

20. WIENER RHEUMATAG

Hybridveranstaltung

**MITTWOCH,
3. NOV. 2021
13.30 - 18.00 UHR**

**BILLROTH-
HAUS**

Frankgasse 8
1090 Wien

Ärztliche
Fortbildung



RICHTIG ZUPACKEN FÜR MICH EIN TRIUMPH[#]



**PsA-Erstattung
seit 1. August 2021¹**

Tremfya® – denn Beweglichkeit bedeutet Freiheit!^{#2}

- Signifikante Verbesserung von Gelenksymptomen²⁻⁴
- Sicherheitsprofil auf Placeboniveau²⁻³

www.tremfya.at

1. 202 Änderung des Erstattungskodex – EKO, 28.07.2021. 2. Deodhar A et al., Lancet 2020 Apr 4;395(10230):1115-1125.
3. Mease P et al. Lancet 2020 Apr 4;395(10230):1126-1136. 4. Tremfya® Fachinformation, Stand 02/2021.
HAQ-DI Veränderung zu Woche 24 (q8w): -0,37 (LS-Mittelwert; NRI) bzw. -0,31 (LS-Mittelwert; NRI).

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

Mittwoch, 3. November 2021, 13.30 – 18 Uhr

Registraturzeiten:

12.30 – 18.00 Uhr

Tagungsort

Gesellschaft der Ärzte in Wien - Billrothhaus
Frankgasse 8, 1090 Wien

Teilnahmegebühr (vor Ort oder Live-Streaming)

€ 50,- Ärzte

€ 30,- Studenten / Pflege

Anmeldung:

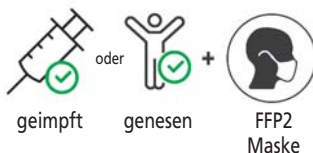
Die Anmeldung zur Präsenzveranstaltung oder zum Live-Streaming ist nur online möglich über <https://registration.maw.co.at/rheumatagwien2021>

Der Registratur-Ablauf vor Ort muss so kontaktlos und so rasch wie möglich gestaltet werden. Bitte überweisen Sie daher Ihre Teilnahmegebühr unbedingt vorab, eine Bezahlung vor Ort ist nur bar möglich.

Danke für Ihr Verständnis. Wir freuen uns auf Ihre Anmeldung.

Bitte bringen Sie zur Registratur Ihren Lichtbildausweis, Ihren Impfnachweis oder Ihre Bescheinigung für Ihre Genesung nach einer Covid-erkrankung und Ihre FFP2-Maske mit.

Eintritt nur mit:



Weitere aktuelle Covid-Vorschriften werden Ihnen zeitgerecht bekannt gegeben.

www.rheumatologie.at

Einziges PsA-Therapie⁺ mit Überlegenheit^{1,*} vs. ADA^{1,*}

taltz®
(Ixekezumab)

bei axSpA und PsA

- ▶ **Anhaltende Ansprechraten in PsA² und in allen Krankheitsstadien der axSpA³⁻⁶**
- ▶ **Verträglichkeit bestätigt über 5 Jahre⁷**
- ▶ **Einfach: 1 x alle 4 Wochen, eine Wirkstärke in PsA und axSpA^{8**}**

* Überlegenheit im gleichzeitigen Erreichen von ACR50 und PASI 100 zu Woche 24 vs. Adalimumab.

** Dosierung bei PsO: 1 x alle 2 Wochen bis Woche 12, danach 1 x alle 4 Wochen.

* im Labelbereich

1 Mease PJ et al. Ann Rheum Dis. 2020 Jan;79(1):123-131. 2 Chandran V et al. Rheumatology Volume 59, Issue 10, October 2020, Pages 2774–2784. <https://doi.org/10.1093/rheumatology/kvz684>. 3 van der Heijde D et al. Lancet 2018; 392(10163):2441–2451. 4 Diezthor A et al. Arthritis Rheumatol 2019; 71(4):599–611. 5 Diezthor A et al. Lancet 2020; 395(10217):53–64. 6 Dougados M, et al. Ann Rheum Dis 2020;79:176–189. [doi:10.1136/annrheumdis-2019-216118](https://doi.org/10.1136/annrheumdis-2019-216118). 7 Genovese MC et al. Rheumatology 2020;0:1–11. [doi:10.1093/rheumatology/kwz491](https://doi.org/10.1093/rheumatology/kwz491). 8 taltz® Fachinformation, Stand August 2021

