VORPROGRAMM

24.–26. April 2025 | Messezentrum Salzburg

FRÜHJAHRSTAGUNG 2025
Die Zukunft von Onkologie und Krebsforschung zwischen Krisen und Chancen











CALQUENCE (Acalabrutinib)

Die lebensverträgliche Entscheidung

Für die Kontrolle der CLL¹. Für das Leben Ihrer Patient:innen.



IN DER ONKOPEDIA-LEITLINIE EMPFOHLEN⁴

- Anhaltende Wirksamkeit über 6 Jahre belegt¹
- Starke Wirksamkeit unabhängig von genetischen Risikofaktoren¹
- Wirkt genau da, wo es soll mit höherer Selektivität für eine verbesserte Verträglichkeit^{a,2}
- Einfache, alltagstaugliche Anwendung^{b,3}

a. Die Daten wurden im Rahmen einer In-vitro-Studie erhoben. b. Kombination mit Magensäure-reduzierenden Wirkstoffen möglich. 1. Sharman JP etal. Acalabrutinib ± Obinutuzumab vs Obinutuzumab + Chlorambucil in Treatment-Naive Chronic Lymphocytic Leukemia: 6-Year Follow-up of Elevate-TN. Präsentiert auf: American Society of Hematology (ASH) Annual Meeting; 9.-12. Dezember 2023, San Diego, California. Poster online verfügbar unter www.astrazeneca.at/fachkreise/referenzen.html 2. Podoll T et al. Identification and Characterization of ACP-5862, the Major Circulating Active Metabolite of Acalabrutinib: Both Are Potent and Selective Covalent Bruton Tyrosine Kinase Inhibitors. J Pharmacol Exp Ther. 2023;384(1):173-186. 3. Fachinformation CALQUENCE® 100 mg Filmtabletten, Stand: August 2023. 4. Wendtner CM et al., Onkopedia-Leitlinie. Chronische Lymphatische Leukämie (CLL). Stand: Januar 2023. Online verfügbar unter: https://www.onkopedia.com/de/onkopedia/guidelines/chronischelymphatische-leukaemie-cll/@@guideline/html/index.html (letzter Abruf: 27.03.2024).

FACHKURZINFORMATION

▼ 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.

BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Calquence 100 mg Filmtabletten. Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, Proteinkinase-Inhibitoren, ATC Code: L01EL02. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG: Jede Filmtablette enthält 100 mg Acalabrutinib (als Acalabrutinibmaleat). Sonstige Bestandteile: Tablettenkern: Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Mikrokristalline Cellulose (E460), Niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose (E463), Natriumstearylfumarat (Ph.Eur.). Filmüberzug: Hypromellose (E464), Copovidon, Titandioxid (E171), Macrogol (3350, Mittelkettige Triglyceride, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H_O (E172), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H_O (E172), Eisen(III)-hydroxid-oxid (E171), Macrogol (3350, Mittelkettige Triglyceride, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H_O (E172), Eisen(III)-hydroxid-oxi





INHALTSVERZEICHNIS

Grußworte	4
Programmübersicht	8
Abstracteinreichungen	14
Tagungsanmeldung	17
Hotelübersicht	21
Kinderbetreuung	21
Nachhaltigkeitsinitiativen	22
Aussteller, Inserenten & Sponsoren	23
Sonstiges	25

VERANSTALTER

ÖSTERREICHISCHE GESELLSCHAFT FÜR HÄMATOLOGIE & MEDIZINISCHE ONKOLOGIE Walter Voitl-Bliem, MBA Judengasse 11 / Top 6; A-1010 Wien

▼ fruehjahrstagung@oegho.at

REGISTRIERUNG, ABSTRACTS & HOTELBUCHUNG

Mondial Congress & Events Operngasse 20b; A-1040 Wien

\(+43 (0)1 588 04-167

www.mondial-congress.com



TAGUNGORT

Messezentrum Salzburg Am Messezentrum 1; A-5020 Salzburg

ALLGEMEINE ORGANISATION, FACHAUSSTELLUNG & SPONSORING

OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH Judengasse 11 / Top 6; A-1010 Wien

\(+43 (0)1 934 62 67

∠ academy@onconovum.at

www.onconovum.academy



GRUSSWORTE DES TAGUNGSTEAMS GRUSSWORTE DES TAGUNGSTEAMS

GRUSSWORTE DES TAGUNGSTEAMS

SEHR GEEHRTE KOLLEGINNEN UND KOLLEGEN, LIEBE MITGLIEDER DER OEGHO, DER PALLIATIVMEDIZINISCHEN GESELLSCHAFT UND DER AHOP, STUDIERENDE UND GÄSTE!



Richard Greil OeGHO-Tagungspräsident

Das Thema, unter dem die Frühjahrstagung der OeGHO 2025 steht, lautet "Die Zukunft von Onkologie und Krebsforschung zwischen Krisen und Chancen". Es ist für klinisch tätige Onkolog*innen und Hämatolog*innen erkennbar, dass sich die Betreuungsqualität für Krebspatient*innen verschlechtert. Intra- und extramuraler Ärzt*innen- und Pfleger*innenmangel, reduzierte Betten und diagnostische Kapazitäten sowie wachsende Wartezeiten für schwerstkranke Patient*innen bis zum Eintritt in das Versorgungssystem betreffen eine extrem vernetzte Disziplin wie die Onkologie & Hämatologie stark. Diese strukturellen Defizite sowie die Probleme der extramuralen Versorgung sind auch mit bester Motivation und höchstem Einsatz kaum kompensierbar. Dies alles wird Spuren in den Überlebenszeiten von Tumorpatient*innen hinterlassen.

