

EINLADUNG
zur Fortbildung
Stelara® bei Morbus Crohn

Dienstag, 3. Oktober 2017

janssen  Immunology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

 **Stelara**®
(ustekinumab)



Datum: **Dienstag, 03.10.2017**

Ort: **Cityhotel Design & Classic**
Völkplatz 1
3100 St. Pölten

www.cityhotel-dc.at

Wir freuen uns auf Ihr Kommen!

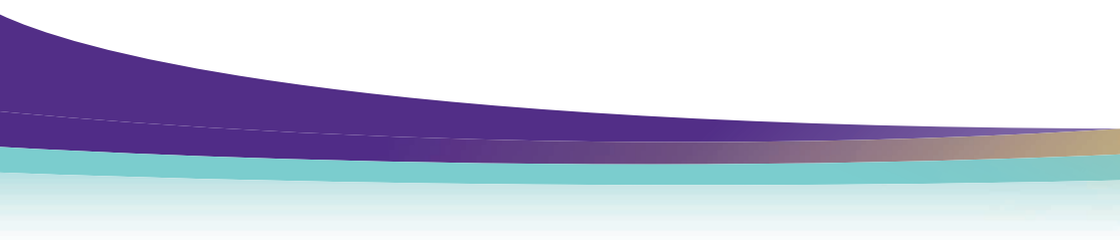
Bei Interesse bitten wir Sie das beiliegende Anmeldeformular ausgefüllt an uns zu retournieren.

Beate Kanzler

Marketing Associate Immunology

Mail: beate.kanzler@its.jnj.com

Tel.: +43 664 8116484



Stelara®

Eine neue Therapie zur Behandlung von Morbus Crohn

Vorsitz & Moderation: Prim. Priv.-Doz. Dr. Andreas Maieron

17:00 – 17:30 **Get together**

17:30 – 17:40 **Begrüßung & Ausblick**

Prim. Priv.-Doz. Dr. Andreas Maieron

17:40 – 18:15 **0-8-52? Die Ustekinumab Phase-III Studien auf einen Blick**

OA Dr. Andreas Mayer

18:15 – 18:35 **Langzeiterfahrungen aus der Dermatologie**

Univ.-Prof. Dr. Franz Trautinger

18:35 – 18:50 **Die Anwendung von Stelara® in der Praxis**

Dr. Melanie Kienbauer

18:50 – 19:50 **Der vielseitige Morbus Crohn Patient**

Erfahrungsaustausch zum therapeutischen Nutzen von Ustekinumab im klinischen Alltag anhand von Patientenfällen

Dr. Melanie Kienbauer

OA Dr. Axel Eckhardt

19:50 – 20:00 **Zusammenfassung & Diskussion**

Prim. Priv.-Doz. Dr. Andreas Maieron

ab 20:00 **Fingerfood**

Für diese Veranstaltung werden 2 DFP Punkte beantragt.



TRAU DICH

zu leben.¹

janssen  Immunology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

Vorgartenstraße 206B, 1020 Wien | www.janssen.com/austria

 **Stelara**[®]
(ustekinumab)

1. Sands B et al. Poster presentation at Digestive Disease Week (DDW) 2016, 22–24 May, 2016, San Diego, California.

Ustekinumab improves general health status and disease-specific health related quality of life of patients with moderate to severe crohn's disease.

Fachkurzinformation Stelara[®]: Bezeichnung des Arzneimittels: STELARA[®] 45 mg Injektionslösung, STELARA[®] 45 mg bzw. 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, STELARA[®] 130 mg Durchstechflasche zur Herstellung einer Infusionslösung. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Durchstechflasche enthält 45 mg Ustekinumab in 0,5 ml. Jede Durchstechflasche zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 130 mg in 26 ml (5 mg/ml). Jede Fertigspritze enthält 45 mg Ustekinumab in 0,5 ml bzw. 90 mg Ustekinumab in 1 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. Sonstige Bestandteile: EDTA Natrium Salz Dihydrat, Histidin, Histidinmonohydrochlorid-monohydrat, Methionin, Polysorbat 80, Saccharose, Wasser für Injektionszwecke. Anwendungsgebiete: Plaque-Psoriasis STELARA[®] 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. Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen STELARA[®] ist für die Behandlung der mittelschweren bis schweren Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab 12 Jahren indiziert, die unzureichend auf andere systemische Therapien oder Phototherapien angesprochen oder sie nicht vertragen haben. Psoriatische Arthritis (PsA) STELARA[®] ist allein oder in Kombination mit MTX für die Behandlung der aktiven psoriatischen Arthritis bei erwachsenen Patienten indiziert, wenn das Ansprechen auf eine vorherige nichtbiologische krankheitsmodifizierende antirheumatische (DMARD) Therapie unzureichend gewesen ist. Morbus Crohn STELARA[®] 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 (TNFα)-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit oder eine Kontraindikation gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Klinisch relevante, aktive Infektion (z. B. aktive Tuberkulose). Inhaber der Zulassung: Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, 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: L04AC05. 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. PHAT/MDMK/0317/0002

