



www.leben-mit-krebs.at



Krebstag 2014

Samstag, 5. April 2014

10.00 – 16.00 Uhr

Ärztliche Fortbildung

mit den Themen:

- Brustkrebs
- Kolorektales Karzinom
- Hämatologie

im Festsaal des Wiener Rathauses / Felderstraße 1



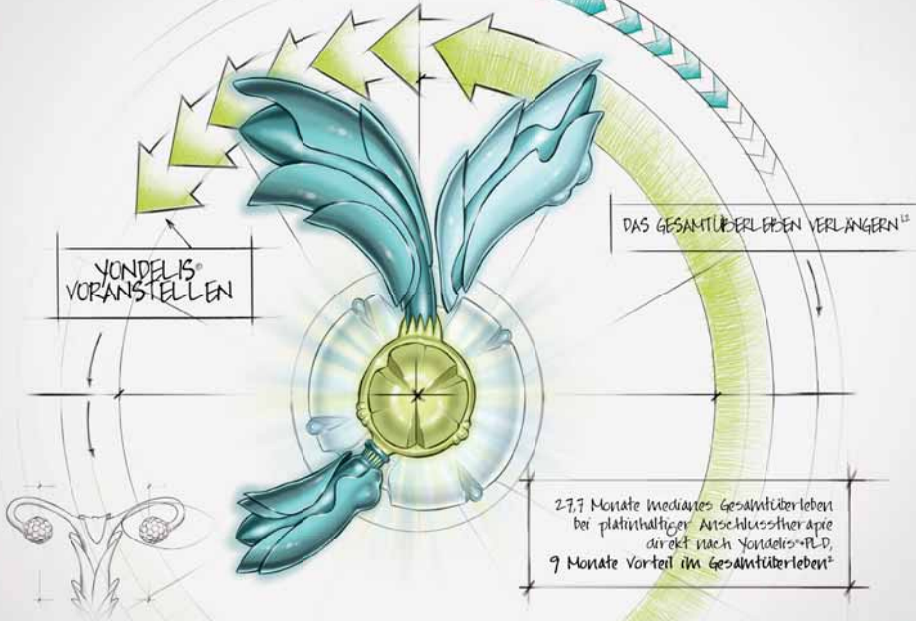
WIENER GESUNDHEITSFÖRDERUNG

Stadt + Wien

Wien ist anders.

BEI PATIENTINNEN MIT EINEM PARTIELL PLATINSENSIBLEN OVARIALKARZINOMREZIDIV^{1,2}

EINE FRÜHE GABE VON YONDELIS® + PLD VOR EINER ERNEUTEN BEHANDLUNG MIT PLATIN VERBESSERT DAS GESAMTÜBERLEBEN (OS)^{1,2}



Pharma Mar
Grupo Zeltia

Yondelis® ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Weichteilsarkom nach Versagen von Anthrazyklinen und Ifosfamid, bzw. von Patienten, bei denen sich die Anwendung dieser Mittel nicht eignet. Die Wirksamkeitsdaten basieren vorwiegend auf Patienten mit Liposarkom und Leiomyosarkom. Yondelis® in Kombination mit pegyliertem liposomalem Doxorubicin (PLD) ist indiziert für die Behandlung von Patientinnen mit einem platinempfindlichen Ovarialkarzinomrezidiv.

*Yondelis® 0,25 mg und 1 mg Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats.

