

Zusätzlich
als Live-Stream
buchbar!

Veranstalter:



XX. HÄMATOLOGIEKURS

HAUPTPROGRAMM

Hanusch-Krankenhaus
Schulungs- & Kommunikationszentrum
(SchuKo)
Heinrich-Collin-Straße 30 | 1140 Wien

23.-25. Mai 2022

Wissenschaftliche Leitung:



3. Medizinische Abteilung
Hämatologie und Onkologie

in Kooperation mit



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



DIE NÄCHSTE GENERATION

– tiefes Ansprechen*
– weniger kardiovaskuläre Toxizität**

Neu zugelassen: BRUKINSA[®] (Zanubrutinib) ist eine Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Morbus Waldenström (MW), die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinienbehandlung von Patienten, die nicht für eine Chemoimmuntherapie geeignet sind.¹

*Gesamtansprechrte 94% (87-98)² **im Vergleich zu Ibrutinib gemäß head-to-head Phase III ASPEN Studie²

1121-BRU-PRCO01E

BRUKINSA[®] 80 mg Hartkapseln

▼ 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. **Wirkstoff:** Zanubrutinib, nur auf beschränkte ärztliche Verschreibung **Zusammensetzung:** Jede Hartkapsel enthält 80 mg Zanubrutinib. **Sonstige Bestandteile:** Kapselinhalt: mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Natriumlaurylsulfat (E487), wasserfreie kolloidale Kieselsäure, Magnesiumstearat. Kapselhülle: Gelatine, Titandioxid (E171). Druckfarbe: Schellack (E904), Eisenoxid (E172), Propylenglykol (E1520).

Anwendungsgebiete: BRUKINSA[®] ist eine Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Morbus Waldenström (MW), die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinienbehandlung von Patienten, die nicht für eine Chemoimmuntherapie geeignet sind. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Infektion der oberen Atemwege, Pneumonie, Harnwegsinfektion, Neutropenie, Thrombozytopenie, Anämie, Benommenheit, Kontusion, Blutung/Hämatom, Hämaturie, Husten, Durchfall, Verstopfung, Ausschlag, Muskel- und Skelettschmerzen, Rückenschmerzen, Arthralgie, Abgeschlagenheit. Häufig: Infektion der unteren Atemwege, Hepatitis-B-Reaktivierung, Vorhofflimmern, Petechien, Ekchymose, Epistaxis, Asthenie. Gelegentlich: Gastrointestinale Blutung. **Weitere Informationen:** Siehe Fachinformation.

Zulassungsinhaber: BeiGene Ireland Ltd., 10 Earlsford Terrace, Dublin 2, D02 T380, Irland **Örtlicher Vertreter:** BeiGene Germany GmbH, E-Mail: info@beigene.de (Deutschland), info@beigene.at (Österreich), Servicehotline für Rückfragen zum Produkt: 0800 2008144 (Deutschland), 0800 909638 (Österreich) **Stand:** 2H/2021

Referenzen: **1.** Fachinformation BRUKINSA[®], November 2021 **2.** Tam CS et al. A randomized phase 3 trial of zanubrutinib vs ibrutinib in symptomatic Waldenström macroglobulinemia: the ASPEN study. Blood 2020 Oct 29;136(18):2038-2050. doi: 10.1182/blood.202006844