Kurzfachinformation: 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS. taltz® 80 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (in einem Fertigpen). **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG.** Jede Fertigspritze (je der Fertigpen) enthält 80 mg Ixekezumab (n1) mit Lösung. Ixekezumab wird in CHO-Zellen (chinese hamster ovary) mittels rekombinanter DNA-Technologie hergestellt. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. **4.1 Anwendungsgebiete:** Plaque-Psoriasis. taltz ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie infrage kommen. **2. Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen:** taltz ist angezeigt für die Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab einem Alter von 6 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 25 kg, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. **Psoriasis-Arthritis:** taltz, allein oder in Kombination mit Methotrexat, ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumata (DMARDs) angesprochen oder diese nicht vertragen haben (siehe Abschnitt 5.1). **Axiale Spondylarthritis, Ankylosierende Spondylitis (Kontingenztische axiale Spondylarthritis).** taltz ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver kontingenztischer axiale Spondylarthritis mit oder ohne Anzeichen einer Entzündung, nachgewiesen durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) und/oder Magnetresonanztomographie (MRT), die unzureichend auf nicht-steroidale Antirheumika (NSAR) angesprochen haben.

4.3 Gegenanzeigen: Schwere allergische Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Klinisch relevante aktive Infektionen (z. B. aktive Tuberkulose, siehe Abschnitt 4.4). Pharmakotherapeutische Gruppe: Immunsuppressiva, Interleukin-Inhibitoren. ATC-Code: L04AC13. **6.1 Liste der sonstigen Bestandteile:** Natriumcitrat, Zitronensäure (wasserfrei), Natriumchlorid, Polysorbitol 80, Wasser für Injektionszwecke. **7. INHALT DER ZULASSUNG:** Eli Lilly and Company (Ireland) Limited, Durlandow, Kinsale, Co. Cork, Irland; Regeneron Biopharmaceuticals, Inc., 460 Route 9W, Suffern, NY 10990, USA. Weitere Angaben, insbesondere zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Lilly

Allgemeine Hinweise

Tagungssekretariat



ÄrzteZentrale med.info – Fr. Sabine Ablinger
Helferstorferstraße 2, 1010 Wien

Tel.: +43 1 531 16-41, Fax: +43 1 536 63-61, E-Mail: azmedinfo@media.co.at

Fachausstellung & Sponsorabwicklung



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

Um die Approbation der Veranstaltung Ärztliche Fortbildung beim 20. Wiener Rheumatag in Wien wird bei der Österreichischen Ärztekammer angesucht. Ihre Bestätigung erhalten Sie nach Kongressende an der Registratur.

die **Kraft**
gegen Schmerz
und Entzündung

Seractil®



Dexibuprofen



Starke Wirkung gegen Gelenksschmerzen und Entzündung^{1, 2}

* Seractil® Filmtabletten^{*}
in der Green Box:
200 mg: 30 und 50 Stk.
300 mg: 10, 30 und 50 Stk.
400 mg forte: 10 und 50 Stk.

- (1) Hawel R. et al., Wiener klin
Wochenschr 1997; 109/2:53–59;5
(2) Hawel R. et al., Int J Clin Pharmacol
Ther 2003; 41: 153–164

Fachkurzinformation siehe Seite 8

 Gebro Pharma



Seractil® akut 400 mg Pulver *auch zum Trinken*

Der Schwerpunkt des diesjährigen Rheumatages liegt auf Fallberichten aus dem Gebiet der Rheumatologie. Diese sollen unseren Blick erweitern und gleichzeitig die Komplexität unseres Faches darstellen. Gleichzeitig werden aber auch prägnante und praxisnahe Diagnose- und Therapievorschläge unterbreitet um dem Motto: „von Patient*innen lernen- für Patient*innen lernen“ gerecht zu werden. Im Einzelnen werden folgende Krankheitsbilder behandelt: SLE, RA, Psoriasis Arthritis, Psoriasis, Gicht, Relapsing Polychondritis, Vaskulitis, Chondrokalzinose