Yondelis®
trabectedin

Yondelis® 0,25 mg: Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats. **Yondelis® 1 mg:** Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats. **Wirkstoff:** Trabectedin. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Yondelis® 0,25 mg Durchstechflasche mit Pulver enthält 0,25 mg Trabectedin, jede Yondelis® 1 mg Durchstechflasche mit Pulver enthält 1 mg Trabectedin. Ein ml rekonstituierte Lösung enthält 0,05 mg Trabectedin. **Sonstige Bestandteile:** Saccharose, Kaliumdihydrogenphosphat, Phosphorsäure und Kaliumhydroxid (zur pH-Anpassung); jede Yondelis® 0,25 mg Durchstechflasche mit Pulver enthält 2 mg Kalium und 0,1 g Saccharose, jede Yondelis® 1 mg Durchstechflasche mit Pulver enthält 8 mg Kalium und 0,4 g Saccharose. **Anwendungsgebiete:** Yondelis ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Weichteilsarkom nach Versagen von Anthrazyklinen und Ifosfamid, bzw. von Patienten, bei denen sich die Anwendung dieser Mittel nicht eignet. Die Wirksamkeitsdaten basieren vorwiegend auf Patienten mit Liposarkom und Leiomyosarkom. Yondelis in Kombination mit pegyliertem liposomalem Doxorubicin (PLD) ist indiziert für die Behandlung von Patientinnen mit einem platinempfindlichen Ovarialkarzinomrezidiv. **Anwendung:** Zur intravenösen Anwendung nach Rekonstitution und weiterer Verdünnung. Packungsbeilage beachten. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Trabectedin oder einen der sonstigen Bestandteile. Begleitende schwere oder unkontrollierte Infektion. Stillzeit. Kombinierte Anwendung mit Gelbfiebervakzine. **Nebenwirkungen:** sehr häufig (≥ 1/10): Erhöhte Kreatininsphosphokinasen im Blut, erhöhtes Kreatinin im Blut, vermindertes Albumin im Blut, Neutropenie, Thrombozytopenie, Anämie, Leukopenie, Kopfschmerzen, Pyrexie, Erbrechen, Übelkeit, Verstopfung, Durchfall, Stomatitis, Anorexie, Abgeschlagenheit, Asthenie, Hand-Fuß-Syndrom, Hyperbilirubinämie, erhöhte Alaninaminotransferase, erhöhte Aspartataminotransferase, erhöhte alkalische Phosphatase im Blut, erhöhte Gamma-Glutamyltransferase. Häufig (≥ 1/100 bis < 1/10): Gewichtsverlust, febrile Neutropenie, periphere sensorische Neuropathie, Geschmacksstörung, Schwindel, Parästhesie, Dyspnoe, Husten, Bauchschmerzen, Dyspepsie, Schmerzen im Epigastrium, Alopecie, Myalgie, Arthralgie, Rückenschmerzen, Dehydratation, Appetitverlust, Hypokaliämie, Infektion, Hypotonie, Flushung (Gesichtsrotze), Hautausschlag, Hyperpigmentierung der Haut, Ödem, peripheres Ödem, Reaktion an der Injektionsstelle, Insomnie. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastisches Mittel, ATC-Code: L01 CX01. Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Angaben zu Schwangerschaft und Stillzeit sowie weitere Informationen sind der vollständigen Fachinformation zu entnehmen. AT Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. DE: Verschreibungspflichtig. **Inhaber der Zulassung:** Pharma Mar, S.A., Avda. de los Reyes 1, Polígono Industrial La Mina, 28770 Colmenar Viejo (Madrid), Spanien. Stand: April 2013

Literatur: 1. Poveda A, et al. Ann Oncol (2011), 22 (1) 39-48. 2. Colombo N, et al. Int J Gynecol Cancer [Internet]. 2011 Oct [cited 2011 Sep 6];21(suppl 3) [about 1 p]. Available from: <http://journals.lww.com/gco/Documents/ESG0962/02116/04abstr.pdf>.

