

Live-Stream
verfügbar!

Veranstalter

ONCONOVUM
.academy

XXII. HÄMATOLOGIEKURS

HAUPTPROGRAMM

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

14.-16. Mai 2024

Wissenschaftliche Leitung:

 Mein
Hanusch-Krankenhaus

3. Medizinische Abteilung

in Kooperation mit



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

Chronische lymphatische Leukämie

für erwachsene Patient:innen mit chronischer lymphatischer Leukämie¹

SEQUOIA-Studie² / ALPINE-Studie³

Morbus Waldenström

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

ASPEN-Studie⁵

Follikuläres Lymphom

in Kombination mit Obinutuzumab für erwachsene Patient:innen mit refraktärem oder rezidiviertem follikulärem Lymphom (FL), die mindestens zwei vorherige systemische Therapien erhalten haben.¹

ROSEWOOD-Studie⁴

Marginalzonenlymphom

extranodales (MALT), nodales und splenisches MZL für erwachsene Patient:innen mit mindestens einer vorangegangenen Anti-CD20-basierten Therapie¹

MAGNOLIA-Studie⁶

4

Indikationen

BRUKINSA® – Einziger BTKI für 4 Indikationen¹

Designed to be different

Brukinsa®

Zanubrutinib 80mg Hartkapseln

1 Fachinformation Brukina®, Stand November 2023. | 2 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. | 3 Brown JR et al. Zanubrutinib or ibrutinib in relapsed or refractory chronic lymphocytic leukemia. *N Engl J Med* 2022; 388:319-332. | 4 Mattina C. ROSEWOOD: Zanubrutinib combo provides superior efficacy in FL. *Evidence-Based Oncology™ Special Issue: ASCO Recap. Am J Manag Care* 2022; 28(5): SP267 | 5 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. | 6 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.

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-Natrium, 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 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 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). BRUKINSA wird in Kombination mit Obinutuzumab zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit refraktärem oder rezidiviertem follikulärem Lymphom (FL) angewendet, die mindestens zwei vorherige systemische Therapien erhalten haben. **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 Switzerland GmbH – Dutch Branch. **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 2023



Link zur Fachinformation

Brukinsa® ist in der Gelben Box RE1 für CLL, MZL und MW erstattet, EKO 08/2023

BeiGene www.beigene.at

www.brukinsa.at

0723-BRU-PRC-105

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

bereits zum 22. Mal dürfen wir im Mai 2024 den traditionellen Hämatologiekurs in Wien anbieten - als bewährte Kooperation zwischen der Medizinischen Universität Wien und Hanusch-Krankenhaus.



Die Themen sind wie immer breit gestreut und sollen alle Aspekte der Hämatologie in Diagnostik und Therapie beleuchten, nichtmaligne und maligne Erkrankungen, etablierte Therapieformen und neueste Entwicklungen wie zum Beispiel Zelltherapien oder Gentherapie.

Präsentiert werden diese um innovative Konzepte angereicherten State of the Art-Vorträge jeweils von hervorragenden Spezialist*innen auf den jeweiligen Gebieten. Tradition bei den Kursen im Hanusch-Krankenhaus sind mittags zytomorphologische Demonstrationen, die wir auch für 2024 planen.

Der Kurs ist erneut als Hybridveranstaltung konzipiert. Neben den Präsentationen sollen in diesem Format der Gedankenaustausch und die Beantwortung Ihrer Fragen nicht zu kurz kommen.

Wir hoffen, Ihr Interesse geweckt zu haben und würden uns über zahlreiche Inanspruchnahme dieses Angebots, das gemeinsam mit der Onconovum.academy organisiert wird, freuen.

Herzliche Grüße
Michael Pfeilstöcker

DFP-APPROBATION

Der Kurs ist für das Diplom-Fortbildungsprogramm der Österreichischen Ärztekammer mit 30 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
Österreichische Gesellschaft für
Hämatologie & Medizinische Onkologie

