

Jahresbericht 2020



Für ein besseres Leben mit Lungenfibrose

Inhalt

Vorwort	2
Unser Verein	3
Vorstand Lungenfibrose Forum Austria	4
1. Halbjahr 2019 im Überblick	5
2. Halbjahr 2019 im Überblick	6
Öffentlichkeitsarbeit, Videos, Newsletter	7
Lungenfibrose Forum Gruppentreffen	8
Kongresse, Webinare & Tele - Meetings	12
Sponsoren Lungenfibrose Forum Austria	23

Vorwort:

Das Jahr 2020 entwickelte sich in einer Art und Weise, wie wir es vorher nie zu denken wagten.

Wir starteten mit viel Engagement ins Jahr – und welch Glück, konnten wir noch vor dem Corona Lockdown sechs Treffen mit viel Information, aber auch persönlichem Kontakt zustande bringen.

Ab Mitte März dann über Telefonate, Mails und immer mehr über digitaler Vernetzung. Um einander nicht zu verlieren haben wir monatliche Jour-fixes über Zoom eingerichtet. Unsere elektronische Aufrüstung hat viel ermöglicht, Vorträge aus aller Welt daheim genießen zu können, ohne die Mühen der Anreise. Leider können nicht alle Menschen diese Möglichkeiten nutzen, auch fehlt Vielen die innige menschliche Begegnung. So haben wir 2020 unsere Vorstandsneuwahl, über elektronische Wahlplattform und Briefwahl, durchführen müssen. Ein Höhepunkt waren die Vorträge zu den Patiententagen im Oktober. Sowohl die Übertragung aus dem AKH Wien, als auch aus dem Uniklinikum sind bestens gelungen, wurden aufgezeichnet und auf Youtube für alle bereitgestellt.

Im Jahresbericht habe ich QR-Codes zu allen dokumentierten Veranstaltungen eingefügt, so ist es leicht möglich über einen QR-Code Leser mit dem Handy bzw. Tablet wieder mehr über die Veranstaltungen zu erfahren.

Wir wünschen
informatives Lesevergnügen

Für den Inhalt verantwortlich:
Lungenfibrose Forum Austria,
A-3052 Innermanzing, Dänekeplatz 5/14
Günther Wanke

T: +43 699 11 50 64 12
E: office@lungenfibroseforum.at
Web: www.lungenfibroseforum.at

Bilder: Helga & Günther Wanke



Unser Verein

Lungenfibrose Forum Austria wurde am 1. Jänner 2015 gegründet. Ziel war es, eine speziell auf Menschen mit Lungenfibrose ausgerichtete Betreuung und Unterstützung zu etablieren. Seit 22. April 2016 ist Lungenfibrose Forum Austria ein unabhängiger, gemeinnütziger Verein (ZVR-Zahl 979365302).

Wir verstehen uns als Interessensvertretung und Begleitung für Patienten mit Lungenfibrosen und deren Angehörigen.

Wir informieren:

- Über unsere Homepage.
- Per Telefon, Email, Newsletter.
- Im Austausch mit anderen Betroffenen.

Wir unterstützen durch:

- Vorträge und Informationen von Ärztinnen & Ärzten.
- Publikation von neuesten Erkenntnissen der medizinischen und pharmazeutischen ILD Forschung.
- Vermittlung an Kompetenzzentren.
- persönliche Gespräche.
- Periodische Gruppentreffen
- Hilfe mittels digitaler Medien wie Email & Foren.
- Verbindung mit Patientenorganisationen und dem Europäischen IPF Verband.

Unsere Ziele:

- Gemeinsam mehr bewegen für Medizin & Forschung
- Ein besseres Leben für unserer Patientinnen und Patienten
- Die Umsetzung der Europäischen IPF-Patienten Charta durch Öffentlichkeitsarbeit, Politik, Forschung, Lehre und persönlicher Kommunikation..

Internetpräsenz:

- Homepage: <https://www.lungenfibroseforum.at>
Facebook: <https://www.facebook.com/guentherwanke>
Twitter: https://twitter.com/guenther_wanke
Youtube: <https://bit.ly/3b7FYNP>

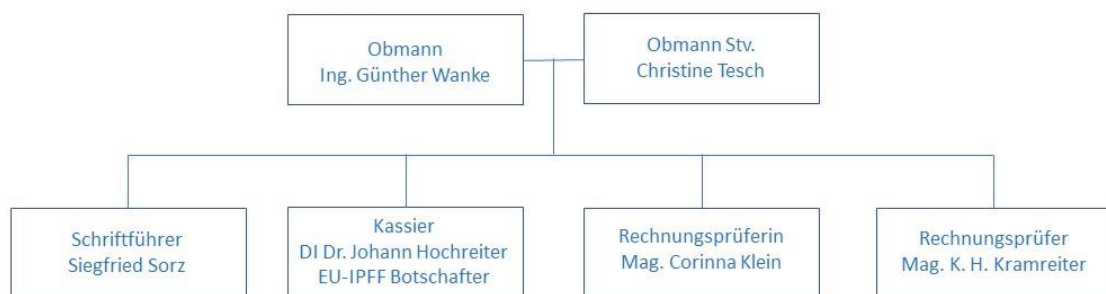
Hinweis: Bei allen personenbezogenen Bezeichnungen gilt (grundsätzlich) die gewählte Form für beide Geschlechter.

