







www.updategastro-stoffwechsel.at



STADA Arzneimittel GmbH

Muthgasse 36/2 | 1190 Wien | www.stada.at 344 UZP 0925 | Fachkurzinformation siehe Seite U3



Vorwort

Liebe Kolleginnen und Kollegen!

Es ist mir eine große Freude Sie zum diesjährigen Update Gastroenterologie/Stoffwechsel begrüßen zu dürfen. Wie jedes Jahr haben wir im Vorfeld einen Kurs zur Gastrointestinalen Sonographie organisiert. Im heurigen Jahr dürfen wir auch wieder ein CED-Patientinnen-Symposium ausrichten. Das offizielle Kongressprogramm beginnt am 14.11.2025 um 08:30 Uhr und wir haben für Sie wieder ein sehr breites Programm zusammengestellt.



Im ersten Teil werden mehrere Stoffwechselthemen präsentiert und in der zweiten Vormittagssitzung finden sich als Schwerpunkte Eosinophile Ösophagitis und Zöliakie. Der Entdecker der Transglutaminase als Autoantigen, Prof. Detlef Schuppan aus Mainz, wird uns zu möglichen neuen medikamentösen Therapien bei Zöliakie erzählen. In weiterer Folge haben wir thematisch sowohl Pankreaserkrankungen als auch Helicobacter pylori abgedeckt. Der heurige State-of-the-Art Vortrag wird von Dr. Matyas Galffy gehalten und er wird uns als Psychiater in die Welt von Darm und Psyche entführen. Der Schwerpunkt am Freitagnachmittag beinhaltet die Rolle der Immuntherapie bei gastrointestinalen Tumoren und assoziierte Nebenwirkungen.

Traditionell ist der Samstag der Hepatologie gewidmet, spannend wird sicher auch das Referat von Prof. Müllhaupt aus Zürich über die vielen Gesichter der Echinokokkose, einer Erkrankung, die auch bei uns häufig zu finden ist. In einem Vortrag wird dann die Bedeutung der Sonographie in der Evaluierung von Lebererkrankungen gezeigt. Der Abschlussvortrag, wie auch schon in früheren Jahren, ist über chronisch virale Hepatitiden A bis E.

Ich freue mich sehr auf Ihr Kommen und ein interessantes Meeting und verbleibe

Hochachtungsvoll

Univ.-Prof. Dr. Herbert Tilg



Budenofalk® 4 mg Zäpfchen

Das erste & einzige Budesonid-Zäpfchen bei akuter Proktitis ulcerosa¹

- Hocheffektiv: Klinische Remission und Mukosa-Heilung bei über 75% der Patient*innen²
- **Sicher:** Sicher und gut verträglich, die gezielte Verwendung am Ort der Entzündung vermindert Nebenwirkungen^{2,3}
- Guideline-konform: In den aktuellen S3-Leitlinien & ECCO-Guidelines empfohlen^{4,5}
- Frei verschreibbar: Jetzt in der Grünen Box*

Quellen und Fachinformation

1) Fachinformation Budenofalk 4 mg/Zafrchen, Stand: 05.2024. 2) Kruis W. J Crohns Collitis. 2022 Nov 23;16(11):1714-1724. 3) Seibold E. J Crohns Collitis. 2014;8:56–63. 4) Kucharziki T. et al. Aktualisierte S3-Leitlinie Collitis ulcerosa (Version 6.2). Januar 2024 – AWMF-Registrenrummer: 021-009; publiziert bei AWMF online. 5) Raine T. et al. ECCO Guidelines on Therapeutics in Ulcerative Collitis: Medical Treatment. Journal of Crohn's and Collitis; 2022; 2-11. * Beachten Sie den Indikationstext

