

Zusätzlich  
als Live-Stream  
buchbar!

Veranstalter:



# XXI. HÄMATOLOGIEKURS

## HAUPTPROGRAMM

Medizinische Universität Wien

Jugendstilhörsaal

Spitalgasse 23 / Bauteil 88, 1090 Wien

03.-05. Mai 2023

### Wissenschaftliche Leitung:



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

*in Kooperation mit*



Mein  
Hanusch-Krankenhaus

3. Medizinische Abteilung

# 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 sind<sup>1</sup>

ASPEN-Studie<sup>2,3</sup>

## MARGINALZONEN-LYMPHOM

extranodales (MALT), nodales und splenisches MZL

für erwachsene Patient:innen mit mindestens einer vorangegangenen Anti-CD20-basierten Therapie<sup>1</sup>

MAGNOLIA-Studie<sup>4,5</sup>

## CHRONISCHE LYMPHATISCHE LEUKÄMIE

für erwachsene Patient:innen mit Chronischer Lymphatischer Leukämie<sup>1</sup>

SEQUOIA-Studie<sup>6</sup> / ALPINE-Studie<sup>7</sup>

**BRUKINSA®** – DESIGNED TO BE DIFFERENT



**Brukinsa®**  
zanubrutinib 80mg capsules

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 follow-up 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, Natrium dodecylsulfat (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 erwachsener 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 Marginalzonelymphom (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

## Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

Wie jedes Jahr führen wir in Kooperation mit dem Hanuschkrankenhaus den **Hämatologiekurs** durch. Das Jahr 2023 ist geprägt von vielen **neuen Therapien in der Hämatologie**: von der Einführung neuer Zelltherapien, bispezifischer Antikörper und Inhibitoren bei malignen Erkrankungen bis zu Studien von small molecules und Antikörpern bei nicht-malignen Erkrankungen sowie zu Gentherapien bei angeborenen Erkrankungen.



Wir haben zur Besprechung dieser **neuen Ansätze und State-of-the-Art Diagnostik und Therapie** wieder ein Panel von großartigen Sprecher\*innen gewinnen können, die versuchen werden, Ihnen die Themen näherzubringen und Ihre Fragen zu beantworten.

Wir freuen uns sehr auf ein on-site Meeting an der Medizinischen Universität Wien und hoffen auf zahlreichen Besuch zu diesem Kompaktformat, das wir gemeinsam mit Onconovum.academy organisieren.

Mit herzlichen Grüßen,  
*Uli Jäger*

### **DFP-APPROBATION**

Der Kurs ist für das Diplom-Fortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer mit 29 Punkten im Fach Innere Medizin (Hämatologie und Internistische Onkologie) approbiert.

Die DFP-Punkte werden jeweils gemäß Anwesenheit nach der Veranstaltung auf Ihr **Fortbildungskonto** gebucht. Die **Teilnahmebestätigungen** werden am Ende des Kurses elektronisch zugesandt.

Ärztlicher  
Fortbildungsanbieter

**OeGHO**

Osterreichische Gesellschaft für  
Hämatologie & Medizinische Onkologie

**Mittwoch, 03. Mai 2023**

von 08:10 – 17:55

- 08:10 Uhr** **Begrüßung & Einführung**  
*Univ.-Prof. Dr. Ulrich Jäger*
- 08:20 Uhr** **Anämien**  
*Univ.-Prof. Dr. Christian SILLABER*
- 09:05 Uhr** **Hämato-Pathologie**  
*Univ.-Prof. Dr. Ingrid SIMONITSCH-KLUPP*
- 
- 09:50 Uhr** **PAUSE**
- 10:10 Uhr** **Myeloproliferative Neoplasien**  
*Univ.-Prof. Dr. Heinz GISSLINGER*
- 10:55 Uhr** **Chronische Myeloische Leukämie**  
*Univ.-Prof. Dr. Peter VALENT*
- 11:40 Uhr** **Myelodysplastische Syndrome**  
*Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER*
- 
- 12:25 Uhr** **MITTAGSPAUSE**
- 13:45 Uhr** **Differentialdiagnose**  
*Dr. Ralph SIMANEK, MSc.*
- 
- 15:15 Uhr** **PAUSE**
- 15:35 Uhr** **Hämato-onkologische Telemedizin & Psychoonkologie**  
*Univ.-Prof. Dr. Alexander GAIGER*
- 16:20 Uhr** **Chronische Lymphatische Leukämie**  
*OA Priv.-Doz. Dr. Daniel HEINTEL*
- 17:05 Uhr** **Marginalzonenlymphom und Mantelzell-Lymphom**  
*Univ.-Prof. Dr. Markus RADERER*
- 17:30 Uhr** **Akute Lymphatische Leukämie**  
*Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Alexander HAUSWIRTH*

