

Einladung

MEET THE EXPERT

Bispezifische Antikörper beim refraktären
und relapsierten Multiplen Myelom
Patientenbeispiele und Empfehlungen
aus der Praxis

7. März 2024
16:00–17:00 Uhr

WEB
seminar

janssen  Oncology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

 **TECVAYLI**
(teclistamab)

 **TALVEY**
(talquetamab)

IHRE EXPERTEN



OA Dr. Martin Schreder
Klinik Ottakring, Zentrum für
Onkologie und Hämatologie



Dr. in Sabine Burger
Hanusch Krankenhaus,
Innere Medizin, Hämatologie
und Onkologie

PROGRAMM PATIENTENFÄLLE IM DETAIL

15:30–16:00 Uhr

Log In zum WEBseminar

16:00–16:30 Uhr

TECVAYLI:

Eine Patientengeschichte aus der Praxis

16:30–16:55 Uhr

TALVEY:

Erste Erfahrungen mit dem neuen Target

16:55–17:00 Uhr

Fragen und Diskussionsrunde



Online-Anmeldung:

<https://medahead-fortbildung.at/event/meet-the-expert-MM2024>

Teilnahme kostenfrei. Anmeldung erforderlich.

Diese Veranstaltung ist ausschließlich für medizinisches Fachpersonal vorgesehen.
Bitte geben Sie bei der Anmeldung ihre ÖÄK-Arztnummer bekannt.

Kongressbüro:

MEDAhead Gesellschaft für medizinische Information m.b.H. ■ Part of Futuro Publishing Group
Mag.^a Katharina Wladarsch ■ Tel.: 01/607 02 33-709 ■ k.wladarsch@medahead.at

Mit freundlicher Unterstützung von:



PHARMACEUTICAL COMPANIES OF **Johansen-Johansen**

Fachkurzinformationen:

Bezeichnung des Arzneimittels: TALVEY 2 mg/ml Injektionslösung, TALVEY 40 mg/ml Injektionslösung. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** TALVEY 2 mg/ml Injektionslösung: Eine 1,5-ml-Durchstechflasche enthält 3 mg Talquetamab (2 mg/ml), TALVEY 40 mg/ml Injektionslösung: Eine 1-ml-Durchstechflasche enthält 40 mg Talquetamab (40 mg/ml). Talquetamab ist ein humanisierter bispezifischer Immunglobulin-G4-Prolin, Alanin, Alanin (IgG4-PAA)-Antikörper, der gegen C-Protein-gekoppelte Rezeptoren der Familie C, Gruppe 5, Mitglied D (GPCRSD) und gegen CD3-Rezeptoren gerichtet ist und der in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters durch rekombinante DNA-Technologie hergestellt wird. **Sonstige Bestandteile:** Natriummedetat (Ph.Eur.), Essigsäure 99 % (E 260), Polysorbat 20 (E 432), Natriumacetat-Trihydrat (E 262), Saccharose, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** TALVEY wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplem Myelom, die zuvor bereits mindestens 3 Therapien erhalten haben, darunter einen immunmodulatorischen Wirkstoff, einen Proteasom-Inhibitor und einen Anti-CD38-Antikörper, und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression gezeigt haben. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. Inhaber der Zulassung: Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgien. **Vertrieb für Österreich:** JANSSEN-CILAG Pharma GmbH, Vorgartenstraße 206/8, A-1020 Wien. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **ATC-Code:** noch nicht zugewiesen. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Es ist daher wichtig, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung in Bezug auf TALVEY zu melden.

AT_CP-405146_20230822

Bezeichnung des Arzneimittels: TECVAYLI 10 mg/ml Injektionslösung, TECVAYLI 90 mg/ml Injektionslösung. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** TECVAYLI 10 mg/ml Injektionslösung: Eine 3-ml-Durchstechflasche enthält 30 mg Teclistamab (10 mg/ml), TECVAYLI 90 mg/ml Injektionslösung: Eine 1,7-ml-Durchstechflasche enthält 153 mg Teclistamab (90 mg/ml). Teclistamab ist ein humanisierter bispezifischer, gegen das B-Zell-Reifungsantigen (BCMA) und die CD3-Rezeptoren gerichteter Immunglobulin-G4-Prolin, Alanin, Alanin (IgG4-PAA)-Antikörper, der in einer Säugetierzelllinie (Chinesische Hamster Ovary [CHO]) mit Hilfe rekombinanter DNA-Technologie hergestellt wird. **Sonstige Bestandteile:** Natriummedetat (Ph.Eur.), Essigsäure 99 %, Polysorbat 20 (E 432), Natriumacetat-Trihydrat, Saccharose, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** TECVAYLI wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplem Myelom, die zuvor bereits mindestens drei Therapien erhalten haben, darunter einen immunmodulatorischen Wirkstoff, einen Proteasom-Inhibitor, und einen Anti-CD38-Antikörper, und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression gezeigt haben. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **Inhaber der Zulassung:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgien. **Vertrieb für Österreich:** JANSSEN-CILAG Pharma GmbH, Vorgartenstraße 206/8, A-1020 Wien. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **ATC-Code:** L01FX24. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Es ist daher wichtig, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung in Bezug auf Tecvayli zu melden.

AT_CP-401699_20230719

SAVE THE DATE

für weitere WEBseminar-Termine
dieser Veranstaltungsreihe

23. April 2024

26. Juni 2024

**ein weiterer Termin
im Herbst 2024**

