

Patronanz



Veranstaltungsorganisation,
Fachausstellung & Sponsoring:

ONCONOVUM
.academy



WISSENSCHAFTLICHE
HIGHLIGHTS

ASH 2021

HAUPTPROGRAMM

Donnerstag, 20. Jänner 2022

Beginn: 17:00 Uhr



Klinische Innovationen –
neue klinisch relevante, diagnostische & therapeutische Strategien

Anmeldung und
weitere Informationen
unter
www.oegho.at



Titelbild: Univ.-Prof. Dr. Karl Wagner

FRÜHJAHRSTAGUNG 2022

OeGHO
Österreichische Gesellschaft für
HämatoLOGIE & Medizinische Onkologie

AHÖP
Arbeitsgemeinschaft hämatologischer und
onkologischer Pflegepersonen in Österreich

Wissen schafft Fortschritt

03.-05. März 2022 | Messe Congress Graz

www.oegho.at | www.ahop.at

Veranstalter

ONCONOVUM
.academy

Ärztlicher Fortbildungsanbieter

OeGHO
Österreichische Gesellschaft für
HämatoLOGIE & Medizinische Onkologie



OFFICIALLY LICENSED
BEST OF ASCO[®]
2022 ANNUAL MEETING



SAVE THE DATE

Andaz Vienna Am Belvedere, Arsenalstraße 10, 1100 Wien

24.-25. Juni 2022

Kontakt

Onconovum.academy – OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH
Am Belvedere 8 | A-1100 Wien | Lisa Widhalm | T +43 (0)664 213 00 06 | E academy@onconovum.at

WWW.ONCONOVUM.ACADEMY

ASCO-Highlights...

GI-Tumore • UG-Tumore • Sarkome & Melanome • HNO & ZNS Tumore • Bronchuskarzinome • Gynäkologische Tumore • Mammakarzinome

Wissenschaftliche Leitung

Univ.-Prof.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Hildegard Greinix

Klinische Abteilung für Hämatologie
Medizinische Universität Graz
LKH-Universitätsklinikum Graz



Liebe Kolleginnen und Kollegen!

In Form von praxisrelevanten Zusammenfassungen & lebendigen Diskussionen von den im Rahmen des ASH-Meetings präsentierten aktuellen Studiendaten und Guidelines zur Diagnose und Therapie von hämatologischen Erkrankungen, möchten wir Ihnen einen hochwertigen Überblick über die Relevanz von neuen Erkenntnissen für die klinische Praxis geben.

In Kooperation mit



LKH Hochsteiermark/
Standort Leoben

LKH Feldbach-Fürstenfeld/
Standort Fürstenfeld

Die Veranstaltung ist für das Diplom-Fortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer mit 4 Punkten im Fach Innere Medizin (*Hämatologie und Internistische Onkologie*) approbiert.

Ärztlicher
Fortbildungsanbieter



Programm

17.00 Uhr Begrüßung

Univ.-Prof.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Hildegard GREINIX

SITZUNGSBLOCK I

Vorsitz: *Prim. Univ.-Prof. Dr. Wolfgang EISTERER*
Prim. Univ.-Doz. Dr. Peter KRIPPL

17.05 Uhr Multiples Myelom

Ao. Univ.-Prof. Dr. Peter NEUMEISTER

17.25 Uhr Chronische lymphatische Leukämie

Priv.-Doz.ⁱⁿ DDr.ⁱⁿ Katharina PROCHAZKA

**17.40 Uhr Indolente Non-Hodgkin Lymphome
und Morbus Hodgkin**

OA Dr. Joachim RETTL

18.00 Uhr Hochmaligne Lymphome

Dr.ⁱⁿ Barbara UHL

**18.20 Uhr Akute lymphoblastische Leukämie
und Burkitt-Lymphome**

Priv.-Doz. DDr. Eduard SCHULZ



18.35 Uhr Round Table Diskussion mit allen Referent*innen

18.50 Uhr PAUSE

SITZUNGSBLOCK II

Vorsitz: *OA Dr. Daniel M. MAYER*
OA DL Dr. Christoph TINCHON

19.10 Uhr **Stammzelltransplantation und andere Zelltherapien**
Univ.-Prof.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Hildegard GREINIX

