

amedes | MVZ ifi-Institut GmbH

16. Deutsches Infektiologie-Update

Hamburg & online

In Kooperation mit Deutsches Zentrum für Infektionsforschung Deutsche Gesellschaft für Infektiologie







6.-7. Dezember 2024
Hotel Hafen Hamburg
Hamburg & online



Herzlich willkommen zum 16. Deutschen Infektiologie-Update in Hamburg & online!

Mit dem Kongress geben wir Ihnen einen Einblick in den aktuellen Wissensstand der Infektiologie und zeigen auf, welche klinisch relevanten Neuentwicklungen es während der zurückliegenden 12 Monate für die Praxis und für die Klinik gegeben hat.

Wie in den vergangenen Jahren werden wieder besonders ausgewiesene Expertinnen und Experten zu infektiologischen Themen, praktisch orientiert, referieren.

Wir freuen uns, dass wir die vor zwei Jahren initiierte Kooperation mit dem DZIF (Deutsches Zentrum für Infektionsforschung, BMBF) mit einem hochaktuellen Symposium translationaler Infektiologie fortführen können. Der Freitag steht außerdem im Fokus ausgesuchter Aspekte der Infektionsmedizin. Im Vergleich zu den letzten Jahren haben wir das Programm am Freitag noch aktueller und breiter gestaltet.

Wie jedes Jahr folgen am Samstag die Updates in den wichtigsten Feldern der Infektiologie. Für viele dieser Vorträge erhalten Sie in digitaler Form Slides im PDF-Format zum Herunterladen.

Wir planen in diesem Jahr das Update als Präsenzveranstaltung, bieten Ihnen die Teilnahme aber auch wieder online an. Damit ist diese Veranstaltung sowohl face-to-face regional als auch digital bundesweit verfügbar. Wir rechnen wieder mit mehr als 250 Teilnehmenden vor Ort und bitten daher um rasche Anmeldung.

In der Industrieausstellung am Freitag und Samstag können Sie sich zudem über pharmazeutische Innovationen informieren.

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme!

Prof. Dr. med. J. Petersen Dr. med. P. Buggisch

Programm | 06.12.2024

Freitag, 0	6.12.2024	12.00–18.30 Uhr	
11.30 Uhr	Registrierung & Begrüßungskaffee		
Infektiolog	sische Aspekte im Fokus		
12.00 Uhr	Begrüßung und Einführung J. Petersen, P. Buggisch		
12.05 Uhr	HIV 2024 und in der Zukunft Vorsitz: P. Buggisch, J. Petersen		
	HIV und Sport: Antientzündliche Wir kardiovaskuläre Risiken <i>B. Weisser</i>	kung, epigenetische Effekte und Telomere,	
	HIV and Ageing: Cognitive frailty and benefits of sports G. Guaraldi		
	Komorbiditäten in der HIV-Therapie – was ist relevant in der Praxis? H. Linke		
	Herausforderungen der HIV-Therapie bei Menschen aus anderen Kulturkreisen – fallorientiert G. Ahrenstorf		
	Optimierte HIV-Therapie: Individualisierung und Umsetzung long acting in großer infektiologischer Praxis C. Jonsson-Oldenbüttel		
	Besondere Herausforderungen bei sp H. Stocker	ät diagnostizierten HIV-Patienten	
14.10 Uhr	Pause & Besuch der Industrieausstellung		
14.30 Uhr	r Leben mit Hepatitisviren B, C und D - fallorientiert Vorsitz: H. Wedemeyer, P. Buggisch, J. Petersen		
	Heilung der Hepatitis B und auch bei der Hepatitis D? Wo stehen wir Ende 2024? Hepatitis C: Erreichen wir unsere Ziele bei Eradikationsmöglichkeit? Interaktive Diskussionsrunde – fallorientiert H. Wedemeyer, P. Buggisch, J. Petersen		

15.15 Uhr	Deutsches Zentrum für Infektionsforschung (DZIF): Translationale Forschung in Deutschland – Gewinn für den klinisch tätigen Infektiologen
	Vorsitz: M. Dandri, J. Petersen
	Einführung: Deutsches Zentrum für Infektionsforschung (DZIF) – Aufgaben und Ziele <i>M. Dandri</i>
	Entwicklung und Testung von Impfstoffen im DZIF: ein Update M. Addo
	Translationale Forschung auf dem Gebiet der vernachlässigten Krankheiten: die Entwicklung von Corallopyronin A A. Hörauf
	Funktionelle Analysen 4000 Jahre alter Viren aus Knochengewebe – Implikationen für die Zukunft D. Glebe
16.30 Uhr	Pause & Besuch der Industrieausstellung
16.50 Uhr	Perspektiven in der Infektiologie Vorsitz: J. Petersen, P. Buggisch
	In memoriam Tobias Welte – Update Infektionen der Atemwege Neue Entwicklungen 2024 mit Relevanz für die Patientenversorgung S. Herold
	Immunseneszenz/Immunsuppression und das Virus – Deep Dive C. Falk
	C. Falk Post-Covid und Long-Covid
	C. Falk Post-Covid und Long-Covid C. Lehmann hMPV – the not so new kid on the block
18.30 Uhr	C. Falk Post-Covid und Long-Covid C. Lehmann hMPV – the not so new kid on the block A. Osterhaus We rule(d) the world: Influenza, Sars-Cov2, RSV