Montag, 23. Mai 2022
von 08.00 – 18.00

- 08.00 – 08.15 **Begrüßung & Einführung**
Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER
- 08.15 – 08.30 **Epidemiologie**
Univ.-Prof. Dr. Felix KEIL
- 08.30 – 09.15 **Labordiagnostik**
Priv.-Doz. Dr. Nazanin SEDILLE-MOSTAFAIE
- 09.15 – 10.00 **Hämatopathologie**
Dr. Alexander NADER
- 10.00 – 10.30 **Pause**
- 10.30 – 11.15 **Immunphänotypisierung**
Univ.-Prof. Dr. Peter BETTELHEIM
- 11.15 – 12.15 **Genetische Diagnostik**
Univ.-Prof. Dr. Gökhan UYANIK
- 12.15 – 13.30 **Mittagspause**
- 13.30 – 14.15 **Radiodiagnostik und Nuklearmedizin**
Priv.-Doz. Dr. Shandin ZANDIEH
- 14.15 – 15.00 **Pädiatrische Hämatologie**
Univ.-Prof. Dr. Milen MINKOV
- 15.00 – 15.45 **Benigne Hämatologie – Anämien und ITP**
OA Dr. Michael FILLITZ
- 15.45 – 16.05 **Pause**
- 16.05 – 16.50 **Therapieprinzipien in der Hämatologie**
OA Dr. Thamer SLIWA
- 16.50 – 18.00 **Differenzialdiagnose**
OA Dr. Ralph SIMANEK

Dienstag, 24. Mai 2022
von 08.00 – 18.20

- 08.00 – 08.45 **Aplastische Anämie/PNH**
Univ.-Prof. Dr. Klaus GEISSLER
- 08.45 – 09.30 **Myeloproliferative Erkrankungen**
Univ.-Prof. Dr. Heinz GISSLINGER
- 09.30 – 10.15 **Chronisch myeloische Leukämie**
Univ.-Prof. Dr. Peter VALENT
- 10.15 – 10.35 **Pause**
- 10.35 – 11.20 **Myelodysplastische Syndrome**
Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER
- 11.20 – 12.05 **Akute myeloische Leukämien**
OÄ Dr. Elisabeth KOLLER
- 12.05 – 14.15 **Mittagspause**
parallel in geteilten Gruppen – Zytomorphologie
- 12.05 – 14.15 **Zytomorphologie**
*OÄ Dr. Regina REISNER | OA Dr. Ernst FORJAN |
Sandra HÜLLER, BSc*
- 14.15 – 15.00 **Akute lymphatische Leukämien**
Assoc.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Alexander HAUSWIRTH
- 15.00 – 15.45 **Supportive Therapie – Infektionen**
Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER
- 15.45 – 16.05 **Pause**
- 16.05 – 16.50 **Supportive Therapie – Transfusionsmedizin**
OA Dr. Ernst FORJAN
- 16.50 – 17.35 **Strahlentherapie**
OA Dr. Helmut SIMMEL
- 17.35 – 18.20 **Integrative Implementierung von Telemedizin
für Tumorpatienten**
Univ.-Prof. Dr. Alexander GAIGER

Mittwoch, 25. Mai 2022
von 08.00 – 17.35

- 08.00 – 08.45 **Gerinnungsdiagnostik**
Ap. Prof. Priv.-Doz. Dr. Johannes THALER, PhD
- 08.45 – 09.30 **Gerinnungsstörungen**
Assoc.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Cihan AY
- 09.30 – 10.15 **Management der venösen Thromboembolie**
Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER
- 10.15 – 10.35 **Pause**
- 10.35 – 11.20 **Stammzelltransplantation und CAR-T Zellen**
Assoc.-Prof. Priv.-Doz. DDr. Philipp WOHLFARTH
- 11.20 – 12.05 **Chronisch lymphatische Leukämie**
OA Dr. Thomas NÖSSLINGER
- 12.05 – 14.15 **Mittagspause**
parallel in geteilten Gruppen – Zytomorphologie
- 12.05 – 14.15 **Zytomorphologie**
OÄ Dr. Regina REISNER | OA Dr. Ernst FORJAN | Sandra HÜLLER, BSc
- 14.15 – 15.00 **Indolente Non Hodgkin Lymphome**
Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER
- 15.00 – 15.45 **Aggressive Non Hodgkin Lymphome**
OA Dr. Michael PANNY
- 15.45 – 16.05 **Pause**
- 16.05 – 16.50 **Multiples Myelom**
OA Priv.-Doz. Dr. Niklas ZOJER
- 16.50 – 17.35 **Morbus Hodgkin**
Dr. Barbara LEHNER

