



INNERE MEDIZIN COMPACT 2024

FORTBILDUNGSREIHE
INTERAKTIV

18.11.2024 . HERZ

Wissenschaftliche Leitung:
Univ.-Prof. Dr. Florian Thalhammer

www.universimed.com/imc_herz



universimed
Knowledge that matters.



JATROS

ALLGEMEINE+

PROGRAMM

HERZ 18.11.2024

17:00–20:30 Uhr

Nur als Webinar via Live-Stream!

- 17:00–17:45 **Herzinsuffizienz**
OA Priv. Doz. Dr. Deddo Mörtl, St. Pölten
- 17:45–18:05 Zeit ist Leben – schnelle Diagnose und Behandlung von pulmonaler Hypertonie,
Ap. Prof. Priv.-Doz. Dr. Christian Gerges, PhD
sponsored by MSD
- 18:05–18:50 **Lipidmanagement**
Univ.-Prof. Dr. Gerit-Holger Schernthaner,
Wien
- 18:50–19:00 PAUSE
- 19:00–19:45 **Amyloidose**
Priv.-Doz. Dr. Nicolas Verheyen, Graz
- 19:45–20:30 **Hypertonie**
Priv.-Doz. Dr. Sabine Perl, Graz
- 20:30 ENDE

Organisation & Anmeldung:

Teilnahme kostenlos!

Diese Veranstaltung ist nur für medizinisches Fachpersonal! Bitte geben Sie bei der Anmeldung Ihre Ärztekammernummer bekannt. Mit der Annahme dieser Einladung bestätigt der/die Eingeladene, alle ihn/sie treffenden dienstrechtlichen Vorschriften im Zusammenhang mit dieser Einladung eingehalten zu haben.

Online-Anmeldung:



www.universimed.com/imc_herz
E-Mail: event@universimed.com
Tel: +43 1 876 79 56-66

Ärztlicher Fortbildungsanbieter:

Österreichische Gesellschaft für Innere Medizin (ÖGIM), Wien



Diese Veranstaltung wird für das Diplom-Fortbildungs-Programm (DFP) der Österreichischen Ärztekammer mit 4 DFP-Punkten eingereicht.

Wir danken folgenden Sponsoren für die freundliche Unterstützung dieser Veranstaltung und weisen darauf hin, dass kein Einfluss auf das Fortbildungsprogramm und dessen Inhalte ausgeübt wurde.

JETZT ZUGELASSEN!



MEHR MÖGLICHKEITEN

mit **WINREVAIR**[®] dem ersten und
einzigsten Aktivin-Signal-Inhibitor¹



**Bekämpfen Sie mit WINREVAIR[®] erstmals
primär die Grundursache der PAH.**

WINREVAIR[®] eröffnet mehr Möglichkeiten.

¹ Hoepfer MM et al. Phase 3 trial of sotatercept for treatment of pulmonary arterial hypertension. N Engl J Med. 2023; 388(16): 1478–1490

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H., THE ICON VIENNA Wiedner Gürtel 9–13, 1100 Wien

[®] Eingetragene Handelsmarke. [©] Urheberrechtlich geschützt für Merck Sharp & Dohme Corp., ein Unternehmen von Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, U.S.A. Verlags- & Herstellungsort: Wien. Medieninhaber & Herausgeber: Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H. AT-SOT-00021, 09/2024. Fachkurzinformation siehe Seite XX


WINREVAIR[®]
Sotatercept zur Injektion 45 mg, 60 mg

FACHINFORMATION (Kurzfassung)

▼ 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 aktuellen Fachinformation.

Bezeichnung des Arzneimittels:

Winrevair 45 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Winrevair 60 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Qualitative und Quantitative Zusammensetzung:

Winrevair 45 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Jede Durchstechflasche enthält 45 mg Sotatercept. Nach Rekonstitution enthält jeder Milliliter Lösung 50 mg Sotatercept.

Winrevair 60 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Jede Durchstechflasche enthält 60 mg Sotatercept. Nach Rekonstitution enthält jeder Milliliter Lösung 50 mg Sotatercept.

Sotatercept ist ein rekombinantes homodimeres Fusionsprotein, das aus der extrazellulären Domäne des humanen Aktivinrezeptors Typ IIA (ActRIIA) besteht, die mit der Fc-Domäne des humanen Immunglobulins G1 (IgG1) verknüpft ist. Das Fusionsprotein wird in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO) durch rekombinante DNA-Technologie hergestellt.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Pulver: Citronensäure-Monohydrat (E330)₂, Natriumcitrat (E331)₂, Polysorbat 80 (E433), Saccharose

Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwecke

Anwendungsgebiete:

Winrevair ist, in Kombination mit anderen Therapien gegen pulmonale arterielle Hypertonie (PAH), für die Behandlung von PAH bei erwachsenen Patienten mit der WHO-Funktionsklasse (FK) II bis III zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit angezeigt.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

Patienten mit einer konstanten Thrombozytenzahl $< 50 \times 10^9/l$ vor Beginn der Behandlung.

Ausgewählte besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Bitte beachten Sie die vollständigen Angaben in der aktuellen Fachinformation zu:

Rückverfolgbarkeit, Erythrozytose, schwere Thrombozytopenie, schwerwiegende Blutungen, Einschränkung der klinischen Daten, sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung.

Ausgewählte Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt.

Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit:

Frauen im gebärfähigen Alter

Frauen im gebärfähigen Alter wird ein Schwangerschaftstest vor Beginn der Behandlung empfohlen. Frauen im gebärfähigen Alter sollten während der Behandlung und für mindestens 4 Monate nach der letzten Dosis, wenn die Behandlung abgesetzt wird, eine wirksame Verhütungsmethode anwenden.

Schwangerschaft

Bisher liegen keine Daten zur Anwendung von Sotatercept bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktionstoxizität gezeigt (Anstieg der Postimplantationsverluste, Verringerung des Körpergewichts des Fetus und eine Verzögerung bei der Ossifikation). Die Anwendung von Winrevair während der Schwangerschaft und bei Frauen im gebärfähigen Alter, die nicht verhüten, wird nicht empfohlen.

Stillzeit

Es ist nicht bekannt ob Sotatercept/Metabolite in die Muttermilch übergehen. Ein Risiko für das Neugeborene/Kind kann nicht ausgeschlossen werden.

Das Stillen soll während der Behandlung und für 4 Monate nach der letzten Behandlungsdosis unterbrochen werden.

Fertilität

Basierend auf Tierversuchen kann Sotatercept die weibliche und männliche Fertilität beeinträchtigen.

Ausgewählte Nebenwirkungen:

Sehr häufige Nebenwirkungen ($\geq 1/10$): Thrombozytopenie, Hämoglobin erhöht, Schwindelgefühl, Kopfschmerz, Epistaxis, Diarrhoe, Teleangiectasie, Ausschlag

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antihypertensiva, Antihypertensiva zur Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie. ATC-Code: C02KX06

Inhaber der Zulassung:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39

2031 BN Haarlem

Niederlande

Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig

Stand der Information:

August 2024

Weitere Angaben zu Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen, Nebenwirkungen, Überdosierung, Pharmakologische Eigenschaften und Pharmazeutische Angaben sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.