

Invitation til eftermiddagsmøde

Fra klinisk research til Real-World erfaringer inden for
atopisk dermatitis

Tid og sted

28. november 2018

kl. 16.30-19.15

Frederiksdal Sinatur Hotel

Frederiksdalsvej 360

2800 Kgs. Lyngby

Nu er biologisk behandling kommet til atopisk dermatitis, sådan som den kom til psoriasis for mere end ti år siden. Hvordan skal behandlingen håndteres, hvilke virkninger og bivirkninger er der, hvem er behandlingen egnet til og hvordan vil den påvirke sygdommens prognose, konsekvenser og co-morbiditeter?

Sanofi Genzyme har hermed den glæde i samarbejde med professor, overlæge, dr.med. Tove Agner, Bispebjerg hospital og professor, overlæge dr.med. Jacob Thyssen, Gentofte hospital, at invitere dig til et spændende eftermiddagsmøde.

Program

- 16.00 – 16.30 Kaffe/te og kage
- 16.30 – 16.40 Velkomst ved Sanofi Genzyme
- 16.40 – 17.10 Hvad er atopisk dermatitis og hvordan stilles diagnosen?
Fra patofysiologi til sygdomsbyrde ved atopisk dermatitis
Hvilken rolle spiller Th2 cytokinerne IL-4 og IL-13 i udvikling af atopisk dermatitis v/Jacob Thyssen
- 17.10 – 17.30 Atopisk dermatitis - sociale konsekvenser v/Tove Agner
- 17.30 – 17.50 Co-morbiditeter ved atopisk dermatitis og vurdering af sygdommens sværhedsgrad v/Jacob Thyssen
- 17.50 – 18.00 Kort pause
- 18.00 – 18.20 Atopisk dermatitis, stafylokokker og mikrobiom v/Tove Agner
- 18.20 – 18.40 Hvornår skal patienten henvises til hospitalet?
Kandidater til Dupixent® (dupilumab) behandling i Danmark
National atopisk dermatitis database v/Jacob Thyssen

- 18.40 – 19.00 De første 40 patienter i behandling med Dupilumab –
hands-on og kliniske erfaringer v/Tove Agner
- 19.00 – 19.15 Afrunding og spørgsmål v/Tove Agner og Jacob Thyssen
- 19.15 Middag

Vi håber, at ovenstående har din interesse og glæder os til at se dig. Af hensyn til det praktiske arrangement bedes du tilmelde dig mødet senest **onsdag d. 14. november** på www.tilmeld.dk/AD281118

Med venlig hilsen og på gensyn



Mads Heymann
Business Relation Manager
mads.heyman@sanofi.com
Tlf.: 2117 7041
Sanofi Genzyme

Ifølge regler fastlagt i Lov om Lægemidler, må kun sundhedspersoner: læger, tandlæger, dyrlæger, sygeplejersker, veterinær-sygeplejersker, farmakonomer, farmaceuter, jordemødre, bioanalytikere, radiografer, social- og sundhedsassistenter, kliniske diætister samt studerende inden for disse fag deltage ved disse arrangementer. Som medicinalvirksomhed er Sanofi Genzyme naturligvis underlagt disse regler. Lægeseekretærer el. lign. kan derfor ikke deltage i arrangementet.

Eksterne foredragsholderes præsentationer er udarbejdet uden, at Sanofi Genzyme har haft indflydelse på det endelige indhold. Eventuelle patientcases er ligeledes udvalgt uden Sanofi Genzymes indflydelse.

Arrangementet er anmeldt til ENLI (Ethisk Nævn for Lægemiddelindustrien) inden arrangementets afholdelse, og arrangementet er efter Sanofi's opfattelse i overensstemmelse med området, selv om arrangementet ikke på forhånd er godkendt af ENLI.