Unser Verein



Lungenfibrose
Forum Austria

Organigramm



PARTNERORGANISATIONEN



Vorstand Lungenfibrose Forum Austria



Günther Wanke



Christine Tesch



Johann Hochreiter



Siegfried Sorz

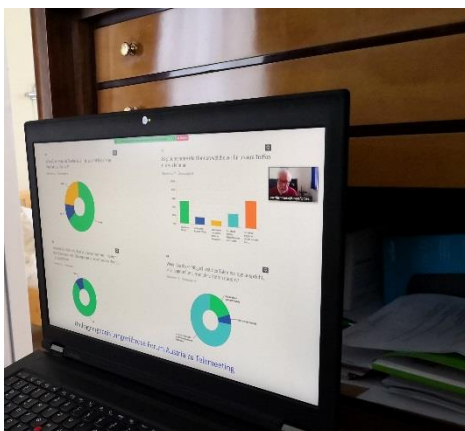
2020 gab es 6 Veranstaltungen im Dienste unserer Lungenfibrosepatientinnen & Patienten. In Wien, Laaben, St.Pölten, Graz und Salzburg, wo wir einander noch physisch trafen. Weitere 25 Treffen, Kongresse und Tagungen, Generalversammlungen und Telemetings mit oder auch ohne Vorträge, sowie 4 Jour-fixes.

1. Halbjahr 2020 im Überblick



1. Vierteljahr – noch persönlich und physisch

- 22.01. MINIMED Lungenchirurgie in Krems
- 26.02. MINIMED Initiative Herz-Lunge in Salzburg
- 29.02 Tag der seltenen Erkrankungen Wien
- 03.03. Gruppentreffen Lungenfibrose in Altlenzbach
- 05.03. Herz & Lungengesundheit im Unicampus Graz
- 08.03. Mehr Luft auf Leben, Rathaus Wien



2. Vierteljahr – Beginn virtueller Meetings

- 24-26.04. EU-IPFF Summit in Warschau abgesagt
- 26.05. Erstes Telemeting IPF DACH Leitlinie, LFF
- 17.06. Pneumologisches Kolloquium aus Wien
- 25.06. Rare Disease Dialog aus Wien
- 26.06. Leben mit Lungenfibrose aus USA/Texas
- 30.06. COVID-19, Wichtiges für ILD Patienten, Doz. Valipour aus Wien

2. Halbjahr 2020 im Überblick

Candidates



Lets talk about... the elephant in the room



Interstitielle Lungenerkrankungen im ILD-Board

Antje Lehmann

- 17.-18.07 6. EU-IPFF Generalversammlung
- 20.07.-04.08 - 5. Lungenfibroseforum Generalversammlung
- 05.09. -09.09 ERS Kongress 2020
- 20.09. ELF Kongress 2020
- 07.10. Coverstory „Lungenfibroseforum vor den Vorhang“
- 10-10. Patiententag mit Dr. Lehman in Wien
- 14.-16.10. 44. ÖGP Jahrestagung
- 16.10. „A deep dive into – IPF Patient Organization“
- 17.10. Patiententag mit Dr. Hackner in Krems
- 04.11. Pharmig Academy
- 11.11. Pro Rare Generalversammlung
- 18..11. COVID-19 Update aus dem Billrothhaus in Wien
- 20-21.11. Virtueller Patiententag bei Selpers
- 27.11. Researchnight mit CONNECT
- 11.12. EMA Stakeholder Meeting on COVID-19
- 14.12. Experten Update Covid-19
- 21.12. ERS Webinar Current Challenges in ILD

Lungenfibrose Forum Austria monatliche Jour Fixes

Ein zwangloses Format des Gedankenaustauschs, zum Besprechen neuer Erkenntnisse für ein Leben mit interstitiellen Erkrankungen, zur Vermeidung von Isolation und Depression. Oder was sonst noch alles anfällt. Das Treffen findet in einem geschlossenen virtuellen Rahmen statt. Daher ist auch für persönlichen Schutz gesorgt.

Die Einladung erfolgte zum Zoom-Meeting über die Webpage und den Newsletter.
Beginn ab: 1.Sep.2020 19:00 -20 Uhr .

Öffentlichkeitsarbeit, Videos, Newsletter 2020



Videos auf YOUTUBE
Expertenvorträge zu SARS-COV-2 und
Interviews mit OA Dr. Koller und
Prim. Dr. Valipour

4 Vortragsvideos von den Patiententagen im Oktober aus
dem AKH Wien und dem Uniklinikum Krems zu den
Themen:
Interstitielle Lungenerkrankungen im ILD Board
Neues zu Lungengerüsterkrankungen

Wissenschaftspreis für Pneumologie ging nach Krems

Der Klinischen Abteilung für Pneumologie am
Universitätsklinikum Krems wurde bereits zum
zweiten Mal der Wissenschaftspreis der
„Medizinischen Gesellschaft Niederösterreich“
verliehen. Das Klinikum etabliert sich als
Forschungsstandort und die Patienten profitieren
davon.
Im Bild: Prim. Prof. Erhalt, OA Dr. Hackner
(Karl Landsteiner Privatuniversität für
Gesundheitswissenschaften)



Hier der Bericht

IPF Herbst 2020, Patiententage mit Vorträgen & Diskussion

- **Medizinische Universität Wien – AKH:**
10. Oktober 2020 14:00 – 15:00 Uhr
Die Bedeutung des multiskipälinen
Arzteams (ILD Board) für Diagnose und
Therapie.
OA Dr. Antje Lehmann
- **Universitätsklinikum Krems**
17. Oktober 2020 14:00 – 15:00 Uhr
Neuigkeiten bei der IPF bzw. bei chronischen
Lungengerüsterkrankungen,
Medikamenten-Studie für ein neues
Antifibrotikum.
OA Dr. Klaus Hackner


MEDIZINISCHE
UNIVERSITÄT WIEN


Donau-Universität Krems
Universität für Weiterbildung

11 Newsletter Ausgaben 2020

Von Februar bis Dezember

Alle Briefe sind im Newsletterarchiv auf der
Lungenfibrose Forum Homepage abrufbar.