Bezeichnung des Arzneimittels: Budenofalk 4 mg Zäpfchen. Qualitative und quantitative Zusammensetzung; Jedes Zäpfchen enthält 4 mg Budesonid. Liste der sonstigen Bestandteile: Ascorbylpalmitat E 304(i), Hartfett. Anwendungsgebiete: Kurzfristige Behandlung von erwachsenen Patienten mit leichter bis mittelschwerer akuter Colitis ulcerosa, die auf das Rektum (Proktitis ulcerosa) beschränkt ist. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Leberzirhose. Pharmakotherapeutische Gruppe: Antidiarholika und intestinale Antiphlogistika/Antininfektiva, Corticosteroide mit lokaler Wirklung, ATC-Code: ADTEAO6. Inhaber der Zulassung: Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenwebersti. 5, 79108 Feiburg, Deutschland, Tel: -49 (0)761 1514-0, Fax: -49 (0)761 1514-321, E-Mail: zentrale@drdikpharma de Rezetptflicht / Apothekenpflicht: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Informationen zu den Abschnitten Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sowie zu Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. Hand der Information: 05. 2026.



Donnerstag, 13.11.2025 14.00 – 18.00 Uhr

Workshop "Gastrointestinale Sonographie" *

14.00 - 18.00 Uhr

Saal Grenoble und Saal Freiburg

Leitung: OA Dr. Wolfgang Sturm

TutorInnen: Dr. Felix Grabherr

Dr. Christoph Grander
Dr. Lorenz Pammer

Priv.-Doz. Dr. Benedikt Schäfer, PhD

Dr. Maria Troppmair

Dr. Andreas Zollner, PhD

14.00 – 14.45 Einführung

14.45 – 15.30 Hands-on Training am Phantom

15.30 – 16.00 Pause

16.00 – 17.30 Hands-on Training am Phantom

17.30 – 18.00 Diskussion, Feedback

^{*} Achtung: Begrenzte Teilnehmerzahl







dual wirksam bei PBC*1



~13-mal mehr Patient*innen mit biochemischem Ansprechen im Vergleich zu UDCA allein†#12



Schnelle und anhaltende* AP-Reduktion mit nachhaltiger Stabilisierung der Fibrose^{11-3,5}



Mehr Lebensqualität durch Verbesserung von Pruritus und Fatigue^{§1-4,6}



Gut verträglich1-3

* IQIRVO® (Elafibranor) ist indiziert für die Behandlung der primär billären Cholangitis (PBC) in Kombination mit Ursodeoxycholsäure (UDCA) bei Erwachsenen, die nicht ausreichend auf UDCA ansprechen, oder als Monotherapie bei Patient*innen, die UDCA nicht vertragen.¹ Elafibranor und sein aktiver Hauptmetabolit (EFT1007 sind duale Peroxisom-Proliferator-aktivierte Rezeptor (PPAR) a/6-Agonisten. PPAR a/6 gelten als wichtige Regulatoren der Gallensäure-Homosotase, bei Entzündungen und Fibrose.¹ † Die Patient*innen erhielten entweder (QIRVO® zusätzlich zu UDCA (102/108), UDCA und Placebo (51/53) oder (QIRVO® (6/108) bzw. Placebo (2/53) allein bei UDCA-Unverträglichkeit. Biochemisches Ansprechen ist in der Studie definiert als AP < 1,67 x ULN, und APERCHIKTOR. 5½ und Tis & LUN. zu Woche 52 ‡ Behandlung studier von 52 Wochen. # Die ELATIVE-Studie zeigte bei 12,75-mal mehr Patient*innen ein biochemisches Ansprechen unter (QIRVO® (51 %) im Vergleich zu UDCA allein (4 %).½ § Die Behandlung mit (DiRVO® war bei Patient*innen mit mäßigem bis schweren Pruritus mit einer Verbesserung des Pruritus verbunden, was sich in einer Veringerung der Gesamtscores der PBC-40-Pruritus-Domaie und der 5-D-Pruritus-bala im Vergleich zu UDCA allein zu Woche 52 zeigte. Außerdem führte (QIRVO® bei Patient*innen mit mäßigem bis schweren Pruritus mit einer Veringerung des Wi-NRS-Scores bis Woche 52 im Vergleich zur Baseline. Es wurde jedoch keine statistische Signifikanz erreicht. 1. IQIRVO® (Elafibranor) Fachinformation. Stand Juli (202. 2. Kowdley KV et al. N. Engl. J. Med. 2024;390(9):796-805. 3. Kowdley KV et al. N. Engl. J. Med. 2024;390(9):796-805. 3. Kowdley KV et al. ASSLD. San Diego, 2024. Poster 5042. 5. Mayo MJ et al. Presented at EASL 2025. Poster THU-333 6. Jones DE, et al. EASL-Kongress. Amsterdam, 7. –10.5.2025. Poster LBP-027. 7. Erstattungskodex der österreichischen Sozialversicherung, Stand 01.08.2025