**DFP**
APPROBIERT

Crossmediale Vernetzung in der Hämatologie und Onkologie

SPECTRUM ONKOLOGIE

Kontinuierliche Fortbildung für
hämatologisch und onkologisch
tätige Ärzt:innen

www.spectrum-onkologie.at



check-onko
INTERAKTIVER DIAGNOSE- UND BEHANDLUNGSPFAD

Interaktiver Diagnose- und
Behandlungspfad sowie DFP-
Lernplattform

www.check-onko.at



molonko

Die Plattform für zielgerichtete
Therapien in Hämatologie und
Onkologie

www.mol-onko.at



CAR-T-CELL.COM

Die neue Themenplattform
zur CAR-T-Zelltherapie

www.car-t-cell.com

congress
x-press

Expert:innen informieren
Sie tagesaktuell von
internationalen Kongressen

www.congress-x-press.at

Onko-Newsletter

Erhalten Sie direkt in Ihren Posteingang
aktuelle News zu Hämatologie & Onkologie

www.medmedia.at/onko-news



PRINT

WEBSITES

NEWSLETTER

Dienstag, 14. Mai 2024

von 08:00 – 18:00

- 08:00 Uhr Einführung**
Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER
- 08:15 Uhr Epidemiologie**
Prim. Univ.-Prof. Dr. Felix KEIL
- 08:30 Uhr Labordiagnostik**
Prim. Priv.-Doz. Dr. Johann BARTKO
- 09:15 Uhr Hämatopathologie**
Prim. Dr. Alexander NADER
- 10:00 Uhr PAUSE** 
- 10:30 Uhr Immunphänotypisierung**
Univ.-Prof. Dr. Peter BETTELHEIM
- 11:15 Uhr Genetische Diagnostik**
Prim. Univ.-Prof. Dr. Gökhan UYANIK
- 12:15 Uhr MITTAGSPAUSE** 
- 13:30 Uhr Radiodiagnostik und Nuklearmedizin**
Prim. Priv.-Doz. Dr. Shahin ZANDIEH
- 14:15 Uhr Therapieprinzipien in der Hämatologie**
Dr. Victor RATHKOLB
- 15:00 Uhr Anämien – vom Eisenmangel bis zur PNH**
Dr. Jan MIECHOWIECKI
- 15:45 Uhr PAUSE** 
- 16:05 Uhr Morbus Hodgkin**
Dr. Barbara LEHNER
- 16:50 Uhr Differentialdiagnose**
OA Dr. Ralph SIMANEK

Mittwoch, 15. Mai 2024

von 08:00 – 17:35

- 08:00 Uhr** Myeloproliferative Erkrankungen
Univ.-Prof. Dr. Heinz GISSLINGER
- 08:45 Uhr** Chronisch myeloische Leukämie und Mastozytose
Univ.-Prof. Dr. Peter VALENT
- 09:30 Uhr** Myelodysplastische Syndrome
Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER
- 10:15 Uhr** PAUSE ☕
- 10:35 Uhr** Akute myeloische Leukämien
OÄ Dr. Elisabeth KOLLER
- 11:20 Uhr** Akute lymphatische Leukämien
Assoc.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Alexander HAUSWIRTH
- 12:05 Uhr** MITTAGSPAUSE 🍴
parallel in geteilten Gruppen – Zytomorphologie
- 12:05 Uhr – 14:15 Uhr** Zytomorphologie
Dr. Regina REISNER | OA Dr. Ernst FORJAN | Sandra HÜLLER BSc.
- 14:15 Uhr** Supportive Therapie: Infektionen
Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER
- 15:00 Uhr** Supportive Therapie: Transfusionsmedizin
Dr. Damla OLCAYDU-KRAUCHER, PhD
- 15:45 Uhr** PAUSE ☕
- 16:05 Uhr** Stammzelltransplantation und CAR-T Zellen
Assoc.-Prof. Priv.-Doz. DDr. Philipp WOHLFARTH
- 16:50 Uhr** Strahlentherapie für hämatologische Erkrankungen
Prim. Dr. Claudia STEFFAL