www.lungenfibroseforum.at

Lungenfibrose Forum Austria Gruppentreffen MINIMED Veranstaltungen (Jänner – März)

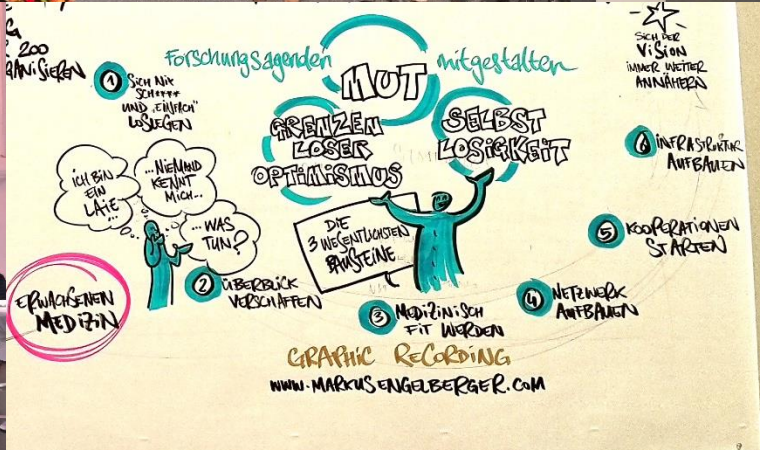
Was die Chirurgie für Ihre Lunge tun kann: Von Lungenkrebs, Metastasen, Atemnot und mehr



- Was gibt es Neues in der Herzchirurgie? Ein Überblick von den Klappen bis zu den Gefäßen.
- Wenn der Heuschnupfen tiefer geht: Der Einfluss der Nase auf Lunge und Herz.
- Impulsvortrag: Psychologische Faktoren des Rauchens – Wege aus der Sucht
- Koronare Herzkrankheit: Herzinfarkt, Herzschwäche und ihre Ursachen

Lungenfibrose Forum Austria Gruppentreffen

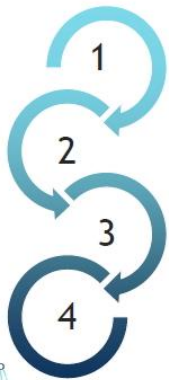
29. Februar Rare Disease Day in Wien



Lungenfibrose Forum Austria Gruppentreffen

3. März in Altengbach Thema „Projekt CONNECT“

CONNECT möchte einen neuen Prozess etablieren, in dem interessierte NutzerInnen auf Augenhöhe in einen offenen Forschungsprozess involviert werden.



1. Gemeinsam mit den NutzerInnen wird eine neue Art der Kommunikation für Forschungsergebnisse (Fibrose) entwickelt.

2. Diese Art der Kommunikation wird genutzt, um Ergebnisse aus der (Fibrose-)Forschung möglichst weit zu verbreiten.

3. Darauf aufbauend können viele NutzerInnen erfahrungsbasierte Beiträge zu diesen (Fibrose-)Forschungsergebnissen einbringen.

4. Interessierte NutzerInnen mit besonders spannenden Beiträgen werden so identifiziert und eingeladen, an der Entwicklung neuer (Fibrose-)Forschungsprojekte mitzuarbeiten.



Lungenfibrose Forum Austria Gruppentreffen

8. März Rathaus Wien Thema „Mehr Luft auf Leben“



Vorträge & Themen

- Uns bleibt die Luft weg! Klimakrise und Lungengesundheit, Prof. Dr. Hutter
- Allergie & Asthma des Kindes – Früherkennung und Behandlung, Prof. Dr. Szepfalusi
- Neurodermitis durch neue Therapien heilbar? Univ.-Prof. Dr. Jensen-Jarolim
- Allergischer Schock – Verhalten im Notfall, Prof. Dr. Szepfalusi
- Sauerstofftankstellen in Österreich, Apothekerkammer
- Asthma ist nicht gleich Asthma, Prof. Dr. Pohl
- Die Lungenfibrose, Prof. Dr. Idzko
- COPD & Begleiterkrankungen, Doz. Dr. Valipour

Für uns von besonderem Interesse der Vortrag von Prof. Dr. Idzko.

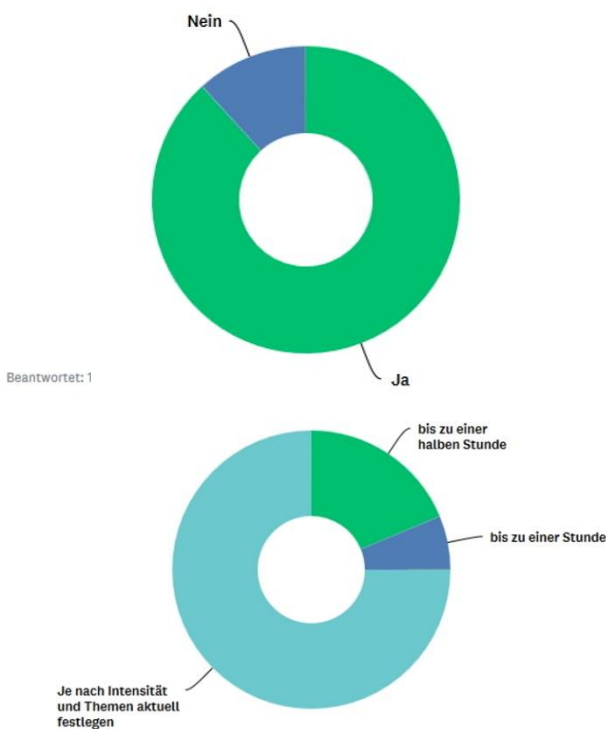
- ILD/Lungenfibrose, Definition und Anatomie
- Interstitielle Lungenerkrankungen, Einteilung und Entitäten
- Diagnostik: MDD und ILD Board
- Begleiterkrankungen

Das war die letzte Veranstaltung mit persönlichen Treffen vor dem 1. Lockdown

Lungenfibrose Forum Austria Gruppentreffen

26. Mai 2020 Thema „DACH – Leitlinie 2020“ virtuell

Telemeeting: Umfrage zur Akzeptanz und Dauer



Diese Leitlinie richtet sich an ärztliche und nicht ärztliche Berufsgruppen, die im weitesten Sinne in die Behandlung von Patienten mit idiopathischer Lungenfibrose miteinbezogen sein können.