Programm | 07.12.2024

Samstag,	07.12.2024	8.20–17.40 Uhr
08.00 Uhr	Registrierung & Begrüßungskaffee	
Updates de	er Infektiologie	
08.20 Uhr	Begrüßung und Einführung J. Petersen	
08.30 Uhr	Impfnebenwirkungen: Facts und Myt <i>U. Wiedermann</i>	hen: Update 2024
09.10 Uhr	Update Virologie Neue Entwicklungen 2024 mit Releva B. Salzberger	anz für die Patientenversorgung
09.50 Uhr	Update Infektionen des Gastrointestinaltraktes Neue Entwicklungen 2024 mit Relevanz für die Patientenversorgung A. Stallmach	
10.25 Uhr	Pause & Besuch der Industrieausstellung	
10.45 Uhr	Update Bakteriologie Neue Entwicklungen 2024 mit Relevanz für die Patientenversorgung <i>J. Bogner</i>	
11.20 Uhr	Fokus: Tuberkulose Was ein klinisch tätiger Arzt 2024 beachten sollte C. Lübbert	
11.55 Uhr	Antibiotic Stewardship C. Lanckohr	
12.40 Uhr	Pause & Besuch der Industrieausstellu	ng

13.40 Uhr	Update Mykologie Neue Entwicklungen 2024 mit Relevanz für die Patientenversorgung O. Cornely
14.15 Uhr	Fokus: Management von Infektionen und Sepsis in der Intensivmedizin: Update 2024 D. Wichmann
14.55 Uhr	Update Parasitologie Neue Entwicklungen 2024 mit Relevanz für die Patientenversorgung <i>C. Rothe</i>
15.30 Uhr	Pause & Besuch der Industrieausstellung
15.50 Uhr	Fokus: STD Entwicklungen und Resistenzen 2024 M. Hartmann
16.30 Uhr	Fokus: HIV-Infektion Neue Entwicklungen in der Therapie und Prävention <i>A. Zoufaly</i>
17.05 Uhr	Virale Hepatitis A bis E Neue Entwicklungen, neue Herausforderungen <i>J. Petersen</i>
17.30 Uhr	Schlusswort
17.40 Uhr	Ende der Veranstaltung

Referierende & Moderation

Prof. Dr. med. Marylyn Addo Zentrum für Innere Medizin, Institut für Infektionsforschung und Impfstoffentwicklung, Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf

Dr. med. Gerrit Ahrenstorf

Immunologische Ambulanz/Infektiologie, Medizinische Hochschule Hannover

Prof. Dr. med. Johannes Bogner Medizinische Klinik und Poliklinik IV, Sektion Klinische Infektiologie, Klinikum der Universität München

Dr. med. Peter Buggisch

ifi-Institut für interdisziplinäre Medizin, Zentrum Infektiologie; MVZ ifi-Institut GmbH – Ein Unternehmen der amedes-Gruppe, Hamburg

Prof. Dr. med. Oliver Cornely

Translationale Forschung, Universität zu Köln, Klinik I für Innere Medizin Universitätsklinik, Köln

Prof. Dr. rer. nat. Maura Dandri

I. Medizinische Klinik und Poliklinik, Virologie, Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf

Prof. Dr. med. Christine Falk

Institut für Transplantationsimmunologie, Medizinische Hochschule Hannover

Prof. Dr. rer.nat. Dieter Glebe

Nationales Referenzzentrum Hepatitis B- und D-Viren, Institut Medizinische Virologie, Justus-Liebig-Universität Gießen

Prof. Dr. med. Giovanni Guaraldi

Klinik für Infektionskrankheiten, Universität Modena und Reggio Emilia, Italien

Priv.-Doz. Dr. med. Martin Hartmann

Hautklinik / Immunologische Ambulanz, Universitätsklinik Heidelberg

Prof. Dr. med. Susanne Herold

Medizinische Klinik V, Universitätsklinikum Gießen

Prof. Dr. med. Achim Hörauf

Institut für Medizinische Mikrobiologie, Immunologie und Parasitologie, Universitätsklinik Bonn

Dr. med. Dr. phil. Celia Jonsson-Oldenbüttel MVZ München am Goetheplatz

Dr. med. Christian Lanckohr

Institut für Hygiene, Universitätsklinikum Münster

Prof. Dr. med. Clara Lehmann Klinik I für Innere Medizin, Universitätsklinik Köln

Dr. med. Hannah Linke

Infektiologie, Medizinische Klinik, Universitätsklinikum Münster

Prof. Dr. med. Christoph Lübbert

Klinik für Infektiologie / Tropenmedizin, Bereich Infektiologie und Tropenmedizin, Medizinische Klinik II, Universitätsklinikum Leipzig

Prof. Dr. med. vet. Dr. rer.nat. Albert Osterhaus Stiftung Tierärztliche Hochschule Hannover

