

Einladung

MEET THE EXPERT

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

23. September 2024
17:00–18:00 Uhr

WEB
seminar

Johnson&Johnson

 **TECVAYLI**
(teclistamab)

 **TALVEY**
(talquetamab)

IHRE EXPERTEN



OA Dr. Randolph Hammerl

Abteilung für Innere Medizin,
LKH Oststeiermark – Fürstenfeld



OA Dr. Joachim Rettl

Abteilung für Innere Medizin und
Hämatologie und internistische
Onkologie, Klinikum Klagenfurt

PROGRAMM PATIENTENFÄLLE IM DETAIL

16:30–17:00 Uhr

Log In zum WEBseminar

17:00–17:20 Uhr

TECVAYLI:

Außergewöhnlicher Patientenfall mit Startschwierigkeiten

17:20–17:40 Uhr

TALVEY:

Erste Erfahrungen mit dem neuen Target

17:40–18:00 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:

Johnson & Johnson

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 G Protein-gekoppelte Rezeptoren der Familie C, Gruppe 5, Mitglied D (GPCR5D) und gegen CD3 Rezeptoren gerichtet ist und der in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters durch rekombinante DNA-Technologie hergestellt wird. **Sonstige Bestandteile:** Natriumedetat (Ph.Eur.) (E 385), Essigsäure 99 % (E 260), Polysorbat 20 (E 432), Natriumacetat-Trihydrat (E 262), Saccharose (E 473), 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 2068, A-1020 Wien **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **ATC-Code:** L01FX29. 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-453771_20240514

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 Säugtierzelllinie (Chinesische Hamster Ovary [CHO]) mit Hilfe rekombinanter DNA-Technologie hergestellt wird. **Sonstige Bestandteile:** Natriumedetat (Ph.Eur.), Essigsäure 99 %, Polysorbat 20 (E432), Natriumacetat-Trihydrat, Saccharose, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** TECVAYLI wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplen 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 2068, 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