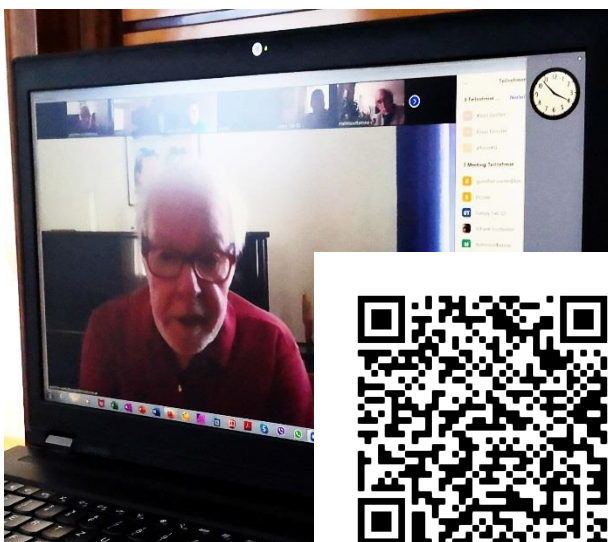
Hierzu zählen: Pneumologen, Internisten, Kardiologen, Radiologen, Pathologen, Thoraxchirurgen, Naturwissenschaftler, Pflegepersonal, Patienten, Selbsthilfegruppen und interessierte Laien.

Das Hauptziel dieser Leitlinie ist die Verbesserung und Vereinheitlichung der Diagnostik der idiopathischen Lungenfibrose.

Dabei soll eine möglichst **hohe diagnostische Sicherheit** erreicht werden bei gleichzeitig **möglichst geringer Invasivität** der eingesetzten diagnostischen Methoden. Zielsetzung ist außerdem eine frühzeitige Diagnosestellung.

Das war unser erstes Telemeeting, ab diesem Zeitpunkt gab es nur mehr virtuelle Treffen.

Doku mit QR Code Leser am Smartphone



Lungenfibrose Forum Austria Information

17. Juni 2020 1. Pneumologisch-thoraxchirurgisches Kolloquium

Themen:

- Diagnostik und medikamentöse Therapie
- Wiener ILD – Board in Aktion
- LuTX bei ILDs: Wann daran denken?

ReferentInnen: Dr. Ruxandra Iulia Milos, Prof. Dr. Silvana Geleff, Dr. Irina Gessl, Dr. Antje Lehmann, Dr. Hubert Koller

Multidisziplinäre Diagnostik bei ILD

- Anamnese
- Physikalische Untersuchung
- C/P - Röntgen
- Labor inkl. serologisch-immunologische Tests
- Lungenfunktion
- **HRCT**
- BAL (bronchioloalveoläre Lavage)
- TBLB (transbronchiale Lungenbiopsie)
- TBLC (transbronchiale Lungen Cryobiopsie)
- Chirurgische Lungenbiopsie (VATS)



Medikamentöse Therapie bei Interstitiellen Lungenerkrankungen

- **Keine generelle Strategie**
- **Nicht immer evidence – based**
- Corticosteroide
- Immunsuppressiva
- Nikotinkarenz
- Antifibrotische Therapien (Pirfenidon, Nintedanib, „disease modifying“)
- Sirolimus
- Rituximab, Infiximab
- Große Lungenlavage (+ / - inhalativ GM – CSF)



Zusammenfassung

- Anamnese, klinisches Bild und HRCT als zentrale Säulen für die Differentialdiagnose
- Histologie/Kryobiopsie, Zytologie/BAL und Serologie zur weiteren Differenzierung
- Insbesondere Patienten mit Multisystemerkrankungen wie Kollagenosen und teils individuellem Verlauf profitieren von der interdisziplinären Diskussion.
- Ziel des ILD-Board: Diagnose und Reevaluation
- individuelles Management der internistischen, sowie spezifischen antiinflammatorischen oder antifibrotischen Therapie



Lutx und Alter



Lungenfibrose Forum Austria Videokonferenz

25. Juni 2020



7. VIRTUELLER RARE DISEASES DIALOG

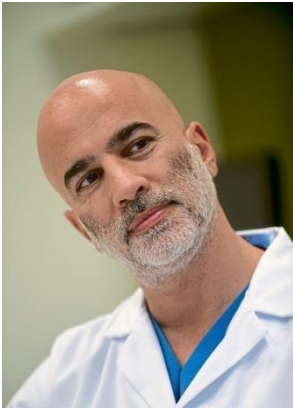
Seltene Erkrankungen im Schatten der COVID-19-Pandemie?
Die Zukunftsfähigkeit des Gesundheitssystems (weiterhin) für alle
bewahren!

