

Facharztprüfungen

Facharztprüfung zur Erlangung des Facharztstitels für Arbeitsmedizin

Ort: Bern, Inselspital

Datum: Donnerstag, 26. Januar 2006

Anmeldefrist: 30. November 2005

Weitere Informationen finden Sie auf der Website der FMH unter www.fmh.ch/AWF → Für Assistenten / Ärzte in Weiterbildung.

Facharztprüfung zur Erlangung des Schwerpunktes Phoniatrie

Ort: Bern

Datum: Donnerstag, 1. Dezember 2005

Anmeldefrist: 31. Oktober 2005

Weitere Informationen finden Sie auf der Website der FMH unter www.fmh.ch/awf → Weiterbildung → Für Assistenten / Ärzte in Weiterbildung

Examens de spécialiste

Examen de spécialiste en vue de l'obtention du titre de spécialiste en médecine du travail

Lieu: Berne, Hôpital de l'Île

Date: jeudi 26 janvier 2006

Délai d'inscription: le 30 novembre 2005

Vous trouverez de plus amples informations sur la site web de la FMH www.fmh.ch/AWF → Pour les assistants / les médecins en formation postgraduée

Examen de spécialiste pour la formation approfondie en phoniatrie

Lieu: Berne

Date: jeudi 1^{er} décembre 2005

Délai d'inscription: le 31 octobre 2005

Vous trouverez de plus amples informations sur la site web de la FMH www.fmh.ch/awf → formation postgraduée → pour les assistants / les médecins en formation postgraduée

Akademie für Psychosomatische und Psychosoziale Medizin APPM

Académie pour la Médecine Psychosomatique et Psychosociale AMPP

Accademia di Medicina Psicomatica e Psicologica AMPP

Vorstand/Comité 2005/2006

Präsident/Président:

Dr. med. Pierre Loeb, Basel

Vizepräsident/Vice-Président:

Dr. med. A. Bückert, Zürich

Sekretär/Secrétaire:

med. prakt. Willi Forster, Solothurn

Kassier/Trésorier:

Dr. med. Walti Oswald, Bern

Beisitzer/Membres:

Dr. Joelle Cahrton-Furrer, Sierre; Dr. med. Angelika Schwendke, Basel; Dr. med. Steluta Staicov, Münsterlingen; Dr. med. Rolando Pancaldi, Lugano; Dr. med. Marzio Sabbioni, Bern; Dr. Laurent Schaller, Moutier

Sekretariat:

Tascha Loeb, Postfach, 4008 Basel, Tel. 061 361 29 71, Fax 061 361 29 72, E-Mail: sekretariat@appm.ch, Internet: www.appm.ch

Schweizerischen Arbeitsgruppe für Pädiatrische Pneumologie (SAPP)

Umwandlung der SAPP in die Schweizerische Gesellschaft für Pädiatrische Pneumologie

An der letzten Generalversammlung der Schweizerischen Arbeitsgruppe für Pädiatrische Pneumologie (SAPP) wurde einstimmig beschlossen, die Arbeitsgruppe in eine Gesellschaft mit dem Namen Schweizerische Gesellschaft für Pädiatrische Pneumologie (SGPP) umzuwandeln. Die Schweizerische Gesellschaft für Pädiatrische Pneumologie (SGPP) besteht aus 27 Titelträgern und 41 weiteren Mitgliedern. Mitglied kann jeder mit einer akademischen Ausbildung werden, der sich für pädiatrische Pneumologie interessiert. Der Vorstand setzt sich wie folgt zusammen:

Präsident:

Dr. med. Peter Eng, Aarau

Vizepräsident:

Dr. med. Stéphane Guinand, Genf

Past-Präsident:

Dr. med. Carmen Casaulta, Bern

Sekretär:

Dr. med. Jürg Barben, St. Gallen

Kassier:

Dr. med. Alex Möller, Zürich

Kontakt:

Dr. med. J. Barben, Pneumologie/Allergologie, Ostschweizer Kinderspital, 9006 St. Gallen, Tel. 071 243 71 11, Fax 071 243 73 90, E-Mail: juerg.barben@kispsig.ch

Medikamenteninformation

Stabilitätsproblem bei Florinef® (Fludrocortison-Acetat) 0,1mg Tabletten, Zul.-Nr. 31'095

Aufgrund von Stabilitätsproblemen kann bei allen sich zurzeit auf dem Markt befindlichen Chargen (A088, A093, A098, A101, A105, A107, A110, A113, A116, A121, A124, A126, B101, B113, B116, B121, B124) von Florinef® (Fludrocortison-Acetat) 0,1mg Tabletten die bisherige Laufzeit von 36 Monaten nicht garantiert werden. Deshalb werden die obengenannten Chargen vom Markt zurückgezogen und gegen neue Packungen mit einer Laufzeit von 12 Monaten ausgetauscht werden.

Florinef® (Fludrocortison-Acetat), ein synthetisches Kortikosteroid mit mineralokortikoidem Effekt und einer glukokortikoiden Wirkungskomponente, wird eingesetzt als Substitutionstherapie bei ausgeprägter Nebennierenrindeninsuffizienz (insbesondere M. Addison) und Salzverlustsyndrom beim adrenogenitalen Syndrom.