Prof. Dr. med. Jörg Petersen

ifi-Institut für interdisziplinäre Medizin, Zentrum Infektiologie; MVZ ifi-Institut GmbH -Ein Unternehmen der amedes-Gruppe, Hamburg

Priv. Doz. Dr. med. Jessica Rademacher

Klinik für Pneumologie, Medizinische Hochschule Hannover

Dr. med. Claudia Rothe

Abteilung für Infektions- und Tropenmedizin, Ludwig-Maximilians-Universität München

Prof. Dr. med. Bernd Salzberger

Innere Medizin I, Infektiologie, Universität Regensburg

Prof. Dr. med. Andreas Stallmach Klinik für Innere Medizin IV,

Universitätsklinikum Jena

Dr. med. Hartmut Stocker

Klinik für Infektiologie, St. Joseph Krankenhaus, Berlin

Prof. Dr. med. Heiner Wedemeyer

Klinik für Gastroenterologie, Hepatologie und Endokrinologie, Medizinische Hochschule Hannover

Prof. Dr. med. Burkhard Weisser

Institut für Sportwissenschaft, Universität Kiel

Prof. Dr. med. Dominic Wichmann

Zentrum für Anästhesiologie und Intensivmedizin, Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf

Prof. Dr. med. Ursula Wiedermann

Institut für spezifische Prophylaxe und Tropenmedizin, Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie u. Immunologie, Medizinische Universität Wien

Prof. Dr. med. Alexander Zoufaly

Tropeninstitut Wien 1060 und Infektionsmedizin,

Ihre Online-Anmeldung per QR-Code

oder www.amedes-group.com/veranstaltungen Fax-Anmeldung an 0800.834 32 40



16. Deutsches Infektiologie-Update

Ich melde mich verbindlich an:	Buchungsinformationen
Titel Vorname Name Freitag & Samstag, 0607.12.2024	Anmeldebedingungen <i>PRÄSENZ</i> 1. Anmeldung inklusive E-Mail-Adresse an uns senden. 2. Teilnahmegebühr nach Erhalt der Rechnung überweisen. 3. Reservierungsbestätigung abwarten.
PRÄSENZ □ ONLINE 150 € pro Person □ Get-Together Freitag □ Get-Together Freitag Begleitperson (35 € pro Person)	Anmeldebedingungen ONLINE 1. Anmeldung inklusive E-Mail-Adresse an uns senden. 2. Sie erhalten einen Teilnahmelink per E-Mail. 3. Ihre Rechnung erhalten Sie nach Teilnahme mit der Teilnahmebescheinigung per Post.
Freitag, 06.12.2024 ☐ PRÄSENZ ☐ ONLINE 75 € pro Person	Rücktrittsbedingungen Eine kostenfreie Stornierung wird ausschließlich schriftlich bis 7 Tage vor Veranstaltungsbeginn anerkannt. Danach ist keine Er- stattung mehr möglich. Der Veranstalter behält sich das Rech- vor, die Veranstaltung aus wichtigen Gründen zu verschieben oder
Samstag, 07.12.2024 ☐ PRÄSENZ ☐ ONLINE 100 € pro Person	abzusagen. In dem Fall wird die Teilnahmegebühr erstattet. Weiter- gehende Ansprüche sind ausgeschlossen.
E-Mail-Adresse für Ihre Anmeldebestätigung	Datenschutzrechtliche Einwilligungserklärung Ich willige ein, dass die hier angegebenen personenbezogenen Daten vom Veranstalter gemäß Art. 6 DSGVO gespeichert und ausschließlich für folgende Zwecke verarbeitet und genutzt werden:
Rechnungsadresse	für die Erstellung und den Versand von Veranstaltungseinladungen und Newslettern (postalisch, per Fax oder per E-Mail) und
	2 für das Veranstaltungsmanagement (Teilnehmerlisten etc.).
Titel Vorname Name	 Diese Einwilligung kann ich jederzeit mit einer E-Mail an veranstaltungen@amedes-group.com widerrufen.
Institution	Ich erkenne die Rücktrittsbedingungen und die datenschutzrechtliche Einwilligungserklärung an:
Straße	-
PLZ Ort	-
	Ort Datum Unterschrift ggf. Praxisstempel
Telefon Telefax Mobilnummer	
Ihre EFN zum Eindruck auf die Unterschriftenliste:	

Sie möchten keine Informationen mehr von uns erhalten?

