

23. WIENER RHEUMATAG

DONNERSTAG,
10. OKT. 2024
13.45 – 18.30 UHR
WIEN

Ärztliche Fortbildung

PROGRAMM



Was tun in der Praxis
mit RheumapatientInnen?

VERANSTALTER



Österreichische Gesellschaft für
Rheumatologie & Rehabilitation

www.rheumatologie.at



JETZT AUCH ERSTATTET

- Lupkynis® Voclosporin
- 7,9 mg Weichkapsel



Lupkynis® zur Behandlung der Lupus Nephritis^{a,1}



Signifikant überlegenes komplettes renales Ansprechen^{b,2}

- 41 % vs. 23 % nach 52 Wochen^c



Doppelt so schnelle Reduktion der Proteinurie^{b,2}

- 50%ige UPCR-Reduktion: 29 vs. 63 Tage^d
- UPCR ≤ 0,5 mg/mg: 169 vs. 372 Tage^e



Rasche und anhaltende Steroidreduktion auf ≤ 2,5 mg/Tag^{b,f,2,3}



3-Jahres-Daten bestätigen Sicherheits- und Wirksamkeits-Profil von Lupkynis^{® b,3}

^a Lupkynis® wird angewendet in Kombination mit Mycophenolat-Mofetil zur Behandlung von erwachsenen Patient:innen mit aktiver Lupus-Nephritis (LN) der Klassen III, IV oder V [einschließlich gemischter Klassen III/V und IV/V].¹

^b Voclosporin vs. Placebo, jeweils kombiniert mit MMF und niedrig dosierten Steroiden; angewendet in AURORA 1 (Monat 1 bis 12) sowie in der Fortsetzungsstudie AURORA 2 (Monat 13 bis 36)^{2,3}

^c OR: 2,65 [95%-KI: 1,64;4,27], p < 0,0001²

^d HR: 2,05 [95%-KI: 1,62;2,60], p < 0,001²

^e HR: 2,02 [95%-KI: 1,51;2,70], p < 0,001²

^f Reduktion der oralen Steroiddosis auf ≤ 2,5 mg/Tag in Woche 16 bei > 80 % der Patient:innen aus beiden Behandlungsgruppen in AURORA 1; > 75 % der Patient:innen in AURORA 2 behielten diese niedrige Steroiddosis bis zum Monat 36 bei^{2,3}

HR: Hazard Ratio; KI: Konfidenzintervall; MMF: Mycophenolat-Mofetil; OR: Odds Ratio; UPCR: Protein/Kreatinin-Verhältnis im Urin.

Referenzen: 1. Fachinformation Lupkynis®, aktueller Stand. 2. Rovin BH et al. Lancet 2021; 397:2070–2080. 3. Saxena A et al. Arthritis Rheumatol 2023; doi: 10.1002/art.42657.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: Lupkynis 7,9 mg Weichkapseln

Qualitative und Quantitative Zusammensetzung: Jede Weichkapsel enthält 7,9 mg Voclosporin. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jede Weichkapsel enthält 21,6 mg Ethanol und 28,7 mg Sorbitol. Lupkynis kann Spuren von Sojalecithin enthalten. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Kapselinhalt: Ethanol, Tocopherol, Polysorbat 40, Mittelkettige Triglyceride. Kapselhülle: Gelatine, Sorbitol, Glycerol, Gereinigtes Wasser, Titandioxid (E 171), Eisen (III)-oxid (E 172), Eisen (III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). **Verarbeitungshilfsstoffe:** (3-*sn*-Phosphatidyl)cholin (Soja). **Anwendungsgebiete:** Lupkynis wird angewendet in Kombination mit Mycophenolat-Mofetil zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Lupus-Nephritis (LN) der Klassen III, IV oder V [einschließlich gemischter Klassen III/V und IV/V]. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Die gleichzeitige Anwendung von Voclosporin mit starken CYP3A4-Inhibitoren (z. B. Ketoconazol, Itraconazol, Clarithromycin). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Immunsuppressiva, Calcineurin-Inhibitoren, ATC-Code: L04AD03. **Inhaber der Zulassung:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT Amsterdam, Niederlande. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Informationen zu Warnhinweisen 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. V1

