



THEORIE

trifft

PRAXIS

Vom Hyper-Responder bis
zum Normal-Responder –
Individuelle Zeit
zum Ansprechen

WEB
seminar

9. März 2022

18.00–19.30 Uhr



ANMELDUNG

Kongressbüro/Anmeldung:

MEDahead Gesellschaft für medizinische Information m.b.H.

Part of Futuro Publishing Group

Mag. Helene Hirschl

Tel.: 01/607 02 33-68

E-Mail: h.hirschl@medahead.at

Online-Anmeldung: <https://medahead-fortbildung.at/event/theorie-trifft-praxis>

Teilnahme kostenlos! Anmeldung erforderlich bis 1 Tag vor WEBseminar.

Diese Veranstaltung ist nur für medizinisches Fachpersonal.

PROGRAMM

Bitte nutzen
Sie die anonyme
Chatfunktion für
Ihre Fragen

18.00–18.10

BEGRÜSSUNG

Prim. Priv.-Doz. Dr. Ruth Fritsch-Stork, PhD.

Ärztliche Leiterin des Gesundheitszentrums Mariahilf der ÖGK, Wien

18.10–18.40

VON DER LOADING DOSE ZUM PLASMASPIEGEL: BEDEUTUNG IM ALLTAG?!

Univ.-Prof. Dr. Michael Wolzt

Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie, MedUni Wien

18.40–19.10

PRAKTISCHE RELEVANZ IN DER BEHANDLUNG: ZEIT MACHT DEN UNTERSCHIED

Univ.-Prof. Dr. Daniel Aletaha

Universitätsklinik für Innere Medizin III, MedUni Wien

19.10–19.30

DISKUSSION

Programmänderungen vorbehalten

FACHKURZINFORMATION

BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Cosentyx® 150 mg/300 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Cosentyx® 150 mg/300 mg Injektionslösung in einem Fertigpen, Cosentyx 150 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Eine Fertigspritze enthält 150 mg Secukinumab in 1 ml bzw. 300 mg in 2 ml. Ein Fertigpen enthält 150 mg Secukinumab in 1 ml bzw. 300 mg in 2 ml. Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 150 mg Secukinumab. Nach Rekonstitution enthält 1 ml Lösung 150 mg Secukinumab. Secukinumab ist ein rekombinanter, vollständig humaner monoklonaler Antikörper, der in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO-Zellen) produziert wird. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Injektionslösung in einem Fertigpen/Fertigspritze: Trehalose-Dihydrat, Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Methionin, Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke. Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung: Sucrose, Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Polysorbat 80. **Anwendungsgebiete:** 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. 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 (nr-axSpA): 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. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 der Fachinformation 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, Merriem Road, Dublin 4, Irland. **Informationen betreffend Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sind den veröffentlichten Fachinformationen zu entnehmen. Version:** 11/2020. Datum der Erstellung: 01/2022, AT2106227726

In Kooperation mit



Novartis Pharma GmbH
Jakov-Lind-Straße 5/Top 3.05 | 1020 Wien
www.novartis.at | +43 1 866 57-0
Datum der Erstellung: 02/2022 | AT2202019019