Sprecherverzeichnis

Assoc.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Cihan AY
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Peter BETTELHEIM
Interne 1 – Hämatologie & Onkologie,
Ordensklinikum Linz Elisabethinen

Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

OA Dr. Michael FILLITZ
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Ernst FORJAN
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Alexander GAIGER
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Klaus GEISLER
5. Medizinische Abteilung mit Hämatologie,
Onkologie und Palliativstation,
Klinik Hietzing Wien

Univ.-Prof. Dr. Heinz GISSLINGER
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Assoc.-Prof. Priv.-Doz.
Dr. Alexander HAUSWIRTH
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Sandra HÜLLER, BSc
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Felix KEIL
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

OÄ Dr. Elisabeth KOLLER
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

Dr. Barbara LEHNER
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Milen MINKOV
Abteilung für Kinder- und Jugendheilkunde,
Krankenhaus Nord/Klinik Floridsdorf Wien

Dr. Alexander NADER
Institut für Pathologie und Mikrobiologie,
Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Thomas NÖSSLINGER
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Michael PANNY
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

OÄ Dr. Regina REISNER
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

Priv.-Doz.

Dr. Nazanin SEDILLE-MOSTAFAIE
Institut für Medizinische und Chemische
Labordiagnostik, Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Ralph SIMANEK
Hämatologie-Ambulanz,
Gesundheitszentrum Floridsdorf – Wien

OA Dr. Helmut SIMMEL
Institut für Radioonkologie,
Klinik Favoriten Wien

OA Dr. Thamer SLIWA
3. Medizinische Abteilung – Hämatologie und
Onkologie, Hanusch-Krankenhaus Wien

Ap. Prof. Priv.-Doz.

Dr. Johannes THALER, PhD
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Univ.-Prof. Dr. Gökhan UYANIK
Zentrum für Medizinische Genetik,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Peter VALENT
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Assoc.-Prof. Priv.-Doz.

DDr. Philipp WOHLFARTH
Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Priv.-Doz. Dr. Shandin ZANDIEH
Zentralröntgeninstitut,
Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Priv.-Doz. Dr. Niklas ZOJER
1. Medizinische Abteilung, Zentrum für
Onkologie und Hämatologie,
Klinik Ottakring Wien

krebs:hilfe!

Fachmedium für die optimale onkologische Patientenversorgung

- : Das Fachmedium adressiert neben onkologisch tätigen Ärzten und Allgemeinmedizinnern auch die Mitglieder der AHOP (Arbeitsgemeinschaft hämatologischer und onkologischer Pflegepersonen)
- : Praxisgerechte Aufbereitung aktueller Therapiestandards und relevanter Fragestellungen
- : Mit Schwerpunkt-Konzept



Heft und
Newsletter

6x
im Jahr

www.krebshilfe-journal.net

Weitere Informationen erhalten Sie gerne unter:
krebshilfe@medahead.at



ÖSTERREICHISCHE KREBSHILFE
SEIT 1910

Sponsoren

abbvie



AstraZeneca 

Celgene |  Bristol Myers Squibb
Company



janssen  Oncology
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

 NOVARTIS



teva

AMGEN®



 BeiGene

 EUSA Pharma



 Jazz Pharmaceuticals

 Pfizer

sanofi

 sobi
rare strength

Allgemeine Veranstaltungsinformationen

WISSENSCHAFTLICHE LEITUNG

Univ.-Prof. Dr. Michael Pfeilstöcker

3. Medizinische Abteilung
Hämatologie und Onkologie –
Hanusch-Krankenhaus Wien
www.gesundheitskasse.at

in Kooperation mit

Univ.-Prof. Dr. Ulrich Jäger

Klinische Abteilung für Hämatologie
und Hämostaseologie
der Klinik für Innere Medizin I –
Medizinische Universität Wien

TAGUNGSORT

Hanusch-Krankenhaus
Schulungs- &
Kommunikationszentrum (SchuKo)
Heinrich-Collin-Straße 30
A-1140 Wien

Zusätzlich als Live-Stream buchbar!

