

WISSENSCHAFTLICHES KOMITEE

ASSOZ.-PROF. PRIV.-DOZ. DR. GERALD PRAGER

Medizinische Universität Wien

PRIM. UNIV.-PROF. DR. ARMIN GERGER

Landeskrankenhaus Amstetten | Medizinische Universität Graz

PRIM. PRIV.-DOZ. DR. THOMAS WINDER, PHD

Landeskrankenhaus Feldkirch

DFP-APPROBATION

Die Veranstaltung ist für das Diplom-Fortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer mit 5 Punkten im Fach Innere Medizin (*Hämatologie und Internistische Onkologie*) approbiert.

Ärztlicher Fortbildungsanbieter:



VERANSTALTUNGSINFORMATIONEN



VERANSTALTUNGSORT

Österreichische Nationalbibliothek
Josefsplatz 1, 1010 Wien



ANREISE MIT ÖFFENTLICHEN VERKEHRSMITTEL

U1/U3 Station „Stephansplatz“ | Bus-Linien 1A/2A „Habsburgerplatz“



VERANSTALTUNGSZEIT

Fr., 29. November 2024 | 12:50 – 17:00 Uhr
im Anschluss Netzwerken

Änderungen bei den Zeiten vorbehalten!

VERANSTALTER

Onconovum.academy – OeGHO Akademie
für Aus- und Fortbildung GmbH
Judengasse 11 / Top 6; A-1010 Wien
Verena Seyrlehner
T +43 / (0)1 934 62 67 | E academy@onconovum.at

KOSTENLOSE
ANMELDUNG UNTER
www.onconovum.academy



PROGRAMM

PICK IT OR KICK IT

THE CUTTING-EDGE OF GI ONCOLOGY

WITH LEADING EXPERTS IN THE FIELD

MIT FREUNDLICHER
UNTERSTÜTZUNG



Amgen GmbH

| AstraZeneca

| Bristol-Myers Squibb

| MERCK

| TAKEDA



ÖSTERREICHISCHE NATIONALBIBLIOTHEK, WIEN
FR., 29. NOVEMBER 2024

PROGRAMM

12:50 – 13:00 Uhr

Begrüßung

Prim. Univ.-Prof. Dr. Ewald Wöll | Krankenhaus Zams

13:00 – 14:10 Uhr

Block I: Magen- & Ösophaguskarzinom

Vorsitz: Prim. Priv.-Doz. Dr. Thomas Winder | Landeskrankenhaus Feldkirch

13:00 – 13:10 Uhr

Fallpräsentation

Dr. Arno Amann | Medizinische Universität Innsbruck

13:10 – 13:40 Uhr

KEY NOTE LECTURE

Prof. Dr. Markus Möhler | Universitätsmedizin Mainz

13:40 – 14:10 Uhr

Diskussion mit Voting

Mit Vorsitz, Vortragenden sowie:

Ap. Prof. Priv.-Doz. DDr. Ayşegül İlhan-Mutlu | Medizinische Universität Wien

Prim. Univ.-Prof. Dr. Ewald Wöll | Krankenhaus Zams

14:10 – 14:25 Uhr



Pause und Industrieausstellung

14:25 – 15:35 Uhr

Block II: Pankreaskarzinom / CCC

Vorsitz: Prim. Univ.-Prof. Dr. Armin Gerger | Landesklinikum Amstetten, Medizinische Universität Graz

14:25 – 14:35 Uhr

Fallpräsentation

Priv.-Doz. Dr. Hossein Taghizadeh, PhD, MSc | Universitätsklinikum St. Pölten

14:35 – 15:05 Uhr

KEY NOTE LECTURE

Prof. Dr. Thomas Seufferlein | Universitätsklinikum Ulm

15:05 – 15:35 Uhr

Diskussion mit Voting

Mit Vorsitz, Vortragenden sowie:

Dr. Angela Djanani | Medizinische Universität Innsbruck

Prim. Priv.-Doz. Dr. Birgit Grünberger | Landesklinikum Wr. Neustadt

Ass.-Prof. Dr. Renate Schaberl-Moser | Medizinische Universität Graz

15:35 – 15:50 Uhr



Pause und Industrieausstellung

15:50 – 17:00 Uhr

Block III: Kolorektalkarzinom

Vorsitz: Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Gerald Prager | Medizinische Universität Wien

