

# Ein Jahrzehnt IL-17-Inhibition: Cosentyx® im Langzeitblick

1. Dezember 2025, 18:30–20:00 Uhr

[WEB]seminar

EINLADUNG

Bitte nutzen  
Sie die anonyme  
Chatfunktion für  
Ihre Fragen!

# Themen

## Cosentyx® – in Österreich hergestellt, weltweit im Einsatz



**Wolfgang Wieder**

Novartis Manufacturing Unit Head, Werk Schafrau

## Ein Blick zurück auf 10 Jahre IL-17-Inhibition



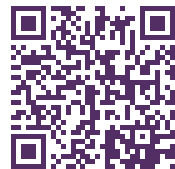
**Prof. Dr. med. Diamant Thaçi**

Direktor Institut für Entzündungsmedizin, Universität zu Lübeck



**Prof. Dr. med. Frank Behrens**

Schwerpunktleitung Rheumatologie, Universitätsmedizin Frankfurt



**Wir bitten um Anmeldung für das WEBseminar unter:**  
<https://medahead-fortbildung.at/event/il-17-inhibition/>

### Anmeldung/Kongressbüro:

MEDAhead Gesellschaft für medizinische Information m.b.H., Part of Futuro Publishing Group  
Ansprechperson: Mag. a Katharina Wladarsch, E-Mail: [k.wladarsch@medahead.at](mailto:k.wladarsch@medahead.at), Tel: 01/607 0233 709  
Teilnahme am WEBseminar kostenfrei. Anmeldung erforderlich.

In Kooperation mit



Novartis Pharma GmbH

Jakov-Lind-Straße 5/Top 3.05, 1020 Wien  
[www.novartis.at](http://www.novartis.at), +43 1 866 57-0

Datum der Erstellung: 10/2025 FA-11540575

Laut Regelwerk der Ärztekammer (Ärztlicher Verhaltenskodex und Pharmaindustrie (Pharmig Verhaltenskodex) gilt diese Einladung ausschließlich für Ausübende von Gesundheitsberufen und ist nicht übertragbar. Für Amtsträger im Sinne von § 74 Abs 1 Z 4a StGB gilt: Mit Ihrer Anmeldung oder Teilnahme bestätigen Sie, dass Sie Ihr Arbeitgeber zur Teilnahme an dieser Veranstaltung nominiert hat und ein dienstliches Interesse an Ihrer Teilnahme besteht.

**FACHKURZINFORMATION: BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Cosentyx® 75 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. Cosentyx® 150 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. Cosentyx® 150 mg Injektionslösung in einem Fertigp. Cosentyx® 300 mg Injektionslösung in einem Fertigp. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** **Cosentyx 75 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze:** Eine Fertigspritze enthält 75 mg Secukinumab in 0.5 ml. **Cosentyx 150 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze:** Eine Fertigspritze enthält 150 mg Secukinumab in 1 ml. **Cosentyx 300 mg Injektionslösung in einem Fertigp:** Ein Fertigp. enthält 300 mg Secukinumab in 2 ml. Secukinumab ist ein rekombinaner, vollständig huminan monoklonaler Antikörper, der in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO-Zellen) produziert wird. **Liste der sonstigen Bestandteile:** **Injektionslösung in einem Fertigp/Fertigspritze:** Trehalose-Dihydrat, Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Methionin, Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** **Cosentyx 75 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze:** **Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen:** Cosentyx ist angezeigt für die Behandlung von Kindern und Jugendlichen ab einem Alter von 6 Jahren mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. **Juvenile idiopathische Arthritis (JIA):** Enthesitis-assoziierte Arthritis (EAA): Cosentyx, allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung der aktiven Enthesitis-assoziierten Arthritis bei Patienten ab 6 Jahren, deren Erkrankung unzureichend auf eine konventionelle Therapie angesprochen hat oder die diese nicht vertragen (siehe Abschnitt 5.1). **Juvenile Psoriasis-Arthritis (JPsA):** Cosentyx, allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung der aktiven juvenilen Psoriasis-Arthritis bei Patienten ab 6 Jahren, deren Erkrankung unzureichend auf eine konventionelle Therapie angesprochen hat oder die diese nicht vertragen (siehe Abschnitt 5.1). **Cosentyx® 150 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. Cosentyx® 300 mg Injektionslösung in einem Fertigp.** **Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen:** Cosentyx ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. **Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen:** Cosentyx ist angezeigt für die Behandlung von Kindern und Jugendlichen ab einem Alter von 6 Jahren mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. **Hidradenitis suppurativa (HS):** Cosentyx ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), die auf eine konventionelle systemische HS-Therapie unzureichend angesprochen haben (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). **Psoriasis-Arthritis (PsA):** Cosentyx, allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD) unzureichend gewesen ist (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). **Axiale Spondyloarthritis (axSpA):** **Ankylosierende Spondylitis (AS; Morbus Bechterew; röntgenologische axiale Spondyloarthritis):** Cosentyx ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver ankylosierender Spondylitis, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. **Nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis (nraxSpA):** Cosentyx ist angezeigt für die Behandlung der aktiven nicht-röntgenologischen axialen Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen der Entzündung, angezeigt durch erhöhtes C reaktives Protein (CRP) und/oder Nachweis durch Magnetresonanztomographie (MRT), bei Erwachsenen, die unzureichend auf nichtsteroidale Antirheumatika (NSAR) angesprochen haben. **Juvenile idiopathische Arthritis (JIA):** **Enthesitis-assoziierte Arthritis (EAA):** Cosentyx, allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung der aktiven Enthesitis-assoziierten Arthritis bei Patienten ab 6 Jahren, deren Erkrankung unzureichend auf eine konventionelle Therapie angesprochen hat oder die diese nicht vertragen (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). **Juvenile Psoriasis-Arthritis (JPsA):** Cosentyx, allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung der aktiven juvenilen Psoriasis-Arthritis bei Patienten ab 6 Jahren, deren Erkrankung unzureichend auf eine konventionelle Therapie angesprochen hat oder die diese nicht vertragen (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der oben genannten sonstigen Bestandteile. Klinisch relevante, aktive Infektion, z. B. aktive Tuberkulose (siehe Abschnitt 4.4 der Fachinformation). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Immunsuppressiva, Interleukin-Inhibitoren, ATC-Code: L04AC10. **INHABER DER ZULASSUNG:** Novartis Europharm Limited, Vista Building, Elm Park, Merrion Road, Dublin 4, Irland. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekepflichtig. Informationen betreffend Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sind den veröffentlichten Fachinformationen zu entnehmen.

Version: 10/2024