**Donnerstag, 04. Mai 2023**

**von 08:20 – 17:50**

- 08:20 Uhr** **Moderne Bildgebung – Radiodiagnostik**  
*Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Marius MAYERHÖFER*
- 09:05 Uhr** **Aplastische Anämie und PNH**  
*Univ.-Prof. Dr. Wolfgang FÜREDER*
- 
- 09:50 Uhr** **PAUSE**
- 10:10 Uhr** **Multiples Myelom**  
*Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Maria KRAUTH*
- 10:55 Uhr** **Aggressive Lymphome und neue Therapien**  
*Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Philipp STABER*
- 
- 11:55 Uhr** **MITTAGSPAUSE**
- 12:25 Uhr** **Virtuelles Lymphomboard**  
*Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER*  
*Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Marius MAYERHÖFER*  
*Univ.-Prof. Dr. Ingrid SIMONITSCH-KLUPP*  
*Univ.-Prof. Dr. Edit PORPACZY*  
*Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Philipp STABER*
- 13:45 Uhr** **Mastozytose und assoziierte Neoplasien**  
*Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Karoline GLEIXNER*
- 14:30 Uhr** **Morbus Hodgkin**  
*Assoz.-Prof. Dr. Thomas MELCHARDT*
- 
- 15:15 Uhr** **PAUSE**
- 15:35 Uhr** **Thalassämien**  
*Univ.-Prof. Dr. Christian SILLABER*
- 16:20 Uhr** **Amyloidose**  
*Assoz.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Hermine AGIS*
- 17:05 Uhr** **Follikuläre Lymphome**  
*OA Dr. Thomas NÖSSLINGER*

**Freitag, 05. Mai 2023**

**von 08:20 – 16:20**

- 08:20 Uhr** Gerinnungsdiagnostik  
*Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER*
- 09:05 Uhr** Thrombose  
*Univ.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Cihan AY*
- 
- 09:50 Uhr** PAUSE
- 10:10 Uhr** Angeborene und erworbene Gerinnungsstörungen  
*Univ.-Prof. Dr. Ingrid PABINGER*
- 10:55 Uhr** Radioonkologische Therapie  
*Dr. Cora WALDSTEIN*
- 11:40 Uhr** Akute Myeloische Leukämie  
*Univ.-Prof. Dr. Wolfgang R. SPERR*
- 
- 12.25 Uhr** MITTAGSPAUSE
- 13:00 Uhr** Transplantation  
*Assoz.-Prof. Priv.-Doz. DDr. Philipp WOHLFAHRT*
- 13:45 Uhr** Neues aus der Transfusionsmedizin  
*Univ.-Prof. Dr. Antonia MÜLLER*
- 
- 14:30 Uhr** PAUSE
- 14:55 Uhr** Molekularbiologie und Genetik  
*Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Gregor HÖRMANN*
- 15:30 Uhr** Infektionen  
*Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER*

*Programmänderungen vorbehalten!*

## Sprecher\*innenverzeichnis

(in alphabetischer Reihenfolge)

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

**Hermine AGIS**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Assoc.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Cihan AY**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Wolfgang FÜREDER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Alexander GAIGER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

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

**Karoline GLEIXNER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Heinz GISSLINGER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

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

**Alexander HAUSWIRTH**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**OA Priv.-Doz. Dr. Daniel HEINTEL**

1. Medizinische Abteilung,  
Klinik Ottakring

**Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.**

**Gregor HÖRMANN**

MLL Münchner Leukämielabor GmbH

**Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

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

**Maria KRAUTH**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.**

**Marius MAYERHÖFER**

Universitätsklinik für Radiologie und  
Nuklearmedizin,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Assoz.-Prof. Dr. Thomas MELCHARDT**