Bitte schreiben Sie uns dafür eine E-Mail an <u>veranstaltungen@amedes-group.com</u> oder ein Fax an 0800.83 43 240



TESTET

STREICHEN SIE DAS »UN« – MIT TEST & TREAT HEPATITIS FRÜHZEITIG ERKENNEN UND BEHANDLUNGSMÖGLICHKEITEN NUTZEN.



www.hepioneers.de

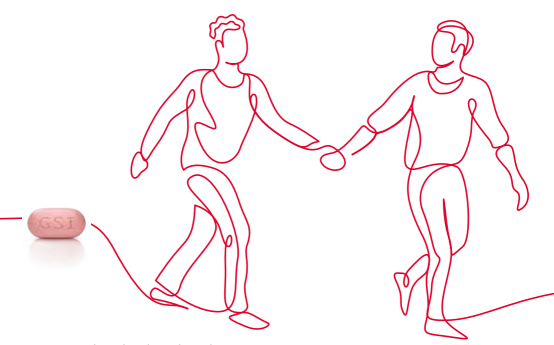
HEPIONEERS™ ist eine Marke von



Gilead Sciences GmbH

Fraunhoferstraße 17, 82152 Martinsried b. München info@gilead-sciences.de | www.gileadsciences.de Tel: +49 (0) 89 899 890 0

Für heute, morgen und die Zukunft.



BIKTARVY $^{\circ}$ 30 mg/120 mg/15 mg/- 50 mg/200 mg/25 mg Filmtabletten

Wirkstoffe: Bictegravir, Emtricitabin, Tenofoviralafenamid. Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält Bictegravir-Natrium, entsprechend 30 mg/50 mg Bictegravir, 120 mg/200 mg Emtricitabin und Tenofoviralafenamidfumarat, entsprechend 15 mg/25 mg Tenofoviralafenamid, Sonstige Bestandteile: Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose (E460), Croscarmellose-Natrium (E468), Magnesiumstearat (E470b). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(II,III)-oxid (E172). Anwendungsgebiet: BIKTARVY* wird zur Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus 1 (HIV-1) bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab einem Alter von 2 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 14 kg angewendet. Bei dem HI-Virus dürfen weder aktuell noch in der Vergangenheit Resistenzen gegen die Klasse der Integrase-Inhibitoren, Emtricitabin oder Tenofovir nachgewiesen worden sein (siehe Abschnitt 5.1 der Fachinformation). Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Gleichzeitige Anwendung mit Rifampicin und Johanniskraut (Hypericum perforatum). Nebenwirkungen: Häufig: Depression, anormale Träume, Kopfschmerzen, Schwindelgefühl, Diarrhoe, Übelkeit, Müdigkeit. Gelegentlich: Anämie, Suizidgedanken, Suizidversuch (vor allem bei Patienten mit Depression oder psychiatrischen Erkrankungen in der Vorgeschichte), Angst, Schlafstörungen, Erbrechen, Bauchschmerzen, Dyspepsie, Flatulenz, Hyperbilirubinämie, Angioödem, Ausschlag, Pruritus, Urtikaria, Arthralgie. Selten: Stevens-Johnson-Syndrom. Andere mögliche Nebenwirkungen: Gewichtszunahme und Anstieg der Blutlipid- und Blutglukosewerte. Immun-Reaktivierungs-Syndrom einschließlich Berichte über Autoimmunerkrankungen (wie z.B. Morbus Basedow und Autoimmunhepatitis), Osteonekrose, Veränderung der Serumkreatininkonzentration. Darreichungsform und Packungsgrö-Ben: Packungen mit 30 und 3 x 30 Filmtabletten, Verschreibungspflichtig, Stand: April 2023, Pharmazeutischer Unternehmer: GILEAD Sciences Ireland UC, Carrigtohill, County Cork, T45 DP77, Irland. Repräsentant in Deutschland: GILEAD Sciences GmbH, D-82152 Martinsried b. München.







Wenn die Covid-19-Impfung nicht anschlägt, braucht man zusätzlichen Schutz. Jetzt informieren mehr-schutz.de





LUST AUF **STELLUNGSWECHSEL?**

Ein Podcast, der Stellung bezieht: zu Vielfalt, Akzeptanz, einer offenen Gesellschaft, sexueller Freiheit und Gesundheit



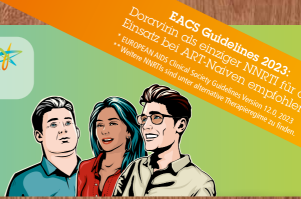


MSD MSD



DORAVIRIN

- Stark wirksam
- Gut verträglich
- Überraschend anders#



Verfügbar als Fixdosiskombination und Einzelsubstanz zur Anwendung in Komb dnung von DELSTRIGO® und PIFELTRO® die jeweilige

Fachinformation!

DRIVE-ORWARD und DRIVE-AHEAD. Nichtunterlegenheit zu Woche 48 (prim. Wirksamkeitsendpunkt)** und Woche 96 (sek. Wirksamkeitsendpunkt)** im Vergleich zu DRV/r bzw. EPV/FTC/TD; BudDRIV/r+2NRTIs**, einfache Dosierung mitnur wenigen Arzneimittelwechselwirkungen, DRIVE-AHEAD. Statistisch signifikant wenigen neuropsychiatrische Nebenwirkungen unter DELSTRIGO* in zwei vordefinierten Kategorien (Schwindel und Kopfschmerz)**, DRIVE-RHEAD: niedrige (< 1 %) Resistenzrate** (Doravirin ist der überraschend andere NNRTI in Bezug auf NNRTIs älterer Generation.