COVID-19 stellte das Gesundheitssystem auf eine harte Probe. Gebündelte Forschungsaktivitäten zur Bewältigung dieser Pandemie lassen andere Erkrankungen in den Hintergrund rücken. Gleichzeitig wird die Leistungsfähigkeit des Systems geprüft. Denn die COVID-19 Pandemie ist nicht nur eine Gesundheitskrise, sondern zusätzlich eine Weltwirtschaftskrise. Welche Folgen hat das für Patient*innen mit seltenen Erkrankungen? Mit welchen Sorgen sind sie und ihre Familien konfrontiert? Wird der ökonomische Druck den Zugang zu innovativen Therapien behindern oder gar verhindern? Wie kann die Innovationskraft für seltene Erkrankungen aufrecht erhalten werden? Über diese und viele weitere Fragen diskutieren Betroffene von seltenen Erkrankungen sowie relevante Stakeholder im Rahmen des 7. virtuellen Rare Diseases Dialogs der PHARMIG Academy.



Lungenfibrose Forum Austria Gruppentreffen

30. Juni 2020 Thema „COVID-19, was für Lungenfibrose Patientinnen wichtig ist“ mit Prim. Dr. Valipour.



- Warum COVID-19 für Lungenfibrose Patientinnen von besonderer Bedeutung ist.
- Welche Hygienemaßnahmen sind weiter wichtig?
- Notruf 1450 - oder Lungenarzt, eine Unsicherheit.
- Was bedeutet "Neue Normalität" für uns PatientInnen?

Doku auf <https://bit.ly/3cqrGcx>

Das neue Coronavirus 2019-nCoV

Das neue Coronavirus breitet sich seit Dezember 2019 aus. Es infiziert die unteren Atemwege und kann eine schwere Lungenerkrankung verursachen.

Coronavirus



Ansteckung



- Tröpfcheninfektion durch hustende Infizierte
- wurde vermutlich von Tieren auf den Menschen übertragen
- Inkubationszeit: 2 bis 14 Tage

Krankheitsverlauf



- grippeähnliche Symptome (Fieber, Unwohlsein)
- Husten, bis hin zu Atemnot und Lungenentzündung
- Besonders gefährdet: Ältere mit Vorerkrankungen

Weil der Erreger erst vor wenigen Wochen identifiziert wurde, gibt es bislang nur vorläufige Erkenntnisse zu Ansteckung und Krankheitsverlauf.



Doku mit QR Code Leser am Smartphone

Lungenfibrose Forum Austria Gruppentreffen

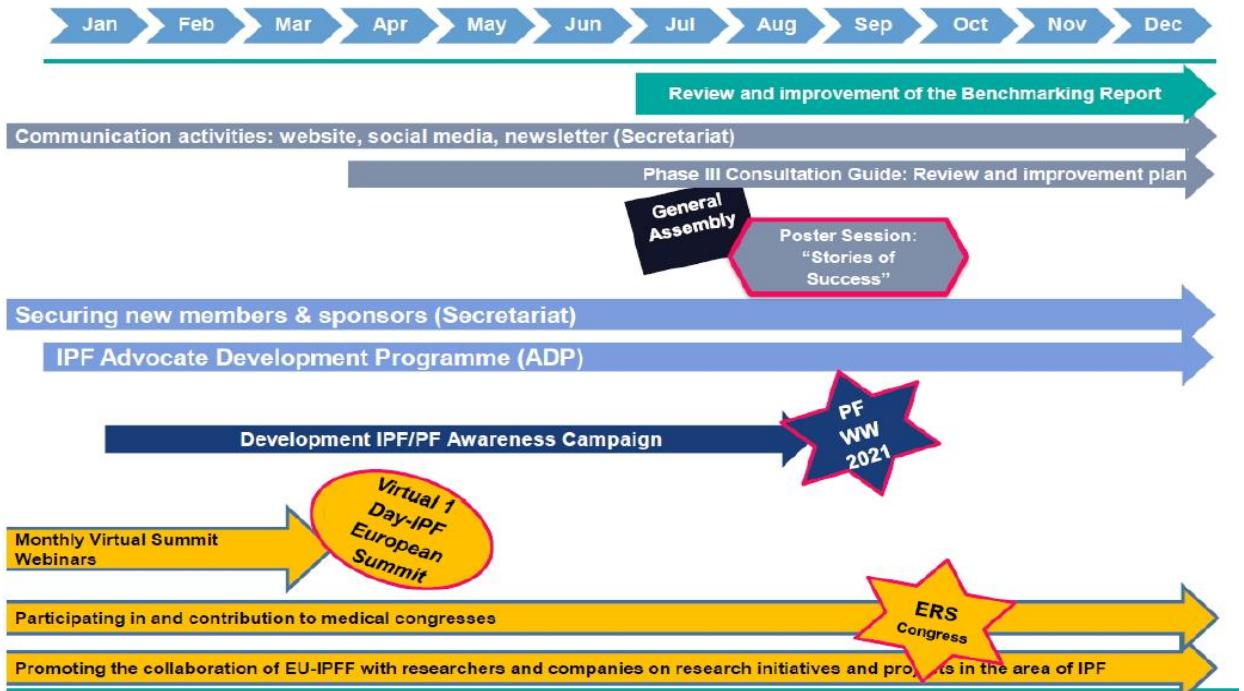
17. -18. Juli 2020 Thema „6. EU-IPFF Generalversammlung“
virtuell