Universitätsklinik für Innere Medizin III,  
Uniklinikum Salzburg

**Univ.-Prof. Dr. Antonia MÜLLER**

Universitätsklinik für Transfusionsmedizin und  
Zelltherapie,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**OA Dr. Thomas NÖSSLINGER**

3. Medizinische Abteilung,  
Hanusch-Krankenhaus Wien

**Univ.-Prof. Dr. Ingrid PABINGER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER**

3. Medizinische Abteilung,  
Hanusch-Krankenhaus Wien

**Univ.-Prof. Dr. Edit PORPACZY**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Markus RADERER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Christian SILLABER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Dr. Ralph SIMANEK, MSc.**

Hämatologische Ambulanz,  
Mein Gesundheitszentrum Floridsdorf

**Univ.-Prof. Dr.**

**Ingrid SIMONITSCH-KLUPP**

Klinischen Instituts für Pathologie,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr.**

**Wolfgang R. SPERR**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

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

**Philipp STABER**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER**

Universitätsklinik für Urologie,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Univ.-Prof. Dr. Peter VALENT**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Dr. Cora WALDSTEIN**

Universitätsklinik für Radioonkologie,  
Medizinische Universität / AKH Wien

**Assoc.-Prof. Priv.-Doz. DDr.**

**Philipp WOHLFARTH**

Universitätsklinik für Innere Medizin I,  
Medizinische Universität / AKH Wien



## Sponsoren

*In alphabetischer Reihenfolge; Stand bei Drucklegung*

abbvie

AMGEN

 astellas

 **AOP**  
HEALTH

AstraZeneca 

 **BeiGene**

 Bristol Myers Squibb™

GSK

 Incyte

Lilly

 Otsuka  
Otsuka-people creating new products for better health worldwide

 Pfizer

 NOVARTIS

 Roche

 sobi  
rare strength

# krebs:hilfe!

Fachmedium für die optimale onkologische Patientenversorgung

Die große Stärke des Mediums liegt in der breiten Herausgeberschaft durch die Österreichische Krebshilfe, Austrian Breast & Colorectal Cancer Study Group (ABCSCG) und die Initiative Leben mit Krebs.

Die *krebs:hilfe!* liefert einen wesentlichen Beitrag zur Optimierung der Versorgung onkologischer Patientinnen und Patienten in Österreich durch:

- Vermittlung wichtiger wissenschaftlicher Erkenntnisse und der Bedeutung von Studien
- praxisgerechte Aufbereitung aktueller Therapiestandards und relevanter Fragestellungen der in der Versorgung onkologischer Patientinnen und Patienten tätigen Fachkräfte
- hohe Serviceorientierung

www.krebshilfe-journal.net

## krebs:hilfe!

Fachmedium für die optimale onkologische Patientenversorgung

Ausgabe  
3/2022



### Das Heft

**6 Ausgaben**

pro Jahr

Auflage: 14.700 Stück

### Zielgruppe

Fachärztinnen und -ärzte  
im Krankenhaus

Interessierte niedergelassene  
Fachärztinnen und -ärzte inklusive  
Allgemeinmedizinerinnen und -mediziner

Mitglieder der  
Österreichischen Krebshilfe

Mitglieder der AHOP

### *krebs:hilfe!*-Newsletter

Der *krebs:hilfe!*-Newsletter erscheint 6 x jährlich.  
Auf Sie warten: Fachbeiträge, Interviews,  
Kongress-Highlights, Veranstaltungstipps u. v. m.

