls Universität Tübingen, **K2**
Liebermeisterstr. 25, 72076 Tübingen
- Schlamm, Haran** **S4-3**
Pfizer Inc., NYO-219-08-02, 219 East 42nd Street, New York, USA
- Schöpfer, Marcel** **R14-3**
Medizinische Universität Graz, Institut für Hygiene, Mikrobiologie
und Umweltmedizin, Universitätsplatz 4, 8010 Graz
- Schulz, Bettina** **P-31**
Charité – Universitätsmedizin Berlin, Campus Charité Mitte,
Charitéplatz 1, 10117 Berlin
- Schwarz Müller, Tobias** **P-08**
Medizinische Universität Wien, Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien
- Sedlacek, Ludwig, Dr.** **R13-5**
Medizinische Hochschule Hannover, Carl-Neuberg-Str. 1,
30625 Hannover
- Seyfarth, Florian, Dr.** **R10-3**
Universitätsklinikum Jena, Erfurter Str. 35, 07743 Jena

Simon, Ilka UKGM Gießen, Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie, Gaffkystr. 14, 35392 Gießen	P-04
Slesiona, Silvia Leibniz-Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions- biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena	P-14
Sovinz, Petra, Dr. Medizinische Universität Graz, Auenbruggerplatz 3, 8036 Graz	R1-4
Speth, Cornelia, Univ. Prof. Dr. Medizinische Universität Innsbruck, Fritz-Pregl-Str. 3, 6020 Innsbruck	Vorsitz Fr
Staub, Peter, Dr. Leibniz-Institut für Naturstoff-Forschung und Infektions- biologie e.V. – Hans-Knöll-Institut, Beutenbergstr. 11a, 07745 Jena	R8-3
Stappler, Eva Medizinische Universität Wien, Department für Medizinische Biochemie, Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien	P-10
Stary, Angelika, Univ. Prof. Dr. Franz-Jonasplatz 8/2/3, 1210 Wien	Vorsitz Fr
Steinmann, Jörg, Dr. Universitätsklinikum Essen, Virchowstr. 179, 45147 Essen	R14-5
Strauß, Richard, PD Dr. Universitätsklinikum Erlangen, Medizinische Klinik I, Ulmenweg 18, 91054 Erlangen	S5-3
Tierney, Lanay Medizinische Universität Wien, Max F. Perutz Laboratories GmbH, Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien	R3-2
Tintelnot, Kathrin, Dr. Robert-Koch-Institut, Nordufer 20, 13353 Berlin	Vorsitz Sa, R13-1
Tscherner, Michael Medizinische Universität Wien, Department für Medizinische Biochemie, Dr.-Bohr-Gasse 9/2, 1030 Wien	P-09

- Ullmann, Andrew, PD Dr.** **S2-3, S3-2**
Klinikum Johannes-Gutenberg-Universität, III. Med. Klinik
und Poliklinik, Langenbeckstr. 1, 55101 Mainz
- Ungermann, Gertrud** **R12-2**
Universitätsmedizin Göttingen, Kreuzbergring 57, 37075 Göttingen
- Valentin, Thomas, Dr.** **P-26, P-27**
Medizinische Universität Graz, Auenbruggerplatz 15, 8036 Graz
- Vehreschild, Jörg J., Dr.** **R1-2, S1-3**
Klinikum der Universität zu Köln, Kerpener Str. 62, 50937 Köln
- Wagener, Jeanette, Dr.** **P-12**
Universitätsklinikum Tübingen, Universitäts-Hautklinik,
Liebermeisterstr. 25, 72076 Tübingen
- Weber, Kai** **P-29**
Charité – Universitätsmedizin Berlin, Campus Charité Mitte,
Charitéplatz 1, 10117 Berlin
- Weig, Michael, PD Dr.** **R14-4**
Universitätsmedizin Göttingen, Kreuzbergring 57, 37075 Göttingen
- Weiler, Stefan, Dr.** **P-22**
Medizinische Universität Innsbruck, Anichstr. 35, 6020 Innsbruck
- Wiegand, Cornelia, Dr.** **P-33, P-34**
Universitätsklinikum Jena, Klinik für Dermatologie und
Dermatologische Allergologie, Erfurterstr. 35, 07740 Jena
- Willinger, Birgit, A.o. Univ. Prof. Dr.** **Konsensuskonferenz,
Eröffnung,
Vorsitz Fr, Vorsitz Sa**
Medizinische Universität Wien, Währinger Gürtel 18-20/5P,
1090 Wien
- Würzner, Reinhard, A.o. Univ. Prof. Dr.** **Vorsitz Do,
Posterkommission**
Medizinische Universität Innsbruck, Fritz-Pregl-Str. 3,
6020 Innsbruck
- Zirkel, Janina** **P-19**
Universitätsklinikum Würzburg, Oberduerrbacher Str. 6,
97080 Würzburg

An die Mitglieder der Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie

Sehr geehrte Damen und Herren,

hiermit möchte ich Sie zur diesjährigen Generalversammlung der Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie (ÖGMM) nach Wien einladen.

Sie wird am Donnerstag, 9. September 2010, von 18.30 bis 19.15 Uhr im Hörsaal C1 des Hörsaalzentrums der Universität Wien, Altes AKH, stattfinden.

Tagesordnung

1. Begrüßung, Tagesordnung, Protokoll der letzten Generalversammlung
2. Bericht der Präsidentin
3. Bericht der ECMM-Delegate – C. Lass-Flörl
4. Kassabericht
5. Bericht der Rechnungsprüfer
6. Entlastung des Kassiers und des Vorstands
7. Neuwahl des Vorstands
8. Allfälliges

Mit freundlichen Grüßen

A.o. Univ. Prof. Dr. Birgit Willinger Wien, 12. Juli 2010

An die Mitglieder der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft

Sehr geehrte Damen und Herren,

hiermit möchte ich Sie zur diesjährigen Mitgliederversammlung der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e.V. nach Wien einladen.

Sie wird am Freitag, 10. September 2010, von 17.30 bis 18.30 Uhr im Hörsaal C1 des Hörsaalzentrums der Universität Wien, Altes AKH, stattfinden.

Tagesordnung:

1. Kurze Berichte

- a) Vorsitzender
- b) Stellvertretender Vorsitzender
- c) Schriftführer
- d) Kassenwartin
- e) Stiftung
- f) Mycoses, Editor in Chief

2. Verschiedenes

Mit freundlichen Grüßen



Prof. Dr. O.A. Cornely

Köln, 12. Juli 2010

Begrüßungsabend im Wiener Rathaus

Donnerstag, 9. September 2010, 19.30 Uhr



© MA13 – media wien

Gerne laden wir Sie im Anschluss an die Sitzungen zu einem „Get Together“ in das Wiener Rathaus ein. Das neue Rathaus wurde im Stil des Historismus nach den Entwürfen von Friedrich von Schmidt im 19. Jahrhundert gebaut. Im Stadtsenatssitzungssaal wird für kulinarische Genüsse gesorgt sein.

Die Teilnahme ist kostenlos, dennoch ist eine verbindliche Anmeldung erforderlich.