New elected Executive Board

Neuwahl des Vorstands



Timeline 2021



Schwerpunkte:
Neuwahl des Vorstands und Arbeitsplan für 2021

Mehr zu EU-IPFF <https://www.eu-ipff.org/>
oder mit QR Code Leser am Smartphone

Lungenfibrose Forum 5. Generalversammlung

13.07.- 03.08 Wahl 04.08. Generalversammlung

Ankündigung und Neubewerbung 13.07.-20.07.2020

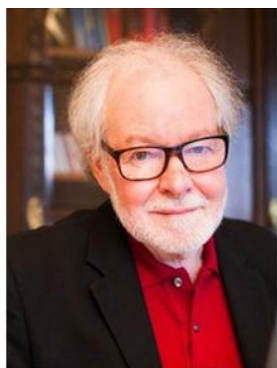
- Generalversammlung 1. Teil über Zoom 21.07.2020
- Bericht des Obmanns / Kassabericht
- Formen der Neu / Wiederwahl
- Wahldurchführung online / Briefwahl 21.07.-03.08.2020
- Generalversammlung 2. Teil über Zoom 04.08.2020
- Bekanntgabe der Abstimmungsergebnisse
- Angelobung des Vorstandes und der Rechnungsprüfer(in)
- Vorschau / Programme 2020/21

Ablauf der Wahl & Ergebnisse

	Formen der Neuwahl/Wiederwahl	Anzahl der Stimmen
1	Virtuelle Abstimmung über <u>Polyas</u> Wahlbeteiligung 23,44 % (15 von 64)	15
2	Briefwahl Wahlbeteiligung 48,27 % (14 von 29)	14
	Summe der abgegebenen Stimmen	29
	Ungültige Stimmen	0

Gewählte Vorstandsmitglieder

Obmann Ing. Günther Wanke
Obmann Stv. Christine Tesch
Kassier DI Dr. Johann Hochreiter
Schriftführer Siegfried Sorz
Rechnungsprüferin Mag. Corinna Klein
Rechnungsprüfer Mag. KH Kramreiter



v.l.n.r Günther Wanke, Christine Tesch, Siegfried Sorz, Johann Hochreiter



**Schwerpunkte der GV:
Neuwahl des Vorstands und Arbeitsplan für 2021**

Mehr zur Wahl Vorschau auf 2021
mit QR Code Leser am Smartphone

Lungenfibrose Forum am ERS Kongress

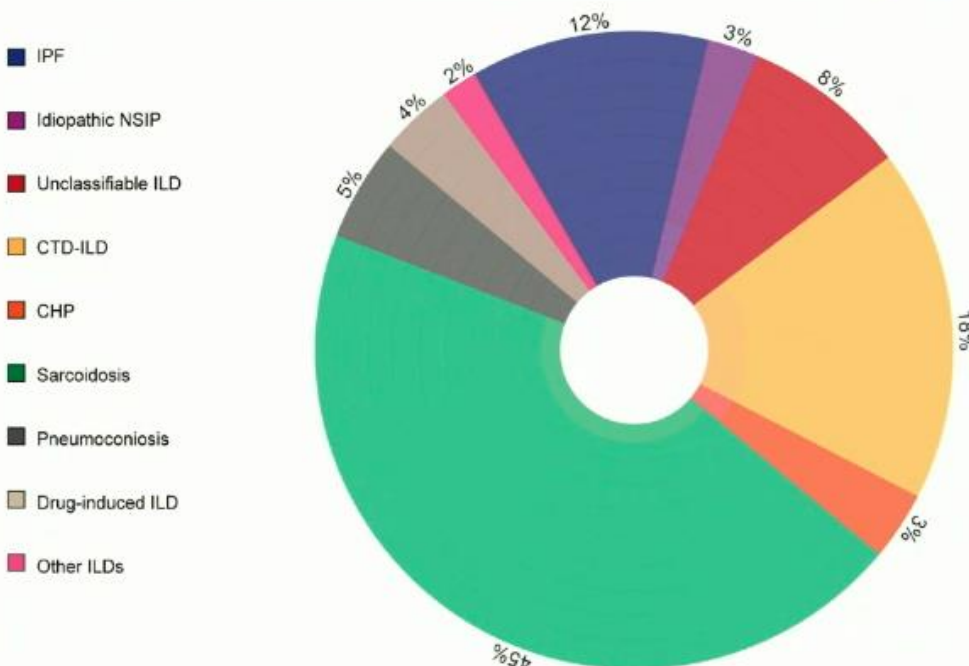
05.09.- 09.09. 2020 virtuell in Wien

Es gab ein sehr umfangreiches Programm, unser Schwerpunkt interstitielle Lungenerkrankungen mit den ausgewählten Themen:

- Lunge in Flammen, klinische Fälle aus dem wirklichen Leben
- Patienten mit ILDs auf der Intensivstation
- ILDs und darüber hinaus, Sitzung zum Stand der Technik
- Wenn die Lunge steif wird, Diagnose – Behandlung und Kontroverse



Relative prevalence of Interstitial Lung Diseases (ILDs), and proportion estimates of patients who develop a progressive fibrosing phenotype



Selbsthilfe im Kampf gegen eine tödliche Krankheit bestimmt mein Leben

07.10.2020 Interview für die Zeitung des DV NÖ Selbsthilfe



Die Themen des Interviews:

- Die Wichtigkeit der Bildung einer Selbsthilfegruppe
- Einen Abriss des Krankheitsbildes
- Was wir bewirken wollen
- Unser Bildungsauftrag, um der Krankheit mündige & selbst - bestimmte Menschen gegenüber zu stellen
- Unsere Hilfe in Zeiten von COVID
- Aufgaben für die Zukunft

Ein besonders wichtiges Anliegen ist uns, den Patientinnen und Patienten zu vermitteln, dass sich in Österreich viele Menschen unterschiedlicher Profession um sie kümmern. Und wir diese auch gemeinsam finden und nutzen können.