ART = antiretrovirale Therapie, DDI=Drug-drug interaction, DOR = Doravirin, DRIV/r=Darunavir/Ritonavr, EFV-Efavirenz, FTC-Emtriottabin, HIV-1=humanes Immundefizienzvirus Typ 1; NNRTI=micht-nukleosidischer Reverse-Iranskriptase-Inhibitor, DRIVE-Brunavirus (DRIVE-Brunavirus) (D





Delstrigo® 100 mg/300 mg/245 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Doravirin, Lamivudin u. Tenofovirdisoproxil Zus.: Arzneil. wirks. Bestandt.: 1 Tbl. enth. 100 mg Doravirin, 300 mg Lamivudin (3TC) u. 245 mg Tenofovirdisoproxil als Tenofovirdisoproxilfumarat (TDF). Sonst. Bestandt.: Croscarmellose-Natrium (E 468), Hypromelloseacetatsuccinat, Magnesiumstearat (E 470b), Mikrokristalline Cellulose (E 460), Hochdisperses Siliciumdioxid (E 551), Natriumstearylfumarat, Carnaubawachs (E 903), Hypromellose (E 464), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H,O (E 172), Lactose-Monohydrat, Titandioxid (É 171), Triacetin (E 1518). Anw.: B. Erw., die m. HIV-1 infiziert sind. Die HI-Viren dürfen keine Mutationen aufweisen, die bekanntermaßen m. e. Resistenz gg. die Substanzklasse der nichtnukleosidischen Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NNRTI), Lamivudin od. Tenofovir assoziiert sind. B. Jugendl. ab 12 J. mit e. Gewicht von mind. 35 kg, die HIV-1-infiziert sind, wobei die HI-Viren keine Mutationen aufweisen dürfen, die bekanntermaßen m. e. Resistenz gg. die Substanzklasse der NNRTI, Lamiyudin oder Tenofovir assoziiert sind, u. b. denen Toxizitäten aufgetreten waren, welche den Einsatz anderer Behandlungsregime ohne Tenofovirdisoproxil ausschließen. **Gegenanz.**: Überempf.keit gg. d. Wirkstoffe od. e. d. sonst. Bestandt. Komb. m. Arzneim., bei denen es sich um starke Induktoren von CYP3A-Enzymen handelt, wie u. a. Carbamazepin, Oxcarbazepin, Phenobarbital, Phenytoin, Rifampicin, Rifapentin, Johanniskraut, Mitotan, Enzalutamid, Lumacaftor. Vorsicht bei: Komb. m. moderaten CYP3A-Induktoren. Pat. ≥ 65 J. Pat. m. schwerer Leberfunkt.-stör. (Child-Pugh-Stadium C). Pat. m. vorherigem virolog. Versagen auf andere antiretrovirale Ther. NNRTI-assoziierten Mutationen. Pat. m. nachgewiesener Schweite Lebenfunkt. Sch. (Jihor-Van Linder) Fat. In: Nordreigen viology, versagen auf andere anneutwine inen. Nivit installer in in labelgewiesene Resistenz gg, die NNRTI-Substanzklasse. HBV ko-infizierten Pat. Gabe m. od. kurz nach nephrotoxischen Arzneim. (z. B. hochdosierte od. mehrere NSAR). Pat. m. Risiko f. Nierenfunkt.-stör, einschl. Pat. m. renalen Ereignissen unter Adefovirdipiovail. Pat. m. anamnest. bekannter patholog. Knochenfraktur od. and. Risikofaktoren für Osteoporose od. Knochenschwund. Nicht empf.: Pat. m. geschätzer Kreatnin-Clearance < 50 m/min. Zusätzl. kom. D. Doravirin. Anw. in Schwangerschaft vermeiden. **Nebenw.** Häufig: Abnorme Träume; Schlaffosigk. Kopfschm.; Schwindel; Schläfrigk. (Somnolenz). Husten; nasale Symptome. Übelk.; Diarrhö; Abdominalschm.; Erbr.; Flatulenz. Alopezie; Ausschlag. Muskelerkrank. Ermüdung (Fatigue); Fieber. Erhöh. ALT. Gelegentl.: Neutropenie; Anämie; Thrombozytopenie. Hypophosphatämie; Hypokaliämie. Alpträume; Depression; Angst; Reizbarkeit; Verwirrtheitszustände; Suizidgedanken. Aufmerksamkeitsstör, eingeschränktes Erinnerungsvermögen; Parästhesie; erhöh. Muskeltonus; schlechte Schlafqualität. Hypertonie. Obstipation; Abdominalbeschw.; aufgetriebener Bauch; Dyspepsie; weicher Stuhl; Motilitätsstör. d. Darms; Pankreatitis. Pruritus. Myalgie; Arthralgie; Rhabdomyolyse; Muskelschwäche. Erhöh. Serumkreatinin; proximale renale Tubulopathie (einschl. Fanconi-Syndrom). Asthenie; Unwohlsein. Erhöh. AST; erhöh. Lipase; erhöh. Amylase; yse; wuskeischwache. Ernon. Serumkreatinin; proximaie renaie iudulopatinie (einsch. Isancon-Syndrom), astrenie; unwonisein. Ernon. Ast; ernon. Lipase; ernon. Amylase; ernor. HBV-Koinfektion testen. Delstrigo® darf nicht m. anderen lamivudinhalt. Arzneim. od. m. Arzneim., die Tenofovirdisoproxil od. Tenofoviralafenamid enth., od. m. Adefovirdipivoxil angew. werden. Hinw. zu Stillz. beachten. Bei Pat. unter antiretroviraler Komb.-ther. Berichte über Immun-Reaktivierungs-Syndrom (einschl. Autoimmunerkrank.). Verschreibungspflichtig. Bitte lesen Sie vor Verordnung von Delstrigo® die Fachinformation! Pharmazeutischer Unternehmer: Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, 2031