Adresse

Friedrich Schmidt Platz 1, 1010 Wien
www.wien.info

10 – 15 Minuten Fußweg vom Hörsaalzentrum der Medizinischen Universität Wien

Ebenfalls fußläufig erreichbar von den Hotels in der Stadtmitte

U-Bahn: U2 (Haltestelle Rathaus)

Gesellschaftsabend im Kunsthistorischen Museum

Freitag, 10. September 2010, 19.30 Uhr

Wir freuen uns auf Ihre zahlreiche Teilnahme am Gesellschaftsabend im Kunsthistorischen Museum. Das in den Jahren 1871 – 1891 nach Plänen Gottfried Sempers und Carl von Hasenauers errichtete Kunsthistorische Museum zählt zu den bedeutendsten und eindrucksvollsten Museumsbauten des 19. Jahrhunderts. Lassen Sie den Kongresstag bei einem fürstlichen Dinner in kaiserlichem Ambiente gebührend ausklingen.

Es wird ein Kostenbeitrag von € 20,- pro Person erhoben. Eine Anmeldung ist unbedingt erforderlich.



© Kunsthistorisches Museum Wien

Adresse

Maria-Theresien-Platz, 1010 Wien
www.khm.at

Bustransfer

19.00 Uhr ab Hörsaalzentrum der Medizinischen Universität Wien über Hotel Regina.

Stephansdom

Der Stephansdom ist mit seinen vier Türmen das bekannteste Wahrzeichen Wiens. Der Steffl, wie er von den Wienern genannt wird, ist das nationale Wahrzeichen Österreichs und Symbol der österreichischen Identität.

www.stephansdom.at

Schloss Belvedere

Das Schloss Belvedere (stammt aus dem Ital. für „schöne Aussicht“) ist eine eindrucksvolle Sehenswürdigkeit Österreichs und sogar auf der 20-Cent-Münze des Landes abgebildet. Hier befindet sich das Barockmuseum und die Österreichische Galerie mit Sammlungen der Klassizistik und Romantik bis hin zu Historismus, Realismus und Impressionismus sowie der Kunst des 20. und 21. Jahrhunderts.

www.belvedere.at

Hofburg

Als eines der wichtigsten Wahrzeichen der Stadt Wien war die Hofburg im 15. und 17. Jahrhundert die Residenz der Könige und Kaiser des Heiligen Römischen Reiches, anschließend die Residenz der Kaiser von Österreich bis 1918. Heute ist der geräumige Gebäudekomplex Amtssitz des österreichischen Bundespräsidenten.

www.hofburg-wien.at

Hundert- wasserhaus

Diese von der Stadt Wien in Auftrag gegebene außergewöhnliche Wohnanlage unterscheidet sich von herkömmlichen Häusern durch schiefe Wände, wellige Böden, kunterbunte Farben, Zwiebeltürme, kleine Balkone, Erker und bewachsene Dächer. Es ist seinen Besuch wert, jedoch aus Rücksicht auf die Bewohner lediglich von Außen zu betrachten.

www.hundertwasserhaus.info

Prater

Der Prater ist eine große Parkanlage mit einer weitläufigen Auenlandschaft, in der man sich fern aller Hektik in Ruhe erholen kann. Der bekannteste Teil des Praters ist der Volkspark oder Wurstelprater. Dieser Vergnügungspark hat seine Anfänge im 19. Jahrhundert und besteht bis heute.

www.prater.at

- Veranstalter* Deutschsprachige Mykologische Gesellschaft e.V.
www.dmykg.de
gemeinsam mit der
Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie
www.oegmm.at
- Tagungsleitung* A.o. Univ. Prof. Dr. Birgit Willinger
Klinisches Institut für Labormedizin
Medizinische Universität Wien
Währinger Gürtel 18 – 20 / 5P, 1090 Wien
- Tagungsort* Hörsaalzentrum Universität Wien
Universitätscampus Altes AKH
Spitalgasse 2, Hof 2, 1090 Wien
www.meduniwien.ac.at
- Mikroskopierkurs* Medizinische Universität Wien, AKH, Ebene 3P
Kursraum der Klinischen Abteilung für Mikrobiologie
Klinisches Institut für Labormedizin
Nähere Informationen siehe Seite 56
- Kongressorganisation* COCS GmbH – Congress Organisation C. Schäfer
Franz-Joseph-Str. 38, 80801 München
Telefon: +49 / 89 / 3071011, Telefax: +49 / 89 / 3071021
E-Mail: elvine.jung@cocs.de, Internet: www.cocs.de
- 
- Öffnungszeiten des Tagungsbüros* Donnerstag, 9. September 2010 08.00 – 19.15 Uhr
Freitag, 10. September 2010 07.30 – 18.30 Uhr
Samstag, 11. September 2010 07.30 – 14.00 Uhr
Telefon: +49 / 172 / 84 691 85

Presse- betreuung

Frau G. Henning-Wrobel
Am Niederfeld 20, 59597 Erwitte
Telefon: +49 / 2943 / 48688-0, Telefax: +49 / 2943 / 48688-2
E-Mail: ghwpress@aol.com

Pressekonferenz

Die Pressekonferenz findet am Mittwoch, 8. September 2010 von 17.00 bis 18.30 Uhr im Hörsaalzentrum der Universität Wien, in der Aula, statt. Für Informationen und Anmeldung wenden Sie sich bitte an die Pressebetreuung.

Fachausstellung

Vom 9. bis 11. September 2010 findet im Foyer des Hörsaalzentrums eine Ausstellung technischer und pharmazeutischer Erzeugnisse statt.

Öffnungszeiten der Ausstellung

Donnerstag, 9. September 2010	13.00 – 18.30 Uhr
Freitag, 10. September 2010	08.00 – 17.30 Uhr
Samstag, 11. September 2010	08.00 – 14.00 Uhr

Auf Wunsch der ausstellenden Firmen ist die Fachausstellung während der gesamten Tagung geöffnet.

Kongress- unterlagen

Ihre persönlichen Kongressunterlagen erhalten Sie vor Ort am Tagungsbüro.

Abstracts

Die Abstracts werden in einem Supplement der Zeitschrift „Mycoses“ veröffentlicht, die jedem Teilnehmer vor Ort mit den Tagungsunterlagen ausgehändigt wird.

Namensschilder

Alle Teilnehmer werden gebeten, ihr Namensschild deutlich sichtbar zu tragen.

Tagungszeit

Donnerstag, 9. September 2010	13.30 – 19.15 Uhr
Freitag, 10. September 2010	08.15 – 18.30 Uhr
Samstag, 11. September 2010	08.30 – 14.00 Uhr

Tagungsgebühr

Kongresskarte

Teilnehmer	€ 140,-
Mitglied der DMykG/ÖGMM*	€ 110,-
Student**	frei

Tageskarte

Teilnehmer	€ 70,-
Mitglied der DMykG/ÖGMM*	€ 55,-

Mikroskopierkurs***

Donnerstag, 9. September 2010	frei
	08.45 – 11.45 Uhr

* Mitgliedsausweise werden nicht während der Tagung ausgestellt.