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH – Austria* | Sägereistrasse 20 | 8152 Glattbrugg | Schweiz | Tel.: +41 4321 161 11 | info@otsuka.at

*Authorized by the Marketing Authorization Holder (MAH): Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT, Amsterdam, Netherlands

ALLGEMEINE HINWEISE

Veranstalter



Österreichische Gesellschaft für
Rheumatologie & Rehabilitation

Organisation

Prim. Univ.-Prof. Dr. Peter Fasching (Klinik Ottakring, Wien)

Prim. Univ.-Prof. Dr. Marcus Köller (Klinik Favoriten, Wien)

Prim. Univ.-Prof. Dr. Kurt Redlich (Klinik Hietzing, Wien)

Zeit

Donnerstag, 10. Oktober 2024, 13.45 – 18.30 Uhr

Tagungsort

**Gesellschaft der Ärzte in Wien – Billrothhaus
Frankgasse 8, 1090 Wien**

Anmeldung

erforderlich online über

<https://registration.azmedinfo.co.at/rheumatagwien2024>

Tagungssekretariat



**Ärtezentrale med.info
Helferstorferstraße 2, 1010 Wien**

Sabine Ablinger, Tel.: +43 1 531 16-41 | E-Mail: azmedinfo@media.co.at

Registrator ab 13.00 – 18.30 Uhr

Fachausstellung & Sponsorabwicklung



**Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft
Freyung 6, 1010 Wien**

Marielle Wenning, Tel.: +43 1 536 63-85

E-Mail: rheuma@maw.co.at | www.maw.co.at



Die Veranstaltung Ärztliche Fortbildung beim 23. Wiener Rheumatag in Wien wird bei der Österreichischen Ärztekammer zur Approbation eingereicht.

PROGRAMMÜBERSICHT

Was tun in der Praxis mit RheumapatientInnen?

- 13.50** Begrüßung **Peter Fasching, Marcus Köller, Kurt Redlich**
- 14.00** **RheumapatientIn ...**
Vorsitz: Marcus Köller
- 14.00** **Nach Herzinfarkt
bzw. mit Atherosklerose** **David Reinhart-Mikocki**
- 14.20** **Mit Raynaud** **Boris Lindner**
- 14.40** **Mit Osteoporose** **Michael Withofner**
- 15.00** **Johnson&Johnson Symposium
Psoriasis Arthritis und Co. – wie
beeinflusst IL23-Blockade den Verlauf?** **Gregor Holak**
- 15.30** **Pause / Besuch der Industrieausstellung**
- 16.00** **RheumapatientIn ...**
Vorsitz: Kurt Redlich
- 16.00** **Vor einer Operation** **Josef Feyertag**
- 16.20** **Mit entzündlicher Darmerkrankung** **Philip Jeschek**
- 16.40**  **Inspired by patients.
Driven by science.** **Symposium**
**axSpA & PsA PatientInnen im Fokus:
Welche Chancen bietet die duale
Hemmung von IL-17A und IL-17F** **Helga Lechner-Radner**

PROGRAMMÜBERSICHT

- 17.10 **Pause / Besuch der Industrieausstellung**
- 17.30 **RheumapatientIn ...**
Vorsitz: Peter Fasching
- 17.30 **Mit Nierenproblemen** **Christof Zimmermann**
- 17.50 **Mit Muskelschmerzen** **Christoph Porpaczy**
- 18.10 **Im höheren Alter** **Marcus Köller**
- 18.30 **Zusammenfassung und Verabschiedung**

FACHKURZINFORMATIONEN

FACHKURZINFORMATION ZU INSEERAT JOHNSON & JOHNSON – TREMFYA®

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 λ)-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:** Plaque-Psoriasis: Tremfya ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-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:** Schwere 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_01JUL2024

