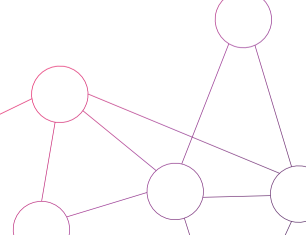
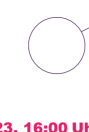




# **Einladung**

19. Oktober 2023, 16:00 Uhr ÖGR FAIR Arbeitskreis







#### 19. Oktober 2023, 16:00 Uhr ÖGR FAIR Arbeitskreis

### Veranstaltungsort

Parkhotel Schönbrunn Hietzing
Hietzinger Hauptstraße 10-14
1130 Wien

## **Online Anmeldung**

Anmeldung erforderlich per E-Mail an: nicole.horvath@novartis.com

### **Organisation**

Nicole Horvath nicole.horvath@novartis.com +43 664 827 86 41





# 16:00 **Begrüßung & Einleitung**

PD Dr. Christina Duftner, PhD & Priv.-Doz. Dr. Valerie Nell-Duxneuner, PhD



#### **16:15 Interaktiver Vortrag**

Thema: Kommunikation
Dr. Karoline Bitschnau-Dellamaria



**Dr. Karoline Bitschnau-Dellamaria**Erziehungswissenschaftlerin,
Trainerin und Autorin



#### 17:30 Agenden ÖGR FAIR Arbeitskreis

19:30 Gemeinsames Abendessen

Restaurant Plachutta, Hietzing

Laut Regelwerk der Ärztekammer (Ärztlicher Verhaltenskodex) und Pharma-industrie (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 Fertignen. Cosentyx® 150 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung. 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 150 mg Injektionslösung in einem Fertigpen: Ein Fertigpen enthält 150 mg Secukinumab in 1 ml. Cosentyx® 150 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung: Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 150 mg Secukinumab. Nach Rekonstitution enthält 1 ml Lösung 150 mg Secukinumab. Cosentyx 300 mg Injektionslösung in einem Fertigpen: Ein Fertigpen enthält 300 mg Secukinumab in 2 ml. 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: Saccharose, Histidin Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Polysorbat 80, Anwendungsgebiete: Cosentyx 75 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze: Plague-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® 150 mg Injektionslösung in einem Fertigpen. Cosentyx® 150 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, Cosentyx® 300 mg Injektionslösung in einem Fertigpen. 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 (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. 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 apothekenpflichtig. Informationen betreffend Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sind den veröffentlichten Fachinformationen zu entnehmen. Version: 08/2023 **b** NOVARTIS