** Nachweis erforderlich. Bei Anmeldung ohne Nachweis wird die volle Tagungsgebühr berechnet.

*** Die Teilnehmerzahl ist begrenzt, eine verbindliche Anmeldung ist erforderlich.

Anmeldung

Per Internet unter **www.cocs.de** oder mit dem Anmeldeformular (siehe Seite 71) bis spätestens **29. August 2010** an COCS GmbH - Congress Organisation C. Schäfer. Danach ist eine Anmeldung nur noch vor Ort möglich. Bitte beachten Sie, dass eine Anmeldebestätigung erst **nach** Zahlungseingang versendet wird.

Zahlung

Überweisung auf folgendes Konto:

COCS GmbH

HypoVereinsbank München, BLZ 700 202 70,

Konto 39 61 15 54,

IBAN: DE75 7002 0270 0039 6115 54,

BIC: HYVEDEMMXXX

Bitte geben Sie als Verwendungszweck „MYK 2010“ und den Namen des Teilnehmers an. Bitte überweisen Sie nur bis spätestens 29. August 2010, danach können Überweisungen nicht mehr berücksichtigt werden.

Kredit- und EC-Karten können vor Ort leider nicht akzeptiert werden.

Stornierung

Bei einer schriftlichen Stornierung bis 29. August 2010 werden € 20,- Bearbeitungsgebühr einbehalten. Nach diesem Termin können keine Zahlungen erstattet werden.

Zertifizierung

Alle Teilnehmer erhalten eine Teilnahmebescheinigung. Die Akademie der Ärzte Österreichs hat die Tagung mit 22 Punkten zertifiziert. Die Zertifizierung durch die DDA ist erfolgt. Eine internationale Zertifizierung ist bei der EACCME beantragt.

Mitgliedschaft

Bitte bedienen Sie sich des beiliegenden Antrages zur Mitgliedschaft zur Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft auf Seite 73 (Jahresmitgliedsbeitrag € 40,-).

Haftung

Die Veranstalter bzw. Ausrichter des Kongresses können keine Haftung für Personenschäden, Verlust oder Beschädigungen von Besitz der Kongressteilnehmer tragen, auch nicht während des Kongresses oder infolge der Kongressteilnahme. Bitte prüfen Sie die Gültigkeit Ihrer eigenen Versicherung. Der Gerichtsstand ist München. Der Teilnehmer nimmt zur Kenntnis, dass er dem Veranstalter gegenüber keine Schadensersatzansprüche stellen kann, wenn die Durchführung des Kongresses oder einzelner Bestandteile durch unvorhergesehene politische oder wirtschaftliche Ereignisse oder allgemein durch höhere Gewalt erschwert oder verhindert wird, oder wenn durch Absagen von Referenten o.ä. Programmänderungen erforderlich werden. Mit seiner Anmeldung erkennt der Teilnehmer diesen Vorbehalt an.

Redezeit

Die vorgegebene Redezeit ist strikt einzuhalten.

Projektion

Sie haben die Möglichkeit der Datenprojektion. Als Software steht Ihnen Microsoft Powerpoint 2007 zur Verfügung. Bitte bringen Sie Ihre Präsentation auf einem USB-Stick oder CD-ROM mit und verzichten Sie auf Ihren eigenen Laptop. Beachten Sie bitte, dass Ihrer Powerpoint-Präsentation alle verwendeten Schriftarten und Media-Dateien beiliegen. (Durch die Funktion „Verpacken für CD“ oder „Pack and Go“ fügt Powerpoint alle erforderlichen Daten für Ihre Präsentation zusammen). Integrierte Video-Dateien müssen in den verbreiteten Formaten MPEG, MPEG-2, Quicktime, DivX oder Windows Media vorliegen. Sollten Sie mehrere Vorträge halten, geben Sie bitte Ihre Vorträge jeweils auf einer CD-ROM oder USB-Stick in der Medienannahme ab.

Medienannahme

Alle Referenten werden gebeten sich spätestens eine Stunde vor Sitzungsbeginn mit Ihrem Datenträger in der Medienannahme zu melden, um die Daten abzugeben.

Posterausstellung

Die Posterausstellung befindet sich im Erdgeschoss neben dem Tagungsbüro.

Es stehen Posterwände (130 cm hoch, 90 cm breit) zur Verfügung. Die Nummerierung im Tagungsprogramm entspricht der Nummerierung der Posterwände. Befestigungsmaterial wird zur Verfügung gestellt. Es wird gebeten, die Poster am Donnerstag, 9. September 2010, bis 18.00 Uhr aufzuhängen und am Ende der Tagung wieder abzunehmen. Eine Nachsendung der Poster kann nicht erfolgen.

Posterbegehung

Die Diskussion am Poster findet am Freitag, 10. September 2010, von 13.00 Uhr bis 14.00 Uhr während der Mittagspause statt. Die Posterautoren werden gebeten, während dieser Zeit anwesend zu sein.

Preisverleihung

Die Preise werden im Rahmen der beiden Abendveranstaltungen im Wiener Rathaus und im Kunsthistorischen Museum verliehen.

**Mikroskopierkurs:
Migrations- und reiseassoziierte bzw. seltene
Dermatophyten und Schimmelpilze**

Datum: Donnerstag, 9. September 2010,
08.45 bis 11.45 Uhr

Ort: Kursraum der Klinischen Abteilung für Mikrobiologie, Klinisches Institut für Labormedizin, Medizinische Universität Wien, AKH, Ebene 3P, Währingergürtel 18-20, 1090 Wien
Ein detaillierter Lageplan des Kursraums steht unter www.dmykg.de oder unter www.oegmm.at zum Download bereit.

Kursleiter: W. Buzina, Graz

Kurs-Assistenz: D. Haas, B. Heiling, B. Selitsch

Thematik:

Nicht zuletzt durch Migration und Reisetätigkeiten sehen wir vermehrt Dermatophyten und Schimmelpilze, die bis vor kurzem als Exoten betrachtet wurden. Dazu gehören u.a. afrikanische Trichophyton-Arten, *Microsporum praecox* und *M. audouinii* sowie Vertreter des *Scedosporium apiospermum/Pseudallescheria boydii*-Komplexes, *S. prolificans* und einige Phaeohyphomyceten.

Es werden Pilze anhand von mikro- und makromorphologischen Kriterien identifiziert und Krankheitsbilder werden vorgestellt.

Die Teilnehmerzahl ist begrenzt, eine verbindliche Anmeldung ist erforderlich.

Fotowettbewerb

Zum 2. Mal findet im Rahmen der MYK 2010 ein Fotowettbewerb statt. In Frage kommen makroskopische und mikroskopische Bilder von Pilzen. Die Fotos werden während der Tagung ausgestellt und von den Teilnehmern gewählt.

Der 1. Preis ist mit 500 Euro dotiert. Der 2. und 3. Preis mit jeweils 250 Euro.

Prof. Dr. med. Peter-Michael Rath
Schriftführer DmykG e.V.

Nachwuchs-Förderpreis für Klinische Mykologie

Auch im Jahr 2010 wird der Nachwuchs-Förderpreis für Klinische Mykologie, gestiftet von der Firma Essex Pharma GmbH, München, ausgeschrieben. Der Preis ist mit 2.000 € dotiert.

