



FASS DIR EIN HERZ
SCREENING UND REGISTER FÜR
FAMILIÄRE HYPERCHOLESTERINÄMIE



EINLADUNG

ZUM SYMPOSIUM

Familiäre Hypercholesterinämie (FH) und weitere genetische Lipidstoffwechselstörungen

Mit Schwerpunkten FH Register & Kaskadenscreening, European Atherosclerosis Society
FH Study Collaboration & Global Call to Action on Familial Hypercholesterolemia, Best
Practices in den Nachbarländern, Gendermedizin & Pharmakogenetik

Dienstag, 12. November 2019

14.30 – 19.00 Uhr

Klinisches Institut für Labormedizin

Research Center for Molecular Medicine

of the Austrian Academy of Sciences (CeMM),

Seminarraum 8. Stock, Eingang Anna-Spiegel-Forschungsgebäude (Ebene 3)

MedUni Wien Campus AKH | Lazarettgasse 14, 1090 Wien

Mit speziellem Fokus auf **Screening bei Kindern und Genderaspekte sowie andere angeborene Lipidstoffwechselstörungen** – homozygote Familiäre Hypercholesterinämie (hoFH), familiäres Chylomikronämie-Syndrom (FCS) und Sitosterolemie - aber auch auf neueste Erkenntnisse zur häufigen heterozygoten familiären Hypercholesterinämie (heFH) sowie der ebenso häufigen Lipoprotein(a)-Erhöhung, richtet sich das Symposium nicht nur an ÄrztInnen aus dem niedergelassenen Bereich, KlinikerInnen und Personen im Gesundheitswesen, sondern auch an von diesen Erkrankungen betroffene PatientInnen.

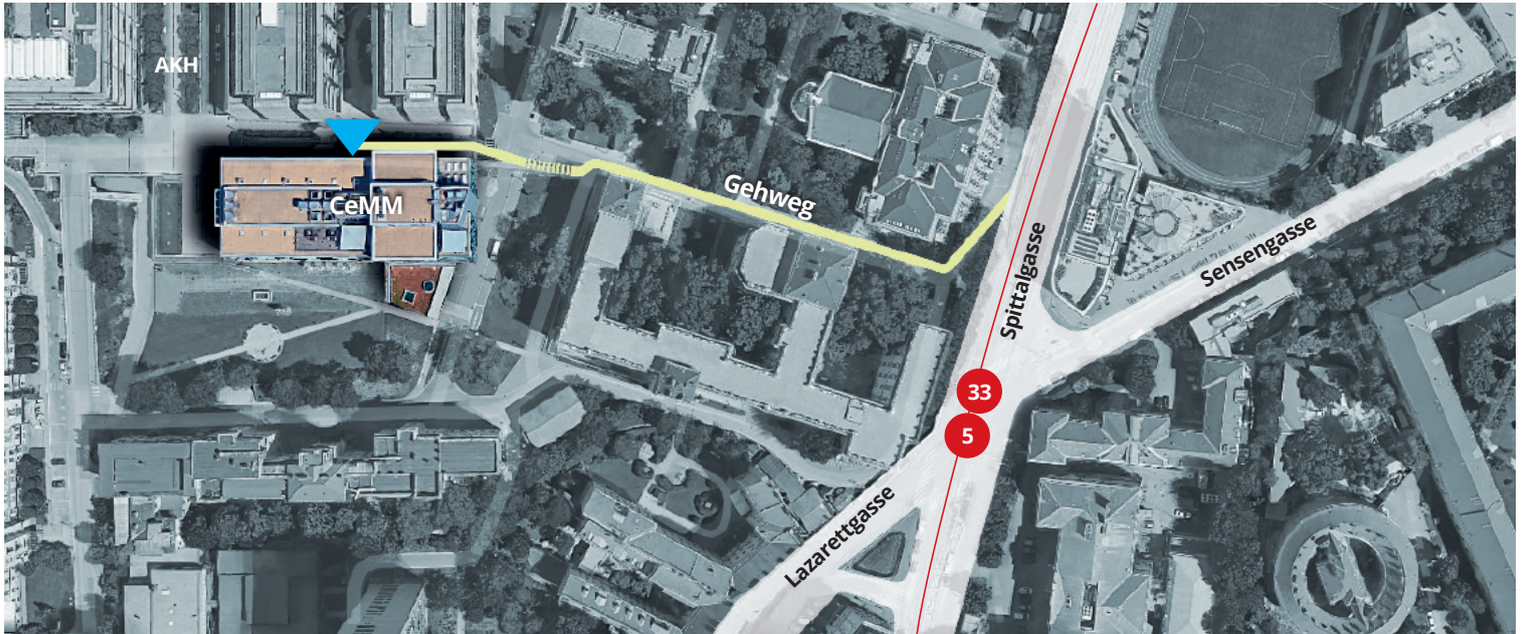
Während die heterozygote FH eine häufige, jedoch sehr gut therapierbare genetische Lipidstoffwechselstörung ist, sind andere Lipidstoffwechselstörungen bislang wesentlich schwieriger zu therapieren. Hier könnten sich **in Zukunft vielversprechende neue Therapieoptionen** ergeben. Innovative Medikamente machen auch bei der homozygoten FH, FCS oder Lp(a)-Erhöhung Hoffnung auf eine Eindämmung der mit diesen Lipidstoffwechselstörungen in Zusammenhang stehenden Folgeerkrankungen sowie ein beschwerdefreieres Leben für Betroffene.

