



Fruzaqla▼ (Fruquintinib)

Die neue Therapieoption
beim mCRC

Mittwoch, **23. Oktober 2024** · 17.00–18.50 Uhr
Studio 7Vorne · Breite Gasse 11 · 1070 Wien

Auch als
WEB seminar
via Live-Stream

EINLADUNG

PROGRAMM

- 16.30 Uhr Registrierung und Get Together
- 17.00–17.05 Uhr Begrüßung
Christopher Wiegand, Takeda
- Session: Vorbehandeltes mCRC**
Vorsitz: Prim. Univ.-Prof. Dr. Armin Gerger, MBA, Landeskrankenhaus Amstetten
- 17.05–17.20 Uhr **mCRC Therapiealgorithmen**
Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr. Gerald Prager, MedUni Wien
- 17.20–17.35 Uhr **mCRC Psychoonkologische Aspekte**
OA Priv.-Doz. Dr. Markus Hutterer, Barmherzige Brüder Linz
- 17.35–17.45 Uhr **Diskussionspanel**
Alle Vortragenden und Prim. Univ.-Prof. Dr. Wolfgang Eisterer, Klinikum Klagenfurt • OÄ Dr.ⁱⁿ Gudrun Piringler, Kepler Universitätsklinikum Linz • Ass. Prof.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Renate Schaberl-Moser, Med Uni Graz • OA Priv.-Doz. Dr. Hossein Taghizadeh, PhD, MSc, Universitätsklinikum St. Pölten
- Session: Fruzaqla – die neue Therapieoption beim mCRC**
Vorsitz: Prim.^a Priv.-Doz.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Sonja Heibl, Klinikum Wels-Grieskirchen
- 17.45–18.00 Uhr **Fresco 2**
Prim. Priv.-Doz. Dr. Holger Rumpold, Ordensklinikum Linz
- 18.00–18.15 Uhr **Klinische Erfahrung im vorbehandelten Setting**
Prim.^a Doz.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Birgit Grünberger, LK Wiener Neustadt
- 18.15–18.40 Uhr **Diskussionspanel**
Alle Vortragenden und OÄ Dr.ⁱⁿ Dora Niedersüß-Beke, MBA, Klinik Ottakring Wien • OA Dr. Georg Schreil, Klinikum Steyr • Assoc.-Prof. Dr. Lukas Weiss, PhD, Uniklinikum Salzburg • Prim. Priv.-Doz. Dr. Thomas Winder, PhD, LKH Feldkirch
- 18.40–18.50 Uhr Zusammenfassung und Verabschiedung
Prim. Univ.-Prof. Dr. Armin Gerger und Prim.^a Priv.-Doz.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Sonja Heibl
- Ab 18.50 Uhr Ausklang mit Flying Dinner



ONLINE-ANMELDUNG: www.medahead-fortbildung.at/event/fruzaqla

Kongressbüro/Anmeldung:

MEDahead Gesellschaft für medizinische Information m.b.H. · Part of Futuro Publishing Group ·
Mag.^a Helene Hirschl · Tel.: 01/607 02 33-68 · h.hirschl@medahead.at

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

Anmeldung für vor Ort Teilnahme erforderlich bis 18. Oktober 2024. Die Plätze vor Ort sind limitiert.
Die Vergabe der Plätze erfolgt durch den Veranstalter.

Mit Ihrer Anmeldung bescheinigen Sie Takeda Pharma Ges. m. b. H., dass Sie alle eventuell erforderlichen Mitteilungen gemacht haben bzw. notwendige Genehmigungen (z. B. vom Dienstgeber) eingeholt haben und nehmen den unten angeführten rechtlichen Hinweis zur Kenntnis. Takeda Pharma Ges. m. b. H. weist darauf hin, dass Ihre Teilnahme an der Veranstaltung, unabhängig von jeglichen Umsatzgeschäften, sowie ohne Erwartung jeglicher Gegenleistung ist.



Fachkurzinformation: FRUZAQLA 1mg Hartkapseln • FRUZAQLA 5mg Hartkapseln

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden.

Qualitative und Quantitative Zusammensetzung: FRUZAQLA 1mg Hartkapseln: Jede Hartkapsel enthält 1mg Fruquintinib. *Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:* Jede 1mg Hartkapsel enthält 0,0247mg Tartrazin (E102) und 0,0004mg Gelborange S (E110) Farbstoffe. FRUZAQLA 5mg Hartkapseln: Jede Hartkapsel enthält 5mg Fruquintinib. *Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:* Jede 5mg Hartkapsel enthält 0,1829mg Allurarot AC (E129) Farbstoff.

Liste der sonstigen Bestandteile: *Kapselinhalt:* Maisstärke, Mikrokristalline Zellulose (E460), Talkum (E553b). *Kapselhülle (nur 1mg Hartkapseln):* Gelatine, Titandioxid (E171), Tartrazin (E102), Gelborange S (E110). *Kapselhülle (nur 5mg Hartkapseln):* Gelatine, Titandioxid (E171), Allurarot AC (E129), Brillantblau FCF (E133). *Druckfarbe:* Schellack (E904), Propylenglykol (E1520), Kaliumhydroxid, Eisen(II, III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiete:** FRUZAQLA als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasierendem kolorektalem Karzinom (mCRC), die bereits früher mit verfügbaren Standardtherapien, einschließlich Fluoropyrimidin-, Oxaliplatin- und Irinotecan-basierten Chemotherapien, Anti-VEGF-Arzneimitteln und Anti-EGFR-Arzneimitteln, behandelt wurden und bei denen die Erkrankung nach der Behandlung mit Trifluridin/Tipiracil oder Regorafenib fortgeschritten ist, oder die diese Behandlung nicht vertragen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der oben genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor-Rezeptor(VEGFR)-Tyrosinkinase-Inhibitoren, ATC-Code: L01EK04. **Inhaber der Zulassung:** Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch, Block 2 Miesian Plaza, 50-58 Baggot Street Lower, Dublin 2, D02 HW68, Irland, medinfoEMEA@takeda.com. **Abgabe:** rezept- und apothekenpflichtig.

Informationen zu Besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. [02]

