

Veranstalter:



# XIX. HÄMATOLOGIEKURS

## HAUPTPROGRAMM

via Live-Stream

28.–30. April 2021

Wissenschaftliche Leitung:



UNIVERSITÄTSKLINIK FÜR INNERE MEDIZIN I  
MEDIZINISCHE UNIVERSITÄT WIEN  
Klinische Abteilung für Hämatologie  
und Hämostaseologie

in Kooperation mit



III Medizinische Abteilung





ALLE 2-4 WOCHEN  
ANWENDERFREUNDLICHE  
HANDHABUNG<sup>1</sup>

**1<sup>st</sup>**  
**FIRST-IN-CLASS  
FIRST LINE**

# Change PV

**KRANKHEITSMODIFIKATION:**  
Nachhaltiges molekulares Ansprechen<sup>2</sup>

**LANGZEIT-WIRKSAMKEIT:**  
Dauerhaftes hämatologisches  
Ansprechen<sup>3</sup>

**ERWIESENE VERTRÄGLICHKEIT:**  
Kein leukämogenes &  
Kein kanzerogenes Risiko<sup>4</sup>

1) Fachinformation BESREMi<sup>®</sup>, Stand Jänner 2021  
2) Gisslinger et al., Blood 2018 132:579  
3) Gisslinger et al., EHA Library. Jun 15, 2019; 267074; PS1457  
4) BESREMi<sup>®</sup> European Public Assessment Report (EPAR) 2019

Fachkurzinformation siehe Seite 9



**Mittwoch, 28. April 2021**  
**von 08.10 – 17.50**

- 08.10 **Begrüßung**  
*Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER*
- 08.20 – 09.05 **Labordiagnostik**  
*Univ.-Prof. Dr. Ilse SCHWARZINGER*
- 09.05 – 09.50 **Hämato-Pathologie**  
*Univ.-Prof. Dr. Ingrid SIMONITSCH-KLUPP*
- 09.50 – 10.10 **Pause**
- 10.10 – 10.55 **MPS**  
*Univ.-Prof. Dr. Heinz GISSLINGER*
- 10.55 – 11.40 **CML**  
*Univ.-Prof. Dr. Peter VALENT*
- 11.40 – 12.25 **MDS**  
*Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER*
- 12.25 – 13.45 **Mittagspause**
- 13.45 – 15.15 **Differentialdiagnose**  
*OA Dr. Thomas NÖSSLINGER*
- 15.15 – 15.35 **Pause**
- 15.35 – 16.20 **Myelom**  
*Assoc.-Prof. Dr. Maria KRAUTH*
- 16.20 – 17.05 **CLL**  
*OA Priv.-Doz. Dr. Daniel HEINTEL*
- 17.05 – 17.30 **Marginalzonenlymphom und Mantelzell-Lymphom**  
*Univ.-Prof. Dr. Markus RADERER*
- 17.30 – 17.50 **Follikuläre Lymphome**  
*Priv.-Doz. Dr. Georg HOPFINGER*

**Donnerstag, 29. April 2021**  
**von 08.20 – 17.50**

08.20 – 09.05 **Moderne Bildgebung – Radiodiagnostik**  
*Dr. Dominik BERZACZY*

09.05 – 09.50 **Aplastische Anämie**  
*Univ.-Prof. Dr. Wolfgang FÜREDER*

09.50 – 10.10 **Pause**

10.10 – 10.55 **Onkologische & hämatologische Rehabilitation**  
*Univ.-Prof. Dr. Alexander GAIGER*

10.55 – 11.40 **Psychoonkologie**  
*Univ.-Prof. Dr. Alexander GAIGER*

11.40 – 12.25 **Lymphome und CAR-T-Cell-Therapie**  
*Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER*

12.25 – 13.45 **Virtuelles Lymphomboard**

13.45 – 14.30 **T-Zell Lymphome**  
*Assoc.-Prof. Dr. Philipp STABER*

14.30 – 15.15 **Molekularbiologie und Genetik**  
*Ass.-Prof. Dr. Gregor HÖRMANN*

15.15 – 15.35 **Pause**

15.35 – 16.20 **Anämien**  
*Univ.-Prof. Dr. Christian SILLABER*

16.20 – 17.05 **Thalassämien**  
*Univ.-Prof. Dr. Christian SILLABER*

17.05 – 17.50 **ALL**  
*Assoc.-Prof. Dr. Alexander HAUSWIRTH*

**Freitag, 30. April 2021**  
**von 08.20 – 17.05**

08.20 – 09.05 **Gerinnungsdiagnostik**  
*Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER*

