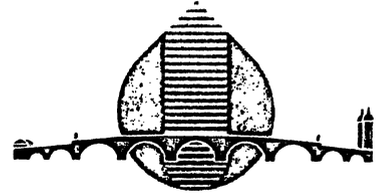


Heidelberger Symposium

Neue Entwicklungen in der Hämostaseologie
am 8. und 9. Juli 1988 in Heidelberg



PROGRAMM

Freitag, 8. Juli 1988

- 9.30 Uhr **Eröffnung**
Grußwort des Dekans der Medizinischen Gesamtfakultät der Universität Heidelberg
Prof. Dr. F. Vogel
- I. Thrombotisches Risiko**
Moderation: *E. Wenzel*
- 9.45 Uhr Zusammenhang zwischen Dysregulationen im Hämostasesystem und der Thrombogenese
I. Witt
- 10.15 Uhr Neue Möglichkeiten zur Diagnostik der Thrombophilie
G. Vogel
- 10.45 Uhr Pause
- 11.00 Uhr Hämostaseologische Parameter als Prädiktoren arterieller Gefäßverschlüsse
K. Breddin
- 11.30 Uhr Die erhöhte Thrombozytenfunktion als Risikofaktor der diabetischen Mikroangiopathie
D. Tschöpe
- 12.00 Uhr Mittagspause
- II. Thromboembolieprophylaxe mit Heparin**
Moderation: *K. Breddin*
- 13.30 Uhr Zur Pharmakologie des Heparins
H. Bleyl
- 14.00 Uhr Entwicklung der Thromboseprophylaxe mit Heparin im Vergleich mit Ergebnissen neuer klinischer Studien
J. Kußmann
- 14.20 Uhr Der Einfluß der Blutheparinspiegel auf die Häufigkeit postoperativer Thrombosen
G. Vogel
- 14.40 Uhr Pause
- III. Thrombolytische Therapie**
Moderation: *D. L. Heene*
- 15.00 Uhr Die Therapie mit Streptokinase und Urokinase
P. Hellstern
- 15.40 Uhr Thrombolyse bei instabiler Angina pectoris
D. Gulba
- 16.00 Uhr Effizienzkontrolle der Thrombolyse mit modernen hämostaseologischen und angiologischen Methoden
E. Wenzel
- 16.30 Uhr Ende des fachlichen Teils

18.00 Uhr

Extradisziplinärer Teil

Einführung mit Exkursion: „Heidelberg – Barockstadt zwischen Kommerz und Universität“
Prof. Dr. W. Fricke u. Mitarbeiter
(Geographisches Institut der Universität Heidelberg)

Samstag, 9. Juli 1988

- IV. Thromboquant®-Technologie**
Moderation: *L. Roka*
- 9.00 Uhr Kritische Bewertung hämostaseologischer Routinemethoden aus klinischer Sicht
D. L. Heene
- 9.30 Uhr Photometrische Bestimmung der Thromboplastinzeit und der partiellen Thromboplastinzeit
J. Breyer
- 9.40 Uhr Optimierung der diagnostischen Information chromogener Globaltests (Thromboquant®) über die Aktivierungskinetik mit einem mathematischen Modell
P. Baumann
- 9.50 Uhr Die Bestimmung der Protein-C-Aktivität mit Thromboquant®
H. Lill
- 10.10 Uhr Die Bestimmung von Einzelfaktoren über die Thromboquant®-Technologie
H.-H. Seydewitz
- 10.30 Uhr Pause
- V. Neue Parameter – Klinik und Methodik**
Moderation: *L. Roka*
- 11.00 Uhr Neue Blutgerinnungs- und Fibrinolyseparameter zur Erkennung präthrombotischer Zustände
G. Müller-Berghaus
- 11.40 Uhr Different methods for the determination of tissue plasminogen activator (t-PA) and of his inhibitor (PAI)
J. Amiral
- 12.00 Uhr Das Verhalten von Protein C und Protein S bei Aktivierungsprozessen am Beispiel der extrakorporalen Zirkulation
W. Heller
- 12.20 Uhr Bewertung verschiedener Methoden zur Bestimmung von Protein C in der Klinik
G. Marx
- 12.40 Uhr Diagnostische Wertigkeit von Fibrinogen-derivaten zur frühzeitigen Erfassung einer DIC
J. U. Wieding
- 13.00 Uhr **Schlußbemerkung**
E. Spanuth
- 13.00 Uhr Mittagessen