13.30 Begruung *K. Redlich
M. Köller
P. Fasching*

Session I Vorsitz: M. Köller, L. Htter

13.40 Der kleine Lord *L. Haupt*
14.00 Pseudo *G. Holak*

14.30 – 15.00 **Tremfya® in der Psoriatischen Erkrankung –
Aktuelle Studienlage und Erfahrungen aus der Praxis**
 **IL-23 in der PsA – bestätigte Wirkung und Sicherheit
ber 2 Jahre**

P. Peichl

Langzeitdaten in der PsO & Erfahrungen aus
dem klinischen Alltag mit Guselkumab

P. Sator

15.00 – 15.30 Kaffeepause

Session II Vorsitz: K. Redlich, G. Holak

15.30 Auf Herz und Niere *C. Zimmermann*
16.00 Die purpurnen Flüsse *C. Porpaczy*

16.30 – 17.00 Kaffeepause

Session III Vorsitz: P. Fasching, M. Köller

17.00 Ausser Atem *B. Lindner*
17.20 Die Fackel im Ohr *G. Holak*

17.40 Zusammenfassung und Diskussion

18.00 Ende

VORSITZENDE / REFERENTEN

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

Dr. Lukas HAUPT
Klinik Hietzing, Wien

OA Dr. Gregor HOLAK
Klinik Ottakring, Wien

FÄ Dr. Lisa HÜTTER
Klinik Hietzing, Wien

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

OA Dr. Boris LINDNER
Klinik Hietzing, Wien

Prim. Priv.-Doz. Dr. Peter PEICHL, MSc.
Evangelisches Krankenhaus Wien

OA Dr. Christoph PORPACZY
Klinik Hietzing, Wien

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

Prim. Univ.-Prof. Paul SATOR
Klinik Hietzing, Wien

OA Dr. Christoph ZIMMERMANN
Klinik Hietzing, Wien

SPONSOREN / AUSSTELLER / INSERENTEN

(Stand bei Erstellung)

abbvie

AstraZeneca 

***ASTRO* PHARMA** 

 Bristol Myers Squibb™

 Gebro Pharma

 **GILEAD**
Creating Possible

janssen 
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF Johnson & Johnson

Lilly

 **MSD**
INVENTING FOR LIFE

NORDIC 
PHARMA

 **Pfizer**

SANDOZ A Novartis
Division

 Inspired by patients.
Driven by science.

www.rheumatologie.at

FACHKURZINFORMATION

Fachkurzinformation zu Umschlagseite 2

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 Fertiger enthält 100 mg Guselkumab in 1 ml Lösung. Guselkumab ist ein rein humaner monoklonaler ImmunglobulinG4-Lambda(IgG1A)-Antikörper (mAk) gegen das Interleukin(IL)23-Protein, hergestellt durch rekombinante DNA-Technologie in einer CHO-Zelllinie (Chinesische-Hamster-Ovary). **Sonstige Bestandteile:** Histidin, Histidinmonohydrochlorid, Monohydrat, Polysorbit 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:** Schweregradige 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.**

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Es ist daher wichtig, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung in Bezug auf „TREMFLYA“ zu melden.