Fachkurzinformation siehe Seite 113



Freitag, 14.11.2025 08.30 – 12.00 Uhr

08.30 - 10.00 Saal Innsbruck

 Vorsitz: Claudia Ress, Herbert Tilg
 Toppublikationen Stoffwechsel Susanne Kaser

Hypertriglyzeridämie: Wie relevant ist Senkung?
 Die letzte Festung in der Lipidologie fällt?
 Alexander Tschoner

Kontinuierliches Glukosemonitoring für alle?
 Was sagen die Studien?
 Harald Sourii

10.00 – 10.30 Kristall-Foyer

PAUSE - FACHAUSSTELLUNG

10.30 – 12.00 Saal Innsbruck

Vorsitz: Robert Koch, Christoph Grander

- Diagnostische Fallstricke: oberer Gastrointestinaltrakt Maria Effenberger
- Klinik und Therapie bei eosinophiler Ösophagitis Philipp Schreiner
- Zöliakie 2025: Herausforderungen im Management und zukünftige Therapien Detlef Schuppan

Freitag, 14.11.2025 12:15 – 14:15 Uhr **Satelliten Symposien**

Satellitensymposium 1:

Saal Innsbruck

Vorsitz: Herbert Tilg

 Innovative Therapien in der Gastroenterologie und der Stellenwert früher Intervention
 Almina Jukic abbyie

Schwerer Colitis ulcerosa Schub, und dann?
 Small molecules –
 Gamechanger im Langzeitmanagement?
 Sonja Heeren



 Rektale Therapien bei CED Sonja Heeren



 The mission is remission – mehr als nur Symptomkontrolle Robert Koch

- Johnson&Johnson
- 2025: Ein dringliches Jahr neigt sich zu Ende Sonja Heeren



 Wirksamkeit und Sicherheit von Velsipity (Etrasimod) in der klinischen Praxis
 Timon Adolph



• Therapieresistente eosinophile Ösophagitis Philipp Schreiner sanofi REGENERON®

LOVE-CD: auf den Zeitpunkt kommt es an!
 Robert Koch

Takeda

Freitag, 14.11.2025 12:15 – 14:15 Uhr **Satelliten Symposien**

Satellitensymposium 2:

Saal Brüssel

Vorsitz: Susanne Kaser

 Kardiovaskuläre Sekundärprävention bei Menschen mit Diabetes
 Susanne Kaser



 Patient:innen mit T2D auf Herz und Nieren geprüft Susanne Kaser



 GLP-1 RA im cardiorenal-metabolischen Kontinuum: mehr als nur HbA1c- und Gewichtsreduktion Harald Sourij