COVID-19

SCHUTZMASSNAHMEN

Um die Sicherheit der anwesenden Personen gewährleisten zu können, wird es ein entsprechendes Präventionskonzept, unter Einhaltung von allen aktuell gültigen Maßnahmen, geben, welches zeitgerecht vorab allen Teilnehmern zugänglich gemacht wird.

TAGUNGSZEITEN

Mo., 23. Mai 2022

08.00 – 18.00

Di., 24. Mai 2022

08.00 – 18.20

Mi., 25. Mai 2022

08.00 – 17.35

Änderungen bei den Zeiten vorbehalten!

REGISTRATUR/LOG-IN LIVE-STREAM

- **vor Ort**
jeweils 1 h vor Veranstaltungsbeginn
- **Live-Stream**
jeweils 15 min. vor Veranstaltungsbeginn

GEBÜHR

Teilnahme vor Ort bzw. Live-Stream
EUR 220.-

Inkl. elektronischer Dokumentation,
Aufzeichnung der Veranstaltung
und Verpflegung (Kaffeepausen und
Mittagessen bei Teilnahme vor Ort);
exkl. 20 % MwSt.

ANMELDUNG

Ausschließlich online via
www.onconovum.academy

Begrenzte Teilnehmerzahl vor Ort und ausschließlich mit einer Anmeldung im Vorfeld möglich! – First come, first served-Prinzip.

Anmelde-Deadline zum Live-Stream:
Do., 19. Mai 2022

Die Fortbildung ist als Veranstaltung für das Diplom-Fortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer mit 30 Punkten approbiert.

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

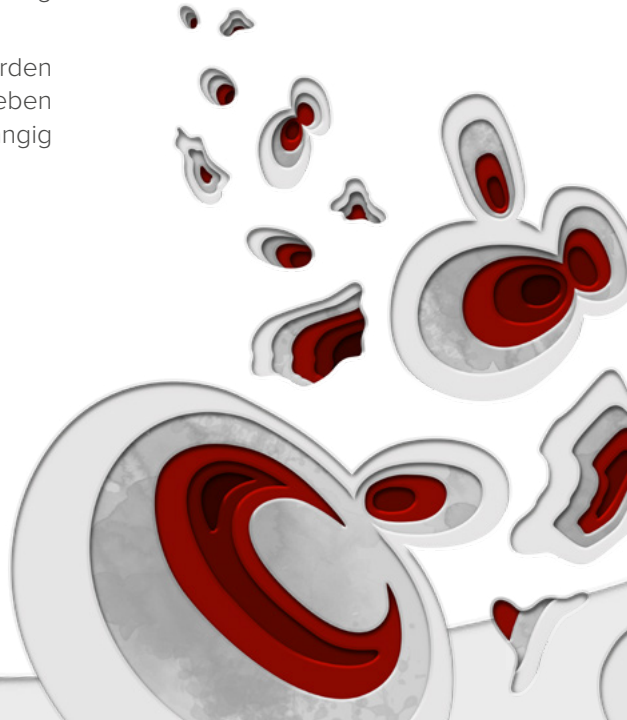
Die **Teilnahmebestätigungen** werden am Ende des Kurses ausgegeben bzw. elektronisch zugesandt (abhängig von Teilnahme).

VERANSTALTUNGSORGANISATION, FACHAUSSTELLUNG & SPONSORING

Onconovum.academy
OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH
Judengasse 11 / Top 6 | A-1010 Wien
Christina Pritz, MSc
+43 (0)664 353 27 52

E academy@onconovum.at

W www.onconovum.academy



ANREISE/PARKMÖGLICHKEITEN

Öffentliche Verkehrsmittel:

- U-Bahn-Linie 3 "Station Hütteldorfer Straße" bzw. U-Bahn-Linie 6 "Station Burggasse/Stadthalle" – im Anschluss jeweils Umstieg in die Straßenbahnlinie 49 (s. nachstehend)
- Straßenbahnlinie 49 "Station Lützowgasse" – im Anschluss kurzer Fußweg

PKW/Parkmöglichkeiten: in der Tiefgarage des Hanusch-Krankenhauses (400 Parkplätze, 24 h geöffnet), die Ein- und Ausfahrt befindet sich in der Heinrich-Collin-Straße.