Fachkurzinformation zu Seite 4

Seracil 200 mg-Filmbtabletten, Seracil 300 mg-Filmbtabletten, Seracil forte 400 mg-Filmbtabletten, Seracil akut 400 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension: Zusammensetzung: *Filmbtablette:* Eine Filmbtablette enthält 200/300/400 mg Dexibuprofen. *Hilfsstoffe:* Tablettentkern: Hypromellose, mikrokristalline Cellulose, Carmellose Calcium, hochdisperses Siliciumdioxid, Talk. *Filmbüberzug:* Hypromellose, Titandioxid (E-171), Glyceroltriacetat, Talk, Macrogol 6000. *Pulver:* Ein Beutel enthält 400 mg Dexibuprofen. **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** 2,4 g Saccharose. **Hilfsstoffe:** Saccharose, Zitronensäure, Orangenaroma, Saccharin, hochdisperses Siliciumdioxid, Natriumdozylsulfat. **Anwendungsgebiete:** Seracil 200 mg/300 mg/400 mg-Filmbtabletten werden angewendet bei Erwachsenen. Zur symptomatischen Behandlung von Schmerzen und Entzündungen bei Osteoarthritis/Arthrose; Regelschmerzen (primäre Dysmenorrhoe); leichten bis mäßig starken Schmerzen, wie Schmerzen des Bewegungsapparates, Kopf- oder Zahnschmerzen, schmerzhaften Schwellungen und Entzündungen nach Verletzungen; zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung von rheumatoider Arthritis, wenn andere, längerfristige Therapieoptionen (Basistherapie: Disease Modifying Antirheumatic Drugs, DMARDs) nicht in Betracht gezogen werden. *Pulver:* Symptomatische Behandlung von Schmerzen und Entzündungen bei Osteoarthritis/Arthrose; akute symptomatische Behandlung von Regelschmerzen (primäre Dysmenorrhoe); symptomatische Behandlung leichter bis mäßig starker Schmerzen, wie Schmerzen des Bewegungsapparates oder Zahnschmerzen. **Gegenanzeigen:** *Dexibuprofen darf nicht angewendet werden bei Patienten:* mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegen Dexibuprofen, gegen andere NSAR oder gegen einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; bei denen Stoffe mit ähnlicher Wirkung (z. B. Acetylsalicylsäure oder andere NSAR) Asthmaanfälle, Bronchospasmen, akute Rhinitis, Nasenpolypen, Urikaria oder angioneurotische Ödeme auslösen; mit einer Vorgeschichte von gastrointestinalen Blutungen oder Perforationen, die im Zusammenhang mit einer vorhergehenden NSAR-Therapie steht; mit bestehenden oder in der Vergangenheit wiederholt aufgetretenen peptischen Ulzera oder Blutungen (mindestens zwei voneinander unabhängige Episoden von nachweisbarer Ulzeration oder Blutung); mit zerebrovaskulären oder anderen aktiven Blutungen; mit aktivem Morbus Crohn oder aktiver Colitis ulcerosa; mit schwerer Herzinsuffizienz (NYHA-Klasse IV); mit schwerer Nierenfunktionsstörung (GFR < 30 ml/min); mit schwerer Leberfunktionsstörung; ab dem sechsten Monat der Schwangerschaft. **ATC-Code:** M01AE14. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Packungsgrößen:** 200 mg Filmbtabletten: 30, 50 Stück. 300 mg/forte 400 mg Filmbtabletten: 10, 30, 50 Stück. 100 Beutel pro Schachtel mit einem gelblichen Pulver. **Kassenstatus:** Tablettentkern: Green Box (400 mg 30 Stück; No Box). Pulver: No-Box. **Zulassungsinhaber:** Gebro Pharma GmbH, A-6391 Fieberbrunn. **Stand der Information:** Juli 2015. **Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekte entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.**

Fachkurzinformation zu Umschlagseite 3

▼ 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.

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Olumiant 4 (2) mg Filmbtabletten. **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Jede Filmbtablette enthält 4 (2) mg Baricitinib. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1 der Fachinformation. **4.1 Anwendungsgebiete:** Rheumatoide Arthritis: Olumiant ist angezeigt zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorangegangene Behandlung mit einem oder mehreren krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Olumiant kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat eingesetzt werden (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 zu verfügbaren Daten verschiedener Kombinationen). **Atopische Dermatitis:** Olumiant ist angezeigt zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis bei erwachsenen Patienten, die für eine systemische Therapie infrage kommen. **4.3 Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Schwangerschaft (siehe Abschnitt 4.6 der Fachinformation). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Selektive Immunsuppressiva, ATC-Code: L04AA37. **6.1 Liste der sonstigen Bestandteile:** Tablettentkern: Mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Mannitol (Ph.Eur.). *Filmbüberzug:* Eisen(III)-oxid (E172), Phospholipid aus Sojabohnen (E322), Macrogol, Poly(vinylalkohol), Talkum, Titandioxid (E171). **7. INHABER DER ZULASSUNG:** Janssen-Cilag, Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, 3520 Beerse, Belgien. **Stand der Information:** Oktober 2020