Nilemdo 180 mg Filmtabletten

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 180 mg Bempedoinsäure. Sonstige(r) Bestandteit(e) mit bekannter Wirkung: Jede 180 mg Filmtablette enthält 28,5 mg Lactose. Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, mikrokristalline Cellulose (E 460), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph. Eur.), Hydroxypropylcellulose (Ph. Eur.) (E 463), Magnesiumstearat (E 470b), hochdisperses Siliciumdioxid (E 551). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (É 1203), Talkum (E 553b), Titandioxid (E 171), Macroqol 3350 (E 1521). Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen. ATC-Code: C10AX15. Anwendungsgebiete: Hypercholesterinämie und gemischte Dyslipidämie: Nilemdo wird angewendet bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie, adjuvant zu einer Diät: • in Kombination mit einem Statin oder einem Statin zusammen mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die mit der maximal verträglichen Statin-Dosis die Low-Density-Lipoprotein-Cholesterin (LDL-C)-Zielwerte nicht erreichen (siehe Abschnitte 4.2, 4.3 und 4.4) oder • als Monotherapie oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die eine Statin-Intoleranz aufweisen oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist. Herzkreislauferkrankung: Nilemdo wird angewendet bei Erwachsenen mit nachgewiesenen atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen oder einem hohem Risiko für diese, um das kardiovaskuläre Risiko durch Senkung des LDL-C-Spiegels zu reduzieren und ergänzend zur Korrektur anderer Risikofaktoren: - bei Patienten mit der maximal verträglichen Statin-Dosis mit oder ohne Ezetimib oder - als Monotherapie oder in Kombination mit Ezetimib bei Patienten, die eine Statin-Intoleranz aufweisen oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist. Zu Studienergebnissen bezüglich der Wirkung auf den LDL-C-Spiegel, kardiovaskuläre Ereignisse und die untersuchten Populationen siehe Abschnitt 5.1., Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Schwangerschaft (siehe Abschnitt 4.6); Stillzeit (siehe Abschnitt 4.6); gleichzeitige Anwendung mit Simvastatin 340 mg täglich (siehe Abschnitt 4.2) 4.4 und 4.5). Die Informationen zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen sowie Nebenwirkungen, Gewöhnungseffekte und Überdosierung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Inhaber der Zulassung: Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, 81379 München, Deutschland. Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Stand der Information: Mai 2025. Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung. Österreich: Daiichi Sankyo Austria GmbH; Tel: +43-[0] 1 485 86 42 0; info_at@daiichisankyo.com

Nustendi 180 mg /10 mg Filmtabletten:

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 180 mg Bempedoinsäure und 10 mg Ezetimib. Sonstige(r) Bestandteil(e) mit bekannter Wirkung: Jede 180 mg/10 mg Filmtablette enthält 71,6 mg Lactose. Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, mikrokristalline Cellulose (E 460), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph. Eur.), Hydroxypropylcellulose (Ph. Eur.) (E 463). Magnesiumstearat (E 470b), hochdisperses Siliciumdioxid (E 551), Natriumdodecylsulfat (E 487), Povidon (K30) (E 1201). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E 1203), Talkum (E 553b), Titandioxid (E 171), Indigocarmin-Aluminiumsalz (E 132), Glycerolmonocaprylocaprat (Ph. Eur.), Natriumdodecylsulfat (E 487), Brillantblau-FCF-Aluminiumsalz [E 133]. Pharmakotherapeutische Gruppe: Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen, Kombinationen verschiedener Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen, ATC-Code: C10BA10. Anwendungsgebiete: Hypercholesterinämie und gemischte Dyslipidämie: Nustendi wird angewendet bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie, adjuvant zu einer Diät: • in Kombination mit einem Statin bei Patienten, die mit der maximal verträglichen Statin-Dosis zusätzlich zu Ezetimib die Low-Density-Lipoprotein-Cholesterin [LDL-C]-Zielwerte nicht erreichen (siehe Abschnitte 4.2, 4.3 und 4.4), • als Monotherapie bei Patienten, die entweder eine Statin-Intoleranz aufweisen oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist und bei denen die LDL-C-Ziele mit Ezetimib allein nicht erreicht werden können, - bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Bempedoinsäure und Ezetimib als separate Tabletten mit oder ohne ein Statin behandelt werden. Herzkreislauferkrankung: Nustendi wird angewendet bei Erwachsenen mit nachgewiesenen atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen oder einem hohen Risiko für diese, um das kardiovaskuläre Risiko durch Senkung des LDL-C-Spiegels zu reduzieren und ergänzend zur Korrektur anderer Risikofaktoren: - bei Patienten mit der maximal verträglichen Statin-Dosis und inadäquater Kontrolle unter zusätzlicher Ezetimib-Behandlung oder - bei Patienten, die entweder eine Statin-Intoleranz aufweisen oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist, und die durch eine Behandlung mit Ezetimib nicht ausreichend kontrolliert werden können, oder - bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Bempedoinsäure und Ezetimib als separate Tabletten behandelt werden. Zu Studienergebnissen bezüglich der Wirkung auf den LDL-C-Spiegel, kardiovaskuläre Ereignisse und die untersuchten Populationen siehe Abschnitt 5.1. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Schwangerschaft (siehe Abschnitt 4.6); Stillzeit (siehe Abschnitt 4.6); gleichzeitige Anwendung mit Simvastatin > 40 mg täglich (siehe Abschnitte 4.2, 4.4 und 4.5). Die gleichzeitige Anwendung von Nustendi zusammen mit einem Statin ist bei Patienten mit aktiver Lebererkrankung oder ungeklärten anhaltenden Erhöhungen der Serumtransaminasen kontraindiziert; wenn Nustendi gleichzeitig mit einem Statin angewendet wird, ist die Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels für die jeweilige Statin-Therapie heranzuziehen. Die Informationen zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen sowie Nebenwirkungen, Gewöhnungseffekte und Überdosierung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Inhaber der Zulassung: Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, 81379 München, Deutschland. Verschreibungspflicht/ Apothekenpflicht: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Stand der Information: Mai 2025. Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung. Österreich: Daiichi Sankyo Austria GmbH; Tel: +43-[0] 1 485 86 42 0; info_at@ dajichisankyo com