Dupixent® (dupilumab), injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte, 300 mg

Indikation: Dupixent er indiceret til behandling af moderat til svær atopisk dermatitis hos voksne patienter, som er kandidater til systemisk behandling. **Dosering*:** Den anbefalede dosis af Dupixent for voksne patienter er en startdosis på 600 mg (to injektioner af 300 mg), efterfulgt af 300 mg givet hver anden uge administreret som en subkutan injektion. Dupixent kan anvendes med eller uden lokalbehandling med kortikosteroid. Lokalbehandling med calcineurin-hæmmere kan anvendes, men det skal forbeholdes problemområder, såsom ansigtet, halsen, intertriginøse og genitale områder. Det skal overvejes at stoppe behandling hos patienter, som ikke har udvist respons efter 16 ugers behandling. Visse patienter, som indledningsvist udviste delvist respons, kan efterfølgende blive bedre ved at fortsætte behandling i længere end 16 uger. **Kontraindikationer:** Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere hjælpestoffer. **Advarsler og forsigtighedsregler*:** Overfølsomhed: Hvis der forekommer en systemisk overfølsomhedsreaktion (umiddelbar eller forsinket), skal administration af Dupixent straks afbrydes og passende behandling indledes. Meget sjældne tilfælde af serumsygdom/serumsygdomslignende reaktioner er blevet rapporteret i kliniske studier efter administrationen af Dupixent. Ormeinfektion: Dupixent kan påvirke immunresponsen på ormeinfektioner ved at hæmme IL-4/IL-13 signalering. Patienter med forudeksisterende ormeinfektioner skal behandles inden start af Dupixent. Hvis patienter bliver inficeret under behandling med Dupixent og ikke udviser respons på ormebehandling, skal behandling med Dupixent stoppes, indtil infektionen går væk. Hændelser relateret til conjunctivitis: Patienter behandlet med Dupixent, der udvikler conjunctivitis, som ikke forsvinder med standardbehandling, skal have foretaget en oftalmologisk undersøgelse. Komorbid astma: Patienter med komorbid astma skal ikke justere eller stoppe deres astmabehandling uden at rådføre sig med deres læger. Patienter med komorbid astma skal nøje monitoreres efter ophør med Dupixent. **Interaktioner*:** Sikkerhed og effekt af samtidig brug af Dupixent og levende vacciner er ikke blevet undersøgt. Patienter, som får Dupixent, kan få samtidige inaktiverede eller ikke-levende vaccinationer. **Graviditet og amning*:** Graviditet: Der er utilstrækkelige data fra anvendelse af dupilumab til gravide kvinder. Dupixent bør kun tages under graviditet, hvis den potentielle fordel berettiger den potentielle risiko for fosteret. Amning: Det er ukendt, om dupilumab udskilles i human mælk eller absorberes systemisk efter indtagelse. Det skal besluttes, om amning skal ophøre eller behandling med Dupixent seponeres, idet der tages højde for fordelene ved amning for barnet i forhold til de terapeutiske fordele for moderen. Fertilitet: Dyrestudier indikerer ikke reproduktionstoksicitet. **Bivirkninger*:** Meget almindelig: Reaktioner på administrationsstedet. Almindelig: Conjunctivitis, oral herpes, eosinofili, hovedpine, allergisk conjunctivitis, kløende øjne, øjenlågsbetændelse. Meget sjælden: Serumsygdom/serumsygdomslignende reaktioner. **Pakningsstørrelser:** Dupixent 300 mg, 2 ml x 2 fyldte injektionssprøjter med kanylehætte (vnr. 13 26 33). For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk. **Udlevering:** BEGR. **Tilskud:** Ikke tilskudsberettiget. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** sanofi-aventis groupe, 54, rue La Boétie, 75008 Paris, Frankrig.

De med * markerede afsnit er omskrevet/forkortet i forhold til det godkendte produktresumé, dateret jan. 2018.

Produktresuméet kan vederlagsfrit rekvireres hos Sanofi A/S, Slotsmarken 13, 2970 Hørsholm.

Dato for reklamematerialet: 1. oktober 2018.