BN Haarlem, Niederlande; Lokaler Ansprechpartner: MSD Sharp & Dohme GmbH, Levelingstr. 4a, 81673 München MSD Infocenter: Tel. 0800 673 673 673, Fax 0800 673 673 329, E-Mail: infocenter@msd.de

Pifeltro® 100 mg Filmtabletten
Wirkstoff: Doravirin Zus.: Arzneil. wirks. Bestandt.: 1 Tbl. enth. 100 mg Doravirin. Sonst. Bestandt.: Croscarmellose-Natrium (E 468), Hypromelloseacetatsuccinat, LactoseWirkstoff: Doravirin Zus.: Arzneil. wirks. Bestandt.: 1 Tbl. enth. 100 mg Doravirin. Sonst. Bestandt.: Croscarmellose-Natrium (E 468), Hypromellose (E 464), Titandioxid

Wirkstoff: Doravirin Zus.: Arzneil. wirks. Bestandt.: 1 Tbl. enth. 100 mg Doravirin. Sonst. Bestandt.: Croscarmellose-Natrium (E 468), Hypromellose (E 464), Titandioxid Monohydrat, Magnesiumstearat (E 470b), Mikrokristalline Cellulose (E 460), Hochdisperses Siliciumdioxid (E 551), Carnaubawachs (E 903), Hypromellose (E 464), Titandioxid (E 171), Triacetin (E 1518). Anw.: In Komb. m. and. antiretroviralen Arzneim. b. Erw. u. Jugendl. ab 12 J. m. e. Gewicht von mind. 35 kg, die m. HIV-1 infiziert sind. Die HI-Viren dürfen keine Mutationen aufweisen, die bekanntermaßen m. e. Resistenz gg. die Substanzklasse der nichtnukleosidischen Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NNRTI) assoziiert sind. Gegenanz: Überempf.-keit gg. d. Wirkstoff od. e. d. sonst. Bestandt. Komb. m. Arzneim., bei denen es sich um starke Induktoren von CYP3A-Enzymen handelt, wie u. a. Carbama-zepin, Oxcarbazepin, Phenobarbital, Phenytoin, Rifampicin, Rifapentin, Johanniskraut, Mitotan, Enzalutamid, Lumacaftor. Vorsicht bei: Komb. m. moderaten CYP3A-Induktoren. Pat. m. Nierenfunkt.-stör, im Endstadium (ESRD) od. Dialysepat. Pat. m. schwerer Leberfunkt.-stör. Pat. m. vorherigem virolog. Versagen auf andere antiretrovirale Ther. NNRTI-sassoziierten Mutationen. Pat. m. nachgewiesener Resistenz gg. die NNRTI-Substanzklasse. Anw. in Schwangerschaft vermeiden. **Nebenw.**: Häufig: Abnorme Träume; Schlaflosigk. Kopfschmerzen; Schwindel; Schläfrigk. (Somnolenz). Übelk.; Diarrhö; Flatulenz; Abdominalschm.; Erbr. Ausschlag. Ermüdung (Fatigue). Erhöh. ALT. Gelegentl.: Hypophosphatämie. Alpträume, Depression, Angst, Reizbark., Verwirrtheitszustände, Suizidgedanken. Aufmerksamkeitsstör., eingeschränktes Erinnerungsvermögen, Parästhesie, erhöh. phatāmie. Alpfräume; Depression; Angst, Heizbark; Verwirtheitszustände; Suizidgedanken. Aufmerksamketisststic; eingeschränktes Ernnerungsvermögen; Parästhesie; erhöh. Muskeltonus; schlechte Schlafqualläta. Hypertonie. Obstrjaation; Abdominalbeschw; aufgetriebener Bauch; Dyspepsie; weicher Stuhl; Motilitätsstic, d. Darms. Puritus. Myalgie; Arthralgie. Asthenie; Unwohlsein. Erhöh. Lipase; erhöh. ATI; erhöh. Amylase; erniedt. Hämoglobin. Selten: Pustulöser Ausschlag. Hypomagnesiämie. Aggression; Halluzinationen; Anpassungsstör; Verstimm.; Schlafwandeln. Dyspnoe, tonsilläre Hypertrophie. Schmerzh. Stuhldrang (Tenesmus ani). Allergische Dermatitis; Rosazea. Muskuloskelettale Schm. Akute Nierenschädigung, Nierenerkrank.; Hamsteinbild., Nephrolithiasis. Schm. im Brustkorb, Schiuttelfrost; Schm.; Durst. Erhöh. Kreatinphosphokinase im Blut. Warnhinw: Enth. Lactose. Hinw: Hinw. zu Stillz. beachten. Bei Pat. unter antiretroviraler Komb.-ther. Berichte über Immun-Reaktivierungs-Syndrom (einschl. Autoimmunerkrank). Verschreibungspflichtig. Bitte Isean Sie vor Verordnung von Pfelbrich" die Fachinmarzeutischer Unternehmer: Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, Niederlande; Lokaler Ansprechpartner: MSD Sharp & Dohme GmbH, Levelingstr. 4a, 81673 München