ALLGEMEINE HINWEISE

Veranstalter: Universitätsklinik für Innere Medizin I
der Medizinischen Universität Wien

Wissenschaftliche Leitung:

Univ.-Prof. Dr. Gabriela Kornek

Programmgestaltung:



Melcom Marketing und Kommunikations GmbH
Josef Bühl Gasse 35, 1230 Wien

Zeit: Samstag, 5. April 2014, 10.00 – 16.00 Uhr

Registratur: geöffnet ab 9.00 Uhr

Tagungsort: Wiener Rathaus, Festsaal – Nordbuffet,
Eingang Felderstraße 1, 1010 Wien

Anmeldung: ist nur online möglich unter
www.azmedinfo.co.at/krebstag2014
Teilnahme frei

Auskünfte: Ärztezentrale med.info
Fr. S. Ablinger
Postfach 155, 1014 Wien
Tel.: (+43/1) 531 16-41, Fax: (+43/1) 536 63-61
E-mail: azmedinfo@media.co.at

Fachausstellung: Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft
Freyung 6, 1010 Wien
Tel.: (+43/1) 536 63-41, Fax: (+43/1) 535 60 16
E-mail: maw@media.co.at, www.maw.co.at



DFP Punkte für die Veranstaltung Ärztliche Fortbildung
beim Krebstag 2014 in Wien wurden bei der Österreichischen
Ärztelkammer zur Approbation eingereicht.

Ihre Bestätigung erhalten Sie bei der Kongressregistratur.

See SURVIVAL in a Different Light Look to JEVTANA®

Viele Ihrer mCRPC Patienten erfüllen die Kriterien für eine Behandlung mit **JEVTANA®** und zeigen gute Voraussetzungen für einen signifikanten Überlebensvorteil.¹

- Therapiekontinuum bei mCRPC: Docetaxel vor **JEVTANA®**
- Chance auf 2 ½ Jahre Überlebenszeit für Ihre Patienten²

Fachkurzinformation siehe Seite 4

WISSENSCHAFTLICHES PROGRAMM

- 10.00 **Begrüßung**
- 10.10 **Brustkrebs**
Vorsitz: *G. Steger, Wien*
- Antikörper-Therapie – Neueste Daten *G. Steger, Wien*
- Medikamentöse Therapie von Knochenmetastasen *C. Singer, Wien*
- Chirurgische Aspekte – 1 Jahr nach St. Gallen *P. Dubsy, Wien*
- 11.00 **Pause**
- 11.20 **Kolorektales Karzinom**
Vorsitz: *G. Kornek, Wien*
- Antiangiogenetische Therapie beim mCRC *G. Prager, Wien*
- Nebenwirkungsmanagement beim mCRC *G. Kornek, Wien*
- Chirurgie von Lebermetastasen beim mCRC *M. Bodingbauer, Wien*
- 12.15 **Lunchsymposium**
 **Depression und Krebs** *G. Kornek, A. Walter, Wien*
- 13.20 **Hämatologie**
Vorsitz: *H. Ludwig, Wien*
- Therapieoptionen beim Multiplen Myelom *H. Ludwig, Wien*
- State of the Art in der CML *K. Geissler, Wien*
- 14.00 **Kaffeesympodium**
 **Cannabinoide in der Onkologie** *F. Keil, Wien*
- 15.00 State of the Art bei AML / ALL *U. Jäger, Wien*
- Management des MDS *M. Pfeilstöcker, Wien*
- 16.00 **Ende**

VORSITZENDE / REFERENTINNEN

Univ.-Prof. Dr. Martin Bodingbauer, Univ.-Klinik für Chirurgie, AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Peter Dubsky, Univ.-Klinik für Chirurgie, AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Klaus Geissler, 5. Medizinische Abteilung, KH Hietzing

Univ.-Prof. Dr. Ulrich Jäger, Univ.-Klinik für Innere Medizin I, AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Felix Keil, 3. Medizinische Abteilung, Hanusch-KH

Univ.-Prof. Dr. Gabriela Kornek, Univ.-Klinik für Innere Medizin I, AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Heinz Ludwig, 1. Medizinische Abteilung, Wilhelminenspital