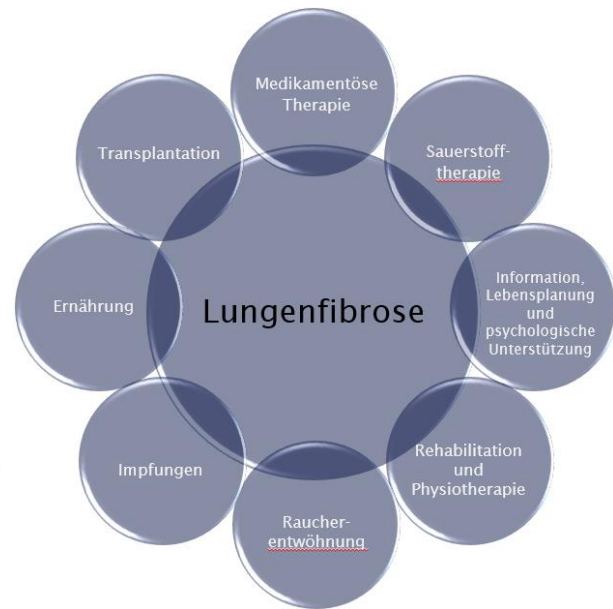


Mehr zum DV NÖ Selbsthilfe
mit QR Code Leser am Smartphone

1. Patiententinnentag 2020 aus Wien

10.10.2020 Medizinische Universität Wien – AKH virtuell
Thema: Interstitielle Lungenerkrankungen im ILD-Board
Dr. Antje Lehmann

Team des ILD Boards am AKH



Fragen und Antworten



- Wie können wir Ärzte in ganz Österreich erreichen und sie mit den Möglichkeiten und Vorzügen des ILD - Boards vertraut machen?
- Weiß ein Haus- oder Facharzt, der seinen Patienten schon über viele Jahre kennt, nicht viel besser als die fremden Ärzte im Board, was für seinen Patienten gut ist ?
- Ist es unüblich um Rat zu fragen ?
- Wie kommt man ins ILD - Board des AKH ?
- Wo werden weitere, zur Abklärung notwendige Untersuchungen durchgeführt?
- **Impfen unter Immunsuppression ?** Mehr zum 1. PatientInnentag mit QR Code Leser am Smartphone



Wir wollen Betroffene darin unterstützen:

- Eine möglichst rasche, eindeutige Diagnose zu bekommen.
- Den Zugang zu erfahrenen Ärzten und einem Fibrosezentrum erleichtern.
- Die beste mögliche Therapie in Anspruch nehmen zu können.
- Einen Informationsaustausch mit anderen ILD-PatientInnen und ÄrztInnen ermöglichen.
- Entsprechend unseres Bildungsauftrages Informationen zu ILD's mit unseren Mitgliedern zu teilen.



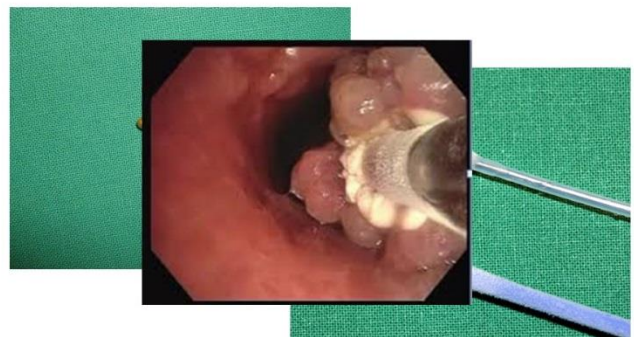
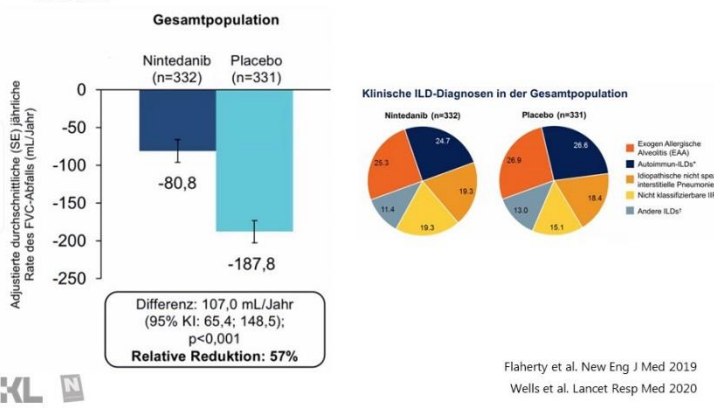
2. Patiententag 2020 aus Kreams

17.10.2020 Universitätsklinikum Kreams virtuell
Thema: Neues zu Lungengerüsterkrankungen
Dr. Klaus Hackner

Kryo-Biopsie etabliert sich in der
Diagnostik der ILD

Einsatz von Antifibrotika abseits der IPF,
bei "progredienten" Fibrosen

• INBUILD



KL N



- In welchen niederösterreichischen Kliniken wurden Covid-19 Abteilungen eingerichtet?
- Gibt es Erfahrungen mit ECMO bei Covid-Patienten in Kreams?
- Pamrevlumab als einziges Medikament oder in Kombination mit anderer AF Therapie?
- Zur Studie: Sollten nicht alle IPF - Patienten ab Diagnose antifibrotisch behandelt werden?
- Zur Studie: Ein- und Ausschlusskriterien?
- Dosisreduktion bei antifibrotischer Therapie wegen Leberwerten?
- **Gibt es Erfahrungen, wie ein Antifibrotikum nach einer akuten Exazerbation wirkt?**
- **Wie sind neueste Erfahrungen hinsichtlich der Nebenwirkungen der AF Medikamente?**

Einige der Themen

- Anhaltender Effekt von Antifibrotika bei IPF
- IPF und erhöhter Druck im Lungenkreislauf
- Antifibrotika-Einsatz abseits der IPF
- Potentielle neue IPF Medikamente
- Neue Leitlinie für exogen-allergische Alveolitis
- Kryo-Biopsie in der Diagnostik der ILD
- Neue Studie zu IPF Medikament in Österreich