Freitag, 14.11.2025

14.30 - 18.30 Uhr

14.30 – 16.00 Saal Innsbruck

Vorsitz: Valeria Wagner, Felix Grabherr
Pankreatologie: was gibt es Neues Georg Beyer

- Helicobacter pylori 2025: Diagnostik und Therapie Michael Gschwantler
- Toppublikationen Gastroenterologie Timon Adolph

State-of-the Art:

Vorsitz: Herbert Tilg

 Faszinosum Darm und Psyche Matyas Galffy

16.30 – 17.00 Kristall-Foyer

PAUSE - FACHAUSSTELLUNG

17.00 – 18.30 Saal Innsbruck

Vorsitz: Timon Adolph, Maria Effenberger

- Immuntherapie bei gastrointestinalen Tumoren Angela Djanani
- Immuntherapie-assoziierte gastrointestinale Nebenwirkungen: Häufigkeit und klinisches Management Robert Koch
- Neues aus der gastrointestinalen Onkologie Arno Amann
- Mikroskopische Colitis: eine vernachlässigte Erkrankung Christoph Grander

18.30 – 19.00 Kristall-Foyer

Get-Together

Samstag, 15.11.2025

08.30 - 12.30 Uhr

08.30 – 10.30 Saal Innsbruck

Vorsitz: Angela Djanani, Ivo Graziadei

- Interessante Fälle
 Moritz Meyer, Almina Jukic, Eva Manger
- Toppublikationen aus der Hepatologie Heinz Zoller
- Update HCC Markus Peck
- Infektiöse Komplikationen bei chronischen Lebererkrankungen Benedikt Schäfer