09.05 – 09.50 **Thrombophilie**  
*Univ.-Prof. Dr. Paul KYRLE*

09.50 – 10.10 **Pause**

10.10 – 10.55 **Gerinnungsstörungen**  
*Univ.-Prof. Dr. Ingrid PABINGER*

10.55 – 11.40 **Radioonkologische Behandlung**  
*Dr. Andrea REIM*

11.40 – 12.25 **AML**  
*Univ.-Prof. Dr. Wolfgang SPERR*

12.25 – 13.45 **Mittagspause**

13.45 – 14.30 **Transplantation**  
*Univ.-Prof. Dr. Peter KALHS*

14.30 – 15.15 **Transfusionen**  
*Univ.-Prof. Dr. Martin KURZ*

15.15 – 15.35 **Pause**

15.35 – 16.20 **Morbus Hodgkin**  
*Assoc.-Prof. Dr. Thomas MELCHARDT, PhD*

16.20 – 17.05 **Infektionen**  
*Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER*

*Programmänderungen vorbehalten!*

## Sprecherverzeichnis

Dr. Dominik BERZACZY  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Wolfgang FÜREDER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Alexander GAIGER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Heinz GISSLINGER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Assoc.-Prof. Dr. Alexander HAUSWIRTH  
Medizinische Universität / AKH Wien

OA Priv.-Doz. Dr. Daniel HEINTEL  
Klinik Ottakring Wien

Priv.-Doz. Dr. Georg HOPFINGER  
Klinik Favoriten Wien

Ass.-Prof. Dr. Gregor HÖRMANN  
MLL Münchner Leukämielabor GmbH

Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Peter KALHS  
Medizinische Universität / AKH Wien

Assoc.-Prof. Dr. Maria KRAUTH  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Martin KURZ  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Paul KYRLE  
Medizinische Universität / AKH Wien

Assoc.-Prof. Dr. Thomas MELCHARDT, PhD  
Uniklinikum Salzburg

OA Dr. Thomas NÖSSLINGER  
Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Ingrid PABINGER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER  
Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Markus RADERER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Dr. Andrea REIM  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Ilse SCHWARZINGER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Christian SILLABER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Ingrid SIMONITSCH-KLUPP  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Wolfgang SPERR  
Medizinische Universität / AKH Wien

Assoc.-Prof. Dr. Philipp STABER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER  
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Peter VALENT  
Medizinische Universität / AKH Wien

# Sponsoren

abbvie

AMGEN®

 **AOP ORPHAN**  
FOCUS ON RARE DISEASES

 **astellas**

AstraZeneca 

Celgene |  Bristol Myers Squibb™  
Company

 **EUSA Pharma**

 **GILEAD**  
Creating Possible

 **gsk**

 **Incyte**

**janssen**  **Oncology**  
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF  JOHNSON & JOHNSON

 **Jazz Pharmaceuticals®**

 **NOVARTIS**

 **Pfizer**

 **Roche**

**SANOFI GENZYME** 

 **sobi**  
rare strength

 **Takeda**

**teva**

*In alphabetischer Reihenfolge; Stand bei Drucklegung*

# Allgemeine Veranstaltungsinformationen

## Wissenschaftliche Leitung

### Univ.-Prof. Dr. Ulrich Jäger

Klinische Abteilung für Hämatologie  
und Hämostaseologie  
der Klinik für Innere Medizin I –  
Medizinische Universität Wien  
[https://innere-med-1.meduniwien.ac.at/  
haematology/](https://innere-med-1.meduniwien.ac.at/haematology/)

*in Kooperation mit*

### Univ.-Prof. Dr. Michael Pfeilstöcker

III. Medizinische Abteilung –  
Hanusch Krankenhaus Wien

## Tagungszeiten

Mi., 28. April 2021

08.10 – 17.50

Do., 29. April 2021

08.20 – 17.50

Fr., 30. April 2021

08.20 – 17.05

*Änderungen bei den Zeiten vorbehalten!*

## Gebühr

EUR 220,-

Inkl. elektronischer Dokumentation  
und Aufzeichnung der Veranstaltung;  
exkl. 20 % MwSt.