VORSITZENDE / REFERENTINNEN

Prim. Univ.-Prof. Dr. Peter FASCHING
Klinik Ottakring

OA Dr. Josef FEYERTAG
Klinik Ottakring

OA Dr. Gregor HOLAK
Klinik Ottakring

Dr. Philip JESCHEK
Klinik Ottakring

Prim. Univ.-Prof. Dr. Marcus KÖLLER
Klinik Favoriten

Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr. Helga LECHNER-RADNER
Medizinische Universität Wien

OA Dr. Boris LINDNER
Klinik Hietzing

OA Dr. Christoph PORPACZY
Klinik Hietzing

Prim. Univ.-Prof. Dr. Kurt REDLICH
Klinik Hietzing

Dr. David REINHART-MIKOCKI
Klinik Ottakring

OA Dr. Michael WITHOFNER
Klinik Ottakring

OA Dr. Christof ZIMMERMANN
Klinik Hietzing

ANREISE & LAGE

Adresse

Frankgasse 8, 1090 Wien

Tel. +43 1 4054777 | info@billrothhaus.at | www.billrothhaus.at

Erreichbarkeit

Nur 5 Gehminuten vom AKH Wien, Uni-Campus und Schottentor entfernt

Öffentliche Verkehrsmittel

U-Bahn: U2, U6

Straßenbahn: 5, 33, 37, 38, 40, 41, 42, 43, 44

Aufgrund der Bauarbeiten zur Ausweitung des U-Bahn-Netzes kommt es in der Nähe des Billrothhauses zu Straßenumleitungen. All jene, die mit PKW oder Fahrrad anreisen, erhalten über diesen Link

<https://www.wien.gv.at/verkehr/radfahren/radnetz/aktuelle-umleitungen.html>

Informationen zu den dadurch entstandenen Verkehrsänderungen. Wir empfehlen, sofern möglich, die oben erwähnten öffentlichen Verkehrsmittel zu nutzen. Die großflächige Baustelle und die Umleitungen haben auch Auswirkungen auf die Parkplatzsituation (keine Kurzparkzone direkt vor dem Billrothhaus).



SPONSOREN / AUSSTELLER / INSERENTEN

AstraZeneca 



Johnson & Johnson



Inspired by **patients.**
Driven by **science.**

(Stand bei Erstellung)

Start Strong Go Long^{1,2}

 Tremfya[®]
(guselkumab)



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



Effektiv bei
Gelenksbeschwerden⁵



Anhaltende
Sicherheit & Wirkung²



Erscheinungs-
freie Haut^{5,7}

TREMFYA[®] – Denn Beweglichkeit bedeutet Freiheit^{#5,6}

* DISCOVER-2: Q8w PASI 90-Ansprechen und Ansprechen im IGA-Score von 0/1 zu Woche 24 im Vergleich zu Placebo (69% vs. 10% bzw. 70% vs. 19%; jeweils $p < 0,0001$)⁵

* DISCOVER-1 & 2: HAQ-DI Veränderung zu Woche 24 (q8w): -0,32 (LSMittelwert; NRI) bzw. -0,37 (LS-Mittelwert; NRI)^{5,6}

1. Nash P et al. EULAR Congress 2021; AB0525. 2. McInnes IB et al. Arthritis Rheumatol. 2022 Mar;74(3):475-485. 3. TREMFYA[®] aktuelle Fachinformation, Stand 07/2022.

4. Änderung des Erstattungskodex – 28.07.2021. 5. Mease PJ, et al. Lancet 2020;395:1126-1136. 6. Deodhar A et al. Lancet 2020;395:1115-1125.

Johnson & Johnson

Janssen-Cilag Pharma GmbH, a Johnson & Johnson company
Vorgartenstraße 206B, 1020 Wien

CP-409161_Juli2024 Fachkurzinformation siehe Innenteil