

# Nordic webinar on Actinic Keratosis

## 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



## REGISTRATION

Please register for this event free of cost at:

» [https://pierre-fabre.zoom.us/webinar/register/WN\\_i1BK0sPnQHe1r1ngNaqUMA](https://pierre-fabre.zoom.us/webinar/register/WN_i1BK0sPnQHe1r1ngNaqUMA)

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



Kind regards,  
Pierre Fabre Pharma Norden AB

Ved å melde meg på dette arrangementet erklærer jeg at reglene som gjelder min arbeidsplass er fulgt og at tillatelse er innhentet fra arbeidsgiver. Dette arrangementet arrangeres i samsvar med avtaler om samhandling som Legemiddelindustriforeningen har inngått med Den norske legeforening, Norges FarmaceutiskeForening, Norsk Sykepleierforbund og De regionale helseforetakene. For deg som helsepersonell medfører dette at både du og arrangøren har rettigheter og plikter som skal sikre at arrangementet er av god faglig kvalitet og at det ikke er egnet til å skape forestillinger om uheldige bindinger mellom industri og helsepersonell. Vi minner om at leger, sykepleiere og farmasøyter må innhente samtykke fra arbeidsgiver for å delta på dette arrangementet. For bedre å kunne gi relevant medisinsk informasjon til enkeltleger/grupper av leger har legemiddelfirmaene, eller andre firmaersom arbeider på vegne av dem, utarbeidet arbeidsregistre med adresseregistrene som basis. I arbeidsregistrene registreres i tilknytning til navnet blant annet konsulentbesøk, invitasjoner og deltakelse på faglige arrangementer, mottatte prøvepakninger, mottatt litteratur og annen informasjon/ tjenester som er relevant for deg som lege. Bruk av arbeidsregistre er et viktig verktøy for legemiddelprodusentene for å nå ut med medisinsk informasjon til helsepersonell.

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 [infonorden@pierre-fabre.com](mailto:infonorden@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: [infonorden@pierre-fabre.com](mailto:infonorden@pierre-fabre.com), phone: +46 8 625 33 50

# TOLAK®

Fluorouracil 4%  
Cream

TOLAK® (FLUOROURACIL) KREM, 40 MG/G KREM

**INDIKASJONER:** Tolak er indisert for topisk behandling av ikke-hyperkeratotisk, ikke-hypertrofisk aktinisk keratose (AK) (Olsen grad I og II) i ansikt, på ører, og/eller i hodebunn hos voksne.

**KONTRAINDIKASJONER:** Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene, allergi mot peanøtter eller soya, graviditet og amming, samtidig administrering av brivudin, sorivudin og analoger, siden disse midlene kan føre til betydelig økning av 5-FU i plasma og assosiert toksisitet. De antivirale nukleosidanalogene brivudin og sorivudin er potente hemmere av dihydroypyrimidindehydrogenase (DPD), et 5-FU-metaboliserende enzym.

**BIVIRKNINGER:** Vanlige (>1/100 til <1/10): Øyeirritasjon. Reaksjoner på applikasjonsstedet: Irritasjon, smerter, reaksjon, erytem, pruritus, inflammasjon, ødem. Mindre vanlige (>1/1.000 til <1/100): Impetigo, faryngitt, insomni, opphovnede øyne, økt lakrimasjon, neseubehag, blemmer på leppene, kvalme, periorbitalt ødem, utslett. Reaksjoner på applikasjonsstedet: Blødning, erosjon, dermatitt, ubehag, tørrhet, parestesi, fotosensitivitetsreaksjon.

**ADVARSLER OG FORSIKTIGHETSREGLER:** Tolak skal ikke påføres direkte i øyne, nese, munn eller andre slimhinner fordi det kan oppstå irritasjon, lokal inflammasjon og ulcerasjon. Tolak skal ikke påføres åpne sår eller skadet hud der hudbarrieren er ødelagt. Normal respons inkluderer: en tidlig inflammasjonsfase (vanligvis karakterisert av erytem, som kan være intens og flekkete), en apoptotisk fase (karakterisert av huderosjoner) og til slutt tilhelingsfasen (når epitelialisering forekommer). Den kliniske responsen oppstår vanligvis i den andre behandlingsuken. Disse virkningene av behandlingen kan imidlertid av og til være mer alvorlige. Ved alvorlig ubehag under behandlingen eller hudreaksjoner som varer i mer enn 4 uker, bør det tilbys symptomatisk behandling (som f.eks. mykjørende midler eller topiske kortikosteroider). Okklusjonsbandasjer kan øke den inflammatoriske responsen i huden.

**INTERAKSJONER:** De antivirale nukleosidanalogene brivudin og sorivudin er potente hemmere av DPD, et enzym i 5-FU-metabolismen. Bruk av disse legemidlene sammen med Tolak er kontraindisert.

**GRAVIDITET, AMMING OG FERTILITET:** Skal ikke brukes.

**DOSERING OG ADMINISTRERING:** Tolak skal påføres én gang daglig i tilstrekkelig mengde til å dekke hele området med aktinisk hud med et tynt lag krem. Påføres affiserte områder i ansikt og/eller på ører og eller hodebunn der AK-lesjoner har blitt identifisert. Bruk fingertuppene til å forsiktig massere legemidlet jevnt inn i huden. Påfør Tolak i en periode på 4 uker i henhold til hva pasienten tolererer. Vask, skyll og tørk området som skal behandles, før Tolak påføres. Vask hendene grundig etter påføring av Tolak krem.

**OVERDOSERING:** Ved påføring på huden som anbefalt, er det usannsynlig at det vil forekomme systemisk forgiftning med 5-FU. Påføring i betydelig høyere dosering enn anbefalt kan resultere i økt frekvens av reaksjoner på applikasjonsstedet og deres alvorlighetsgrad.

**PAKNINGER OG PRISER:** ATC L01BC02, tube à 20g 750,30 kr (1. september 2020)

**RESEPTGRUPPE:** C

**FORSKRIVNINGSGREGLER:** Tolak er forhåndsgodkjent for forskrivning på blå resept. Refusjonsberettiget bruk: For topisk behandling av ikke-hyperkeratotisk, ikke-hypertrofisk aktinisk keratose (AK) (Olsen grad I og II) i ansikt, på ører, og/eller i hodebunn hos voksne. Behandlingen skal være instituert av spesialist i hud og veneriske sykdommer eller sykehusavdeling med tilsvarende spesialitet. Refusjon ytes selv om legemidlet skal brukes i mindre enn tre måneder.

**INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSEN:** Pierre Fabre Dermatologie 45, place Abel Gance, 92 100 Boulogne, Frankrike. For utfyllende informasjon om dosering, interaksjoner, advarsler/forsiktighetsregler og bivirkninger se Tolak SPC (07/2020).

Preparatomtalen kan vederlagsfritt rekvireres fra Pierre Fabre Pharma Norden AB, Karlavägen 108, 115 26 Stockholm, Sverige, telefon: +46 8 625 33 50, e-mail: infonorden@pierre-fabre.com