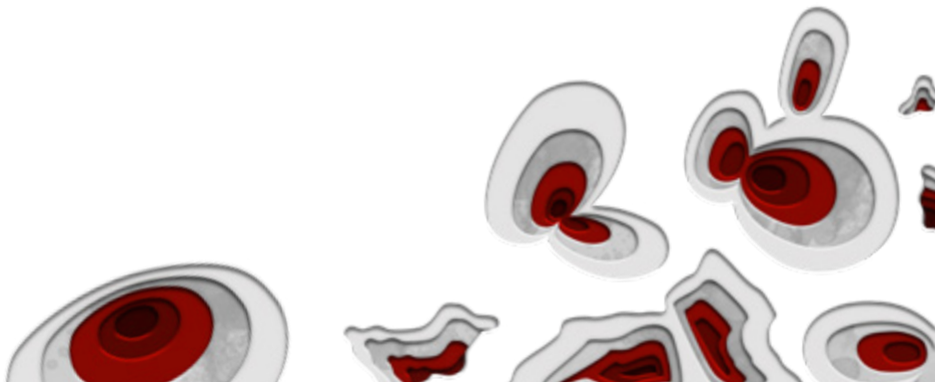
19.30 Uhr **Akute myeloische Leukämie**
Univ.-Prof. Dr. Heinz SILL

19.45 Uhr **Myeloproliferative Erkrankungen**
Ao. Univ.-Prof. Dr. Albert WÖFLER

20.00 Uhr **Myelodysplastische Syndrome**
Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Armin ZEBISCH

 **20.15 Uhr** **Round Table Diskussion mit allen Referent*innen**

Programmänderungen vorbehalten!



Vorsitzenden- & Sprecherverzeichnis

Prim. Univ.-Prof. Dr.

Wolfgang EISTERER

Abteilung für Innere Medizin und
Hämatologie und internistische
Onkologie, Klinikum Klagenfurt

Univ.-Prof.ⁱⁿ Dr.ⁱⁿ Hildegard GREINIX

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz
LKH-Universitätsklinikum Graz

Prim. Univ.-Doz. Dr. Peter KRIPPL

Abteilung für Innere Medizin
(Standort Fürstenfeld),
LKH Feldbach-Fürstenfeld

OA Dr. Daniel M. MAYER

Abteilung für Innere Medizin,
Krankenhaus Barmherzigen Brüder Graz

Ao. Univ.-Prof. Dr. Peter NEUMEISTER

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz
LKH-Universitätsklinikum Graz

Priv.-Doz.ⁱⁿ DDr.ⁱⁿ

Katharina PROCHAZKA

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz,
LKH-Universitätsklinikum Graz

OA Dr. Joachim RETTL

Abteilung für Innere Medizin und
Hämatologie und internistische
Onkologie, Klinikum Klagenfurt

Priv.-Doz. DDr. Eduard SCHULZ

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz
LKH-Universitätsklinikum Graz

Univ.-Prof. Dr. Heinz SILL

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz
LKH-Universitätsklinikum Graz

OA DL Dr. Christoph TINCHON

Department für Hämato-Onkologie,
Innere Medizin (Standort Leoben),
LKH Hochsteiermark

Dr.ⁱⁿ Barbara UHL

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz,
LKH-Universitätsklinikum Graz

Ao. Univ.-Prof. Dr. Albert WÖFLER

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz
LKH-Universitätsklinikum Graz

Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr.

Armin ZEBISCH

Klinische Abteilung für Hämatologie,
Medizinische Universität Graz
LKH-Universitätsklinikum Graz