## Anmeldung

Ausschließlich online via  
[www.teilnehmen.at/haematologiekurs2021](http://www.teilnehmen.at/haematologiekurs2021)

Anmelde-Deadline:

Mo., 26. April 2021

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

Die **DFP-Punkte** werden gemäß  
Anwesenheit nach der Veranstaltung auf  
Ihr DFP-Konto abgebucht.

Die **Teilnahmebestätigungen** werden  
elektronisch zugesandt.

## Veranstaltungsorganisation, Fachausstellung & Sponsoring

Onconovum.academy  
OeGHO Akademie für  
Aus- und Fortbildung GmbH  
Am Belvedere 8 | A-1100 Wien  
Christina Pritz, MSc  
+43 (0)664 353 27 52

**E** [academy@onconovum.at](mailto:academy@onconovum.at)  
**W** [www.onconovum.academy](http://www.onconovum.academy)

## Fachkurzinformation zu Umschlagseite 2

▼Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Jeder Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu Besremi ist zu melden an AOP Orphan Pharmaceuticals AG, 0043 1 503 72 44, [office@aoporphan.com](mailto:office@aoporphan.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, Webseite: [www.basg.gv.at](http://www.basg.gv.at).

**BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Besremi® 250 Mikrogramm/0,5 ml Injektionslösung im Fertigpen. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Jeder Fertigpen mit 0,5 ml Lösung enthält 250 Mikrogramm Ropgeinterferon alfa-2b, auf Proteinbasis berechnet, entsprechend 500 Mikrogramm/ml. **SONSTIGER BESTANDTEIL MIT BEKANNTER WIRKUNG:** Jeder Fertigpen enthält 10 mg Benzylalkohol pro ml. **ANWENDUNGSGEBIETE:** Als Monotherapie zur Behandlung von Erwachsenen mit Polycythaemia vera ohne symptomatische Splenomegalie. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Vorbestehende Schilddrüsenerkrankung, sofern sie nicht mit konventioneller Behandlung kontrolliert werden kann. Bestehende oder in der Vorgeschichte aufgetretene schwere psychiatrische Störungen, insbesondere schwere Depression, Suizidgedanken oder Suizidversuch. Schwere vorbestehende kardiovaskuläre Erkrankung, (d.h. unkontrollierte Hypertonie, kongestive Herzinsuffizienz (≥ NYHA-Klasse 2), schwerwiegende kardiale Arrhythmie, signifikante Koronararterienstenose, instabile Angina pectoris) oder Schlaganfall bzw. Myokardinfarkt in der jüngsten Vergangenheit. Vorgeschichte oder Bestehen einer Autoimmunerkrankung. Immunsupprimierte Transplantatempfänger. Kombination mit Telbivudin. Dekompensierte Leberzirrhose (Child-Pugh B oder C). Terminale Niereninsuffizienz (GFR <15ml/min). **LISTE DER SONSTIGEN BESTANDTEILE:** Natriumchlorid, Natriumacetat, Essigsäure 99%, Benzylalkohol, Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke. **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Immunstimulanzien, Interferone, ATC-Code: L03AB15. **INHABER DER ZULASSUNG:** AOP Orphan Pharmaceuticals AG, Wilhelmnstraße 91/11f, 1160 Wien, Österreich. **ABGABE:** Rezept- und apothekenpflichtig. Wiederholte Abgabe verboten.

Weitere Informationen zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

**STAND DER INFORMATION:** Jänner 2021

## Fachkurzinformation zu Umschlagseite 4

### YESCARTA 0,4 – 2 x 10<sup>8</sup> Zellen Infusionsdispersion

**Pharmakotherapeutische Gruppe:** Sonstige antineoplastische Mittel, ATC-Code: noch nicht zugewiesen

**Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jeder patientenspezifische Einzel-Infusionsbeutel von YESCARTA enthält eine Dispersion von Anti CD19-CAR-T Zellen in ca. 68 ml für eine Zieldosis von 2 x 10<sup>6</sup> CAR-positiven, lebensfähigen Anti CD19-T Zellen pro kg Körpergewicht (Spanne: 1 x 10<sup>6</sup> – 2 x 10<sup>6</sup> Zellen/kg), mit maximal 2 x 10<sup>8</sup> Anti CD19-CAR-T Zellen.