15:50 – 16:00 Uhr

Fallpräsentation

Priv.-Doz. Dr. Gudrun Piringer, MSc | Kepler Universitätsklinikum

16:00 – 16:30 Uhr

KEY NOTE LECTURE

Dr. Fortunato Ciardiello, MD, PhD | Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli

16:30 – 17:00 Uhr

Diskussion mit Voting

Mit Vorsitz, Vortragenden sowie:

Dr. Arno Amann | Medizinische Universität Innsbruck

Prim. Priv.-Doz. Dr. Birgit Grünberger | Landesklinikum Wr. Neustadt



Im Anschluss Netzwerken in der Industrieausstellung

Änderungen vorbehalten!

Vectibix® ist meine Wahl für RAS-wt mCRC*

Weil mir das Patientenwohl genauso wichtig ist wie das Zeitmanagement im Krankenhaus

- Infusion nur alle 14 Tage¹
- Keine Prämedikation¹
- 9x weniger Infusionsreaktionen^{2,3}

AMGEN

*Aktuelle Leitlinien empfehlen bei linksseitigem mCRC mit RAS-/BRAF-wt und nicht-MSI-H/dMMR, eine Erstlinientherapie mit Anti-EGFR, z.B. Vectibix, in Kombination mit einer Chemotherapie.⁴ | **1.** Vectibix®, veröffentlichte Fachinformation. **2.** Price TJ, et al. Eur J Cancer. 2016;68 (Suppl. 1): 51-59. **3.** ≥Grad 3. **4.** Onkopedia Leitlinie Kolonkarzinom, Version 07/2022.
Amgen GmbH, Franz-Josefs-Kai 47, 1010 Wien | AUT-954-0823-80001

Von Anfang an – 100% human
Vectibix®
Panitumumab

Fachkurzinformation: **Vectibix® 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung** | **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jeder ml des Konzentrates enthält 20 mg Panitumumab. Jede Durchstechflasche enthält entweder 100 mg Panitumumab in 5 ml oder 400 mg Panitumumab in 20 ml. Die endgültige Konzentration von Panitumumab darf 10 mg/ml nicht überschreiten, wenn es, wie in Abschnitt 6.6 der Fachinformation beschrieben, verdünnt wurde. Panitumumab ist ein voll humaner monoklonaler IgG2-Antikörper, der mittels rekombinanter DNA-Technologie in einer Säugetierzelllinie (CHO) hergestellt wird. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jeder ml des Konzentrates enthält 0,150 mmol Natrium, was 3,45 mg Natrium entspricht. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Natriumchlorid, Natriumacetat-Trihydrat, Essigsäure (Eisessig, zur pH-Wert-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Vectibix ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (mCRC, metastatic colorectal cancer) mit RAS-Wildtyp in der Erstlinientherapie in Kombination mit FOLFOX oder FOLFIRI; in der Zweitlinientherapie in Kombination mit FOLFIRI bei Patienten, die in der Erstlinientherapie eine Fluoropyrimidin-haltige Chemotherapie erhalten haben (ausgenommen Irinotecan); als Monotherapie nach Versagen von Fluoropyrimidin-, Oxaliplatin- und Irinotecan-haltigen Chemotherapieregimen. **Gegenanzeigen:** Patienten mit einer Vorgeschichte schwerer oder lebensbedrohlicher Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Patienten mit einer interstitiellen Pneumonie oder Lungenfibrose. Die Kombination von Vectibix mit Oxaliplatin-haltiger Chemotherapie ist bei Patienten mit RAS-mutiertem mCRC oder bei unbekanntem RAS mCRC-Status kontraindiziert. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Wirkstoffe, monoklonale Antikörper, ATC-Code: L01FE02. **Inhaber der Zulassung:** Amgen Europe B.V., 4817 ZK Breda, NL, Vertreter in Österreich: Amgen GmbH, Wien. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Stand der Information:** Juli 2022. **Weitere Angaben zu Dosierung und Art der Anwendung, besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie zu Nebenwirkungen** entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.