Eine 100-mcg-Dosis von Florinef® kann beim niedrigsten berichteten Wirkstoffgehalt (79%) nach 36 Monaten 79 mcg Aktivsubstanz beinhalten. Da genaue Angaben zur Dosis-Wirkungs-Beziehung von Florinef® nicht bekannt sind, kann ein erhöhtes Risiko für klinisch signifikante Hyponatriämie und/oder Hyperkaliämie nicht ausgeschlossen werden. Jedoch gibt es keine publizierten Daten, die auf eine steil ansteigende Dosis-Wirkungs-Kurve (steep-dose response curve) hinweisen. Somit ist bei Patienten mit normalen Natrium- und Kaliumwerten, die stabil auf eine bestimmte Florinef®-Dosierung eingestellt sind, das Risiko für klinisch signifikante Störungen des Natrium- oder Kaliumhaushaltes als Folge einer 20%igen Reduktion der täglichen Gesamtdosis von Florinef® unwahrscheinlich. Diese kann auch durch den Natrium/Kalium-Austausch im Magen-Darm-Trakt kompensiert werden.

Die Abbauprodukte sind zurzeit nicht bekannt. Das durch dieses Stabilitätsproblem bedingte medizinische Risiko wird jedoch als gering eingestuft.

Da gegenwärtig nicht genügend Lagerbestände von Florinef®-Tabletten mit 12 Monaten Laufzeit vorhanden sind, um alle im Markt befindlichen Packungen der obenge-

nannten Chargen sofort auszutauschen, werden wir den Rückruf in zwei Phasen durchführen. In Absprache mit Swissmedic bitten wir Sie deshalb, um die Versorgung aller Patienten mit diesem wichtigen Medikament zu gewährleisten, in der *ersten Phase* Ihre Lagerbestände zum jetzigen Zeitpunkt *noch nicht* zum Austausch zurückzusenden, jedoch nicht mehr abzugeben. Für diejenigen Patienten, die eine neue Florinef®-Packung aufgrund der aufgebrauchten alten Packung benötigen oder welche neu auf Florinef® eingestellt werden, können ab sofort neue Packungen mit einer Laufzeit von 12 Monaten über den üblichen Bestellweg bezogen werden.

Sobald genügend neue Packungen mit einer Laufzeit von 12 Monaten verfügbar sind, werden wir in einer *zweiten Phase*, zirka Mitte Juli 2005, sämtliche noch verbleibenden Marktbestände mit einer Laufzeit von 36 Monaten austauschen.

Für die Umtriebe entschuldigen wir uns und danken für Ihr Verständnis.

Bristol-Myers Squibb GmbH, Baar

Information concernant des médicaments

Problème de stabilité de Florinef® (acétate de fludrocortisone) comprimés de 0,1 mg, no d'autorisation 31'095

En raison de problèmes de stabilité, la durée de validité des lots de Florinef® (acétate de fludrocortisone) 0,1mg comprimés actuellement sur le marché (A088, A093, A098, A101, A105, A107, A110, A113, A116, A121, A124, A126, B101, B113, B116, B121, B124) ne peut pas être garantie sur l'échéance actuelle de 36 mois. C'est pourquoi les lots susmentionnés seront rappelés du marché et remplacés par de nouveaux emballages avec une durée de validité de 12 mois.

Florinef® (acétate de fludrocortisone), un corticostéroïde de synthèse à effet minéralocorticoïde et ayant une composante d'action glucocorticoïde, est utilisé pour le traitement substitutif lors de grande insuffisance corticosurrénalienne, (notamment dans la maladie d'Addison); syndrome des pertes sodées dans le syndrome génito-surrénal.

Une dose de 100 mcg de Florinef®, lorsque la concentration en principe actif, après

36 mois, se trouve abaissée au plus bas niveau rapporté (79%), peut contenir 79 mcg de principe actif. Comme il n'existe pas de données précises sur la relation dose/effet de Florinef®, un risque accru d'hyponatrémie et/ou d'hyperkaliémie cliniquement significatives ne peut pas être exclu. Il n'existe toutefois pas de données publiées indiquant une élévation abrupte de la courbe dose/effet (steep-dose response curve). Pour les patients qui présentent des taux sodiques et potassiques normaux et qui sont stables sous une dose donnée de Florinef®, le risque de perturbations cliniquement significatives de la balance sodique ou potassique si la dose quotidienne de Florinef® est abaissée de 20% est improbable. Cet abaissement peut aussi être compensé par l'échange sodique/potassique dans le tractus gastro-intestinal.

Les produits de dégradation ne sont pour le moment pas connus. Le risque médical lié à ce problème de stabilité est toutefois jugé relativement faible.

Comme nous ne disposons actuellement pas de stock suffisant de Florinef® ayant une durée de validité de 12 mois pour pouvoir remplacer immédiatement tous les emballages des lots concernés, nous allons effectuer le rappel des lots en 2 phases. En accord avec Swissmedic et afin de garantir l'accès des patients à cet important médicament, nous vous prions, *dans une première phase*, de ne pas nous retourner vos stocks pour le moment et de ne plus délivrer ces emballages aux patients. Pour les patients qui ont terminé leur boîte de Florinef® et qui ont besoin d'un nouvel emballage et pour ceux chez qui on a nouvellement prescrit Florinef®, vous pouvez dès à présent commander de nouveaux emballages avec une durée de validité de 12 mois en suivant le mode de commande actuel.

Dès que nous disposerons d'un stock suffisant de Florinef® d'une durée de validité de 12 mois, nous échangerons, *dans une deuxième phase*, c'est-à-dire vers la mi-juillet 2005, tous les emballages restant sur le marché et ayant une durée de validité de 36 mois.

Nous vous prions de bien vouloir nous excuser pour tous les désagréments occasionnés et vous remercions de votre compréhension.

Bristol-Myers Squibb GmbH, Baar