**Sonstige Bestandteile:** Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jeder Beutel YESCARTA enthält 300 mg Natrium. Cryostor CS10, Natriumchlorid, Humanalbumin.

**Anwendungsgebiete:** YESCARTA wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem diffus großzelligem B Zell-Lymphom (DLBCL) und primär mediastinalem großzelligem B Zell-Lymphom (PMBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien.

**Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. Die Kontraindikationen der Chemotherapie zur Lymphodepletion müssen berücksichtigt werden.

**Inhaber der Zulassung:** Kite Pharma EU B.V., Tufsteen, 2132 NT Hoofddorp, Niederlande.

**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 Yescarta ist zu melden an Gilead Sciences GesmbH, Fax-Nr.: +43 (0)1 260 83 99, E-Mail: [AustriaSafetyMailbox@gilead.com](mailto:AustriaSafetyMailbox@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.basg.gv.at](http://www.basg.gv.at)

**Stand der Information:** Juni 2020

# ZUSAMMEN

- Die erste hochentwickelte liposomale Daunorubicin/Cytarabin-Formulierung im synergistischen 1:5-Molverhältnis<sup>\*,1,3</sup>
- **Signifikant verbesserte Wirksamkeit** durch optimierte Freisetzung von liposomalem Daunorubicin und Cytarabin<sup>4</sup>

LKF-Punkte<sup>‡</sup>

MEL Nummer XC394  
MEL Gruppe 22.06

INDUKTION



KONSOLIDIERUNG

# LÄNGER

- **Der Überlebensvorteil** durch Vyxeos® liposomal vs. konventioneller Chemotherapie<sup>†</sup> **bleibt langfristig erhalten<sup>2</sup>**

AM | NEUE DATEN

5-Jahresdaten Follow-up jetzt verfügbar



## Mehr als die Summe seiner Teile<sup>3,4</sup>

VYXEOS® liposomal ist mit einer verlängerten Neutropenie und Thrombozytopenie assoziiert, daher benötigen die Patienten möglicherweise ein zusätzliches Monitoring!<sup>1</sup>

**Vyxeos®**  
Liposomal

44 mg/100 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

**Daunorubicin / Cytarabin**

# Hochrisiko-AML definiert als t-AML oder AML-MRC

\* *in vitro* und *in vivo* Maximierung der synergistischen Antitumor-Aktivität einer in Liposomen fixierten Kombination aus Daunorubicin und Cytarabin bei AML

† Konventionelle Chemotherapie ist definiert als 7+3 Primärintuktion, 5+2 Sekundärintuktion und Konsolidierung, wenn notwendig

‡ Seit 1. Jänner 2020 im LKF Leistungskatalog aufgenommen. Dies entspricht einer Leistungskomponente von 12,023 Punkten pro Verabreichung (LE = 29-44/65-100 mg/m<sup>2</sup>) (<https://www.oegho.at/service/leistungsorientierte-krankenanstalten-finanzierung-ikf/>)

1. Vyxeos® liposomal Fachinformation, Stand Oktober 2019. 2. Lancet JE et al. European Hematology Association (EHA) Kongress 2020, Posterpräsentation EP556; korrespondierendes Abstract verfügbar auf: <https://ehaweb.org/congress/eha25/abstracts-online>. 3. Tolcher AW, Mayer LD. Future Oncol 2018; 14(13): 1317-32. 4. Lancet JE, et al. J Clin Oncol 2018; 36(26): 2684-92.