Noch nie war der frühzeitige Einsatz neuer Medikamente für die Steigerung des Überlebens der Patient*innen so wichtig wie heute und musste die Versorgungsmängel in diesem Ausmaß kompensieren. Nie zuvor aber ist dieser frühe Zugang zu innovativer Medizin so strukturell in Frage gestellt und ist Unsicherheit bei Patient*innen und Ärzt*innen gegenüber dem Versorgungsanspruch von Krebspatient*innen ausgelöst worden. Dies wird auch Auswirkungen auf die Forschungslandschaft in Österreich haben.

Diese Krisen dürfen nicht dazu führen, sich in Gleichgültigkeit einzurichten und unsere jungen Kolleg*innen in diesem Bild zu sozialisieren. Einwirken auf die Gesellschaftspolitik, nicht partikularisierter Interprofessionalismus, Aufzeigen und Umsetzung von Lösungen im unmittelbaren Wirkungsbereich zu Gunsten der Patient*innen gepaart mit hoher Forschungsaktivität und Zukunftsoptimismus ergeben zusammen alle Seiten des Humanismus. Wir und unsere jungen Mitarbeiter*innen sind empathisch und intellektuell gefordert. Das soll bei dieser Frühjahrstagung vorangetragen werden.

Die Presidential-Sessions greifen einige dieser Themen auf. Zukunftsweisende Forschungsthemen wie synthetische Studiendesigns, Connectomics und Al zur Medikamentenentwicklung sprechen den Weg in die Wissenschaftszukunft an. Gemeinsam mit AHOP und Österreichische Palliativgesellschaft (OPG) wird zum assistierten Suizid aus der Perspektive von Recht, Autonomieanspruch des /der Einzelnen, Gesellschaftsentwicklung und Ökonomisierung des Menschen diskutiert werden. Eine Sitzung unter dem Titel "Grenzfälle" wird der Kunst der Medizin in der Onkologie jenseits von Guidelines und Behandlungspfaden gewidmet sein. Gemeinsam mit der Pharmakologischen Gesellschaft werden Wechselwirkungen von Medikamenten und Therapieoptimierungen abgehandelt. Vorbeugung und Behandlung von Infektionen bei Krebspatient*innen und Immundefizienten sind ein weiteres Thema.

Es war uns ein Anliegen, bei Präsentationen und Vorsitzen eine breite und so weit möglich geschlechterparitätische Verteilung zu finden. Wir sehen auch dies als Beitrag zur erfolgreichen Zukunftsgestaltung der Hämatologie und Onkologie.

Mit den besten Wünschen für einen spannenden und erkenntnisreichen sowie angenehmen Kongress,

Univ.-Prof. Dr. Richard Greil OeGHO-Tagungspräsident PD Dr. Teresa Magnes Assoc.-Prof. PD Dr. Lukas Weiss, PhD Tagungssekretär*innen

TAGUNGSSEKRETARIAT

Andrea Stempfer | ➡ OEGHO2025@salk.at

KOOPERIERENDE FACHGESELLSCHAFTEN

ÖSTERREICHISCHE PALLIATIVGESELLSCHAFT (OPG) Priv.-Doz. Dr. Gudrun Kreye | Univ.-Prof. PD DDr. Eva Katharina Masel, MSc

ARBEITSGEMEINSCHAFT ÖSTERREICHISCHER KRANKENHAUSAPOTHEKER (AAHP) Mag. Julia Gampenrieder Satory, aHPh \mid Dr. Martin Munz, aHPh

os: www.shuttersto.ck.com — Giovanni Cancemi; F. Matern/Feel image (2); M. Probst-Eiffe; S. Furgler Fotografie; privat (2)

krebs:hilfe!

Fachmedium für die optimale onkologische Patientenversorgung







Wissenschaftliches Board:



GRUSSWORTE DES AHOP-PRÄSIDENTEN



Harald Titzer AHOP-Präsident

SEHR GEEHRTE KOLLEGINNEN UND KOLLEGEN, GESCHÄTZTE MITGLIEDER DER OEGHO, DER PALLIATIVMEDIZINISCHEN GESELLSCHAFT UND DER AHOP, STUDIERENDE UND GÄSTE!

Im Hinblick auf die Zukunft unseres Tätigkeitsbereichs widmen wir uns in diesem Jahr dem spannungsvollen Zusammenspiel von Krisen und Chancen in der Pflege und Medizin. Ausgezeichnete Zusammenarbeit erleichtert es uns, Krisen zu bewältigen, Chancen zu erkennen und Stillstand in unserem Fachbereich zu vermeiden.

