

Inhaltsverzeichnis

Begrüßung und Einleitung	1
G. LANDBECK	
I. Ärztliche Versorgung HIV-1-infizierter Hämophiler: Verlauf der HIV-1-Infektion und Verhütung bedrohlicher Folgekrankheiten	
Planung prospektiver kooperativer Studien zum Verlauf und zur therapeutischen Verlaufsintervention der HIV-1-Infektion	
1. Grundlagen: Berichte über klinische, hämatologische, immunologische und virologische Langzeitverlaufsstudien bei Patienten mit schwerer Hämophilie	
Todesursachenstatistik, AIDS-Erkrankungen und Erfassung HIV-1-infizierter Hämophiler in der Bundesrepublik Deutschland 1987	11
G. LANDBECK	
Prospektive Studie über das Risiko von AIDS und ARC bei Anti-HIV-1-positiven Hämophilen	19
CH. STAIN	
Klinisch-immunologische Befunde bei erwachsenen Hämophilen	25
T. KAMRADT, D. NIESE, H. H. BRACKMANN	
Virologische Untersuchungen bei HIV-seropositiven Hämophilen	29
K. E. SCHNEWEIS	
Diskussion	33
Verlaufsstudien bei nicht HIV-infizierten Patienten mit schwerer Hämophilie A und B	35
E. SEIFRIED, G. PINDUR, D. ELLBRÜCK	
Diskussion	42

Neurologische, psychometrische und elektroenzephalographische Befunde bei HIV-seropositiven Hämophilen	43
R.-R. RIEDEL, CH. HELMSTAEDTER, P. CLARENBACH	
Diskussion	47
Thrombozytopenie bei HIV-1-Infektionen	51
I. SCHARRER	
Diskussion	56
Thrombozytopenie bei zwei HIV-positiven Hämophilie B-Patienten. Therapieversuche mit Immunglobulinen, Nebennierenrindensteroiden, Azathioprin und Danazol	57
E. LECHLER, W. PROHASKA	
Diskussion	61
Immunthrombozytopenie bei HIV-Infektion und Hämophilie A	62
E. SEIFRIED, G. PINDUR, D. ELLBRÜCK, G. GAEDICKE	
Diskussion	66
Die Behandlung der HIV-assoziierten Thrombopenie mit Immunglobulinen (IgG) bei Patienten mit Hämophilie B	67
G. LEIPNITZ, M. KOHLER, N. GRAF, C. KOHLER, E. WENZEL	
Diskussion	74
Thrombozytopenie bei einem 12jährigen HIV-positiven Hämophilen	77
R. VON KRIES	
Diskussion	79
Laborbefundvergleiche zwischen HIV-infizierten und nicht HIV-infizierten Patienten mit schwerer Hämophilie	82
V. BOTHE, A.-M. MINGERS	
Diskussion	87
 <i>2. Informationen zum Stand der HIV-1-Impfstoffentwicklung</i>	
Informationen zum Stand der HIV-1-Impfstoffentwicklung	93
H. EIBL	
Diskussion	97

3. Risikoorientierte Verlaufsdiagnostik der HIV-1-Infektion

Virologische Grundlagen und Verlaufsdiagnostik	104
A. Werner, R. Kurth	
Diskussion	109
Verlaufskontrolle von HIV-Antigen und -Antikörper bei 26 Patienten mit hämorrhagischen Diathesen	114
F. Störkel, W. Preiser, V. Hach-Wunderle, W. Dörr, I. Scharrer	
Diskussion	116
Immunologische Grundlagen und Verlaufsdiagnostik der HIV-Infektion	117
L. Bergmann	
Diskussion	129
Klinik des substitutionsbedürftigen Hämophilen bei asymptomatischem Verlauf der HIV-Infektion	134
W. Schramm, H. Pohlmann, M. Spannagl	
Diskussion	141
Granulozytenfunktion bei HIV-infizierten Hämophilie-Patienten	145
M. Rister, M. Suttorp, U. Siegel	

4. Verhütung bedrohlicher Folgekrankheiten der HIV-1-Infektion

Früherkennung und Frühtherapie sekundärer Infektionskrankheiten bei HIV-Infektion	151
H. R. Brodt	
Impfproblematik bei AIDS-Risikogruppen	170
M. M. Eibl, M. Pum, H. M. Wolf, J. W. Mannhalter	
IgG-Subklassendefekt bei einem 10jährigen Jungen mit Hämophilie B und HIV-Infektion	176
R. von Kries	
Diskussion	178
HIV-Infektion als mögliche Ursache der reduzierten Immunantwort nach Hepatitis B-Impfung bei Faktor VIII-behandelten Hämophilen	180
K.-H. Beck	
Diskussion	182

5. Interventionstherapie der HIV-1-Infektion

Therapeutische Immunmodulation bei der HIV-1-Infektion?	193
L. BERGMANN	
Chemotherapeutische Hemmung der HIV-1-Replikation	200
F.-D. GOEBEL	
Vorläufige Ergebnisse einer präliminären Studie über die Zidovudin-Therapie bei Hämophilen mit AIDS und ARC in Wien	207
H. HARTL, CH. STAIN, I. PABINGER, K. LECHNER	
Indikation und Einsatz von Immunglobulin bei HIV-infizierten Kindern	209
W. KREUZ	
Diskussion	212