Donnerstag, 16. Mai 2024

von 08:00 – 17:35

- 08:00 Uhr** Management von Patient*innen mit Thrombozytopenie
Ap. Prof. Priv.-Doz. Dr. Johanna GEBHART
- 08:45 Uhr** Therapie und Prophylaxe der venösen Thromboembolie
Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER
- 09:30 Uhr** Diagnose und Therapie von Patient*innen mit Blutungsneigung
Assoc.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Cihan AY
- 10:15 Uhr** PAUSE 
- 10:35 Uhr** Aggressive Non Hodgkin Lymphome
OA Dr. Michael PANNY
- 11:20 Uhr** Indolente Non Hodgkin Lymphome
Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER
- 12:05 Uhr** MITTAGSPAUSE 
parallel in geteilten Gruppen – Zytomorphologie
- 12:05 Uhr – 14:15 Uhr** Zytomorphologie
Dr. Regina REISNER | OA Dr. Ernst FORJAN | Sandra HÜLLER BSc.
- 14:15 Uhr** Marginalzonen und Mantelzell-Lymphom
Univ.-Prof. Dr. Markus RADERER
- 15:00 Uhr** Chronische lymphatische Leukämie
OA Dr. Thomas NÖSSLINGER
- 15:45 Uhr** PAUSE 
- 16:05 Uhr** Multiples Myelom
OA Dr. Michael FILLITZ
- 16:50 Uhr** Pädiatrische Hämatologie
Univ.-Prof. Dr. Milen MINKOV

Sprecher*innenverzeichnis

(in alphabetischer Reihenfolge)

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

Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Prim. Priv.-Doz. Dr. Johann BARTKO

Institut für Medizinische und Chemische
Labordiagnostik, Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Peter BETTELHEIM

Labor am Europaplatz Linz

Univ.-Prof. Dr. Sabine EICHINGER

Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

OA Dr. Michael FILLITZ

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Ernst FORJAN

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Ap. Prof. Priv.-Doz. Dr. Johanna GEBHART

Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH 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,
Hanusch-Krankenhaus Wien

ao. Univ.-Prof. Dr. Ulrich JÄGER

Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Prim. Univ.-Prof. Dr. Felix KEIL

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

OÄ. Dr. Elisabeth KOLLER

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Dr. Barbara LEHNER

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Dr. Jan MIECHOWIECKI

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Milen MINKOV

Privatpraxis für Kinder- & Jugendheilkunde,
Ordination Univ.-Prof. Dr. Milen Minkov

Prim. Dr. Alexander NADER

Institut für Pathologie und Mikrobiologie,
Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Thomas NÖSSLINGER

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Dr. Damla OLCAYDU-KRAUCHER, PhD

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Michael PANNY

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Michael PFEILSTÖCKER

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Univ.-Prof. Dr. Markus RADERER

Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Dr. Victor RATHKOLB

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Dr. Regina REISNER

3. Medizinische Abteilung,
Hanusch-Krankenhaus Wien

OA Dr. Ralph SIMANEK

Hämatologische Ambulanz,
Mein Gesundheitszentrum Floridsdorf

Prim. Dr. Claudia STEFFAL

Institut für Radioonkologie,
Klinik Favoriten

Univ.-Prof. Dr. Florian THALHAMMER

Universitätsklinik für Innere Medizin I,
Medizinische Universität / AKH Wien

Prim. 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

Prim. Priv.-Doz. Dr. Shahin ZANDIEH

Zentralröntgeninstitut –
Fachbereich Nuklearmedizin,
Hanusch-Krankenhaus Wien

Sponsoren

(in alphabetischer Reihenfolge; Stand bei Drucklegung)

abbvie

ALEXION®
AstraZeneca Rare Disease

AMGEN

AOP
HEALTH

astellas

AstraZeneca

BeiGene

Bristol Myers Squibb™

Daiichi-Sankyo

GSK

Incyte

janssen Oncology
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF Johnson & Johnson

Lilly
ONCOLOGY

Pfizer

Roche

sobi
rare strength

Allgemeine Veranstaltungsinformationen



WISSENSCHAFTLICHE LEITUNG

Univ.-Prof. Dr.

Michael Pfeilstöcker

3. Medizinische Abteilung –
Hanusch-Krankenhaus Wien

in Kooperation mit

ao. Univ.-Prof. Dr. Ulrich Jäger

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



VERANSTALTUNGS- ORGANISATION & SPONSORING

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

T +43 (0)664 250 65 69

E academy@onconovum.at

WWW.ONCONOVUM.ACADEMY



VERANSTALTUNGSZEITEN

Di., 14. Mai 2024

08:00 – 18:00 Uhr

Mi., 15. Mai 2024

08:00 – 17:35 Uhr

Do., 16. Mai 2024

08:00 – 17:35 Uhr

Änderungen bei den Zeiten vorbehalten!