Dank gemeinsamer Weiterentwicklung und Zuversicht können wir uns heuer auf der Frühjahrstagung der OeGHO, AHOP und erstmals auch der OPG über aktuelle Themen austauschen. Die gemeinsam gestalteten Sitzungen bieten eine wertvolle Gelegenheit, das persönliche und professionelle Blickfeld zu erweitern und das Wissen zu vertiefen, das notwendig ist, um Patientinnen und Patienten in ihren herausforderndsten Zeiten bestmöglich zu begleiten und zu pflegen.

Die thematische Bandbreite der Tagung umfasst Aspekte, die uns alle gleichermaßen betreffen: vom Personalmangel über den wachsenden Bedarf an Behandlungskapazitäten und längeren Behandlungszeiten bis hin zu den damit verbundenen Herausforderungen, unerwünschten Wirkungen und psychosozialen Bedürfnissen. Die diesjährigen Sitzungen bieten ein vielfältiges Spektrum an Vorträgen und Diskussionen.

In bewährter Weise legen wir auch 2025 großen Wert auf die Verstärkung multiprofessioneller Diskussionen und ein Programm, das verschiedene Zielgruppen anspricht. Die zunehmende Spezialisierung im Pflegeberuf, insbesondere am Beispiel der onkologischen Pflege, bietet auch in diesem Jahr ein solides Lernfeld, in dem aktuelles Wissen präsentiert und diskutiert wird.

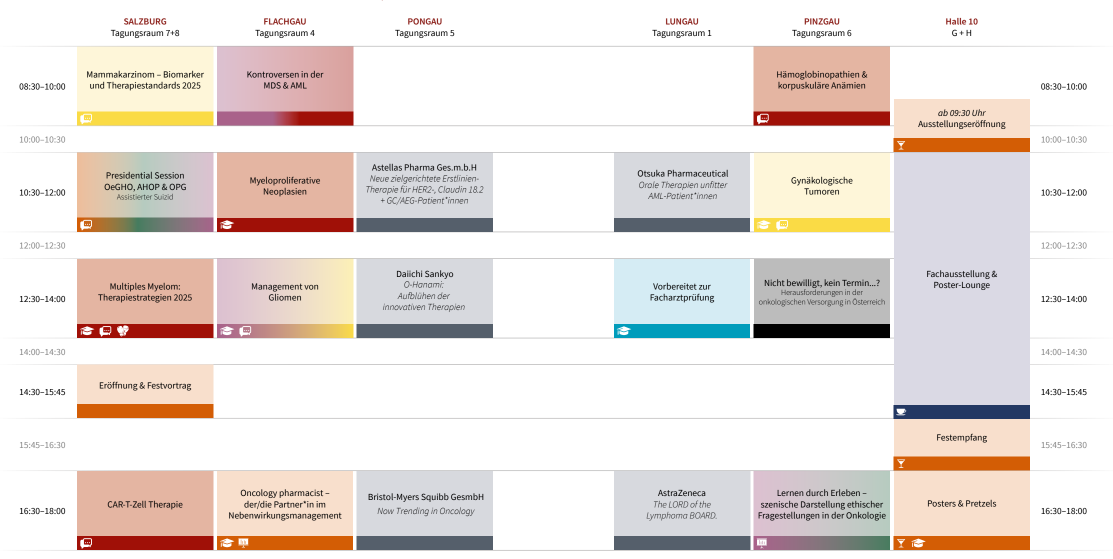
Ich wünsche Ihnen eine spannende und lehrreiche Tagung sowie viele Möglichkeiten zum Austausch und Netzwerken!

Harald Titzer, BSc, MSc AHOP-Präsident

NEU: Heuer startet das AHOP-Programm bereits am Donnerstag!

ARBEITSGEMEINSCHAFT HÄMATOLOGISCHER UND ONKOLOGISCHER PFLEGEPERSONEN IN ÖSTERREICH Postfach 8; A-1097 Wien | ✓ office@ahop.at

PROGRAMMÜBERSICHT – DONNERSTAG, 24. APRIL 2025

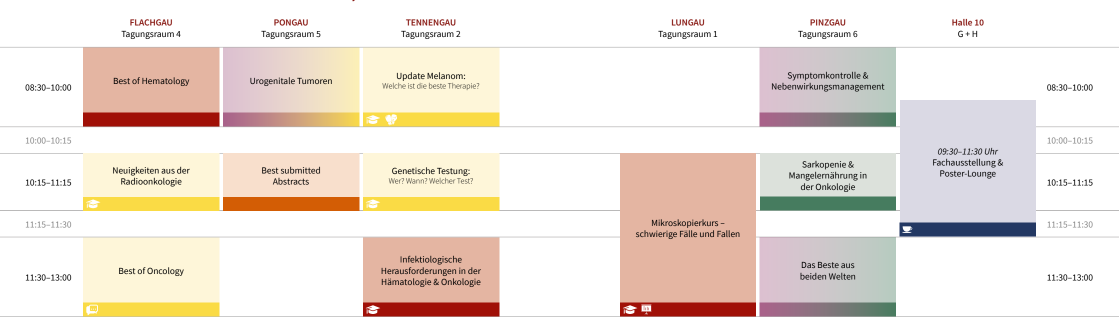


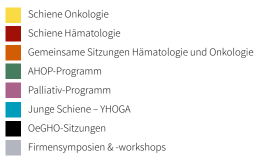
PROGRAMMÜBERSICHT - FREITAG, 25. APRIL 2025



Programmänderung vorbehalten; Stand: Jänner 2025

PROGRAMMÜBERSICHT - SAMSTAG, 26. APRIL 2025









Die Frühjahrstagung ist als Veranstaltung für das Diplom-Fortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer mit **max. 26 Punkten** (ausschließlich für alle Tage) im Fach Innere Medizin (Hämatologie und Internistische Onkologie) approbiert.