Die Deutschsprachige Mykologische Gesellschaft e.V. rief alle Ärzte und Naturwissenschaftler im Alter von bis zu 40 Jahren im deutschsprachigen Raum auf, sich um den Preis zu bewerben. Dabei ist mindestens eine wissenschaftliche Originalarbeit (in einem Peer-Review-Journal) vorzulegen, die in den letzten 12 Monaten veröffentlicht oder zur Publikation angenommen worden ist. Kandidat kann nur der Erstautor sein, bei mehreren Autoren ist eine schriftliche Erklärung über das Einverständnis der Co-Autoren mit der Einreichung beizufügen.

Bewerbungen waren in Schriftform in vierfacher Ausfertigung und unter Beifügung eines Lebenslaufes bis zum 30.6.2010 zu richten an Prof. Dr. med. Oliver Cornely, Klinik I für Innere Medizin, Klinikum der Universität zu Köln, Kerpener Straße 62, 50937 Köln.

Der Rechtsweg ist ausgeschlossen. Der Preis wird bei der gemeinsamen Tagung der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e.V. und der Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie am 10.09.2010 in Wien verliehen.

Prof. Dr. med. Peter-Michael Rath
Schriftführer DmykG e.V.

Forschungsförderungspreis der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e.V.

Der Forschungsförderungspreis bezweckt, Mitglieder der DMykG auszuzeichnen, die herausragende, international anerkannte Leistungen in klinischer oder experimenteller Grundlagenforschung auf dem Gebiet der medizinischen Mykologie aufzuweisen haben.

Der Preisträger soll in seinem weiteren Arbeitsleben noch wesentliche wissenschaftliche Leistungen erwarten lassen.

Der Vorstand der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e.V. rief die Mitglieder der Gesellschaft auf, Vorschläge (mit Begründung) bis zum 30.6.2010 beim Vorsitzenden der Gesellschaft, Herrn Prof. Dr. med. Oliver Cornely, Klinik I für Innere Medizin, Klinikum der Universität zu Köln, Kerpener Straße 62, 50937 Köln, einzureichen.

Der Preis wird bei der gemeinsamen Tagung der DMykG und der Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie am 10.9.10210 in Wien verliehen. Der Preis ist mit 5.000 € dotiert.

Prof. Dr. med. Peter-Michael Rath
Schriftführer DMykG e.V.

In folgenden Hotels besteht in der Zeit vom 9. – 11. September 2010 ein Zimmerkontingent. Dort können Sie unter dem Stichwort **“MYK2010”** Ihr Zimmer buchen. Nach dem **9. August 2010** ist eine Buchung nur nach Verfügbarkeit möglich. Die Preise verstehen sich pro Nacht, inklusive österreichischer Mehrwertsteuer, Service und Frühstücksbuffet.

*Hotel Regina
(Referentenhotel)*

Rooseveltplatz 15, 1090 Wien
Tel: +43 / 1 / 4 04 46 70, Fax: +43 / 1 / 4 08 83 92
E-Mail: eva.kremslehner@kremslehnerhotels.at
Internet: www.kremslehnerhotel.at

Einzelzimmer: € 190,00 Doppelzimmer: € 210,00

*Mercure
Josefshof Wien*

Josefsgasse 4 – 6, 1080 Wien
Tel: +43 / 1 / 40 41 97 06, Fax: +43 / 1 / 40 41 91 50
E-Mail: reservierung@josefshof.com
Internet: www.josefshof.com

Einzelzimmer: € 144,00 Doppelzimmer: € 159,00

*Hotel & Palais
Strudlhof*

Pasteurgasse 1, 1090 Wien
Tel: +43 / 1 / 3 19 25 22, Fax: +43 / 1 / 31 92 52 28 00
E-Mail: info@strudlhof.at
Internet: www.strudlhof.at

Einzelzimmer: € 117,00 Doppelzimmer: € 157,00

*Hotel Kaiser
Franz Joseph*

Sieveringerstr. 4, 1190 Wien
Tel: +43 / 1 / 32 90 09 10, Fax: +43 / 1 / 32 90 09 65
E-Mail: info@deraghotels.de
Internet: www.deraghotels.de

Einzelzimmer: € 105,00 Doppelzimmer: € 123,00

*Hotel am
Schottenpoint*

Währingerstr. 22, 1090 Wien
Tel: +43 / 1 / 3 10 87 87, Fax: +43 / 1 / 31 08 78 74
E-Mail: hotel@schottenpoint.at
Internet: www.schottenpoint.at

Einzelzimmer: € 85,00 Doppelzimmer: € 115,00

Pension Excellence

Alser Str. 21, 1080 Wien
Tel: +43 / 1 / 4 07 96 20, Fax: +43 / 1 / 4 07 96 20 11
E-Mail: info@pension-excellence.com
Internet: www.pension-excellence.com
Einzelzimmer: € 76,00 Doppelzimmer: € 87,00

Lenas Vienna Hotel

Hernalser Gürtel 32, 1090 Wien
Tel: +43 / 1 / 4 05 00 00, Fax: +43 / 1 / 4 05 00 03
E-Mail: vienna@lenas-hotel.at
Internet: www.lenas-hotel.at
Einzelzimmer: € 55,00 Doppelzimmer: € 88,00

Impressum

Herausgeber

und verantwortlich für den redaktionellen Inhalt:

A.o. Univ. Prof. Dr. Birgit Willinger
Klinische Abteilung für Mikrobiologie
Klinisches Institut für Labormedizin
Medizinische Universität Wien
Währinger Gürtel 18 – 20 / 5P
1090 Wien

Verlag, Satz & Herstellung

Wecom Gesellschaft für Kommunikation mbH & Co. KG
Lerchenkamp 11, 31137 Hildesheim
Telefon: +49 (0) 5121 / 20 666-0
Telefax: +49 (0) 5121 / 20 666-12
E-Mail: info@wecom.org
Internet: www.wecom.org

*Der Verlag übernimmt keine Gewähr für die Richtigkeit
der Angaben.*

Tourist-Info Wien

Albertinaplatz, Ecke Maysedergasse, Wien

+43 / 1 / 24 555

info@wien.info

www.wien.info

Taxizentrale

Taxi 40100

+43 / 1 / 40 100

Flughafen Wien

+43 / 1 / 7007 0

www.viennaairport.com

Deutsche Bahn (DB) – Auskunft

+49 / 180 / 599 66 33

(14 ct/Min. aus dem Festnetz, Tarif bei Mobilfunk max. 42 ct/Min.)

