Live-Stream verfügbar! Veranstaltungsorganisation



WISSENSCHAFTLICHE HIGHLIGHTS

ASH 2022

HAUPTPROGRAMM

mp09 eventlocation Liebenauer Tangente 4, 8041 Graz

Donnerstag, 19. Jänner 2023

Registrierung: ab 16:30 Uhr

Beginn: 17:00 Uhr



Klinische Innovationen –

neue klinisch relevante, diagnostische & therapeutische Strategien

ZUGELASSEN FÜR 3 INDIKATIONEN:

MORBUS WALDENSTRÖM

für erwachsene Patient:innen mit mindestens einer vorherigen Therapie oder Erstlinienbehandlung bei Patient:innen. die nicht für eine Chemoimmuntherapie geeignet sind1

ASPEN-Studie^{2,3}

MARGINALZONEN-LYMPHOM

extranodales (MALT). nodales und splenisches MZL

für erwachsene Patient:innen mit mindestens einer vorangegangenen Anti-CD20-basierten Therapie¹

MAGNOLIA-Studie^{4,5}

CHRONISCHE LYMPHATISCHE LEUKÄMIE

für erwachsene Patient:innen mit Chronischer Lymphatischer Leukämie¹

SEQUOIA-Studie⁶ / ALPINE-Studie⁷

BRUKINSA® - DESIGNED TO BE DIFFERENT



1 Fachinformation Brukinsa®, November 2022 | 2 Tam CS, et al. A randomized phase 3 trial of zanubrutinib vs ibrutinib in symptomatic Waldenström macroglobulinemia: the ASPEN study. Blood 2020; 136: 2038-2050 | 3 Tam CS, et al. ASPEN (2022): Long-term followup results of a phase 3 randomized trial of zanubrutinib versus ibrutinib in patients with Waldenström macroglobulinemia. ASCO 2022; Abstract & Poster 7521 | 4 Opat S. et al. The MAGNOLIA Trial; Zanubrutinib, a next-generation bruton tyrosine kinase inhibitor. demonstrates safety and efficacy in relapsed/refractory marginal zone lymphoma. Clin Cancer Res 2021; 27: 6323-6332 | 5 Opat S, et al. Zanubrutinib in Older Patients With Relapsed/Refractory Marginal Zone Lymphoma (MZL): Subgroup Analysis of the Magnolia Study. EHA 2022; Abstract & Poster P1162 | 6 Tam CS, et al. Zanubrutinib versus bendamustine and rituximab in untreated chronic lymphocytic leukaemia and small lymphocytic lymphoma (SEQUOIA); a randomised, controlled, phase 3 trial, Lancet Oncol 2022; 23; 1031-1043 | 7 Hillmen P, et al. First interim analysis of ALPINE study: results of a phase 3 randomized study of zanubrutinib vs ibrutinib in patients with relapsed/refractory chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma. J Clin Oncol. 2022; JCO.22.00510.

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. Bezeichnung des Arzneimittels: BRUKINSA 80 mg Hartkapseln Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Hartkapsel enthält 80 mg Zanubrutinib. sonstige Bestandteile: Kapselinhalt: Mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natr um, Natriumdodecylsulfat (E487), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.); Kapselhülle; Gelatine, Titandioxid (E171); Druckfarbe; Verestertes Schellack (E904), Eisen(II,III)-oxid (E172), Propylenglycol (E1520). Anwendungsgebiete: Eine Brukinsa-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung erwachsenener Patienten mit Morbus Waldenström (MW), die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinienbehandlung bei Patienten, die für eine Chemoimmuntherapie nicht geeignet sind. Eine BRUKINSA-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit Marginalzonenlymphom (MZL), die mindestens eine vorherige Therapie mit einem Anti-CD20-Antikörper erhalten haben. Eine BRUKINSA-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL). Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, Bruton-Tyrosinkinase(BTK)-Inhibitoren, ATC-Code: L01EL03. Inhaber der Zulassung: BeiGene Ireland Limited. 10 Earlsfort Terrace, Dublin 2, D02 T380, Irland. Pharmazeutischer Unternehmer: BeiGene Netherlands BV. Örtlicher Vertreter: BeiGene Austria GmbH. Teinfaltstr. 8/4. 1010 Wien Rezept- und apothekenpflichtig. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen sowie Informationen über Schwangerschaft und Stillzeit, oder Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekte entnehmen Sie bitte der aktuellen, veröffentlichten Fachinformation, Stand der Information: November 2022