Beachten Sie, dass Ihnen die DFP-Punkte nur mit entsprechendem Nachweis aufgebucht werden können. Bitte lassen Sie hierfür TÄGLICH den Barcode auf Ihrem Namensschild scannen. Der Scan wird von den Einlasskontrollen, die im Eingangsbereich positioniert sind, durchgeführt.

Ihre absolvierten DFP-Punkte werden nach der Veranstaltung tageweise auf Ihr Fortbildungskonto gebucht.

ABSTRACTEINREICHUNGEN ABSTRACTEINREICHUNGEN



ECKDATEN

Beteiligen Sie sich an der Programmgestaltung!

Bringen Sie Ihre wissenschaftlichen Beiträge für freie Vorträge oder eine Präsentation im Rahmen des Programmpunkts "Posters & Pretzels" unter www.fruehjahrstagung.at ein.

EINREICHFRIST: VERLÄNGERT bis Mo., 18. November 2024

Arbeiten können als Abstracts in den folgenden Kategorien eingereicht werden:

- Hämatologie
- Onkologie
- Klinische Studie (ausschließlich aktuell rekrutierende)
- Palliativmedizin

Zusätzlich gibt es in den Kategorien "Hämatologie" und "Onkologie" je dreimal die Chance auf eine Auszeichnung als "Young Investigator":

- Alle Autor*innen unter 40 Jahre
- Noch keine (nationale) Publikation
- Arbeit aus der experimentellen und klinischen Hämatologie & Onkologie
- Weitgehend selbstständige Durchführung

Einreichungen sind in Deutsch oder Englisch (max. 250 Wörter) über die Tagungswebseite möglich.

Alle vollständig eingereichten Abstracts werden von einem unabhängigen Komitee begutachtet. Ergebnisse werden Mitte Dezember 2024 bekannt gegeben.

DETAILINFORMATIONEN ZUR EINREICHUNG

- Encore Abstracts: Bereits national präsentierte Arbeiten sind nicht erlaubt. Einreichungen international präsentierter Arbeiten sind möglich.
- Internationale Autor*innengruppen: Arbeiten müssen Daten von mindestens einer österreichischen Institution enthalten und von einem/ einer Wissenschaftler*in dieser Institution präsentiert werden.
- Marketing/Firmenpräsentationen: Poster/Vorträge dürfen nicht durch Mitarbeiter*innen von Industrieunternehmen eingereicht oder präsentiert
- Rechtschreibung & Grammatik: Eine eigenverantwortliche korrekte Einreichung wird vorausgesetzt.

VERÖFFENTLICHUNG

Präsentation

Ein*e Autor*in jeder akzeptierten Arbeit präsentiert während des Sitzungsblocks "Posters & Pretzels" (Do., 24. April 2025 von 16:30-18:00 Uhr) das (selbst) ausgedruckte Poster. Weitere Informationen dazu folgen im Dezember 2024 mit der Bekanntgabe der Ergebnisse.

Abstractband

Alle akzeptierten Abstracts werden in einem Supplementband der Zeitschrift "memo - Magazine of European Medical Oncology" des Springer Verlags veröffentlicht und sind über die Tagungswebsite (www.fruehjahrstagung.at) und während der Tagung auch über die Tagungsapp abrufbar.

PREISE & AUSZEICHNUNGEN

Posterpreise Hämatologie, Onkologie & Palliativmedizin



Je drei Poster aus den Bereichen Hämatologie, Onkologie und Palliativmedizin werden während des Programmpunkts "Posters & Pretzels" (Do., 24. April 2025 von 16:30-18:00 Uhr) prämiert.

Preisgeld: je EUR 500,-



Young Investigator-Auszeichnungen

Johnson&Johnson Innovative Medicine

Im "Young Investigator Meeting" (Fr., 25. April 2025 von 10:30-12:00 Uhr) werden die sechs im Zuge der Begutachtung ausgewählten Arbeiten dieser Kategorie präsentiert.

Preisgeld: je EUR 1.000,-



Best submitted Abstracts

Die jeweils drei besten Abstracts aus den Bereichen Hämatologie und Onkologie werden im Rahmen der Sitzung "Best submitted Abstracts" (Sa., 26. April 2025 von 10:15-11:15 Uhr) vorgetragen.

Kontakt für Rückfragen: oegho@mondial-congress.com

(rankheitsstadium TP53

Mit Brukinsa® einen Pfad durchs Risikodickicht finden

Brukinsa® bei CLL – Wirksamkeit unabhängig von Subgruppen und Therapielinien^{1-5,*}

BeiGene Germany GmbH, München; verschreibungspflichtig; Österreich: BeiGene Austria GmbH, Wien; rezeptund apothekenpflichtig. **Stand**: 04/2024. 0224-BRU-PRC-229



ANMELDUNG

Registrierung online unter: <u>www.fruehjahrstagung.at</u> oder vor Ort am Registraturschalter im Eingangsfoyer

Gruppenbuchungen für medizinisches Fachpersonal *(ab 5 Teilnehmer*innen)* sind direkt über Mondial Congress & Events – <u>oegho@mondial-congress.com</u> – abzuwickeln.