10.30 – 11.00 Kristall-Foyer

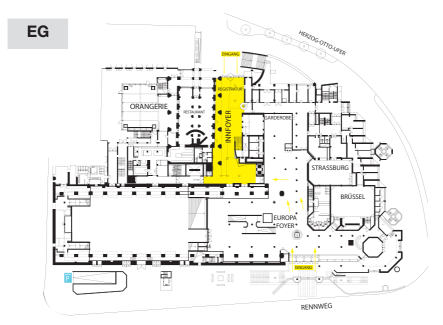
PAUSE - FACHAUSSTELLUNG

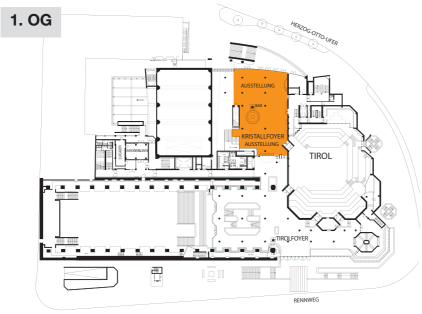
11.00 – 12.30 Saal Innsbruck

Vorsitz: Wolfgang Sturm, Heinz Zoller

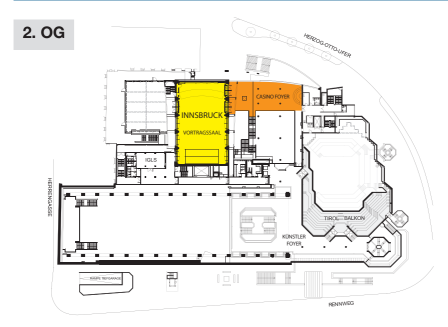
- Die vielen Gesichter der Echinokokkose Beat Müllhaupt
- Sonographie der Leber was kann sie heute alles bieten?
 Wolfgang Kratzer
- Chronisch virale Hepatitis A-E Markus Cornberg

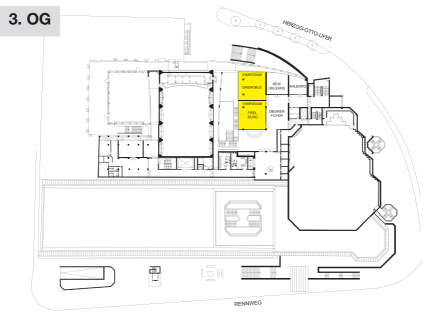
Raumpläne – Congress Innsbruck





Raumpläne – Congress Innsbruck





Vorsitzende und Referenten (alphabetisch)

Univ.-Prof. Dr. Timon Adolph, PhD

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

OA Dr. Arno Amann

Universitätsklinik für Innere Medizin V Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Dr.Georg Beyer

Medizinische Klinik und Poliklinik II, LMU Marchionistraße 15, D-81377 München

Prof. Dr. Markus Cornberg

Medizinische Hochschule Hannover Carl-Neuberg-Straße 1, D-30625 Hannover

OÄin Dr.in Angela Djanani

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Priv.-Doz.in OÄin Dr.in Maria Effenberger

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Dr. Matvas Galffv. MSc. PhD

Facharzt für Psychiatrie und Psychotherapeut Innrain 13. A-6020 Innsbruck

Dr. Felix Grabherr

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

OA Dr. Christoph Grander, PhD

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Prim. Univ. Prof. Dr. Ivo Graziadei

Landeskrankenhaus Hall – Tirol Kliniken Abteilung für Innere Medizin Milser Straße 10, A-6060 Hall in Tirol

Univ.-Doz. Dr. Michael Gschwantler

Abteilung Gastroenterologie und Hepatologie, Klinik Ottakring Montleartstraße 37, A-1160 Wien

Vorsitzende und Referenten (alphabetisch)

Dr. Arno Hofer

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Dr. Almina Jukic, MSc

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35. A-6020 Innsbruck

Univ.-Prof.in Dr.in Susanne Kaser

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Univ.-Prof. Dr. Robert Koch

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Prof. Dr. Wolfgang Kratzer

Klinik für Innere Medizin I Albert-Einstein-Allee 23, D-89081 Ulm

Dr. Eva Manger

Universitätsklinik für Innere Medizin II Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Dr. Moritz Meyer

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Prof. Dr. Beat Müllhaupt

Klinik für Gastroenterologie und Hepatologie, Universitätsspital Zürich Rämistraße 100, CH-8091 Zürich

Dr. Lorenz Pammer

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Univ.-Prof. Dr. Markus Peck-Radosavljevic