Fachkurzinformation zu Umschlagseite 4

Jyselea 100 mg Filmbtabletten, Jyselea 200 mg Filmbtabletten. Pharmakotherapeutische Gruppe: Immunsuppressiva, selektive Immunsuppressiva, ATC-Code: L04AA45. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Filmbtablette enthält Filgotinibmaleat, entsprechend 100 mg bzw. 200 mg Filgotinib. **Sonstige Bestandteile:** *Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:* Jede 100 mg Filmbtablette enthält 75 mg Lactose (als Monohydrat). Jede 200 mg Filmbtablette enthält 152 mg Lactose (als Monohydrat). **Tablettentkern:** Mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Vorverkleisterte Stärke, Hochdisperses Siliciumdioxid, Fumarsäure, Magnesiumstearat (Ph.Eur.). **Filmbüberzug:** Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E171), Macrogol, Talkum, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiete:** Jyselea ist angezeigt zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf ein oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Jyselea kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat (MTX) angewendet werden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Aktive Tuberkulose (Tb) oder aktive schwere Infektionen. Schwangerschaft. **Inhaber der Zulassung:** Gilead Sciences Ireland UC, Carrigrohilly, County Cork, T45 DP77, Irland. **Rezept- und apothekenpflichtig, NR. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.**

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Jeder Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu Jyselea ist zu melden an Gilead Sciences GesmbH, Fax-Nr.: +43 (0) 1 260 933 99, E-Mail: AustriaSafety.Mailbox@gilead.com, und/oder über das nationale Meldesystem an das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen, Traisengasse 5, 1200 Wien, Österreich, Fax: +43 (0) 1 5055 36207. Website: www.basg.gov.at

AT-JYS-0016

Für erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer
aktiver Rheumatoider Arthritis bei unzureichendem Ansprechen auf DMARDs¹

Dosisflexibilität:

4 mg oder 2 mg
nach Bedarf¹

olumiant[®]

(Baricitinib) Tabletten

**JETZT
1ST-LINE**



Nach MTX-/DMARD Versagen^{1, #}

**IHR JAK-INHIBITOR MIT
LANGZEITERFAHRUNG***

* EMA Marktzulassung für die Indikation der Rheumatoiden Arthritis seit Februar 2017.

Erstattungskodex der österreichischen Sozialversicherung, Stand Mai 2021

1 Fachinformation Olumiant[®] November 2020.

Sanfte Stärke in der RA-Therapie¹



1st LINE
nach MTX-/DMARD-
Versagen^{#1}



Jyseleca[®]
filgotinib

➤ Starkes und schnelles Ansprechen²

Höhere Remissionsraten vs. der bDMARD Vergleichstherapie*

➤ Anhaltende Inhibition der radiologischen Progression über 52 Wochen³

➤ Überzeugendes Sicherheitsprofil⁴

Geringe Raten an mit JAK-Inhibitoren assoziierten Nebenwirkungen**

Ab 1. Mai 2021 aus dem hellgelben Bereich (RE2) des Erstattungskodex des Dachverbands der österreichischen Sozialversicherungen verschreibbar. (<http://www.erstattungskodex.at>)

* Adalimumab + MTX

** Schwerwiegende Infektionen, Herpes Zoster, Venöse Thromboembolien (VTE)

Referenzen

1 Fachinformation Jyseleca[®] (Stand: 08/2021)

2 Combe B et al. Ann Rheum Dis 2021;0:1-11. doi:10.1136/annrheumdis-2020-219214. (FINCH1)

3 Westhovens R, et al. Ann Rheum Dis 2021;0:1-12. doi:10.1136/annrheumdis-2020-219213. (FINCH3)

4 Genovese MC et al. Integrated safety analysis of filgotinib treatment for rheumatoid arthritis from 7 clinical trials. EULAR poster (THU0202) 2020. www.gilead-posters.at