(Gruppenbuchungen für Industriepersonal können ab Dezember 2024 nach Versand des Handbuchs "Fachausstellung" über das beiliegende Formular über academy@onconovum.at abgewickelt werden.)

TEILNAHMEGEBÜHREN

Mitglied OeGHO	kostenfrei
Mitglied AHOP	kostenfrei
Mitglied OPG	kostenfrei
Mitglied AAHP	kostenfrei
Nichtmitglied Arzt/Ärztin	EUR 138,00
Nichtmitglied Pflegeperson	EUR 72,00
Nichtmitglied Pharmazeut*in	EUR 72,00
Nichtmitglied	EUR 396,00
MTD & Studienpersonal	EUR 72,00
Arzt/Ärztin in Ausbildung*	kostenfrei
Pflegeperson in Ausbildung (DGKP, PFA, PA)*	kostenfrei
Studierende*r*	kostenfrei

^{*} Nachweis erforderlich Alle Preise inkl. 20% MwSt.





BEANTRAGUNG MITGLIEDSCHAFT



https://www.oegho.at/die-oegho/mitglieder



https://www.ahop.at/mitglied-werden/



https://www.palliativ.at/die-opg/mitglieder/mitglied-werden



https://www.aahp.at/mitglied-werden

IN DEN TEILNAHMEGEBÜHREN SIND INKLUDIERT

- Teilnahme am wissenschaftlichen Programm
- Zugang zu Fachausstellung, Poster-Lounge und Firmensitzungen
- Tagungsmaterial (Hauptprogramm u. Namensschild)
- Verpflegung, u.a. im Rahmen von "Ausstellungseröffnung" & "Festempfang"



Bringen Sie Ihre eigene Tagungstasche mit und werden Sie Teil unserer Nachhaltigkeitsinitative! Auf alle Teilnehmenden wartet eine kleine Belohnung. (Details siehe Seite 22)

NextGen-INITIATIVE

Du bist an der Uni oder im Basisjahr? Dann ist das hier das Richtige für dich!

Die OeGHO bietet allen Hämatolog*innen und Onkolog*innen der Zukunft ein spezielles Tagungspaket an*:





usatzlich für alle mit Wohnsitz außerhalt Salzburg/Salzburg-Umgebung

TICKET

EUR 60,00/PERSON

Anmeldungen zur NextGen-Initiative sind ausschließlich online möglich!

SCHNELL SEIN LOHNT SICH - DIE PLÄTZE SIND LIMITIERT!

* Allgemeine Bedingungen: Kostenübernahme Bahnticket nur bei Buchung über die Online-Anmeldung – spätere Refundierung ausgeschlossen. Kostenzuschuss zur Übernachtung sowohl bei Buchung über die Online-Anmeldung als auch spätere Refundierung bei Vorlage einer personalisierten Rechnung möglich. Voraussetzung für die Teilnahme an der NextGen-Initiative sind ein gültiger österreichischer Studierendenausweis oder die Bestätigung der Abteilungsleitung über den Ausbildungsstatus in Österreich sowie die Teilnahme an der Taqunq.

WISSENSCHAFTLICHER ABEND MIT PREISVERLEIHUNG

BRANDBOXX Salzburg

Freitag, 25. April 2025

18:30 Uhr

Aperitif

19:00 Uhr Begrüßung und im Anschluss

- Verleihung diverser wissenschaftlicher Preise
- Abendessen
- Möglichkeit zum Netzwerken

 $\textbf{Anmeldung erforderlich} \ unter \ \underline{www.fruehjahrstagung.at} - begrenzte \ Ticketzahl$

18 | 19



Neue Biomarker eröffnen zusätzliche Möglichkeiten der Behandlung von Tumoren des Magens sowie des gastroösophagealen Übergangs.^{1,2}

CLDN18.2=Claudin18.2; FGFR2b=fibroblast growth factor receptor 2b; HER2=human epidermal growth factor receptor 2; MSI=microsatellite instability; PD-L1=programmed death-ligand 1.

Referenzen: 1. Coati I, Lotz G, Fanelli GN, et al. Claudin-18 expression in oesophagogastric adenocarcinomas: a tissue microarray study of 523 molecularly profiled cases. Br J Cancer 2019;121(3):257-63.2. Matsuoka T, Yashiro M. Biomarkers of gastric cancer: current topics and future perspective. World J Gastroenterol 2018;24(26):2818-32.

Astellas Pharma Ges.m.b.H, Donau-City-Straße 7, 1220 Wien, www.astellas.at; E-Mail: office.at@astellas.com

MAT-AT-NON-2023-00010 Erstellt Juli 2023



AHOTELÜBERSICHT

Eine Hotelzimmerbuchung ist im Rahmen der <u>Online-Anmeldung</u> zur Tagung möglich.