**Vyxeos® liposomal 44 mg/100 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Wirkstoffe:** Daunorubicin und Cytarabin. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Durchstechflasche enthält 44 mg Daunorubicin und 100 mg Cytarabin. Nach der Rekonstitution enthält die Lösung 2,2 mg/ml Daunorubicin und 5 mg/ml Cytarabin, im Molverhältnis 1:5 in fester Kombination in Liposomen verkapselt. Liste der sonstigen Bestandteile: Colloscerilstearat; 1,2-Distearoyl-sn-glycero(3)-phospho(3)-sn-glycerol; Cholesterol; Kupfer(II)-D-gluconat; Trolamin (zur pH Einstellung); Sucrose. **Anwendungsgebiete:** Vyxeos® liposomal ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit neu diagnostizierter therapiessensibilisierter akuter myeloischer Leukämie (t-AML) oder AML mit Myelodysplasie-assoziierten Veränderungen (AML-MRC). **Gegenanzeigen:** Schwere Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile in der Vorgeschichte. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Infektion, febrile Neutropenie, Überempfindlichkeit (einschließlich Ausschlag), Schlafstörungen, Angstgefühl, Delir, Kopfschmerz, Schwindelgefühl, Sehverschlechterung, Kardiotoxizität, Arrhythmie (beinhaltet Vorhofflimmern, Bradykardie, Tachykardie), Brustkorbschmerz, Blutung, Hypotonie, Hypertonie, Dyspnoe, Husten, Pleuraerguss, Übelkeit, Diarrhö/Kolitis, Mukositis, Obstipation, Abdominalschmerz, Appetit vermindert, Erbrechen, Pruritus, Hyperhidrosis, Schmerzen des Muskel- und Skelettsystems, Niereninsuffizienz, Ödem, Ermüdung, Schüttelfrost, Fieber, Hautrötung, niedrige Körpertemperatur. *Häufig:* Thrombozytopenie, Neutropenie, Anämie, Tumorlyse-Syndrom, Dyspepsie, nächtliche Schweißausbrüche, Alopezie. *Gelegentlich:* palmar-plantares Erythrodysästhesiesyndrom. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich

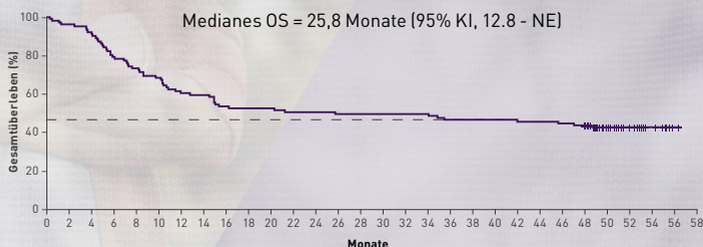
aufbewahren. Zytotoxisch. Siehe Fachinformation für weitere Informationen. **Verkaufsabgrenzung/Deutschland:** Verschreibungspflichtig. **Österreich:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Andere antineoplastische Mittel, Kombinationen von antineoplastischen Mitteln, ATC-Code: LO1XY01. **Weitere Angaben:** Ausführliche Informationen zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen, sowie Dosierung und Art/Dauer der Anwendung entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation (Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels). **Pharmazeutischer Unternehmer (Inhaber der Zulassung):** Jazz Pharmaceuticals Ireland Ltd, 5<sup>th</sup> Floor, Waterloo Exchange, Waterloo Road, Dublin, D04 E5W7, Irland. **Stand der Information:** Oktober 2019.

Unerwünschte Ereignisse sollten gemeldet werden. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das nationale Meldesystem zu melden. Zusätzlich sollten Nebenwirkungen per E-Mail an AEReporting@jazzpharma.com oder per Fax unter +44 (0) 1865 598765 gemeldet werden.

# YESCARTA®: DIE EINZIGE ZUGELASSENE\* CAR-T ZELLTHERAPIE MIT 4 JAHRESDATEN ZUM GESAMTÜBERLEBEN<sup>1</sup>

**44%**  
DER PATIENTEN  
AM LEBEN  
NACH 4 JAHREN<sup>1</sup>

\* für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit r/r DLBCL oder PMBCL<sup>2</sup>



Patienten unter Risiko  
(Zensierte Patienten)

OS	101	97	93	80	74	69	61	60	54	53	51	51	50	50	50	50	47	47	46	46	45	44	28	16	6	1	0
	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(0)	(15)	(27)	(37)	(42)	(43)

**YESCARTA**®  
(Axicabtagen-Ciloleuce) Infusions-  
dispersion

1 Long-Term Survival and Gradual Recovery of B Cells in Patients With Refractory Large B Cell Lymphoma Treated With Axicabtagen Ciloleuce, ASH 2020, Poster #1187, abrufbar unter: <https://www.cart-academy.at/bibliothek/>

2 Fachinformation YESCARTA®, Juni 2020

YESCARTA, the YESCARTA Logo, KITE KONNECT, the KITE KONNECT Logo, KITE, and the KITE Logo are registered trademarks of Kite, a Gilead company. GILEAD is a registered trademark of Gilead Sciences, Inc. © 2021 Kite Pharma, Inc.

AT-YES-0002, Erstellungsdatum März 2021  
Fachkurzinformation siehe Seite 9

**Kite**  
A GILEAD Company