www.bahn.de

Österreichische Bundesbahn (ÖBB) – Auskunft

+43 / 5 / 1717 (zum Ortstarif)

www.oebb.at

Pannendienst Österreich

ÖAMTC Pannendienst

+43 / 120

Schlüsselfundzentrale Wien

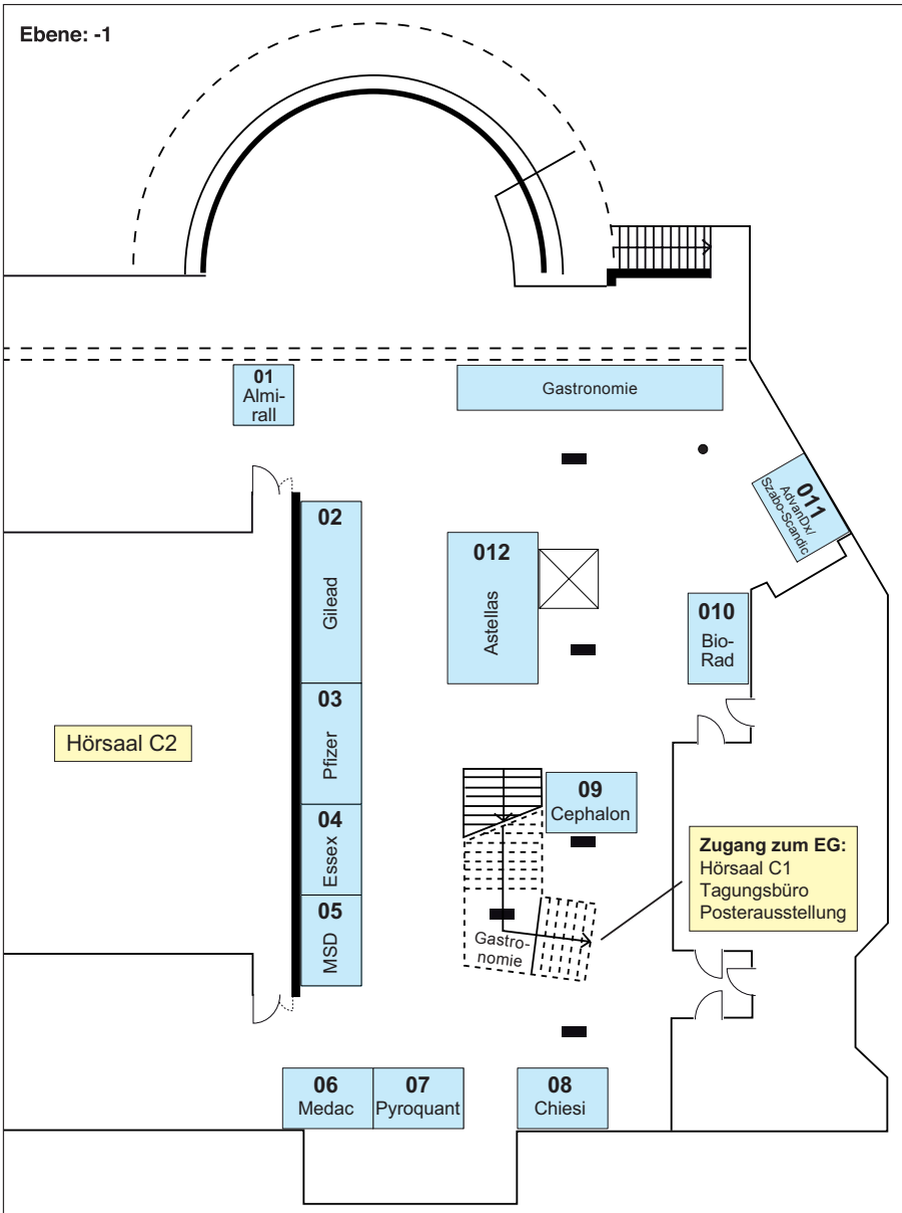
Lerchenfelder Str. 44/1, Wien

+43 / 1 / 406 1325

Stand-Nr.	Wir danken folgenden Firmen für ihre Beteiligung und Präsentation:
011	AdvanDx, Vedbaek, Dänemark www.advandx.com
01	ALMIRALL GmbH, Wien, Österreich www.almirall.com
012	Astellas Pharma GmbH, Wien, Österreich www.astellas.com
010	Bio-Rad Laboratories GmbH, München, Deutschland www.bio-rad.com
09	Cephalon GmbH, München, Deutschland www.cephalon.de
08	Chiesi Austria, Wien, Österreich www.chiesi.at
04	Essex Pharma GmbH, München, Deutschland MSD SHARP & DOHME GesmbH, Österreich www.essex.de / www.msd.at
02	Gilead Sciences GesmbH, Wien, Österreich www.gilead.com
06	Medac GmbH, Wedel, Deutschland www.medac.de
05	MSD SHARP & DOHME GmbH, Haar, Deutschland www.msd.de
03	Pfizer Pharma GmbH, Berlin, Deutschland Pfizer Corporation Austria GmbH, Wien, Österreich www.pfizer.com
07	Pyroquant Diagnostik GmbH, Mörfelden-Walldorf, Deutschland www.pyroquant.de
011	Szabo-Scandic HandelsgmbH & Co. KG, Wien, Österreich www.szabo-scandic.com

Stand bei Drucklegung

Ebene: -1





Bei folgenden Firmen bedanken wir uns herzlich für die freundliche Unterstützung:

Astellas Pharma GmbH

www.astellas.com



Essex Pharma GmbH

www.essex.de



Gilead Sciences GesmbH

www.gilead.com



MSD SHARP & DOHME GmbH

MSD SHARP & DOHME GesmbH

www.msd.de / www.msd.at



Pfizer Pharma GmbH

Pfizer Corporation Austria GmbH

www.pfizer.de / www.pfizer.at



ALMIRALL GmbH

www.almirall.com



Becton Dickinson GmbH

www.bd.com



bioMérieux Deutschland GmbH

www.biomerieux.de



Intendis GmbH

www.intendis.com



Szabo-Scandic HandelsgmbH & Co. KG

www.szabo-scandic.com

Inserenten

Astellas Pharma GmbH, München

Essex Pharma GmbH, München

Gilead Sciences GesmbH, Wien

medac GmbH, Wedel

Pfizer Pharma, Berlin

Stand bei Drucklegung

zur Myk 2011

an die Kieler Förde

in die Halle 400!



Beide Bilder: © Franco Costa

45. Wissenschaftliche Tagung der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e.V.

1. – 3. September 2011 in Kiel

Tagungsleiter

Prof. Dr. med. Jochen Brasch

Klinik für Dermatologie,
Venerologie und Allergologie
Universitätsklinikum Schleswig-Holstein, Campus Kiel
Schittenhelmstr. 7, 24105 Kiel

Themen

Mykosen an Grenzflächen
Invasive Mykosen
Diagnostische und therapeutische Entwicklungen
Pathophysiologie
Epidemiologie