MSD Inferenter: Lei 1,080, 673 (373 673, 373 9. Fakuli; inferenter@med de

MSD Infocenter: Tel. 0800 673 673 673, Fax 0800 673 673 329, E-Mail: infocenter@msd.de

Stand: 07/2023 (RCN: 000025109-DE)

Stand: 06/2023 (RCN: 000025110-DE)



Bezeichnung des Arzneimittels: Vocabria 600 mg Depot-Injektionssuspension. Wirkstoff: Cabotegravir. Zusammensetzung: Jede Durchstechflasche enthält 600 mg Cabotegravir (in 3 ml). Sonstige Bestandteile: Mannitol (E421), Polysorbat 20 (E432), Macrogol (E1521), Wasser für Injektionszwecke. Anwendungsgebiet: Die Vocabria-Injektion und in Kombination mit einer Rilpivirin-Injektion zur Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienz-Virus Typ 1 (HIV-1) bei Erwachsenen angewendet, die auf einem stabilen antiretroviralen Regime virologisch supprimiert sind (HIV-1-RNA < 50 Kopien/ml) ohne gegenwärtige oder historisch dokumentierte Resistenzen gegenüber der NNRTI- oder INI-Klasse und ohne virologisches Versagen gegenüber Wirkstoffen der NNRTI- und INI-Klasse in der Vergangenheit. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Gleichzeitige Anwendung mit Rifampicin, Rifapentin, Carbamazepin, Oxcarbazepin, Phenytoin oder Phenobarbital. Nebemwirkungen: Sehr häufig: Kopfschmerzen, Reaktionen an der Injektionsstelle, Fieber. Häufig: Depression, Angst, Abnorme Träume, Schlänfosigkeit, Schwindel; Übelkeit, Erbrechen, Abdominalschmerz, Flatulenz, Diarrhö, Hautausschlag, Myalgie, Fatigue, Asthenie, Malaise, Gewichtszunahme, Gelegentlich: Suizidversuch und Suizidgedanken (insbesondere bei Patienten, mit Depression oder psychiatrischer Erkrankung in der Vorgeschichte), Typ-1 Allergie, Urtikaria, Angioödem, Somnolenz, vasovagale Reaktionen (auf Injektionen), Lebertoxizität, erhöhte Transaminase, erhöhtes Billrubin im Blut. Zusätzliche Nebenwirkungen im Blutbild: erhöhte Lipasen. Warnhinweise: Arzneimitrkungen siehe Fachinformation en siehe Fachinformation en neben Fachinformation en

ViiV Healthcare GmbH, Prinzregentenplatz 9, 81675 München; www.viivhealthcare.de

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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte,
Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de zu melden.

Alle Markenzeichen sind Eigentum der ViiV Healthcare Unternehmens-gruppe oder an diese lizenziert. ©2024 ViiV Healthcare Unternehmensgruppe oder ihr Lizenzgeber.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Daher ist es wichtig, jeden Verdacht auf Nebenwirkungen in Verbindung mit diesem Arzneimittelz unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Daher ist es wichtig, jeden Verdacht auf Nebenwirkungen in Verbindung mit diesem Arzneimittelz under Bernehmenserzeiten von der Verbindung mit diesem Arzneimittelz und bernehmen zu der Verbindung mit diesem Arzneimittelz und bernehmen zu der Verbindung d

Verschreibungspflichtig. Pharmazeut. Unternehmer:

Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B2340 Beerse, Belgien. Örtl. **Vertreter für Deutschland:** ViiV Healthcare GmbH, Prinzregentenplatz 9, 81675 München. Stand d. Inform.: 02/21.