FACHKURZINFORMATIONEN ZU UMSCHLAGSEITE 3

BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Venclxyto 10 mg Filmtabletten, Venclxyto 50 mg Filmtabletten, Venclxyto 100 mg Filmtabletten.

ZUSAMMENSETZUNG: *Venclxyto 10 mg Filmtabletten:* Jede Filmtablette enthält 10 mg Venetoclax. *Venclxyto 50 mg Filmtabletten:* Jede Filmtablette enthält 50 mg Venetoclax. *Venclxyto 100 mg Filmtabletten:* Jede Filmtablette enthält 100 mg Venetoclax. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. **ANWENDUNGSGEBIETE:** Venclxyto in Kombination mit Obinutuzumab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) (siehe Abschnitt 5.1). Venclxyto in Kombination mit Rituximab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit CLL, die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben. Venclxyto wird als Monotherapie angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer CLL, die eine 17p Deletion oder TP53-Mutation aufweisen und die für eine Behandlung mit einem Inhibitor des B Zell-Rezeptor-Signalwegs nicht geeignet sind oder ein Therapieversagen zeigten, oder die keine 17p Deletion oder TP53-Mutation aufweisen und bei denen sowohl unter einer Chemoimmuntherapie als auch unter einem Inhibitor des B Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen auftrat. Venclxyto in Kombination mit einer hypomethylierenden Substanz wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), die nicht für eine intensive Chemotherapie geeignet sind. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Bei CLL-Patienten: gleichzeitige Anwendung mit starken CYP3A-Inhibitoren zu Beginn und während der Aufdosierungsphase (siehe Abschnitte 4.2 und 4.5). Bei allen Patienten: gleichzeitige Anwendung von Zubereitungen, die Johanniskraut enthalten (siehe Abschnitte 4.4 und 4.5). **SONSTIGE BESTANDTEILE:** *Tablettenkern:* Copovidon (K-Wert 28), Hochdisperses Siliciumdioxid (E551), Polysorbit 80 (E433), Natriumstearylformurat, Calciumhydrogenphosphat (E341 (ii)). *Filmüberzug Venclxyto 10 mg Filmtabletten und Venclxyto 100 mg Filmtabletten:* Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Polyvinylalkohol (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol 3350 (E1521), Talkum (E553b). *Filmüberzug Venclxyto 50 mg Filmtabletten:* Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(II,III)-oxid (E172), Polyvinylalkohol (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol 3350 (E1521), Talkum (E553b). **NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS:** AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Knollstraße, 67061 Ludwigshafen, Deutschland

VERTRETUNG DES ZULASSUNGSINHABERS IN ÖSTERREICH: AbbVie GmbH, 1230 Wien

VERSCHREIBUNGSPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT: Rezept- und apothekenpflichtig **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** sonstige Antineoplastika, ATC-Code: L01XX52 **Informationen zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. STAND DER INFORMATION:** 05/2021

Bieten Sie Ihren CLL- und AML- PatientInnen tiefe und langanhaltende Remission mit VENCLYXTO®^{1,2}