Damit Sie Praxisrelevantes nicht verpassen, melden Sie sich  
gleich für den *krebs:hilfe!*-Newsletter an:



[www.krebshilfe-journal.net](http://www.krebshilfe-journal.net)



ÖSTERREICHISCHE KREBSHILFE  
SEIT 1910

## Allgemeine Veranstaltungsinformationen



### WISSENSCHAFTLICHE LEITUNG

**ao. Univ.-Prof. Dr. Ulrich Jäger**  
Universitätsklinik für Innere  
Medizin I – Klinische Abteilung  
für Hämatologie und  
Hämostaseologie  
Medizinische Universität Wien

*in Kooperation mit*

**Univ.-Prof. Dr.  
Michael Pfeilstöcker**  
3. Medizinische Abteilung –  
Hanusch Krankenhaus Wien



### VERANSTALTUNGS- ORGANISATION & SPONSORING

Onconovum.academy  
OeGHO Akademie für Aus- und  
Fortbildung GmbH  
Judengasse 11 / Top 6, 1010 Wien  
Lisa-Maria Widhalm  
**T** +43 (0)664 213 00 06  
**E** academy@onconovum.at  
**W** www.onconovum.academy



### VERANSTALTUNGSZEITEN

Mi., 03. Mai 2023  
08:10 – 17:55

Do., 04. Mai 2023  
08:20 – 17:50

Fr., 05. Mai 2023  
08:20 – 16:20

*Änderungen bei den Zeiten vorbehalten!*



### GEBÜHR

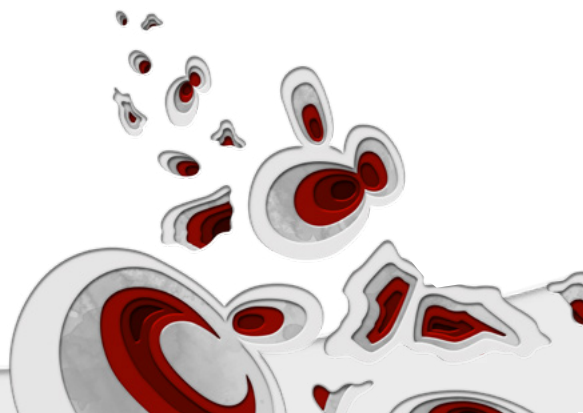
Teilnahme vor Ort od. Live-Stream  
EUR 264,-

Inkl. elektronischer Dokumentation  
und Verpflegung; inkl. 20 % MwSt.



### ANMELDUNG

ausschließlich online unter  
[www.onconovum.academy](http://www.onconovum.academy)



# Veranstaltungsort

Medizinische Universität Wien  
Jugendstilhörsaal  
Spitalgasse 23 / Bauteil 88  
1090 Wien

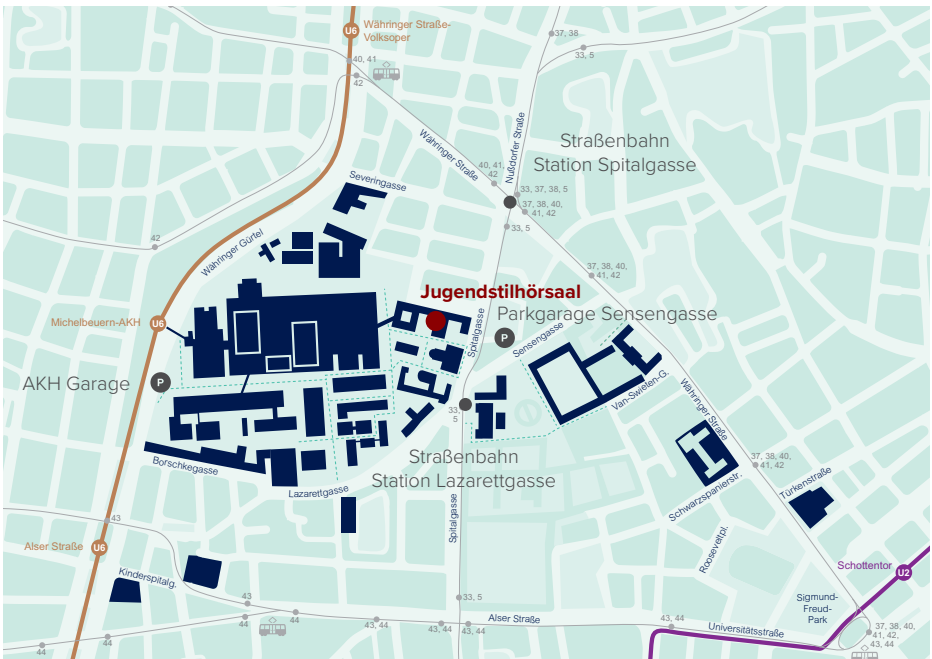
## ANREISE & PARKMÖGLICHKEITEN

### Öffentliche Verkehrsmittel:

- Straßenbahnlinien 5 & 33: Station Lazarettgasse
- Straßenbahnlinien 37, 38, 40, 41 & 42: Station Spitalgasse

