



Grazer Gefäß- & Gerinnungstage 2024

19. Sailer Symposium mit Workshops

in Zusammenarbeit mit der
Österreichischen Gesellschaft für Internistische Angiologie
Vereinigung der Primärärzte und ärztlichen Direktoren des Landes Steiermark
Interdisziplinären Gerinnungsrunde Steiermark

20. und 21. Juni 2024
Medizinische Universität Graz
Programm

Sponsoren / Aussteller / Inserenten

Mit freundlicher Unterstützung durch



Daichi Sankyo Austria GmbH, Wien

Sanofi-Aventis GmbH, Wien

Viatrix Austria GmbH, Wien

(Stand bei Erstellung)

- Veranstalter:** **Klinische Abteilung für Angiologie**
Univ.-Klinik für Innere Medizin, Medizinische
Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz
Auenbruggerplatz 15, 8036 Graz
- Kongress-
organisation:** Assoz. Prof. Priv.-Doz. Dr. Thomas Gary
Priv.-Doz. Priv.-Doz. OA Dr. Reinhard B. Raggam
Univ. FÄ Dr.ⁱⁿ Viktoria Nemezc
Univ. FÄ Dr.ⁱⁿ Katharina Gütl
- Kongressort:** Seminarzentrum des LKH Universitätsklinikums Graz
Auenbruggerplatz 19, 8036 Graz
- Termin:** **Donnerstag, 20. Juni 2024 – Freitag, 21. Juni 2024**
- Teilnahmegebühr:** **Workshops I-III** (Donnerstag, 20. Juni 2024)
Arzt/Ärztin: EUR 80,-
Arzt/Ärztin in Ausbildung zum FA: EUR 50,-
Student/Studentin (Nachweis erbeten): kostenfrei
Workshop IV Hands-On Sonographie
„Beinvenenthrombose und Varikose“ &
„Carotisstenose“ (nur limitierte Anzahl): EUR 100,-
Networking Event: EUR 70,-
- Gerinnungstage /
Sailersymposium** (Freitag, 21. Juni 2024)
Arzt/Ärztin: EUR 120,-
Arzt/Ärztin in Ausbildung zum FA: EUR 70,-
Student/Studentin (Nachweis erbeten): kostenfrei
- Workshops I-III &
Gerinnungstage / Sailersymposium** (20. Juni 2024)
(21. Juni 2024)
Arzt/Ärztin: EUR 150,-
Arzt/Ärztin in Ausbildung: EUR 90,-
Student/Studentin (Nachweis erbeten): kostenfrei

Anmeldung: Die Anmeldung zur Teilnahme ist nur online möglich:
<https://registration.maw.co.at/sailersymposium2024>

Auskünfte: Ärztezentrale med.info



Helferstorferstraße 2, 1010 Wien
Verena Schachenhofer
Tel.: (+43/1) 531 16-26, E-Mail: azmedinfo@media.co.at

Registratorzeiten: Donnerstag, 20. Juni 2024 13.00 – 18.00 Uhr
Freitag, 21. Juni 2024 9.00 – 15.00 Uhr

**Fachausstellung/
Sponsoring:** Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft
Freyung 6/3, 1010 Wien



Daniella Jokesch
Tel.: (+43/1) 536 63-26, E-Mail: maw@media.co.at

DFP

Die Veranstaltung wird im Rahmen des Diplom-Fortbildungsprogrammes der Österreichischen Ärztekammer (ÖÄK) zur Approbation eingereicht.

Donnerstag, 20. Juni 2024**13:00 – 14:00 Workshop I:****Durchblutungsstörungen der Extremitäten****Vorsitz:** P. Jud, R.B. Raggam**Armvenenthrombosen**

M. Gschwandtner

Mikrozirkulationsstörungen

P. Jud

Ausschluss pAVK

F. Hafner

14:00 – 14:30 Educational Symposium:**Methoden zur Basisabklärung von arteriellen und venösen Durchblutungsstörungen der Extremitäten**

sponsored by

**14:30 – 15:00 Pause/Industrieausstellung****15:00 – 15:45 Workshop II: Chronisch venöse Insuffizienz****Vorsitz:** L. Schweiger, K. Gütl**Varikositäs**

T. Gary

Postthrombotisches Syndrom

W. Salmhofer

15:45-16:15 Workshop III: Carotisstenose**Vorsitz:** V. Nemezc, T. Gary**Diagnostik & Therapie der Carotisstenose**

T. Gattringer

16:15 – 16:30 Pause/Industrieausstellung**16:30 – 18:00 Workshop IV: Hands-On Sonographie „Beinvenenthrombose und Varikose“ & „Carotisstenose“**sponsored by **VIDES****ab 18:30 Networking Event**

Frankowitsch am Kaiser-Josef-Platz

Freitag, 21. Juni 2024

09:00 – 09:05 Eröffnung

M. Brodmann

09:05 – 10:00 Teil I: Venöse Thromboembolie & Gerinnung

Vorsitz: T. Gary, L. Schweiger

PAE-Management

K. Gütl

Interventionelle Therapie der PAE:

Indikationsstellungen

M. Theurl

10:00 – 10:30 Kaffeesymposium:

**Stellenwert der DOAKs in der
Behandlung der VTE unterschiedlicher
PatientInnengruppen**

R.B. Raggam

 Bristol Myers Squibb®

10:30 – 11:00 Pause/Industrierausstellung

11:00 – 12:00 Teil II: Thrombophilie & Blutungsneigung

Vorsitz: R. B. Raggam, K. Gütl

Thromphiliescreening:

Wie? Wann? Bei wem? Wozu?