Auskunft und Anmeldung

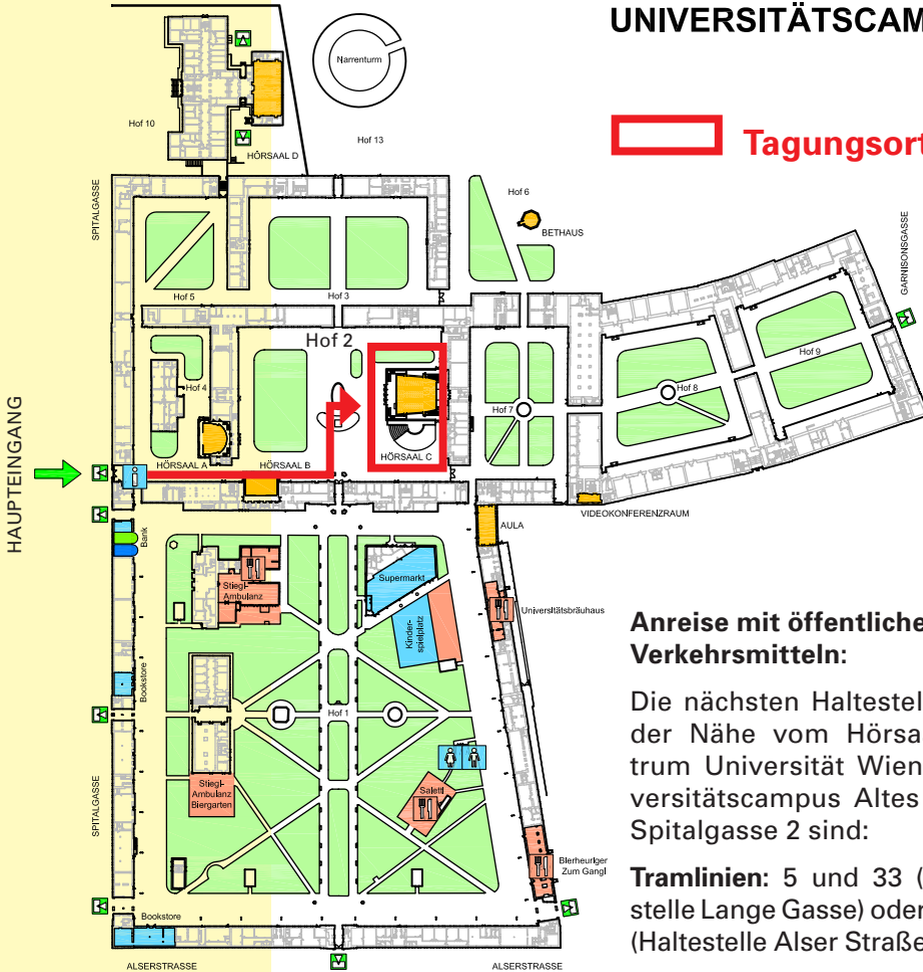
COCS GmbH – Congress Organisation C. Schäfer
Franz-Joseph-Str. 38, 80801 München
Telefon: +49 / 89 / 307 10 11
Telefax: +49 / 89 / 307 10 21
E-Mail: elvine.jung@cocs.de
Internet: www.cocs.de



www.dmykg.de oder www.cocs.de

UNIVERSITÄTSCAMPUS

 **Tagungsort**



Anreise mit öffentlichen Verkehrsmitteln:

Die nächsten Haltestellen in der Nähe vom Hörsaalzentrum Universität Wien, Universitätscampus Altes AKH, Spitalgasse 2 sind:

Tramlinien: 5 und 33 (Haltestelle Lange Gasse) oder 43/44 (Haltestelle Alser Straße)

U-Bahn: U6 (Haltestelle Alser Straße)

Bei Anreise per Bahn (Haltestelle Westbahnhof) fahren die Linien U6 oder Tram 5 (s.o.).

Haltestelle Tram
Lange Gasse

Haltestelle U6
Alserstraße
(10 Minuten Fußweg)

Anreise mit dem Auto:

Von Norden:

Autobahn A22, Abfahrt Knoten Nordbrücke auf Donauufer Autobahn A22, Richtung B221 einfädeln, Weiterfahrt auf Nußdorfer Lände, Heiligenstädter Lände, Spittelauer Lände, Roßauer Lände, nach ca. 5 km rechts einbiegen in die Türkenstr., Hörlgasse, Rooseveltplatz, bei Universitätsstr. rechts abbiegen, Weiterfahrt auf Alserstr., nach ca. 300 m rechts abbiegen in die Spitalgasse

Von Osten:

Autobahn A4, Weiterfahrt auf Schüttelstr., Untere Donaustr., Obere Donaustr., bei Rembrandtstr. links halten, Weiterfahrt auf Türkenstr., Hörlgasse, Rooseveltplatz, bei Universitätsstr. rechts abbiegen, Weiterfahrt auf Alserstr., nach ca. 300 m rechts abbiegen in die Spitalgasse

Von Süden:

Süd – Autobahn A2, Ausfahrt Wien-Zentrum auf Triester Str., nach ca. 4 km auf Triesterstr. links halten, danach gleich wieder links auf die Auffahrt nach Margaretengürtel abbiegen, Weiterfahrt auf Margaretengürtel, nach ca. 1,5 km links einbiegen in die Linke Wienzeile, nach ca. 100 m rechts halten nach Gumpendorfer Gürtel, Weiterfahrt auf Mariahilfer Gürtel, Neubaugürtel, Lerchenfelder Gürtel, Hernalser Gürtel, bei Alser Str. rechts abbiegen, nach ca. 750 m links abbiegen in die Spitalgasse

Von Westen:

Autobahn A1, Weiterfahrt auf Wientalstr. B1, Hackinger Kai, Hietzinger Kai, Weiterfahrt auf Schönbrunner Schloßstr., bei Grünbergstr. links abbiegen, Weiterfahrt auf Winckelmannstr., bei Mariahilfer Str. rechts abbiegen, nach ca. 1,5 km in den Neubaugürtel links abbiegen, Weiterfahrt auf Lerchenfelder Gürtel, Hernalser Gürtel, bei Lazarettgasse rechts abbiegen, nach ca. 1 km rechts abbiegen in die Spitalgasse



ÖGMM Österreichische Gesellschaft für Medizinische Mykologie

Warum eine Österreichische Gesellschaft für Medizinische Mykologie?

Um den Informationsaustausch auf dem Gebiet der Medizinischen Mykologie in Österreich bezüglich Kongressen/Symposien, Standardisierungen und diagnostischer Fragestellungen zu optimieren, wurde am 21.11.2000 die ÖSTERREICHISCHE GESELLSCHAFT FÜR MEDIZINISCHE MYKOLOGIE (ÖGMM) gegründet.

Ziele der ÖGMM

- Organisation eigener Vortragsveranstaltungen und Symposien
- Austausch von Know-how (Laboraufenthalte von Mitarbeitern)
- Weitergabe von Informationen über nationale und internationale Kongresse
- Intensive Zusammenarbeit mit der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft (DMyKG) und der Österreichischen Gesellschaft für Hygiene, Mikrobiologie & Präventivmedizin (ÖGHMP)

Die ÖGMM-Jahreshauptversammlungen werden anlässlich eigener Symposien oder einer DMyKG- oder ÖGHMP-Jahrestagung abgehalten.

Beitritt zur ÖGMM

Besuchen Sie unsere Homepage www.oegmm.at und informieren Sie sich dort unverbindlich.

Der ÖGMM-Jahresmitgliedsbeitrag beträgt nur € 10,- pro Jahr!
Studenten können für nur € 5,- pro Jahr Mitglied werden. Hier ist die jährliche Vorlage einer gültigen Studienbescheinigung notwendig.
Unsere Firmenmitglieder nutzen das reichhaltige Angebot für € 100,- pro Jahr!

Werden Sie ÖGMM-Mitglied!