GILEAD

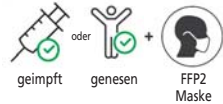
Galapagos

Covid-19 Präventionsmaßnahmen & Bestimmungen*

Die oberste Prämisse ist der Schutz unser aller Gesundheit. Aus diesem Grund setzen wir alle erforderlichen Covid-19 Präventionsmaßnahmen. Die Durchführung der Veranstaltung unterliegt den jeweiligen zum Veranstaltungszeitraum geltenden Covid-19 Regelungen.

1) Als Zutrittsgenehmigung zur Veranstaltung gilt für alle vor Ort Anwesenden die 2G-Regel:

- Impfung – Vollimmunisierung (bei Impfstoffen bei denen nur eine Impfung vorgesehen ist ab dem 22. Tag)
- Genesung von einer Covid-19 Infektion, welche nicht länger als 6 Monate vor Anreise geendet hat (mittels Anti-Körper Test oder Bescheid vorzuweisen)



2) Wir bitten Sie folgende Maßnahmen einzuhalten:

- Kommen Sie nicht zum Veranstaltungsort, wenn Sie sich krank fühlen oder Kontakt mit Personen mit Covid-19 Symptomen hatten.
- Sollten Sie sich während des Kongresses krank fühlen und eines der Covid-19 Symptome (Husten, Halsschmerzen, Kurzatmigkeit, Katarrh der oberen Atemwege, plötzlicher Verlust von Geruchs- oder Geschmackssinn mit oder ohne Fieber) aufweisen, melden Sie sich bitte unverzüglich bei der Registratur.
- Achten Sie insbesondere in dieser Situation darauf, Ihren Mund- und Nasenbereich mittels einer FFP2 Maske bedeckt zu halten und keinen direkten Kontakt zu anderen Personen zu haben.
- Bringen Sie Ihre eigene FFP2 Maske mit.
- Halten Sie in allen Veranstaltungsbereichen während des gesamten Besuchs wenn möglich Mindestabstände zu anderen Personen ein und vermeiden Sie Handschütteln und Umarmungen.
- Bitte planen Sie mehr Zeit für die organisatorische Abwicklung vor Ort ein.
- Waschen Sie Ihre Hände regelmäßig mit Seife, nutzen Sie die Desinfektionsmöglichkeiten, fassen Sie sich nicht mit den Händen ins Gesicht und niesen/husten Sie in die Armbeuge oder in ein Einwegtaschentuch.
- Halten Sie sich eigenverantwortlich an die Verhaltenshinweise vor Ort und folgen Sie stets den Anweisungen des Veranstalterteams.

Ohne Angabe von Namen, Handynummer und E-Mailadresse ist keine Teilnahme möglich. Bei Auftreten eines Verdachtsfalles werden Ihre persönlichen Daten auf behördliche Anordnung an die zuständige Behörde zur Kontaktpersonennachverfolgung weitergegeben.

Wie Sie sich und andere schützen können



Tragen Sie eine FFP2 Maske

Halten Sie Abstand

Waschen Sie gründlich Ihre Hände

Vermeiden Sie Handschütteln und Kontakt

Niesen Sie in die Armbeuge oder in ein Taschentuch

Bleiben Sie zu Hause mit Fieber und Husten

Alle diese Maßnahmen ermöglichen das Stattfinden der Veranstaltung. Wir danken für Ihre Kooperation im Vorfeld und freuen uns, Sie beim Kongress begrüßen zu dürfen.

***alle Maßnahmen vorbehaltlich Änderung der Lage bzw. Gesetzeslage bezüglich Covid-19. Bei einschränkenden Maßnahmen bzw. Verschlechterung behalten wir uns Anpassungen gemäß den gültigen Verordnungen vor.**