GEBÜHR

Teilnahme vor Ort od. Live-Stream
EUR 276,-

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

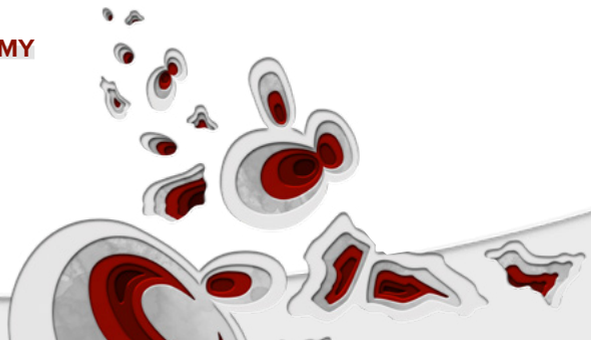


ANMELDUNG

ausschließlich online unter
www.onconovum.academy

limitiert auf max.

20 Teilnehmer*innen vor Ort



Veranstaltungsort

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

ANREISE & PARKMÖGLICHKEITEN

Öffentliche Verkehrsmittel:

- U-Bahn-Linie 3: Station Hütteldorfer Straße od.
U-Bahn-Linie 6: Station Burggasse/Stadthalle – dann Umstieg in die
Straßenbahnlinie 49
- Straßenbahnlinie 49: Station Lützowgasse
- Autobus 51A: Station Ameisbachzeile

PKW:

- Tiefgarage des Hanusch-Krankenhauses in der Heinrich-Collin-Straße



FACHKURZINFORMATION ZU UMSCHLAGESEITE 4

JAYPIRCA® - Kurzfachinformation

▼ 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. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation.

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Jaypirca® 100 mg Filmtabletten

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Jede Filmtablette enthält 100 mg Pirtobrutinib.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung

Jede Filmtablette enthält 77 mg Lactose (als Monohydrat).

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

4.1 Anwendungsgebiete

Jaypirca als Monotherapie ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzellymphom (MCL), die zuvor mit einem Bruton-Tyrosinkinase (BTK)-Inhibitor behandelt wurden.

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Tablettenkern: Hypromelloseacetatsuccinat, Mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat, Siliciumdioxid-Hydrat.
Filmüberzug: Hypromellose, Titandioxid, Triacetin, Indigocarmin (E132)

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, Proteinkinase-Inhibitoren, ATC-Code: noch nicht zugewiesen

7. INHABER DER ZULASSUNG

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande

Abgabe: Rezept- und apothekenpflichtig, NR

Stand der Information: Oktober 2023

Dieses Arzneimittel wurde unter „Besonderen Bedingungen“ zugelassen.

Weitere Angaben, insbesondere zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Maßgeschneiderte Veranstaltungsorganisation in allen Facetten

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



Betreuung vor Ort

Abwicklung Registraturen & Überwachung Veranstaltungsablauf



Bewerbungsagenden

Ankündigung der Veranstaltung über diverse Kanäle



DFP-Approbation

Offiziell anerkannte Fortbildungen seitens der Akademie der Ärzte



Drucksorten

Von der Markenbildung, über die Erstellung bis hin zum Versand



Finanzagenden

Die Zahlen stets im Blick



Programm- & Sprechergagenden

Vom Konzept bis zur Betreuung vor Ort



Rahmenprogramm

Stilvoll, kreativ u. gemäß Richtlinien wie Vorgaben



Sponsorenagenden

Akquise, Konzeptentwicklung & Vertragsabwicklung



Teilnehmerverwaltung

Betreuung von der Anmeldung bis zur Verabschiedung



Veranstaltungsmaterialien

Alles, was man während einer Fortbildung benötigt



Veranstaltungsort

Beratung, Auswahl & diverse Verhandlungen

Individualität & Flexibilität

ausgehend von den Kundenwünschen über die Angebotslegung bis hin zur Durchführung der Veranstaltung werden bei uns **GROSS** geschrieben!

Machen Sie unsere Spezialisierung zu Ihrem Vorteil & nutzen Sie das Know-how und Netzwerk unserer Expert*innen für Ihren Veranstaltungserfolg!

ENTZÜNDEN SIE DEN FUNKEN ERNEUT

Jaypirca® ist der erste und einzige
nicht-kovalente (reversible) BTK-Inhibitor



QR-Code scannen
für weiterführende
Informationen

Indikation: Jaypirca® ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL), die zuvor mit einem Bruton-Tyrosinkinase (BTK)-Inhibitor behandelt wurden, zugelassen¹

1. Fachinformation Jaypirca® Fachkurzinformation siehe Seite 10