JETZT NEU, AB 1. FEBRUAR 2024

DER NEUE DOVATO

BLISTER PACK

DOVATO: mehr als erfolgreiche Virussuppression

HIV - Leben leben

DOVATO

STARK WIRKSAM¹

TAF-FRE

Basisinformation - Dovato

Dovato 50 mg/300 mg Filmtabletten

Bezeichnung des Arzneimittels: Dovato

Wirkstoff: Dolutegravir/Lamivudin Zusammensetzung: Eine Filmtablette enthält Dolutegravir-Natrium entsprechend 50 mg Dolutegravir und 300 mg Lamivudin. Sonstige Bestandteile: Mannitol (E421), Magnesiumstearat, mikrokristalline Cellulose, Poly(O-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz, Natriumstearylfumarat, Povidon K29/32, Titandioxid (E171), Macrogol, Hypromellose (E464). Anwendungsgebiete: Dovato wird angewendet zur Behandlung von Infektionen mit dem humanen immundefizienz-Virus Typ 1 (HIV-1) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg, die keine bekannten oder vermuteten Resistenzen gegenüber der Klasse der Integrase-Inhibitoren oder Lamivudin aufweisen. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Gleichzeitige Anwendung mit Arzneimitteln, die enge therapeutische Fenster aufweisen und Substrate des organischen Kationentransporters 2 (OTC2) sind, einschließlich, aber nicht beschränkt auf Fampridin. Nebenwirkungen: Sehr häufig: Kopfschmerzen, Durchfall, Übelkeit. Häufig: Depression, Hautausschlag, Juckreiz, Erbrechen, Magenschmerzen/Magenbeschwerden, Gewichtszunahme, Blähungen, Schwindel, Benommenheitsgefühl, Schlafschwierigkeiten, anormale Träume, Erschöpfung, Haarausfall, Angstzustände, Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen und -beschwerden, Anstieg der Aminotransferasen (ALT, AST), Anstieg der Kreatin-Phosphokinase (CPK). Gelegentlich: Allergische Reaktionen, Leberentzündung, Suizidversuch und Suizidgedanken (insbesondere bei Patienten, die zuvor eine Depression oder psychische Erkrankung hatten), Panikattacke, Thrombozytopenie, Anämie, Neutropenie. Seltene Nebenwirkungen: Leberversagen, Angioödeme, Pankreatitis, Rhabdomyolyse, Anstieg der Amylase, Anstieg von Bilirubin im Blut, vollendeter Suizid (insbesondere bei Patienten, die zuvor eine Depression oder psychische Erkrankung hatten). Sehr seltene Nebenwirkungen: Laktatazidose, Periphere Neuropathie, Parästhesie, Schwächegefühl in den Gliedmaßen, aplastische Anämie. Andere mögliche Nebenwirkungen Bei Personen, die eine HIV-Kombinationstherapie erhalten, können auch andere Nebenwirkungen auftreten. Verschreibungspflichtig. Stand: März 2024. Weitere Informationen siehe Fachinformation. ViiV Healthcare GmbH, Prinzregentenplatz 9, 81675 München; www.viivhealthcare.de Nebenwirkungsmeldungen richten Sie bitte ggf. an unsere Hotline: 0800 4529622 oder per E-Mail an: viiv.med.info@viivhealthcare.com



Informationen

Veranstaltungsort

Hotel Hafen Hamburg · Seewartenstr. 9 · Raum Elbkuppel · 20459 Hamburg

Zimmerbuchungen

Für die Veranstaltung steht im Hotel Hafen Hamburg ein Zimmerkontingent zur Verfügung. EZ "Kajüte" ab 200 €, zzgl. Frühstück 27 € pro Person, abrufbar bis 25.10.2024 (sofern verfügbar). Wir bitten Sie, Ihre Übernachtung selbst zu buchen: Stichwort: amedes-ifi061224 Telefon 040.3111 30 · www.hotel-hafen-hamburg.de

Wissenschaftliche Leitung

Prof. Dr. med. Jörg Petersen Dr. med. Peter Buggisch

ifi-Institut für interdisziplinäre Medizin, Zentrum Infektiologie, MVZ ifi-Institut GmbH, Hamburg – Ein Unternehmen der amedes-Gruppe

Veranstalter

amedes Medizinische Dienstleistungen GmbH \cdot Haferweg 40 \cdot 22769 Hamburg www.amedes-group.com

Bei Fragen zu dieser Veranstaltung wenden Sie sich bitte an die Veranstaltungsorganisation unter: veranstaltungen@amedes-group.com \cdot Telefon 040. 334411-9966 \cdot Telefax 0800. 834 32 40

Zertifizierung

Die Zertifizierung der Fortbildung wird bei der Ärztekammer Hamburg wie folgt beantragt: Freitag 8 Punkte und Samstag 10 Punkte.

Die Akkreditierung bei der Akademie für Infektionsmedizin e.V. ist wie folgt beantragt: Freitag 8 iCME Punkte, Kategorie C und Samstag 9 iCME Punkte, Kategorie C.

Aussteller | Sponsoren

Mit freundlicher Unterstützung durch:

PLATINSPONSOR | 15.000 €*

AstraZeneca GmbH Gilead Sciences GmbH MSD Sharp & Dohme GmbH







oH ViiV Healthcare GmbH



GOLDSPONSOR | 5.595 €**

Shionogi GmbH



BRONZESPONSOR | 3.750 €***
Bayarian Nordic GmbH Biotest AG

SILBERSPONSOR | 4.450 €***

Janssen-Cilag GmbH Tillotts Pharma GmbH



^{*} Für das Ausstellen von Informationsmaterial während der Veranstaltung am Freitag und Samstag und Anzeige im Programmheft.

^{**} Für das Ausstellen von Informationsmaterial während der Veranstaltung am Freitag und Samstag.

^{***} Für das Ausstellen von Informationsmaterial während der Veranstaltung am Samstag.