

EINLADUNG

Meet the Experts

WEBINAR | 27. MAI 2025

17:00 – 18:00



OA Dr. Gerhard
Kopetzky



Prof. Dr. Christoph
Wiltshcke



Meet the Experts

Dienstag | 27. Mai 2025
17:00-18:00 Uhr

Die beiden Experten **Dr. Kopetzky** und **Dr. Wiltzsche** präsentieren jeweils einen spannenden Patientenfall aus ihrem Praxisalltag. Erfahren Sie aus erster Hand, warum sie sich für Therapien mit Talvey® und Tecvyli® entschieden haben und wie diese verlaufen sind.



**Jetzt direkt
zum Webinar
anmelden**



OA Dr. Gerhard Kopetzky

Klinische Abteilung für
Innere Medizin I,
Universitätsklinikum St. Pölten



Prof. Dr. Christoph
Wiltzsche

Abteilung für Innere Medizin II,
Landesklinikum
Mistelbach-Gänserndorf

Fachkurzinformation: 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 17-ml-Durchstechflasche enthält 153 mg Teclistamab (90 mg/ml). Teclistamab ist ein humanisierter spezifischer, gegen das B-Zell-Rettungsantigen (BCMA) und die CD3-Rezeptoren gerichteter Immunglobulin-G4-Protein, Alanin, Alanin (IgG4-PAA)-Antikörper, der in einer Säugterzellelinie (Chinesische Hamster Ovary) [CHO] mit Hilfe rekombinanter DNA-Technologie hergestellt wird. **Sonstige Bestandteile:** Natriumedetat (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 Beersse, Belgien **Vertrieb für Österreich:** JANSSEN-CILAG Pharma GmbH, Vorgartenstraße 206B, 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, Schwangerschafts- 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 Tecvyli zu melden. AT.CP-401699.20230719

Fachkurzinformation: Bezeichnung des Arzneimittels: TALVEY 2 mg/ml Injektionslösung, TALVEY 40 mg/ml Injektionslösung **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** TALVEY 2 mg/ml Injektionslösung: Eine 15-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 spezifischer Immunglobulin-G4-Protein, Alanin, Alanin (IgG4-PAA)-Antikörper, der gegen G-Protein-gekoppelte Rezeptoren der Familie G Gruppe 5, Mitglied D (GPCR5D) und gegen CD3-Rezeptoren gerichtet ist und der in Ovarialzellen des chinesisches 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 Beersse, Belgien **Vertrieb für Österreich:** JANSSEN-CILAG Pharma GmbH, Vorgartenstraße 206B, 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, Schwangerschafts- 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