Abteilung für Innere Medizin, Gastroenterologie und Hepatologie, Feschnigstraße 11, A 9020 Klagenfurt am Wörthersee

Priv.-Doz.in Dr.in Claudia Ress-Winkel, PhD

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Univ.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Harald Sourij, MBA

Abteilung für Endokrinologie und Diabetologie, Medizinische Universität Graz Auenbruggerplatz 15, A-8036 Graz

Vorsitzende und Referenten (alphabetisch)

Priv.-Doz. Dr. Benedikt Schäfer, PhD

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Priv.-Doz. Dr. Philipp Schreiner

Univ.-Klinik für Innere Medizin III, Medizinische Universität Wien Währinger Gürtel 18-20, A-1090 Wien

Prof. Dr. Detlef Schuppan

Institut für Translationale Immunologie, Universitätsmedizin Mainz Obere Zahlbacherstraße 63, D-55131 Mainz

OA Dr. Wolfgang Sturm

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Dr. Maria Troppmair

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Priv.-Doz. OA. Dr. Alexander Tschoner

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Univ.-Prof. Dr. Herbert Tilg

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Univ.-Prof. Dr. Heinz Zoller

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Dr. Andreas Zollner, PhD

Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, A-6020 Innsbruck

Allgemeine Hinweise

Organisation

Univ.-Prof. Dr. Herbert Tilg Medizinische Universität Innsbruck Universitätsklinik für Innere Medizin I Anichstraße 35, 6020 Innsbruck





Veranstalter

Medizinische Universität Innsbruck Universitätsklinik für Innere Medizin I Christoph Probst Platz 1 Innrain 52, 6020 Innsbruck

Tagungsort

Congress Innsbruck Eingang und Registratur im "Innfoyer" Rennweg 3, 6020 Innsbruck Tel.: +43 (0)512 5936 1160

Web: www.cmi.at



Homepage

www.updategastro-stoffwechsel.at

Anmeldung

Bitte melden Sie sich über unsere Kongresshomepage www.updategastro-stoffwechsel.at an. Die Tagungsgebühr beläuft sich auf EUR 150,— und beinhaltet die Teilnahme an beiden Kongresstagen, diverse Unterlagen, Pausenverpflegungen und die Lunchsymposien.

Registratur und Information

Ärztezentrale med.info Helferstorferstraße 2, P.O. Box 155, 1011 Wien Tel.: +43 (0)1 531 16-26, Fax: +43 (0)1 531 16-61

E-mail: azmedinfo@media.co.at



Hotelreservierung

Wir dürfen Sie bitten, Ihre Hotelreservierungen selbst durchzuführen bzw. sich für weitere Informationen direkt an den Innsbruck Tourismus zu wenden:

E-mail: incoming@innsbruck.info, Tel.: +43 (0) 512 53 56

Sponsoring und Fachausstellung

Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft Freyung 6, 1010 Wien

Tel.: +43 (0)1 536 63-26, -39, Fax: +43 (0)1 535 60 16 E-mail: maw@media.co.at, Web: www.maw.co.at



Für die Fortbildung wurden 13 medizinische DFP-Punkte für das Diplom-Fortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer beantragt.

Fachkurzinformationen

FACHKURZINFORMATION ZU INSERAT STADA:

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8. der Fachinformation. Uzpruvo 45 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. Uzpruvo 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Uzpruvo 45 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze: Jede Fertigspritze enthält 45 mg Ustekinumab in 0,5 ml. Uzpruvo 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze: Jede Fertigspritze enthält 90 mg Ustekinumab in 1 ml. Ustekinumab ist ein rein humaner monoklonaler IgG1k-Antikörper gegen Interleukin (IL)-12/23, der unter Verwendung rekombinanter DNA-Technologie in einer murinen Myelomzelllinie produziert wird. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jeder ml Lösung enthält 0,04 mg Polysorbat 80. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. der Fachinformation. Anwendungsgebiete: Plaque-Psoriasis: Uzpruvo ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, bei denen andere systemische Therapien einschließlich Ciclosporin, Methotrexat (MTX) oder PUVA (Psoralen und Ultraviolett A) nicht angesprochen haben, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen: Uzpruvo ist für die Behandlung der mittelschweren bis schweren Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab 6 Jahren indiziert, die unzureichend auf andere systemische Therapien oder Phototherapien angesprochen oder sie nicht vertragen haben (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). Psoriatische Arthritis (PsA): Uzpruvo ist allein oder in Kombination mit MTX für die Behandlung der aktiven psoriatischen Arthritis bei erwachsenen Patienten indiziert, wenn das Ansprechen auf eine vorherige nicht-biologische krankheitsmodifizierende antirheumatische (DMARD-) Therapie unzureichend gewesen ist (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). Morbus Crohn: Uzpruvo ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die entweder auf eine konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNF)-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit oder eine Kontraindikation gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen. Uzpruvo 130 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Durchstechflasche enthält 130 mg Ustekinumab in 26 ml (5 mg/ml). Ustekinumab ist ein rein humaner monoklonaler IgG1κ-Antikörper gegen Interleukin (IL)-12/23, der unter Verwendung rekombinanter DNA-Technologie in einer murinen Myelomzelllinie produziert wird. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jeder ml Lösung enthält 0,4 mg Polysorbat 80. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. der Fachinformation. Anwendungsgebiete: Morbus Crohn: Uzpruvo ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die entweder auf eine konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNFQ)-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit oder eine Kontraindikation gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen. Uzpruvo 45 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze/Uzpruvo 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze/Uzpruvo 130 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung: 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: L04AC05. Inhaber der Zulassung: STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18, 61118 Bad Vilbel, Deutschland. Rezeptpflicht/Apothekenpflicht: Rezept- und apothekenpflichtig, Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung. Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Gewöhnungseffekten und zu den Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information: Februar 2025

FACHKURZINFORMATION ZU INSERAT IPSEN IQIRVO:

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Igtruvo 80 mg Filmtabletten: Wirkstoff: Elafibranor. Zusammensetzung: Jede Filmtbl. enthält 80 mg Elafibranor. Sonst. Best.: mikrokristalline Cellulose, Povidon, Croscarmellose-Natrium, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat, partiell hydrolysierter Polyvinylalkohol, Titandioxid (E171), Macrogol, Talkum, Eisen(III)-hydroxid-oxid × H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172). Anw.: Iqirvo ist indiziert für die Behandlung der primär biliären Cholangitis (PBC) in Kombination mit Ursodeoxycholsäure (UDCA) bei Erwachsenen, die nicht ausreichend auf UDCA ansprechen, oder als Monotherapie bei Patienten, die UDCA nicht vertragen. Gegenanz.: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; bekannte oder vermutete Schwangerschaft und bei Frauen im gebärfähigen Alter, die keine Verhütungsmittel anwenden. Nebenwirk: Abdominalschmerz, Diarrhö, Übelkeit, Erbrechen, Kopfschmerzen, Obstipation, Cholelithiasis, Myalgie, Kreatinphosphokinase im Blut erhöht, juckender Ausschlag, Kreinin im Blut erhöht. Wirkstoffgruppe: Gallenund Lebertherapie, andere Mittel zur Gallentherapie. Die Inform. zu Warnhinw. und Vorsichtsmaßn. für die Anw., Wechselwirk. mit and. Arzneimitteln u. sonst. Wechselwirk, Nebenwirk. sowie Fertilität, Schwangerschaft u. Stillzeit: siehe Fachinformation. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Verschreibungspflichtig (DE)/ Rezept- und Apothekenpflichtig (AT). Ipsen Pharma, 70 rue Balard, F-75015 Paris. Örtl. Vertreter: Ipsen Pharma GmbH. Stand d. Info: 07/2025. Zul.-Nr.: EU/1/24/1855/001-2

Sponsoren und Aussteller













































(Stand bei Drucklegung)