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 LKH-Univ.Klinikum Graz

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: OA Dr. Daniel MAYER

Ass.-Prof. PD DDr. Andreas REINISCH

17:05 Uhr Akute myeloische Leukämie

Univ.-Prof. Dr. Heinz SILL

17:20 Uhr Myeloproliferative Erkrankungen

Ao. Univ.-Prof. Dr. Albert WÖLFLER

17:35 Uhr Myelodysplastische Syndrome

Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Armin ZEBISCH

17:50 Uhr Stammzelltransplantation und andere Zelltherapien

Univ.-Prof.in Dr.in Hildegard GREINIX

18:10 Uhr Round Table Diskussion mit allen Referent*innen

18:25 Uhr PAUSE UND NETZWERKEN

SITZUNGSBLOCK II

Vorsitz: Prim. Univ.-Prof. Wolfgang EISTERER

Prim. Univ.-Doz. Dr. Peter KRIPPL

18:45 Uhr Multiples Myelom

Ao. Univ.-Prof. Dr. Peter NEUMEISTER

19:05 Uhr Chronische lymphatische Leukämie

Priv-.Doz.in DDr.in Katharina PROCHAZKA

19:20 Uhr Indolente Non-Hodgkin Lymphome und

Morbus Hodgkin OA Dr. Joachim RETTI

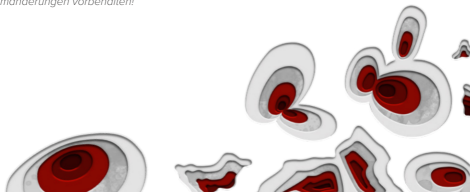
19:40 Uhr Akute lymphatische Leukämie und

Hochmaligne Lymphome FÄ Drⁱⁿ Barbara UHI

20:00 Uhr Round Table Diskussion mit allen Referent*innen

20:30 Uhr NETZWERKEN

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 MAYER

Abteilung für Innere Medizin, Krankenhaus Barmherzige 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

Ass.-Prof. PD DDr. Andreas REINISCH

Klinische Abteilung fur Hamatologie, Medizinische Universitat Graz LKH-Universitatsklinikum Graz

OA Dr. Joachim RETTL

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

Univ.-Prof. Dr. Heinz SILL

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

FÄ Dr.in Barbara UHL

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

Ao. Univ.-Prof. Dr. Albert WÖLFLER

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









Ausstellerverzeichnis

| AbbVie |
|---------------------------------|
| Amgen GmbH |
| AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH |
| Astellas |
| AstraZeneca |
| Blueprint Medicines |
| Bristol-Myers Squibb |
| Gilead |
| GlaxoSmithKline Pharma GmbH |
| Incyte Biosciences Austria GmbH |
| Janssen-Cilag Pharma GmbH |
| Lilly |
| Novartis |
| Pfizer Corporation Austria GmbH |
| Roche |
| Sanofi-Aventis GmbH |
| Servier Austria |
| Stemline |
| TEVA ratiopharm |
| |

Reversible BTK inhibition may be possible even after BTK pathway blockade is no longer achievable with covalent inhibition^{1,2}



QR-Code scannen für das Mode-of-Action-Video!



Allgemeine Veranstaltungsinformationen

VERANSTALTUNGSORT

mp09 eventlocation Liebenauer Tangente 4, 8041 Graz

VERANSTALTUNGSZEITEN

Donnerstag, 19. Jänner 2023 von 17:00 – 20:30 Uhr im Anschluss Möglichkeit zum Austausch/Netzwerken

Änderungen bei den Zeiten vorbehalten!

