



INNERE MEDIZIN COMPACT 2024

FORTBILDUNGSREIHE
INTERAKTIV

19.02.2024 . HAUT

Wissenschaftliche Leitung:
Univ.-Prof. Dr. Florian Thalhammer

www.universimed.com/imc_haut



UNIVERSIMED
MEDIZIN IM FOKUS

Part of
FUTURO
Publishing Group

The logo consists of three red diagonal lines forming a stylized 'W' shape.
ÄRZTEKAMMER
FÜR WIEN

JATROS

ALLGEMEINE+

PROGRAMM

HAUT 19.02.2024

17:00–20:30 Uhr

Nur als Webinar via Live-Stream!

- 17:00–17:45 **Dermatomykosen**
Dr. Claudia Heller-Vitouch, Wien
- 17:45–18:30 **Alopecia areata**
Ap. Prof. Priv.-Doz. Dr. Johannes Griss, Wien
- 18:30–18:40 PAUSE
- 18:40–19:25 **Acne inversa**
Assoc. Prof. Dr. Constanze Jonak, Wien
- 19:25–19:45 Psoriasis: Früher Therapieeinsatz für
maximale Resultate, Dr. Philipp Weber
sponsored by Janssen
- 19:45–20:30 **Psoriasis**
Dr. Leo Richter, Wien
- 20:30 ENDE

Organisation & Anmeldung:

Teilnahme kostenlos!

Diese Veranstaltung ist nur für medizinisches Fachpersonal! Bitte geben Sie bei der Anmeldung Ihre Ärztekammernummer bekannt. Mit der Annahme dieser Einladung bestätigt der/die Eingeladene, alle ihn/sie treffenden dienstrechtlichen Vorschriften im Zusammenhang mit dieser Einladung eingehalten zu haben.

Online-Anmeldung:



www.universimed.com/imc_haut
E-Mail: event@universimed.com
Tel: +43 1 876 79 56-66

Ärztlicher Fortbildungsanbieter:

Österreichische Gesellschaft für Innere Medizin (ÖGIM), Wien



Diese Veranstaltung ist für das Diplom-Fortbildungs-Programm (DFP) der Österreichischen Ärztekammer mit 4 DFP-Punkten approbiert.

Wir danken folgenden Sponsoren für die freundliche Unterstützung dieser Veranstaltung und weisen darauf hin, dass kein Einfluss auf das Fortbildungsprogramm und dessen Inhalte ausgeübt wurde.



Start Strong Go Long^{1,2}

 Tremfya[®]
(guselkumab)



Der erste reine IL-23 Inhibitor mit PsO & PsA-Zulassung³ und Erstattung⁴



Erscheinungs-
freie Haut^{5,7}



Effektiv bei
Gelenksbeschwerden⁶



Anhaltende
Sicherheit⁸ & Wirkung⁹

TREMFYA[®] – Freiheit ohne Kompromisse^{10,11,12}

* VOYAGE 1; komprimärer Endpunkt in Woche 16: PASI 90-Ansprechen im IGA Score von 0/1 im Vergleich zu Placebo (73,3% vs. 2,9% bzw. 85,1% vs. 6,9%; jeweils $p < 0,001$).

** DISCOVER-2: 75% der Patienten unter TREMFYA[®] q8w erreichten ACR20 zu Woche 52 und 74% zu Woche 100 (NR).^{5,12}

1. Schäkel K et al. J Eur Acad Dermatol Venereol. 2023 Jun 1. doi: 10.1111/jdv.19236. Epub ahead of print. PMID: 37262309. 2. Reich K et al. Br J Dermatol. 2021;185(6):1146-1159. 3. TREMFYA[®] aktuelle Fachinformation, Stand 07/2022. 4. Änderung des Erstattungskodex – 28.07.2021. 5. Blauvelt A et al. J Am Acad Dermatol 2017;76:405-417. 6. McInnes IB et al. Arthritis Rheumatol. 2022 Mar;74(3):475-485. 7. McInnes IB et al. Arthritis Rheumatol 2021;doi.org/10.1002/art.42010. 8. Griffiths CEM et al. Annual Coastal Dermatology Symposium. 15.-16. Oktober 2020. 9. Griffiths CEM et al. J Dermatolog Treat. 2020 Jul 13:1-9. 10. McInnes IB et al. POS1027, EULAR 2021. 11. Reich K et al. BJD 2021. 12. McInnes IB et al. Arthritis Rheumatol 2021;73:604-616