44. Wissenschaftliche Tagung der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft (Myk 2010)

gemeinsam mit der

Österreichischen Gesellschaft für Medizinische Mykologie

9. – 11. September 2010 in Wien

Ich nehme an der **Tagung** teil als

- | | |
|---------------------------------------------------|---------|
| <input type="checkbox"/> Teilnehmer | 140,- € |
| <input type="checkbox"/> Mitglied DMyKG/ÖGMM | 110,- € |
| <input type="checkbox"/> Student (Nachweis anbei) | frei |

Tageskarte am _____ . September 2010

- | | |
|----------------------------------------------|--------|
| <input type="checkbox"/> Teilnehmer | 70,- € |
| <input type="checkbox"/> Mitglied DMyKG/ÖGMM | 55,- € |

Überweisungen können nur bis zum **29. August 2010** berücksichtigt werden.

- | | |
|--------------------------------------------------|------|
| <input type="checkbox"/> Mikroskopierkurs | frei |
|--------------------------------------------------|------|

Ich nehme teil am **Rahmenprogramm**

- | |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Begrüßungsabend im Wiener Rathaus
Donnerstag, 9. September 2010, 19.30 Uhr
(kostenfrei) _____ Person/en |
| <input type="checkbox"/> Gesellschaftsabend im Kunsthistorischen Museum
Freitag, 10. September 2010, 19.30 Uhr
(20,- € pro Person) _____ Person/en |

Bitte überweisen Sie den Betrag auf das Konto der COCS GmbH, HypoVereinsbank München, Verwendungszweck MYK 2010 und Name des Teilnehmers
BLZ 700 202 70, Konto-Nr. 39 61 15 54,
IBAN DE75 7002 0270 0039 6115 54, BIC HYVEDEMMXXX.
Überweisungen können nur bis zum **29. August 2010** berücksichtigt werden. Eine Bestätigung erhalten Sie **nach** Zahlungseingang.

Datum, Unterschrift (Absender umseitig)

Aufnahmeantrag DMykG



Bitte deutlich lesbar in Druckbuchstaben ausfüllen!

Ich möchte Mitglied der Deutschsprachigen Mykologischen Gesellschaft e.V. werden:

Name Titel

Vorname Geburtsdatum

Beruf

Anschrift dienstlich:

Klinik / Praxis / Institut

Straße PLZ Ort

Telefon Telefax E-Mail

Anschrift privat:

Straße PLZ Ort

Telefon Telefax E-Mail

Vereinspost bitte an die Anschrift: **dienstlich** **privat**

Ich bin damit einverstanden, dass die hier aufgeführten Angaben EDV-mäßig gespeichert werden und meine Anschrift im Rahmen der Vereinsarbeit (z. B. Postversand) an Dritte weitergegeben wird.

Der Mitgliedsbeitrag von zur Zeit 40,00 €/jährlich beinhaltet ermäßigte Kongressgebühren für die wissenschaftlichen Tagungen der DMykG, den kostenlosen Bezug des MYKOLOGIE FORUMs sowie ein online-Abonnement der wissenschaftlichen Publikation MYCOSES. Ich ermächtige die Gesellschaft, den Mitgliedsbeitrag von meinem Konto einzuziehen.

Geldinstitut BLZ Konto-Nr.

Kontoinhaber (falls abweichend vom Antragsteller)

Ort / Datum Unterschrift

Aufnahmeantrag bitte an die Kassenwartin (Adresse umseitig) senden!

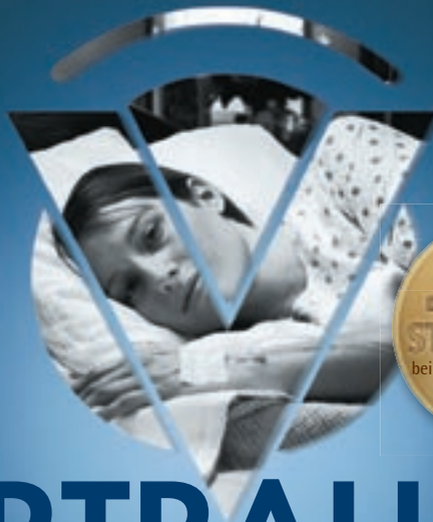
Hier bitte umknicken

Aufnahmeantrag

Bitte falten und im Fensterbriefumschlag absenden.
Die Anschrift ist passend eingestellt.

Frau
PD Dr. rer. nat. Uta-Christina Hipler
Klinik für Dermatologie und Allergologie
Friedrich-Schiller-Universität Jena
Erfurter Str. 35
07743 Jena

Vfend® bei invasiven Aspergillose*



Der **GOLD-
STANDARD**
bei invasiven Aspergillose
123456

VERTRAUEN

Setzen Sie auf den Goldstandard

- **Höhere Wirksamkeit**:** Ansprechrate Vfend: 53 % vs. Am B: 32 %
- **Verbesserte Überlebensraten**:** Vfend 71 % vs. Am B: 58 %
- **Gute Verträglichkeit⁶**
- **Einziges Antimykotikum mit AI-Empfehlung bei invasiver Aspergillose in ECIL-Guidelines⁷**

Überlebensvorteil** als Maßstab für Erfolg

VFEND®
Voriconazol iv/oral

1) Angelika Böhme et al. Ann Hematol (2003) 82 (Suppl 2): S133-S140 2) Segal, B. H., Walsh, T. J., Am J Respir. Crit. Care Med. 2006; Vol 173, pp 707-717 3) Karthaus, M., Cornely, O. A. Mycoses 2006, 49 (Suppl. 1), 23-26 4) Perfect, J. R. Medical Mycology Supplement 1 2005, 43: S271/S276 5) Wingard, J. R., Leather, H. L. Current Treatment Options in Infectious Diseases 2003, 5: 517-527 6) Patterson, T. F. et al.; Clin. Inf. Dis. 2005; 41: 1448-1452 7) Herbrecht, R. et al. EJC Suppl. 2007, 49-59

* Vfend® ist zur Behandlung von invasiven Aspergillose, Candidämien bei nicht neutropenischen Patienten, Fluconazol-resistenten, schweren invasiven Candida-Infektionen (einschließlich durch C. krusei) sowie zur Behandlung schwerer Pilzinfektionen durch Scedosporien und Fusarien zugelassen.