Das Symposium beleuchtet nicht nur neueste Aspekte zu den genannten Lipidstoffwechselstörungen, sondern präsentiert auch rezente Daten zum **„Fass dir ein Herz“ FH Register- und Screeningprojekt** der Österreichischen Atherosklerosegesellschaft, dessen erklärtes Ziel die Prävention von kardiovaskulären Erkrankungen ist. Weitere Themen beinhalten **pharmakogenetische Aspekte** der Therapie.

Interessierte erwarten ein von hochkarätigen GesundheitsexpertInnen gestaltetes und moderiertes Programm, das als **Fortbildung der Österreichischen Ärztekammer** mit 5 DFP-Punkten approbiert ist (Fortbildungs-ID: 663037)



- Ab 14.00 Registrierung
- 14.30-15.10 **Begrüßung** durch Anna Andrea Böhm, *FHchol Austria* & Christoph J. Binder, *Projektleiter „Fass dir ein Herz“ Register & Screening, Präsident der Österreichischen Atherosklerosegesellschaft (AAS)*
- PatientInnen testimonials im Fokus – **“Weil es um uns und unsere Kinder geht”**
Kurt Widhalm, *Vorsitz Wissenschaftlicher Beirat FHchol Austria*
Irene Promussas, *Präsidentin Lobby4Kids*
- 15.10-15.30 **Einleitende Worte zum Thema Prävention**
Herwig Lindner, *1. Vizepräsident der Österreichischen Ärztekammer, Präsident der Ärztekammer Steiermark*
- BLOCK 1:** **Register & Kaskadenscreening Familiäre Hypercholesterinämie/Austrian Atherosclerosis Society, European Atherosclerosis Society FH Study Collaboration & Global Call to Action on FH, How do neighboring countries screen for FH?**
(15 min Präsentation – 5 min Q & A)
Moderation: Christoph J. Binder
- 15.30 – 15.50 **Austrian and European FH Registry – Recent Data**
Christoph J. Binder, *Wien*
- 15.50 – 16.10 **Universal FH Children’s Screening in Slovenia – A Success Story**
Urh Groselj, *Ljubljana*
- 16.10 – 16.30 **Umbilical Cord Blood Screening for FH – A promising alternative?** Tomas Freiberger, *Prag*
- 16.30 – 16.50 **Lp(a) – The “other” cholesterol**
Claudia Stefanutti, *Rom*
- 16.50 – 17.30 Kaffeepause & Networking
- BLOCK 2:** **Weitere genetisch bedingte Fettstoffwechselstörungen und deren Therapie, Dyslipidämien bei Kindern, Gendermedizin, Pharmakogenetik**
(15 min Präsentation – 5 min Q & A)
Moderation: Hans Dieplinger
- 17.30 – 17.50 **Dyslipidämien bei Kindern**
Susanne Greber-Platzer, *Wien*
- 17.50 – 18.10 **Sitosterolemia und Familiäres Chylomikronämie Syndrom: – How to find, how to treat**
Thomas Stulnig, *Wien*
- 18.10 – 18.30 **Gendermedizin – Werden Frauen und Männer anders krank?**
Alexandra Kautzky-Willer, *Wien*
- 18.30 – 18.50 **Pharmakogenetik bei familiären Lipidstoffwechselstörungen**
Raute Sunder-Plaßmann, *Wien*
- 18.50 – 19.00 **Wrap-Up** by Hans Dieplinger



Mit freundlicher Unterstützung von:



Dia-Chrom Handelsges.m.b.H.



Ce-M-M-
Research Center for Molecular Medicine
of the Austrian Academy of Sciences



Verbindliche Anmeldung bitte an: FH Register der AAS

E-Mail: christoph.binder@aas.at

FH Register der Österreichischen
Atherosklerosegesellschaft
c/o Klinisches Institut für Labormedizin,
Medizinische Universität Wien
Lazarettgasse 14, AKH Bauteil 25.2/6
1090 Wien
www.aas.at