### PKW:

- Parkgarage Sensengasse
- AKH Garage





---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

## FACHKURZINFORMATIONEN ZU UMSCHLAGESEITE 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 Chemoimmuntherapie 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 H<sub>2</sub>O (E172), Polyvinylalkohol (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol 3350 (E1521), Talkum (E553b). *Filmüberzug Venclyxto 50 mg Filmtabletten:* Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (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

Reversible BTK  
inhibition may be  
possible even after BTK  
pathway blockade is no  
longer achievable with  
covalent inhibition<sup>1,2</sup>

---

*Lilly*

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



<sup>1</sup> Gu D, Tang H, Wu J, et al. J Hematol Oncol. 2021;14(1):40.

<sup>2</sup> Estupiñán HY, Boudierlique T, He C, et al. Blood Adv. 2020;4(11):2439-2450.

# POWERED BY **V** REMISSION

## TIEFES ANSPRECHEN UND LANGE PROGRESSIONSFREIHEIT BEI ZEITLICH BEGRENZTER THERAPIEDAUER<sup>1-5</sup>

**1L  
CLL**

VENCLYXTO®  
+ Obinutuzumab

### CLL-14

(unfite PatientInnen)<sup>2,3</sup>

- **63%** 5-Jahres-PFS  
(VEN+O vs. 27 % Clb+O)
- **76%** uMRD (PB)\*  
(VEN+O vs. 35 % Clb+O)

### CLL-13

(fite PatientInnen)<sup>4</sup>

- **88%** 3-Jahres-PFS  
(VEN+O vs. 76 % CIT)
- **87%** uMRD (PB)\*  
(VEN+O vs. 52 % CIT)

**STOPP  
NACH  
1 JAHR<sup>1</sup>**

**2L<sup>+</sup>  
CLL**

VENCLYXTO®  
+ Rituximab

### MURANO<sup>1,5</sup>

- **38%** 5-Jahres-PFS  
(VEN+R vs. BR)<sup>†</sup>
- **62%** uMRD (PB)<sup>+</sup>  
(VEN+R vs. 13 % BR)

**STOPP  
NACH  
2 JAHREN<sup>1</sup>**

\* MRD Ergebnisse 3 Monate nach Therapieende (Monat 15). † MRD Ergebnisse nach Beendigung der Kombinationstherapie (9 Monate). † **NE (BR)** Nicht evaluierbar

**CIT** Chemioimmuntherapie (CLL-13: **FCR** für PatientInnen ≤ 65 Jahre: Fludarabin, Cyclophosphamid und Rituximab, 66 % der CIT PatientInnen; **BR** für PatientInnen > 65 Jahre: Bendamustin, Rituximab, 34 % der CIT PatientInnen)

**Clb+O** Chlorambucil + Obinutuzumab

**CLL** Chronische lymphatische Leukämie

**PB** Peripheres Blut

**PFS** Progressionsfreies Überleben

**uMRD** Nicht nachweisbare minimale Resterkrankung; ist definiert als die Präsenz von weniger als einer CLL Zelle in 10<sup>4</sup> Leukozyten

**VEN+O** VENCLYXTO® + Obinutuzumab

**VEN+R** VENCLYXTO® + Rituximab

#### REFERENZEN:

1 Fachinformation VENCLYXTO®, Stand 03/2022. 2 Al Sawaf et al., EHA 2022, Abstract #S148. 3 Fischer K et al., N Engl J Med 2019; 380:2225–2236. 4 Eichhorst et al., EHA 2022, Abstract #LB2365. 5 Seymour JF et al., Blood 2022. doi: 10.1182/blood.2021015014.

Fachkurzinformationen siehe Seite 12. AT-VNCCLL-220029-08092022



abbvie pro

abbvie

**VENCLYXTO®**  
Venetoclax Filmtabletten