** in der Therapie invasiver Aspergillose im Vergleich zu Amphotericin B; Herbrecht, R. et al.: N. Eng. J. Med. 2002; 347, (6)

VFEND 50 mg, 200 mg Filmtabletten. VFEND 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung. VFEND 40 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen. Wirkstoff: Voriconazol. **Zusammensetzung:** Wirkstoff: Filmtabletten: 1 Filmtablette enthält 50 mg/200 mg Voriconazol. Pulver (Infusionslösung): 1 ml enthält nach Rekonstitution 10 mg/40 mg Voriconazol. Nach der Rekonstitution ist eine weitere Verdünnung nötig, bevor appliziert werden kann. Eine Durchstechflasche enthält 200 mg Voriconazol. Pulver (Suspension): Nach Rekonstitution mit Wasser enthält 1 ml Suspension zum Einnehmen 40 mg Voriconazol. Jede Flasche enthält 3000 mg Voriconazol. **Sonstige Bestandteile:** Filmtabletten: Lactose-Monohydrat (50 mg, 63,42 mg, 200 mg, 253,675 mg), vorverkleisterte Stärke aus Mais, Croscarmellose-Natrium, Povidon, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Hypromellose, Titandioxid (E 171), Triacetin. Pulver (Infusionslösung): Natrium-beta-cyclodextrin-sulfolbutylether (SBCED), Wasser für Injektionszwecke. Eine Durchstechflasche enthält 217,6 mg Natrium. Pulver (Suspension): Sucrose (540 mg/ml Suspension), hochdisperses Siliciumdioxid, Titandioxid (E 171), Xanthan-Gummi, Natriumcitrat, Natriumbenzoat (E 211), Citronensäure, natürlicher Orangengeschmack. **Anwendungsgebiete:** Invasive Aspergillose, Candidämie bei nicht neutropenischen Patienten; Fluconazol-resistente, schwere invasive Candida-Infektionen (einschl. C. krusei); schwere Pilzinfektionen durch Scedosporium spp. u. Fusarium spp. In erster Linie für Patienten mit progressiven, möglicherweise lebensbedrohlichen Infektionen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Voriconazol o. sonst. Bestandteile, Komediation mit Terfenadin, Astemizol, Cisaprid, Pimozid, Chinidin, Rifampicin, Carbamazepin, Phenobarbital, hoch dosiertem Ritonavir, Ergot-Alkaloide (Ergotamin, Dihydroergotamin), Sirolimus, Johanniskraut. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: periphere Ödeme; Kopfschmerzen; Sehstörungen (einschl. verschwommenes Sehen, Chromatopsie, Photophobie); Bauchschmerzen; Übelkeit; Erbrechen, Durchfall; Hautausschlag; Fieber. Häufig: erhöhte Leberwerte (einschl. ASAT, ALAT, alkal. Phosphatase, GGT, LDH, Bilirubin); erhöhter Kreatininpiegel; Panzytopenie, Knochenmarkdepression, Leukopenie, Thrombozytopenie, Purpura, Anämie; Benommenheit, Verwirrtheit, Tremor, Unruhe; Parästhesie; akutes Atemnotsyndrom, Lungenödem, Atemnot, Brustschmerzen; akute Niereninsuffizienz, Hämaturie; exfoliative Dermatitis, Gesichtsoedem, vermehrte Lichtempfindlichkeit der Haut, maculopapulöser Hautausschlag, maculärer Hautausschlag, papulärer Hautausschlag, Cheilitis, Pruritus, Alopecie, Hautrötung; Rückenschmerzen; Hypoglykämie, Hypokaliämie; Gastroenteritis; Grippe-symptome; Hypotonie, Thrombophlebitis, Phlebitis; Reaktionen/Entzündung an der Injektionsstelle, Schüttelfrost, Asthenie, Sinusitis; Gelbsucht, cholestatische Gelbsucht; Depression, Angstlichkeit, Halluzinationen. **Gegenanzeigen:** QT-Verlängerung im EKG, erhöhter Harnstoffwert im Blut, Hypercholesterinämie; Kammerflimmern, ventrikuläre Arrhythmien, Synkope, Vorhoffibrillation, supraventrikuläre Tachykardie, Tachykardie, Bradykardie; Verbrauchskoagulopathie, Agranulozytose, Lymphadenopathie, Eosinophilie; Hirnödem, Ataxie, Doppeltsehen, Schwindel, Hypästhesie; Papillenödem, Sehstörungen (einschl. optischer Neuritis), Nystagmus, Skleritis, Blepharitis; Pankreatitis, Peritonitis, Duodenitis, Gingivitis, Glossitis, Zungenödem, Dyspepsie, Verstopfung; Nephritis, Proteinurie; Stevens-Johnson-Syndrom, Quincke-Ödem, allergische Dermatitis, Urtikaria, Arzneimittelallergien, Psoriasis; Arthritis; Nebennierenrindendysfunktion; anaphylaktoide Reaktion, Überempfindlichkeitsreaktionen; Leberinsuffizienz, Hepatitis, Lebervergrößerung, Cholezystitis, Gallensteine. **Selten:** Torsade de pointes, ventrikuläre Tachykardie, kompletter AV-Block, Schenckblock, AV-Rhythmus, Krampfanfall, Enzephalopathie, Guillain-Barré-Syndrom, extrapyramidal-motorisches Syndrom; Netzhautblutungen, N. opticus-Atrophie, okulogyre Krisen, Hornhauttrübungen; Hypoakusis, Tinnitus; Geschmacksstörungen; Nieren tubulose Nekrose; toxische epidermale Nekrolyse, Erythema multiforme, diskoider Lupus erythematosus; Hypertonus; Hyperthyreose, Hypothyreose; pseudomembranöse Kolitis; Lymphangitis; hepatisches Koma; Schlaflosigkeit. In Zusammenhang mit schweren Grunderkrankungen selten schwere Lebertoxizität, Gelbsucht, Hepatitis u. Leberversagen mit Todesfolge. Die Erfahrungen nach der Markteinführung lassen vermuten, dass Hautreaktionen (besonders Erytheme) bei Kindern häufiger auftreten können als bei Erwachsenen. **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:** Vorsicht bei Überempfindlichkeit gegen Azole, bei Stör. der Herzfunktion u. des Elektrolythaushalts, bei Komediation mit Natrium, bei Komediation mit Phenytoin, Rifabutin, Methadon, kurz wirksamen Opiaten, Ritonavir, Valproat. Die Filmtabletten enthalten Lactose u. sollten Patienten mit dem seltenen, erblichen Krankheitsbild der Galactose-Intoleranz, Lactase-Mangel o. gestörter Glucose-/Galactose-resorption nicht verabreicht werden. Der Natrium-Gehalt pro Durchstechfl. VFEND ist bei natriumkontrollierter Diät zu berücksichtigen. Die Suspension zum Einnehmen enthält Sucrose u. darf bei Patienten mit seltenem, erblichen Krankheitsbild einer Fructose-Intoleranz, einem Sucrose-Isomaltase-Mangel o. einer gestörten Glucose-/Galactose-resorption nicht verabreicht werden. In der Schwangerschaft nur bei zwingender Indikation anwenden, ggf. wirksame Verhütungsmaßnahmen; bei zwingender Indikation in der Stillzeit: abstillen. Wegen unzureichender Daten zur Unbedenklichkeit und Wirksamkeit kann VFEND für Kinder unter 2 Jahren nicht empfohlen werden. Bitte beachten Sie außerdem die Fachinformation. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig.

Pharmazeutischer Unternehmer: Pfizer Limited, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Vereinigtes Königreich. **Repräsentant in Deutschland:** PFIZER PHARMA GmbH, 10785 Berlin. **Stand:** September 2009.

Pfizer
www.pfizer.de

MycAssay™ Aspergillus

Schneller Nachweis von Aspergillus DNA
aus Probenmaterial des unteren respiratorischen Traktes
mittels Real-Time-PCR



Onkologie



Mykologie



Virologie



Parasitologie



Bakteriologie



**Qualität
aus einer Hand!**