

**Anti-IL-5-Therapie
bei schwerem eosinophilem
Asthma -
ein Meilenstein in der
Asthmathherapie**

Vortrag: Dr. Marcel Rowhani

**Vorstellung des
Infusionservices der WGKK
Wienerberg**

Dr. Kathrin Hörmannstorfer-Fessler

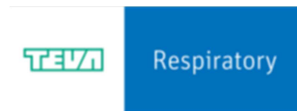
Pfarrwirt im „Kiosk“
Pfarrplatz 5, 1190 Wien

Bei Rückfragen wenden Sie sich bitte an:
Mag. Verena Hof; 0676/835 79 670, vhof@ratiopharm.at



EINLADUNG

zum
Vortrag, Diskussion und Dinner
mit
Dr. Marcel Rowhani
und
Dr. Kathrin Hörmannstorfer-Fessl



▼ 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.

CINQAERO 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Qualitative und Quantitative Zusammensetzung: Jeder ml Konzentrat enthält 10 mg Reslizumab. Jede Durchstechflasche enthält 100 mg Reslizumab in 10 ml (10 mg/ml). Reslizumab ist ein humanisierter monoklonaler Antikörper, der mittels rekombinanter DNS-Technologie in Myelomzellen der Maus (NS0) hergestellt wird. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede 100 mg-Durchstechflasche enthält 0,20 mmol (4,6 mg) Natrium. **Anwendungsgebiete:** CINQAERO wird angewendet als Zusatztherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerem eosinophilem Asthma, das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide plus einem anderen Arzneimittel zur Erhaltungstherapie nur unzureichend zu kontrollieren ist (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur systemischen Anwendung; ATC Code: R03DX08. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Natriumacetat-Trihydrat, Essigsäure 99 %, Sucrose, Wasser für Injektionszwecke. **Art und Inhalt des Behältnisses:** 10 ml Konzentrat in einer Durchstechflasche (klares Typ I-Glas), verschlossen mit einem Stopfen aus mit Poly(ethylen co tetrafluorethylen) beschichtetem Butylgummi, der von einem gebördeltem Aluminiumring und einem Flip-off-Schnappdeckel aus Kunststoff bedeckt ist. Packungsgröße: 1 Durchstechflasche. **Inhaber der Zulassung:** Teva Pharmaceuticals Limited, Ridings Point, Whistler Drive, Castletford, West Yorkshire, WF10 5HX, Vereinigtes Königreich. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** 08/2016.

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu> verfügbar.

Weitere Hinweise zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und zutreffendenfalls Angaben über die Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Mittwoch, 15. November 2017

19:00

Pfarrwirt

2 DFP Punkte