Bei Fragen zu Hotelbuchungen wenden Sie sich bitte an

Frau Doris Sequeira-Seidl

Hotel	Preis DE	Distanz zum Tagunsort
Austria Trend Hotel Europa Classic DE Superior DE	EUR 156,85 EUR 181,85	15 Min. mit OBUS
Imlauer Hotel – The Pitter Classic DE Superior DE	EUR 260,85 EUR 280,85	22 Min. mit OBUS
Hotel Imlauer & Bräu Familien DE Klassik DE Twin DE	EUR 240,85 EUR 200,85 EUR 190,85	19 Min. mit OBUS
Mayburg Salzburg a Tribute Portfolio Hotel Superior King DE	EUR 146,85	22 Min. mit OBUS

DE = Doppelzimmer zur Einzelnutzung, Aufpreis Doppelbelegung auf Anfrage.

Alle Preise verstehen sich pro Zimmer und Nacht und beinhalten Frühstück sowie alle Abaaben und Steuern.

Hotelreservierungen werden nach dem "first come, first served"-Prinzip behandelt. Bei voll ausgeschöpftem Kontingent wird ein Angebot für eine vergleichbare Unterkunft erstellt

•

KINDERBETREUUNG

Eine Anmeldung zur **kostenfreien Kinderbetreuung** während der Tagungszeiten für Kinder **ab 3 Jahren** ist ausschließlich über die <u>Online-Anmeldung</u> möglich. Wir weisen darauf hin, dass den Kindern nur Getränke und Obst angeboten werden. Allfällige Allergien sind anzugeben.

Für weitere Informationen kontaktieren Sie bitte Mondial Congress unter: oegho@mondial-congress.com



ÖBB-ANGEBOT - VERGÜNSTIGTE ZUGTICKETS

So erhalten Sie vergünstigte Konditionen bei den ÖBB für Ihr Zugticket:

- 1. Zur ÖBB-Ticketbuchung*
- 2. Es öffnet sich automatisch ein Pop-Up-Feld auf der ÖBB-Anmeldeseite. TAN (VC548F) eingeben und als Neukunde registrieren. Ein bereits bestehendes ÖBB-Konto kann nicht genutzt werden.
- 3. Sie erhalten einen Bestätigungslink per E-Mail, mit dem Sie die Anmeldung abschließen können
- **4.** Sie erhalten 22 % Kongressrabatt auf den ÖBB-Standardpreis, 10 % auf den Internationalen Standardtarif und einen Spezialpreis für den ÖBB-Nightjet. Die jeweiligen ÖBB-Stornobedingungen kommen auch bei Absage der Veranstaltung zur Anwendung.

Ihr Kundenkonto für die Tagung wird nach Ihrer Rückreise automatisch gelöscht. Bei Fragen dazu wenden Sie sich telefonisch (+43 664 617 30 64) oder per E-Mail (saskia.escuerlopez@pv.oebb.at) an die ÖBB.

*Der Link kann nur über einen Webbrowser (nicht in der ÖBB APP) geöffnet werden.

BUTTONS ZUM SAMMELN

Um das **Wiederverwenden von Tagungstaschen** zu fördern und so wertvolle Ressourcen zu sparen, haben wir 2024 die Idee der Tagungsbuttons ins Leben gerufen. Statt jedes Jahr eine neue Tasche zu produzieren, können Sie eine Tagungstasche von zuhause mitbringen und sie durch das jährliche Sammeln von nachhaltig produzierten Bio-Buttons verschönern.

So einfach geht's:

- 1. Eigene Tagungstasche UND Button aus 2024 zur Tagung mitbringen und Ressourcen schonen
- 2. Tagungsmaterial einpacken und neuen Button abholen
- 3. Belohnung mitnehmen





AUSSTELLER, INSERENTEN & SPONSOREN

•
AbbVie
Accord Healthcare
Amgen GmbH
AOP Health
Astellas Pharma Ges.m.b.H
AstraZeneca
B. Braun
Bayer Austria Ges.m.b.H.
BeiGene
Blueprint Medicines
Bristol-Myers Squibb GesmbH
Careformance
Climed GmbH
CODAN Medical GmbH
Daiichi Sankyo
Eisai GesmbH
Fresenius Kabi
Futuro Holding GmbH
Gilead Sciences GmbH
GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG
HABEL Medizintechnik
Immunocore
INCYTE
IPSEN Pharma Austria
Jazz Pharmaceuticals
Johnson & Johnson

Kedrion Biopharma GmbH
Krka Pharma
Lilly
MEDCH GmbH
Melcom Marketing
Menarini Stemline GmbH
Merck GesmbH
MSD
Nordic Pharma GmbH
Novartis
Novocure
Nutricia - Danone Österreich GmbH
Otsuka Pharmaceutical
Pfizer Corporation Austria
Pierre Fabre Pharma Austria
Roche
RRD Germany GmbH
SANCUSO - Cederberg GmbH
Sandoz
Sanofi-Aventis GmbH
SERB Pharmaceuticals
Servier Austria GmbH
Springer Medizin
TAKEDA
TEVA ratiopharm
Vertex



Maßgeschneidert & facettenreich -

Ihr Veranstaltungspartner in der Hämatologie & Medizinischen Onkologie!