Sponsoren



Mit freundlicher Unterstützung von

AbbVie

Amgen GmbH

AOP Orphan

AstraZeneca

Celgene, a Bristol-Myers Squibb Company

Gilead

GSK - GlaxoSmithKline Pharma GmbH

Incyte Biosciences Austria GmbH

Janssen-Cilag Pharma GmbH

Novartis

Pfizer Corporation Austria GmbH

Roche

Sanofi Genzyme

TEVA ratiopharm

In alphabetischer Reihenfolge; Stand bei Drucklegung

Allgemeine Veranstaltungsinformationen

VERANSTALTUNGSZEITEN

Donnerstag, 20. Jänner 2022
von 17.00 – 20.30 Uhr

*Änderungen bei den Zeiten
vorbehalten!*

ANMELDUNG

ausschließlich online unter
www.onconovum.academy

*Begrenzte Teilnehmerzahl und nur
mittels Anmeldung im Vorfeld möglich!*

GEBÜHR

Kostenlos für medizinisches
Fachpersonal

Mitarbeiter der pharmazeutischen
Industrie: € 160,- exkl. 20 % MwSt.



VERANSTALTUNGSORGANISATION, FACHAUSSTELLUNG & SPONSORING

Onconovum.academy – OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH

Am Belvedere 8 | A-1100 Wien

Lisa Widhalm | **T** +43 (0)664 213 00 06 | **E** academy@onconovum.at

WWW.ONCONOVUM.ACADEMY

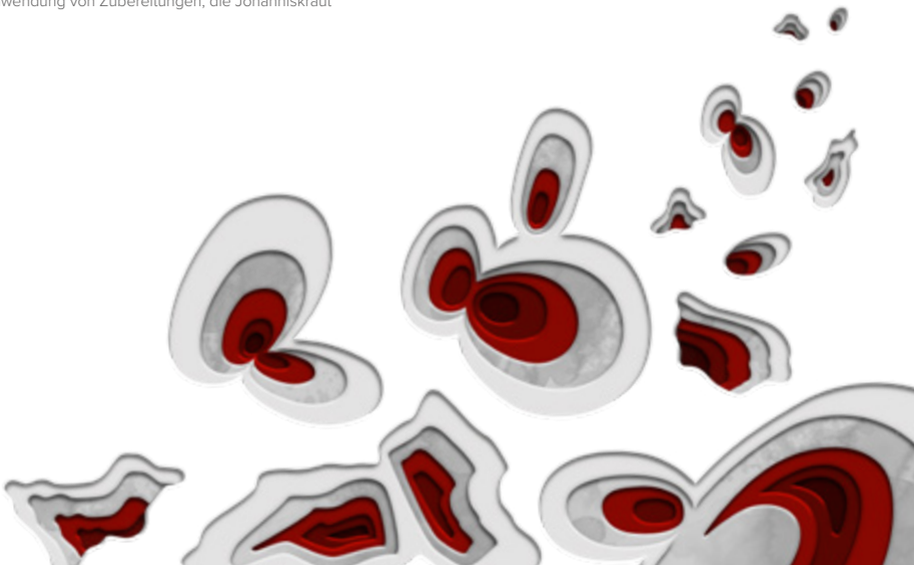
FACHKURZINFORMATION

FACHKURZINFORMATION ZUR UMSCHLAGSEITE 4

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

ZUSAMMENSETZUNG: *Venclyxto 10 mg Filmtabletten:* Jede Filmtablette enthält 10 mg Venetoclax. *Venclyxto 50 mg Filmtabletten:* Jede Filmtablette enthält 50 mg Venetoclax. *Venclyxto 100 mg Filmtabletten:* Jede Filmtablette enthält 100 mg Venetoclax. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. **ANWENDUNGSGEBIETE:** Venclyxto in Kombination mit Obinutuzumab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) (siehe Abschnitt 5.1). Venclyxto in Kombination mit Rituximab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit CLL, die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben. Venclyxto 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 Chemotherapie als auch unter einem Inhibitor des B Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen auftrat. Venclyxto 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), Polysorbat 80 (E433), Natriumstearylfumarat, Calciumhydrogenphosphat (E341 (ii)). *Filmüberzug Venclyxto 10 mg Filmtabletten und Venclyxto 100 mg Filmtabletten:* Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Polyvinylalkohol (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol 3350 (E1521), Talkum (E553b). *Filmüberzug Venclyxto 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%**
Komplette
Remission (CR/CRi)
(VEN+AZA vs. 28 % 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 06/2021. 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 10. AT-VNCLY-210068-14102021

abbvie

 **VENCLYXTO®**
Venetoclax Filmtabletten