V. Nemezc

Thrombophilie & Schwangerschaft

A. Kimmerle

Abklärung Blutungsneigung

A. Wölfler

12:00 – 12:30 Teil III: Antiphospholipidsyndrom

Vorsitz: R. B. Raggam, A. Kimmerle

APS-Kurzgeschichten aus der Klinik

T. Gary

**Was gibt es Neues aus
den Guidelines?**

H.P. Brezinsek

12:30 – 13:00 Gemeinsames Mittagessen

Freitag, 21. Juni 2024

13:00 – 14:00 Mittagssymposium:

AstraZeneca 

Gerinnungsmanagement bei lebensbedrohlichen Blutungen unter DOAKs in der Praxis

Management lebensbedrohlicher Blutungen unter DOAKs – wo stehen wir?

R. B. Raggam

Ein Vergleich der derzeitigen Datenlage zu DOAK assoziierten intrakraniellen Blutungen

D. Staykov

14:00 – 15:00 Teil IV: Viszerale Gefäße & Gerinnung

Vorsitz: V. Nemezc, T. Gary

Leber & Gerinnung: Blutungen bei Leberzirrhose

R. B. Raggam

Mesenterialvenenthrombose & Pfortaderthrombose

E. Tatscher

Mesenterialischämie – akut versus chronisch

R. H. Portugaller

15:00 – 15:15 Resume & Verabschiedung

Vorsitzende und ReferentInnen

Ao Univ.-Prof. Dr. Hans Peter **Brezinsek**

Klinische Abteilung für Rheumatologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Ao Univ.-Prof. Dr. Marianne **Brodmann**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Assoz. Prof. Priv.-Doz. Dr. Thomas **Gary**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Assoz. Prof. Priv.-Doz. Dr. Thomas **Gattringer**

Universitätsklinik für Neurologie, Medizinische Universität Graz &
LKH Universitätsklinikum Graz

Ao Univ.-Prof. Dr. Michael **Gschwandtner**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin II,
Medizinische Universität Wien & Universitätsklinikum AKH Wien

Univ. FÄ Dr. Katharina **Gütl**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Priv.-Doz. Dr. Franz **Hafner**

Facharzt für Innere Medizin & Angiologie (niedergelassen), Graz

Priv.-Doz. Dr. Dr. Philipp **Jud**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Dr. Andreas **Kimmerle**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Vorsitzende und ReferentInnen

Univ. FÄ Dr. Viktoria **Nemecz**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Ao Univ.-Prof. Dr. Rupert Horst **Portugaller**

Klinische Abteilung für Neuroradiologie, vaskuläre und interventionelle
Radiologie, Universitätsklinik für Radiologie, Medizinische Universität Graz &
LKH Universitätsklinikum Graz

Priv.-Doz. Priv.-Doz. OA Dr. Reinhard Bernd **Raggam**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Ao Univ.-Prof. Dr. Wolfgang **Salmhofer**

Universitätsklinik für Dermatologie und Venerologie,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Prim. Priv.-Doz. Dr. Dimitre **Staykov**

Abteilungsmitglied für Neurologie inkl. Stroke Unit,
Barmherzige Brüder Krankenhaus Eisenstadt

Dr. Leyla **Schweiger**

Klinische Abteilung für Angiologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Priv.-Doz. Dr. Dr. Elisabeth **Tatscher**

Klinische Abteilung für Gastroenterologie und Hepatologie, Universitätsklinik für
Innere Medizin, Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Ao Univ.-Prof. Dr. Albert **Wölfler**

Klinische Abteilung für Hämatologie, Universitätsklinik für Innere Medizin,
Medizinische Universität Graz & LKH Universitätsklinikum Graz

Ondexxya[®]
andexanet alfa

das **einzigste spezifische Antidot** zur **effektiven Aufhebung** der FXa-Inhibitor-Aktivität^{*,1-3}

Bei unkontrollierbaren oder lebensbedrohlichen Blutungen unter Apixaban und Rivaroxaban*

Wirksam _____
≥ **93 % Reduktion der FXa-Inhibitor-Aktivität**
Patient:innen unter Apixaban[†] oder Rivaroxaban^{‡2}

Schnell _____
Maximale Aufhebung der FXa-Inhibitor-Aktivität
innerhalb von 2 Minuten nach Bolusgabe^{1,3}

Klinisch relevant _____
Signifikanter Mortalitätsvorteil: 50% Risikoreduktion
gegenüber PPSB⁴

Dieser Link ist nicht zur weiteren Verbreitung gedacht, sondern nur für die individuelle Nutzung durch Angehörige der Fachkreise.



Weitere Informationen zu Ondexxya[®] finden Sie hier



*Ondexxya[®] ist zugelassen zur Anwendung bei erwachsenen Patienten, die mit einem direkten Faktor-Xa-Inhibitor (Apixaban oder Rivaroxaban) behandelt werden, wenn aufgrund lebensbedrohlicher oder nicht kontrollierbarer Blutungen eine Aufhebung der Antikoagulation erforderlich ist. † Mediane Reduktion: 93 % [95 %-KI: 94–93]. ‡ Mediane Reduktion: 94 % [95 %-KI: 95–93]. ‡ 95 %-KI: 75–84. 1. Fachinformation Ondexxya, Stand 06/2023 2. Milling TJ Jr et al., Circulation 2023; 147:1026–1038. 3. Siegal DM et al., N Engl J Med 2015; 73:2413–2424. 4. Dobesh PP et al, Res Pract Thromb Haemost. 2023 Aug 30;7(6):102192.

† Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation. Aktuelle Fachinformation finden Sie auf Seite XX