Wählen Sie die für Ihr Projekt benötigten Leistungen – bis hin zur Gesamtorganisation



Abwicklung Registraturen & Überwachung Veranstaltungsablauf



Ankündigung der Veranstaltung über diverse Kanäle



Offiziell anerkannte Fortbildungen seitens der Akademie der Ärzte



Von der Markenbildung, über die Erstellung bis hin zum Versand



Die Zahlen stets im Blick



Vom Konzept bis zur Betreuung vor Ort



Stilvoll, kreativ u. gemäß Richtlinien wie Vorgaben



Akquise, Konzeptentwicklung & Vertragsabwicklung



Betreuung von der Anmeldung bis zur Verabschiedung



Alles, was man während einer Fortbildung benötigt



Beratung, Auswahl & diverse Verhandlungen

INDIVIDUALITÄT & FLEXIBILITÄT

ausgehend von Ihren Wünschen über die Angebotslegung bis hin zur Durchführung der Veranstaltung werden bei uns GROSS geschrieben!

SONSTIGES

DISCLAIMER

Die Österreichische Gesellschaft für Hämatologie & Medizinische Onkologie (OeGHO) betont, dass Sponsorengelder ausschließlich für die Organisation und Finanzierung des wissenschaftlichen Programms verwendet werden.

HAFTUNGSBEDINGUNGEN

Weder die OeGHO, OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH noch Mondial Congress & Events haften für Verluste, Unfälle oder Schäden an Personen oder Objekten, unabhängig von der Ursache.

Teilnehmer*innen besuchen die Tagung auf eigenes Risiko. Sie erkennen an, dass keine Schadenersatzansprüche geltend gemacht werden können, wenn die Tagung durch unvorhergesehene Ereignisse (politisch, wirtschaftlich, epidemiologisch oder klimatisch) erschwert oder verhindert wird, oder wenn Programmänderungen aufgrund von Absagen erforderlich sind. Mit der Anmeldung akzeptieren die Teilnehmer*innen diesen Vorbehalt.













Eva Beresin

more Familienessen

Tina Graf

more Soulfood

Karina Mendreczky

more Nähe

TRODELVY® ist das erste und einzige gegen TROP-2 gerichtete ADC, welches das Überleben von Patient:innen mit vorbehandeltem HR+/HER2- mBC und 2L+ mTNBC signifikant verbessert. 1,2,3,4

Die ESMO Living Guidelines empfehlen Trodelvy⁵: Vorbehandeltes HR+/HER2- mBC: ESMO-MCBS 4

2L+ mTNBC: ESMO-MCBS 5







Mehr erfahren auf gilead-more.at

¹Trodelvy Fachinformation, Stand Juli 2023; ²Rugo HS, et al. Overall survival (OS) results from the phase III TROPiCS-02 study of sacituzumab govitecan (SG) vs. treatment of physicians choice (TPC) in patients (pts) with HR+/HER2- indiziert, die zuvor zwei oder mehr systemische Therapien erhalten haben, Rugo HS, et al. Sacituzumab Govitecan in Hormone Receptor-Positive/Human ist als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht Epidermal Growth Factor Receptor 2-Negative Metastatic Breast Cancer. J Clin resezierbarem oder metastasiertem Hormonrezeptor (HR) positivem, HER2 Oncol. 2022;40(29):3365–3376; ⁴Bardia A, Hurvitz SA, Tolaney SM, et al.; A SCE egative breast cancer. N Engl J Med. 2021;384(16):1529–1541. ⁵Gennari A et al. Ann Oncol 2021;32(12):1475–95 und ESMO Metastatic Breast Cancer Living Guideline, v1.1 May 2023. Online verfügbar unter: https://www.esmo.org/ living-guidelines/esmo-metastatic-breast-cancer-living-guideline (Letzter Zugriff: April 2024). AT-TRO-0321

Trodelvy 200 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Pharmakotherapeutische Gruppe: antineoplastische Mittel, monoklonale Antikörper und Antikörper Wirkstoff-Konjugate, andere monoklonale Antikörper, ATC-Code: L01FX17 Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 200 mg Sacituzumab govitecan. Nach der Rekonstitution enthält 1 ml Lösung 10 mg Sacituzumab govitecan, Sonstige Bestandteile: 2-(N-Morpholino)-Ethansulfonsäure (MES), Polysorbat 80 (E433), Trehalose-Dihydrat Anwendungsgebiete: Trodelvy ist als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen

Mammakarzinom (metastatic Triple-Negative Breast Cancer, mTNBC) darunter mindestens eine gegen die fortgeschrittene Erkrankung. Trodelvy negativem Mammakarzinom indiziert, die eine Endokrin-basierte Therapie Erkrankung erhalten haben. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegendie Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Inhaber der Zulassung: Gilead Sciences Ireland UC, Carrigtohill, County Cork, T45 DP77, Irland. Rezept- und apothekenpflichtig, NR. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, so wie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.