*6. Substitutionstherapie HIV-1-infizierter Hämophiler mit
Gerinnungsfaktorenkonzentraten*

Substitutionstherapie Hämophiler mit virusinaktivierten Gerinnungsfaktorenkonzentraten; Studienergebnisse	221
K.L. SCHIMPF	
In-vitro-Charakteristik von 4 feucht Hitze-inaktivierten Faktor VIII- Konzentraten und einem chemisch inaktivierten Faktor VIII-Konzentrat	225
H. BEESER, M. CHRISTIANS	
Untersuchung der Faktor VIII-Präparate in vitro und in vivo	232
I. SCHARRE	
Immunmodulierende Eigenschaften von Faktor VIII-Konzentraten	234
J. W. MANNHALTER, J. GÖTTLICHER, H. LEIBL, H. M. WOLF, M. M. EIBL	
Abhängigkeit des Konzentratverbrauches zur AIDS bzw. ARC-Manifestation, Thrombopenie sowie IgA- oder SGPT-Erhöhungen im Zusammenhang mit einem HIV-positiven Antikörper	240
H.-H. BRACKMANN, D. NIESE, TH. KAMRADT, U. HAMMERSTEIN, H. EGLI	
Diskussion	242

II. Freie Vorträge zur Diagnostik und Behandlung angeborener und erworbener Blutungskrankheiten (ausgenommen HIV-1-Infektion)

Österreichische Erfahrungen bei der Verwendung von RFLP-Analysen zur Konduktorinnen-Diagnose bei Hämophilie A	247
CH. MANNHALTER, CH. STAIN, E. DEUTSCH	
Evidence that the Human Hepatocyte Contain and Secrete Factor VIII	253
J. INGERSLEV, B. S. CHRISTIANSEN, L. HEICKENDORFF, C. MUNCK PETERSEN	
Erfassung von leichten Faktorenmängeln im endogenen System – Sensitivität von 4 aPTT-Reagenzien	258
P. HELLSTERN, K. HEINKEL, M. KÖHLER, E. WENZEL	
Diskussion	262
Behandlung einer hämorrhagischen Diathese im Rahmen einer erworbenen Kollagen-Thrombozyten-Interaktionsstörung durch Plasmapherese	263
W. STENZINGER, B. KEHREL, M. KLEIN-GUNNEWIGK, O. KOCH, J. VAN DE LOO	
Erworbene selektive Störung der Kollagen-Thrombozyten-Interaktion	268
B. KEHREL, W. STENZINGER, J. RAUTERBERG, M. KLEIN-GUNNEWIGK, J. VAN DE LOO	
Diskussion	273
Schwere Verbrauchskoagulopathie mit normaler Thrombozytenzahl. Ein Beitrag zur Diagnostik der Verbrauchskoagulopathie	274
E. LECHLER, U. HARTMANN	
Plättchenfunktionstests durch Impedanzaggregometrie aus Citratvollblut bei Kindern	281
E. BANDI, W. BADEN, E. JAKOB, B. ZIEGER, A. H. SUTOR, W. KÜNZER	
Arterielle Thromboembolien als klinische Erstmanifestation eines erworbenen Antithrombin III-Mangels bei nephrotischem Syndrom	290
D. ELLBRÜCK, E. SEIFRIED	
Diskussion	298
Hämolysereaktion nach Substitution mit einem konventionellen Faktor VIII HS-Konzentrat	300
V. HACH-WUNDERLE, D. TEIXIDOR, P. ZUMPE, P. KÜHNL, I. SCHARRER	
Diskussion	302

Pharmakokinetische Untersuchungen an Hämophilie B-Patienten nach Infusion eines Faktor IX-Konzentrates	303
E. SEIFRIED, M. KÖHLER, G. PINDUR, F. FASCO, G. LEIPNITZ, P. HELLSTERN	
Diskussion	308
Radiologische Gelenkveränderungen bei an schwerer Hämophilie Erkrankten und die Zusammenhänge von klinisch-orthopädischen Parametern	309
H. POHLMANN, J. HAMEL, B. HEIMKES, W. SCHRAMM	
Diskussion	315
Häufigkeit von Gelenkblutungen bei Kindern und Jugendlichen mit Hämophilie	316
H. PÖLLMANN	
Diskussion	325
Diagnostische Probleme beim von Willebrand-Syndrom Typ I mit verstärkter Ristocetin-induzierter Aggregation (Typ I New York)	327
U. BUDDE, R. KÜCHLER, R. KUSE	
Diskussion	332
Von Willebrand-Faktor-Multimeranalyse mittels vertikaler Agarose-Polyacrylamid-Gelelektrophorese: Methode zur schnellen Analyse einer größeren Probenanzahl	333
B. PÖTZSCH, G. MÜLLER-BERGHAUS	
Diskussion	337
Spätform der Vitamin K-Mangelblutung. Bericht über 57 Fälle	338
A. H. SUTOR, H. POLLmann, R. VON KRIES, CH. BRÜCKMANN, H. JÖRRES, W. KÜNZER	
Diskussion	345
Immunologische Veränderungen nach Milzteilresektion	347
U. SPECHT, H. MAU, S. JAHN, K. NEUHAUS, K. HAENSEL, H.-D. VOLK, S. KIESSIG, R. GRUNOW, W.-R. CARIO	