€ GEBÜHR

Kostenlos für medizinisches Fachpersonal (inkl. Verpflegung bei Teilnahme vor Ort)

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

ANREISE/PARKMÖGLICHKEITEN

Öffentliche Verkehrsmittel:

Nächst gelegene Haltestelle: Dr. Lister Gasse (Straßenbahnlinie 4 und 13)

PKW: direkt am A2-Autobahnzubringer Graz-Ost gelegen – Zufahrt auf die Liebenauer Tangente.

Es sind ausreichend kostenlose Parkmöglichkeiten vorhanden.





ANMELDUNG

ausschließlich online unter www.onconovum.academy

VERANSTALTUNGSORGANISATION

Onconovum.academy – OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH Judengasse 11/Top 6, A-1010 Wien

Katharina Ludwin | T +43 (0)664 250 65 69 | E academy@onconovum.at

WWW.ONCONOVUM.ACADEMY





www.oegho.at www.ahop.at

TAGUNGSPRÄSIDENT

Prim. Univ.-Prof. Dr. Ewald Wöll

TAGUNGSSEKRETÄR*INNEN

OÄ Dr.ⁱⁿ Claudia Praxmarer OÄ Dr.ⁱⁿ Bettina Sonnweber OA Dr. Günther Zangerl

TAGUNGSSEKRETARIAT

Carmen Ruepp

E fjt23@krankenhaus-zams.at

OEGHO-GESCHÄFTSSTELLE

Walter Voitl-Bliem, MBA E office@oegho.at

AHOP-PFLEGETAGUNG

Harald Titzer, BSc, MSc E office@ahop.at

TAGUNGSBÜRO & HOTELRESERVIERUNG

Mondial Congress & Events

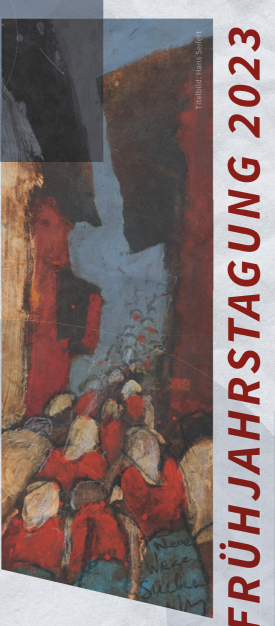
E oegho@mondial-congress.com

FACHAUSSTELLUNG & SPONSORING

OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH Margarete Böhm | Lisa-Maria Widhalm E academy@onconovum.at



EINLADUNG



30.3.-1.4.2023 | Congress Innsbruck

NEUE WEGE SUCHEN

Anmeldung &
Abstract-Einreichung
unter www.fruehjahrstagung.at

REMISSION V

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





AML Akute myeloische Leukämie, AZA Azacitidin, CIb+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 OVENCLYXTO*, VEN OVENCLYXT

* 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. Dossis bis zum Hettern Tag der Studienmedikation plus 30 Tage, oder bis zum Auftreten eines Rezidivs oder Krankheits progression oder bis zum Beginn einer Nachbehandlung, je nachdem welches Ereignis zuerst auftrat. 69 % der Patientlinnen im VEN+AZA Arm benötigten keine Thrombosytentransfusion im VEN+AZA Arm werzus 35 % im PBO+AZA Arm 550 % der Patientlinnen benötigten keine Erythrozytentransfusion im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 550 % der Patientlinnen benötigten weder eine Erythrozyten. noch eine Thrombosytentransfusion im VEN+AZA Arm versus 34 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder eine Erythrozyten. noch eine Thrombosytentransfusion im VEN+AZA Arm versus 34 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 34 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten weder im VEN+AZA Arm versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen benötigten versus 35 % im PBO+AZA Arm 500 % der Patientlinnen

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.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. FACHKURZINFORMATION: BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Vendyxto 10 mg Filmtabletten, Vendyxto 50 mg Filmtabletten, Vendyxto 10 mg Filmtabletten. Zuber Vendyxto 10 mg Filmtabletten. Zuber Filmtabletten.