An
Janssen-Cilag Pharma GmbH

z.H. Frau Beate Kanzler

per Mail: beate.kanzler@its.jnj.com

per Fax: 01/616 12 41

per Whats App: +43 664 8116484

ANMELDUNG

Stelara® – Eine neue Therapie zur Behandlung
von Morbus Crohn

Dienstag, 3. Oktober 2017 ab 17:00 Uhr
Cityhotel Design & Classic, 3100 St. Pölten

Ja, ich möchte mich gerne zur Veranstaltung anmelden.

Titel, Vorname & Nachname:

Institution/Abteilung:

Adresse:

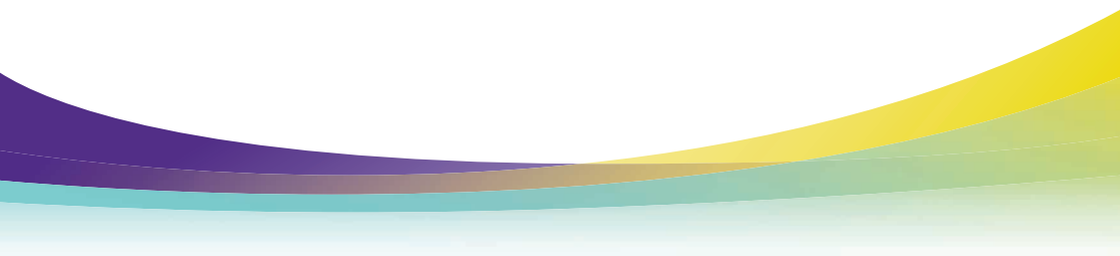
PLZ, Ort:

Telefon/Mobile:

e-mail Adresse:

Datum | Unterschrift

MIT DER RETOURNIERUNG DIESES FORMULARS SIND SIE BEREITS FIX ANGEMELDET!



janssen  Immunology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

Vorgartenstraße 206B, 1020 Wien | www.janssen.com/austria

 **Stelara**[®]
(ustekinumab)

Fachkurzinformation Stelara[®]: Bezeichnung des Arzneimittels: STELARA[®] 45 mg Injektionslösung, STELARA[®] 45 mg bzw. 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, STELARA[®] 130 mg Durchstechflasche zur Herstellung einer Infusionslösung. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Durchstechflasche enthält 45 mg Ustekinumab in 0,5 ml. Jede Durchstechflasche zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 130 mg in 26 ml (5 mg/ml). Jede Fertigspritze enthält 45 mg Ustekinumab in 0,5 ml bzw. 90 mg Ustekinumab in 1 ml. Ustekinumab ist ein rein humaner monoklonaler IgG1 κ -Antikörper gegen Interleukin (IL)-12/23, der unter Verwendung rekombinanter DNA-Technologie in einer murinen Myelomzelllinie produziert wird. Sonstige Bestandteile: EDTA Natrium Salz Dihydrat, Histidin, Histidinmonohydrochlorid-monohydrat, Methionin, Polysorbat 80, Sucrose, Wasser für Injektionszwecke. Anwendungsgebiete: Plaque-Psoriasis STELARA[®] 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. Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen STELARA[®] ist für die Behandlung der mittelschweren bis schweren Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab 12 Jahren indiziert, die unzureichend auf andere systemische Therapien oder Phototherapien angesprochen oder sie nicht vertragen haben. Psoriatische Arthritis (PsA) STELARA[®] ist allein oder in Kombination mit MTX für die Behandlung der aktiven psoriatischen Arthritis bei erwachsenen Patienten indiziert, wenn das Ansprechen auf eine vorherige nichtbiologische krankheitsmodifizierende antirheumatische (DMARD) Therapie unzureichend gewesen ist. Morbus Crohn STELARA[®] 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 α)-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit oder eine Kontraindikation gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Klinisch relevante, aktive Infektion (z. B. aktive Tuberkulose). Inhaber der Zulassung: Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, 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: L04AC05. 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. PHAT/STEMDK/0317/0002

PHAT/STEMDK/0317/0002