

March 2021 – This webinar is directed to health care professionals within dermatology.

Nordic webinar on Actinic Keratosis

This webinar contains product information.

WEBINAR

29 April 2021 (THU)

15:00–16:00



15:00–15:05

Welcome

15:05–15:35

Update on actinic keratosis
PROFESSOR EGGERT STOCKFLETH –
Director of the Skin Cancer Center
Catholic Clinic Bochum, St. Josef
Hospital

15:35–15:55

Discussion

15:55–16:00

Closing



**Pierre Fabre
Pharma Norden AB**

Pierre Fabre Pharma Norden AB.
Karlavägen 108; plan 9, 115 26 Stockholm
E-mail: infororden@pierre-fabre.com, phone: +46 8 625 33 50

REGISTRATION

Please register for this event free of cost at:

» https://pierre-fabre.zoom.us/webinar/register/WN_i1BK0sPnQHe1r1ngNaqUMA

If you have any questions, please send an email to: ida.taisbak@pierre-fabre.com
We are looking forward to your registration.



Kind regards,
Pierre Fabre Pharma Norden AB

Dette arrangement er/vil blive anmeldt til ENLI, inden arrangementets afholdelse samt. Arrangementet er efter Pierre Fabres opfattelse i overensstemmelse med reglerne på området, selv om arrangementet ikke på forhånd er godkendt af ENLI.

Privacy Statement: Pierre Fabre Pharma Norden AB is the data controller in Sweden, Norway, Denmark, and Finland for personal data it collects to process your e-mail or your request. To fulfil regulatory responsibilities or respond to this request, it is necessary for Pierre Fabre Pharma Norden AB to collect, process and store your personal data in accordance with the GDPR and the Swedish/Norwegian/Danish/Finnish data protection laws. Personal data will only be retained in accordance with applicable laws, or for as long as it is necessary to fulfil the purposes for which data was provided to Pierre Fabre Pharma Norden AB. If necessary to fulfil its obligations or to respond to your request, your personal data will be shared within the Pierre Fabre Group in anonymised format. If you have consented to the collection of your personal data for marketing or any other purposes, you can withdraw your consent at any time. You have the right to access, amend, object, or restrict the use of your personal data, and to request its erasure. Your request will be reviewed in accordance with our regulatory obligations and legitimate interests. Requests regarding your data should be addressed to the Data Protection Officer infororden@pierre-fabre.com. You have the right to complain to the Swedish/Norwegian/Danish/Finnish Information Commissioner's Office about how we manage your personal data.



**Pierre Fabre
Pharma Norden AB**

Pierre Fabre Pharma Norden AB.
Karlavägen 108; plan 9, 115 26 Stockholm
E-mail: infororden@pierre-fabre.com, phone: +46 8 625 33 50

TOLAK[®]

Fluorouracil 4%
Cream

TOLAK[®] (FLUOROURACIL) CREME, 40MG/G

INDIKATION: Topikal behandling af ikke-hyperkeratotisk, ikke-hypertrofisk aktinisk keratose (AK) (Olsen-grad I og II) i ansigt, på ørerne og/eller i hovedbunden hos voksne.

KONTRAINDIKATIONER*: Overfølsomhed overfor det aktive stof eller over et eller flere af hjælpestofferne. Allergi overfor jordnødder eller soja. Graviditet og amning. Samtidig administration af brivudin, sorivudin og analoger, da de kan medføre en betydelig stigning i plasmaniveauet af 5-FU og deraf følgende toksicitet. De antivirale nukleosidanaloger brivudin og sorivudin er potente hæmmere af dihydropyrimidindehydrogenase (DPD), som er et 5-FU-metaboliserende enzym.

BIVIRKNINGER*: Almindelige (>1/100 til <1/10): Øjenirritation. Symptomer på administrationsstedet: Irritation, smerter, reaktion, rødme, kløe og inflammation, ødem. Ikke almindelige (>1/1.000 til <1/100): Impetigo, faryngitis, insomni, hævelse af øjet, øget tåresekretion, nasale gener, blæredannelse på læben, kvalme, periorbitalt ødem, udslæt. Symptomer på administrationsstedet: Blødning, erosion, dermatitis, ubehag, tørhed, paræstesi, fotosensitivitetsreaktion.

SOERLIGE ADVARSLER OG FORSIGTIGHEDSREGLER VEDRØRENDE BRUGEN*: Tolak må ikke anvendes direkte i øjnene, næsen, munden eller andre slimhinder, da der kan opstå irritation, lokal inflammation og ulceration. Tolak bør ikke anvendes på åbne sår eller beskadiget hud, hvor hudbarrieren er kompromitteret. Det normale responsmønster omfatter: en indledende inflammatorisk fase (som typisk er kendetegnet ved erytem, som kan blive voldsomt og skjoldet), en apoptotisk fase (kendetegnet ved huderrosion) og endelig ophealing (indtræden af epitelisation). De kliniske tegn på respons indtræder sig som regel i den anden uge af behandlingen. Undertiden kan disse virkninger ved behandlingen dog optræde i sværere grad. I tilfælde af svære gener under behandlingen eller hudreaktioner, der varer mere end 4 uger, bør der tilbydes symptomatisk behandling (såsom blødgørende middel eller topikale kortikosteroider). Okklusionsbandager kan øge inflammatoriske hudreaktioner.

INTERAKTIONER*: De antivirale nukleosidanaloger brivudin og sorivudin er potente hæmmere af DPD, som er et 5-FU-metaboliserende enzym. Samtidig brug af disse lægemidler og Tolak er kontraindiceret.

GRAVIDITET OG AMNING*: Må ikke anvendes.

DOSERING*: Påføres en gang dagligt i en mængde, der er tilstrækkelig til at dække hele området med aktinisk hud identificeret med AK-læsioner. Lægemidlet masseres nænsomt og jævnt ind i huden med fingerspidserne. Tolak bør anvendes i en periode på 4 uger, afhængigt af tolerans. Behandlingsområderne skal vaskes, skylles og tørres inden påføring af Tolak. Hænderne skal vaskes grundigt efter påføring af Tolak creme.

OVERDOSERING*: Systemisk intoksikation med 5-FU er usandsynlig ved anvendelse på huden i henhold til anbefalingerne. Anvendelse af signifikant højere doser end anbefalet kan resultere i hyppigere og sværere bivirkninger på administrationsstedet.

PAKNINGER OG PRISER: ATC L01BC02, tube á 20g creme, 581,65 kr (mars 2021).

Dagsaktuel pris findes på www.medicinpriser.dk

UDLEVERING: Generelt tilskud.

REGISTRERINGSINDEHAVER OG INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN: Pierre Fabre Dermatologie, 45 place Abel Gance, 92 100 Boulogne, Frankrig. Repræsentant: Pierre Fabre Pharma Norden AB, Karlavägen 108, 115 26 Stockholm, Sverige.

DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE: 25.oktober 2019.

De med * markerede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé af 25. oktober 2019. Det fulde produktresumé kan rekvireres vederlagsfrit, hos Pierre Fabre Pharma Norden AB, Karlavägen 108, 115 26 Stockholm, Sverige (tlf.+46 8 625 33 50, e-mail: infororden@pierre-fabre.com) eller findes på www.produktresume.dk