POWERED BY **V**

REMISSION

**1L
CLL**

VENCLYXTO®
+ Obinutuzumab

• **74,0%**
4-Jahres-PFS
(VEN+O vs. 35,4 % Clb+O)³

• **85,3%**
4-Jahres-OS
(VEN+O vs. 83,1 % Clb+O)³

**STOPP
NACH
1 JAHR¹**

**2L+
CLL**

VENCLYXTO®
+ Rituximab

• **37,8%**
5-Jahres-PFS
(VEN+R vs. BR)^{1,*}

• **82,1%**
5-Jahres-OS
(VEN+R vs. 62,2 % BR)¹

**STOPP
NACH
2 JAHREN¹**

**1L
AML**

VENCLYXTO®
+ HMAs

• **66,4%**
Komplette
Remission (CR/CRi)
(VEN+AZA vs. 28,3 % PBO+AZA)²

• **14,7m**
Medianes OS
(VEN+AZA vs. 9,6 m PBO+AZA)²

**MEHR
FREIHEIT**

DURCH TRANSFUSIONS-
UNABHÄNGIGKEIT^{2,*}

AML Akute myeloische Leukämie, AZA Azacitidin, Clb+O Chlorambucil + Obinutuzumab, CLL Chronic Lymphocytic Leukaemia (Chronisch lymphatische Leukämie), HMAs Hypomethylierende Substanzen, OS Overall Survival (Gesamtüberleben), PBO Placebo, PFS Progression-Free Survival (Progressionsfreies Überleben), VEN VENCLYXTO®, VEN+O VENCLYXTO® + Obinutuzumab, VEN+R VENCLYXTO® + Rituximab.

* NE (BR) not evaluable (nicht evaluierbar), # Transfusionsunabhängigkeit war definiert als eine Zeitspanne von mindestens 56 zusammenhängenden Tagen ohne Transfusion. Die Evaluierungsphase dauerte von der 1. Dosis bis zum letzten Tag der Studienmedikation plus 30 Tage, oder bis zum Auftreten eines Rezidivs oder Krankheitsprogression oder bis zum Beginn einer Nachbehandlung, je nachdem welches Ereignis zuerst auftrat. 69 % der PatientInnen im VEN+AZA Arm benötigten keine Thrombozytentransfusion versus 50 % im PBO+AZA Arm. 60 % der PatientInnen benötigten keine Erythrozytentransfusion im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm. 58 % der PatientInnen benötigten weder eine Erythrozyten- noch eine Thrombozytentransfusion im VEN+AZA Arm versus 34 % im PBO+AZA Arm.

REFERENZEN 1 Fachinformation VENCLYXTO®, Stand 12/2021.

2 DiNardo CD et al. N Engl J Med 2020;383(7):617–629.

3 Al Sawaf et al., ASH Annual Meeting 2020, Abstract #127.

Fachkurzinformationen siehe Seite 12. AT-VNCLY-210068-02022022

abbvie



EINE ERFOLGSGESCHICHTE

5 JAHRE

IN 4 ZULASSUNGEN¹

VENCLYXTO®

**Maßgeschneiderte Veranstaltungsorganisation in allen Facetten –
von DEN Spezialisten für Aus- und Fortbildung in der Hämatologie & Medizinischen Onkologie!**

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



Bewerbungsagenden

Ankündigung der Veranstaltung
über diverse Kanäle



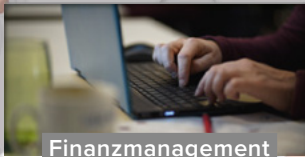
DFP-Approbaton

Offiziell anerkannte Fortbildungen
seitens der Akademie der Ärzte



Drucksorten

Vom Branding, über die Erstellung
bis hin zum Versand



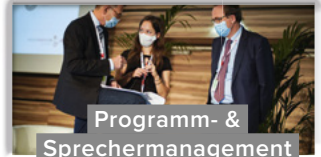
Finanzmanagement

Die Zahlen stets im Blick



Onsite-Präsenz

Abwicklung Registraturen & Über-
wachung Veranstaltungsablauf



**Programm- &
Sprechermanagement**

Vom Konzept bis zur
Betreuung vor Ort



Rahmenprogramm

Stilvoll, kreativ u. gem.
Compliance-Richtlinien



Sponsorenmanagement

Akquise, Konzeptentwicklung &
Vertragsagenden



Tagungsmaterialien

Alles, was man während einer
Fortbildung benötigt



Teilnehmermanagement

Betreuung von der Anmeldung
bis zur Verabschiedung



Venue-Management

Beratung, Auswahl & diverse
Verhandlungen

**Individualität &
Flexibilität**

ausgehend von den Kunden-
wünschen über die Angebots-
legung bis hin zur Durchführung
der Veranstaltung werden bei
uns **GROSS** geschrieben!