▼Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung, Jeder Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu Trodelvy ist zu melden an Gilead Sciences, E-Mail: Safety_FC@gilead.com, und/oder über das nationale Meldesystem an das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen, Traisengasse 5, 1200 Wien, Österreich, Fax: +43 (0) 50 555 36207, Website: www.basq.gv.at

3L+ DLBCL & 3L+ FL

TEPKINLY®

Epcoritamab - der erste und einzige zugelassene subkutane T-Zell-gerichtete bispezifische Antikörper im 3L+ DLBCL & 3L+ FL1



3L+ **DLBCL**

STARKE WIRKSAMKEIT

 Hohe Ansprechraten (62 % ORR, 40 % CR, 22 % PR)²

- 19,4 Monate medianes Gesamtüberleben (95 %, CI: 11,7-NR)²
- 97 % Gesamtansprechrate bei nichtdoppelrefraktären Patient*innen4,+,8
- 76 % Gesamtansprechrate bei doppelrefraktärena Patient*innen4,+,§

GUT **VERTRÄGLICH**

- · Geringe Abbruchrate aufgrund vom behandlungsassoziierten UE (7,6 %)3,*
- 100 % der CRS-Ereignisse klangen ab die mediane Dauer betrug 2 Tage^{1,*}

- Keine Therapieabbrüche aufgrund von CRS1,++,8,
 - Alle CRS-Ereignisse Grad ≤ 21,++,8,

SCHNFII APPLIZIERBAR

- Subkutane Injektion mit geringem Injektionsvolumen^{1,**}
- Abgestuftes Dosierschema zur Optimierung der Verträglichkeit^{1,***,#}

Ct: Konfidenzintervall, CR: Komplette Remission, CRs: Zytokin-freisetzungssyndrom, DLBCL: Diffus großzelliges B-Zell-Lymphom, FL: Follikuläres Lymphom NR: nicht erreicht ORR: Gesamtansprechrate, PR: Partielle Remission, UE: Unerwünschtes Ereignis

* Das Sicherheitsprofil von TEPKINLY* umfasst das LBCL- und DLBCL-Patientenkollektiv, die für die 48-mg-Dosis rekrutiert wurden und mindestens eine volle Dosis erhielten *Dos schemeitsproin von terkinkt" untrasts ab Euch und oubsch-rediteriteristenioletay, die fur die 4e-mg-Dosis erkrutiert Winder und mindestens eine vole Dosis erheiteris.
Dos Endvolumen für die Injektion beträgt I mit für die 0,6-mg-und 0,8-mg-Dosis und 0,8 mit für die 4e-mg-Dosis ob Vyklus, 1, Tag 15. * Dos Dosierschema von TEPKINLY*
unterscheidet sich bei der Behandlung eines TL sind 3 step-Up Dosen vorgesehen, bei der Behandlung eines FL sind 3 step-Up Dosen vorgesehen an Refrektiar sowohl auf eine Am Inf-CD2D-Therapie als auch auf einen Alkylierungswirkstoft, 50-sierweiterungskohorte (N = 128), Doten-Cut-off vom 20,42023 mit medianem Follow-up von 17,4 Monaten. **4 Optimierungskohorte (N = 86), Daten-Cut-off vom 20,50 mit für die 3-mg-Dosis, auf 0,8 mit für die 48-mg-Dosis, auf 0,8 mit die 48-mg-Dosis, auf 0,8 mit 0,8

FACHKURZINFORMATION: BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Tepkinly 4 mg/0,8 ml Injektionslösung: Tepkinly 48 mg Injektionslösung. ZUSAMMENSETZUNG: Jede 0,8-ml-Durchstechflosche enthält 4 mg Epcoritamab in einer Konzentration von 5 mg/ml. Jede 0,8-ml-Durchstechflosche zum einmaligen Gebrauch enthält 48 mg Epcoritamab in einer Konzentration von 6 mg/ml. Jede Durchstechflosche enthält ein Überfüllungsvolumen, um die Entnahme der angegebenen Menge zu ermeöglichen. Epcoritamab ist ein humanisierter bispezifischer Immunglobulin-GI(IgGI)-Antikörper gegen CD3- und CD2-Antigene, der mittels rekombinanter DNA-Technologie in Överiabzlein des chineisischen Hamsters (CHO-Zellen) hergestellt wird Sonstiger Bestandteil mit bekannter Ming. Jede Tepkinly-Durchstechflosche enthält 2,9 mg Sorbitol und 0,42 mg ANWENDUNGSGEBIET: Tepkinly wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem rezidivierenden oder refraktären diffusen 42 mg. ANWENDUNGSGEBIETE: Tepkinly wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem rezidivierenden oder refraktören diffusen forge Be-cell lymphom (affluse large B-cell lymphom (affluse) karge B-cell lymphom (I) nach mindestens 2 Linien einer systemischen Therapie. ERENANZEIGENE (B-central) kargen (I) nach mindestens 2 Linien einer systemischen Therapie. ERENANZEIGENE (B-central) kargen (I) nach mindestens 2 Linien einer systemischen Therapie. ERENANZEIGEN (B-central) kargen (I) nach mindestens 2 Linien einer systemischen Therapie. Seigsäure, Sorbital (E 420), Polysorbat 80, Wasser für injektionszwecke, NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS: Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG, nollstafte, 6,7061 Ludwigshofen, Deutschland B-central (B-central) kargen (GmbH, Wien, Versachkenblich) kargen (B-central) kargen (B-central)

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehönige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.