COVID-19 Experten berichten aus dem Billrothhaus

19.11.2020 Meet the Experts: Klinik und Therapie von COVID-19

Moderation

Frau Sylvia Knapp

Medizinische Universität Wien, Zentrum für Molekulare Medizin der Österreichischen Akademie der Wissenschaften

Programm

Herr Christoph Wenisch COVID-19 Therapie

4. Medizinische Abteilung mit Infektiologie und Tropenmedizin, Klinik Favoriten des Wiener Gesundheitsverbundes

Herr Günter Weiss Infektion - Klinik & Therapie

Direktor des Departments für Innere Medizin, Medizinische Universität Innsbruck

Herr Thomas Staudinger * individualisierte Therapie

* Akutes respiratorisches Syndrom bei COVID-19

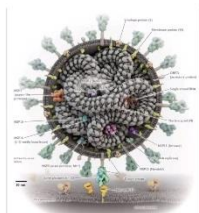
* ECMO (extracorporale Membran Oxygenisierung)

Leiter der Abteilung Intensivstation 13/2 der Klinik für Innere Medizin I, Medizinische Universität Wien

Frau Barbara Friesenecker Die Situation der Intensivstationen

Allgemeine und Chirurgische Intensivmedizin, Medizinische Universität Innsbruck

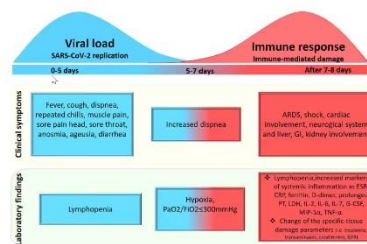
2019nCoV = SARS-CoV2 = nCoV19 = COVID19
Klinik und Therapie



Günter Weiss
Universitätsklinik für Innere Medizin II Innsbruck
Obstetrics, Immunology, Tropicals, Rheumatology, Pneumology



Course of SARS-CoV2 Infection



Universitätsklinik

Cantini et al. DRUGS 2020



Der Patientenwille muss so früh wie möglich (bei Aufnahme) eruiert werden. Das Alter wird immer wieder als alleiniges Triagekriterium unter katastrophenmedizinischen Bedingungen berichtet. Alter alleine zur Prognoseeinschätzung zu verwenden, verletzt das verfassungsrechtl. verankerte Diskriminierungsverbot.

Mehr zum Expertenbericht mit QR Code Leser am Smartphone

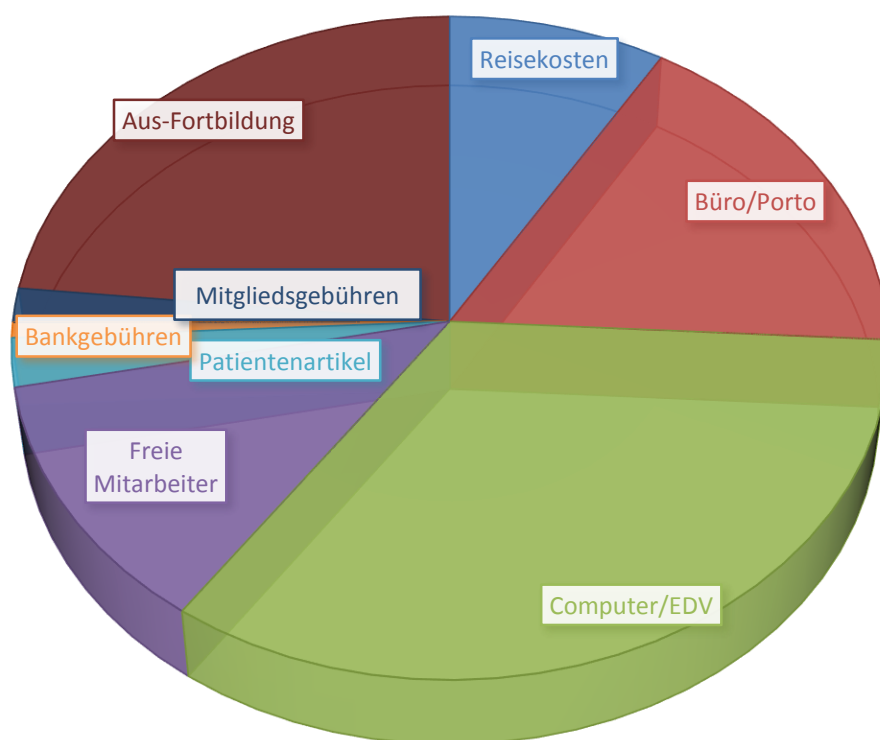
Sponsoren Lungenfibrose Forum Austria 2020

Spenden und Förderungen welche zugunsten des Lungenfibrose Forum Austria einlangen, werden im Sinne der Transparenz und Offenheit gegenüber den Spendern und Mitgliedern hier veröffentlicht (Stand 31.12.2020).

EINNAHMEN (Sponsoring & private Spenden)

Boehringer	Roche	Spenden	Summe
2.988.- €	1.000.- €	4.701.- € 1.787.- € *	10.476.- €

AUSGABEN



***) Private Spenden und 1.787.- € COVID NPO Unterstützung**

Wir bedanken uns bei allen Spenderinnen und Spendern, die das ganze Jahr über an uns denken und uns mit Spenden unterstützen.

Sicherheit durch Information ... Wir sind gerne für Sie da!

Mehr zu Lungenfibrose Forum Austria über
QR Code Leser am Smartphone



**Lungenfibrose
Forum Austria**

PARTNERORGANISATIONEN