Univ.-Prof. Dr. Michael Pfeilstöcker, 3. Medizinische Abteilung, Hanusch-KH

Univ.-Prof. Dr. Gerald Prager, Univ.-Klinik für Innere Medizin I, AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Christian Singer, Univ.-Klinik für Frauenheilkunde, AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Günther Steger, Univ.-Klinik für Innere Medizin I, AKH Wien

Prim. Dr. Andreas Walter, Stabsstelle Psychiatrie, GZW Wien

Fachkurzinformation zu Seite 2

JEVTANA 60 mg Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 ml des Konzentrates enthält 40 mg Cabazitaxel. Jede Durchstechflasche mit 1,5 ml (Nominalvolumen) Konzentrat enthält 60 mg Cabazitaxel. Nach der initialen Verdünnung mit dem gesamten Lösungsmittel enthält jeder ml der Lösung 10 mg Cabazitaxel. **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** Jede Durchstechflasche mit Lösungsmittel enthält 573,3 mg Ethanol 96 %. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Konzentrat: Polysorbat 80, Citronensäure-Monohydrat. **Lösungsmittel:** Ethanol 96 %, Wasser für Injektionszwecke. • **Anwendungsgebiete:** Jevtana ist in Kombination mit Prednison oder Prednisolon zur Behandlung von Patienten mit hormonrefraktärem metastasiertem Prostatakarzinom angezeigt, die mit einem Docetaxel-basierten Therapieschema vorbehandelt sind. • **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Cabazitaxel, gegen andere Taxane oder einen der sonstigen Bestandteile in der Formulierung, einschließlich Polysorbat 80; Bei einer Neutrophilenzahl kleiner als 1.500/mm³; Bei eingeschränkter Leberfunktion (Bilirubin \geq 1-Fache des oberen Normalwertes oder AST und/oder ALT \geq 1,5-Fache der oberen Normalwerte); Gleichzeitige Impfung mit einem Gelbfieberimpfstoff. • **Inhaber der Zulassung:** sanofi-aventis groupe, 54, rue La Boétie, 75008 Paris, Frankreich. • **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. • **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Taxane, ATC-Code: L01CD04 • **Stand der Information:** Mai 2013.

Weitere Angaben zu den besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

SPONSOREN, AUSSTELLER und INSERENTEN

Amgen, Wien

AOP-ORPHAN Pharmaceuticals, Wien

Bayer Austria, Wien

Galderma Austria, Linz

Germania Pharmazeutika, Wien

Institut Allergosan Pharmazeutische Produkte, Graz

Janssen-Cilag Pharma, Wien

Merck, Wien

Novartis Oncology, Wien

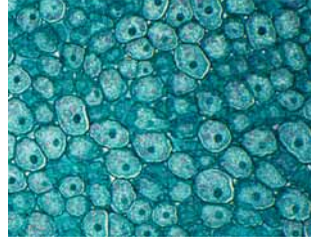
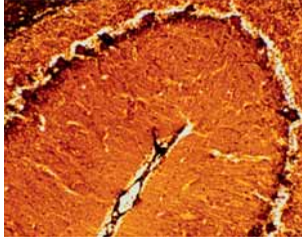
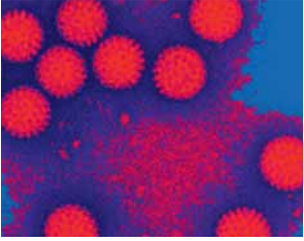
Pfizer Corporation Austria, Abteilung Oncology, Wien

PharmaMar, Colmenar Viejo (Madrid), Spanien

Roche Austria, Wien

Sanofi-Aventis Österreich, Wien

(Stand bei Drucklegung)



Reg.Nr. 2012-107268

Our science, on **behalf of patients**

As scientists, we never lose sight of those who rely most on our discoveries — the patients. As Janssen, we have the resources, the experience and the perseverance to lead in this fight against disease.

Janssen-Cilag Pharma GmbH

Vorgartenstraße 206B, A-1020 Wien
www.janssen.at