Bezeichnung des Arzneimittels: Tremfya[®] 100 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Tremfya[®] 100 mg Injektionslösung in einem Fertigpen. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Fertigspritze enthält 100 mg Guselkumab in 1 ml Lösung. Jeder Fertigpen enthält 100 mg Guselkumab in 1 ml Lösung. Guselkumab ist ein rein humaner monoklonaler Immunglobulin-G1-Lambda(IgG1)-Antikörper (mAk) gegen das Interleukin(IL)-23-Protein, hergestellt durch rekombinante DNA-Technologie in einer CHO-Zelllinie (Chinese-Hamster-Ovary). **Sonstige Bestandteile:** Histidin, Histidinmonohydrochlorid-Monohydrat, Polysorbat 80, Saccharose, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: **Plaques-Psoriasis:** Tremfya ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaques-Psoriasis indiziert, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. **Psoriasis-Arthritis:** Tremfya, als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist für die Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis bei erwachsenen Patienten indiziert, die auf eine vorangegangene krankheitsmodifizierende antirheumatische (disease-modifying antirheumatic drug, DMARD) Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. **Gegenanzeigen:** Schwerwiegende Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Klinisch relevante aktive Infektionen (z. B. aktive Tuberkulose). **Inhaber der Zulassung:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgien. **Vertrieb für Österreich:** Janssen-Cilag Pharma GmbH, Vorgartenstraße 206B, A-1020 Wien. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept und apothekenpflichtig; wiederholte Abgabe verboten. **ATC-Code:** L04AC16. **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.** AT_CP-337101_09Aug2022.

Clear Satisfaction



Dauerhaft erscheinungsfreie Haut mit schnell sichtbarem Ansprechen auch bei speziellen Lokalisationen^{1,2}



- ✔ Zuverlässig langanhaltend über 5 Jahre²
- ✔ Schnell sichtbar¹
- ✔ Stark bei speziellen Lokalisationen und Gelenkbeteiligung^{2,4}

DOPPELT STARK:

Der IL-17A-Inhibitor bei Plaque-Psoriasis und Psoriasis-Arthritis[#]

Doppelt stark: Zugelassen für PsO ab 6 Jahren und für PsA ab dem Erwachsenenalter mit nachgewiesener Wirksamkeit in PsO* und PsA**. Dosierungen bei Psoriasis-Arthritis und bei Plaque-Psoriasis unter 18 Jahren unterscheiden sich von der Dosierung bei Erwachsenen mit Plaque-Psoriasis – siehe aktuelle Fachinformation. * PsO: 264 Wochen nach Studienbeginn zeigten 97%/91% der Patienten einen PASI 75, 90%/76% einen PASI 90 und 67%/52% einen PASI 100 (as observed/MI). MI: multiple imputation.² ** PsA: 156 Wochen nach Studienbeginn zeigten 51,8% der Patienten ein ACR50 Ansprechen (mNRI). mNRI: modified non-responder imputation.³

1 Aktuelle Taltz® Fachinformation. **2** Blauvelt A et al. J Am Acad Dermatol. 2021 Aug;85(2):360-368. **3** Chandran V, et al. Rheumatology. 2020; 59:2774–2784. **4** Mease PJ, et al. Ann Rheum Dis. 2020;79:123-131.

Kurzfachinformation: **1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Taltz® 80 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (in einem Fertigpen). **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Jede Fertigspritze (jeder Fertigpen) enthält 80 mg Ixekizumab in 1 ml Lösung. Ixekizumab wird in CHO-Zellen (chinese hamster ovary) mittels rekombinanter DNA-Technologie hergestellt. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. **4.1 Anwendungsgebiete:** Plaque-Psoriasis: Taltz ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie infrage kommen. Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen: Taltz ist angezeigt für die Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab einem Alter von 6 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 25 kg, die für eine systemische Therapie infrage kommen. Psoriasis-Arthritis: Taltz, allein oder in Kombination mit Methotrexat, ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARD) angesprochen oder diese nicht vertragen haben (siehe Abschnitt 5.1). Axiale Spondyloarthritis: Ankylosierende Spondylitis (Röntgenologische axiale Spondyloarthritis): Taltz ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver röntgenologischer axiale Spondyloarthritis, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. Nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis: Taltz ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver nicht-röntgenologischer axiale Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen einer Entzündung, nachgewiesen durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) und/oder Magnetresonanztomographie (MRI), die unzureichend auf nicht-steroidale Antirheumatika (NSAR) angesprochen haben. **4.3 Gegenanzeigen:** Schwerwiegende Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1. genannten sonstigen Bestandteile. Klinisch relevante aktive Infektionen (z. B. aktive Tuberkulose, siehe Abschnitt 4.4). Pharmakotherapeutische Gruppe: Immunsuppressiva, Interleukin-Inhibitoren. ATC-Code: L04AC13. **6.1 Liste der sonstigen Bestandteile:** Saccharose, Polysorbit 80, Wasser für Injektionszwecke, Natriumhydroxid kann zur pH-Wert-Einstellung verwendet werden. **7. INHÄBER DER ZULASSUNG:** Eli Lilly and Company (Ireland) Limited, Dunderrow, Kinsale, Co. Cork, Irland. **Abgabe:** Rezept- und Apotheekenpflichtig, NR. **Stand der Information:** Dezember 2021. **Weitere Angaben, insbesondere zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**