

SANOFI GENZYME INVITERER TIL FAGMØTE

Behandling av alvorlig atopisk eksem hos barn

Målrettet biologisk behandling til barn 6–11 år med alvorlig atopisk dermatitt



Tirsdag 24. august, kl. 17:00–20:00

Thon Hotel Opera, Dronning Eufemias gate 4, Oslo

Møtet vil også streames live for deltagere i andre deler av landet

Møteleder og foredragsholder:

Teresa Løvold Berents MD PhD

Spesialist i hud og veneriske sykdommer, Hudavdelingen, OUS

Foredragsholdere:

Andreas Pinter MD

Director Clinical Research, Consultant Dermatologist Dept. of Dermatology, Venereology and Allergology, Goethe-Universität Frankfurt am Main, Germany

Eva Maria Rehbinder MD PhD

Lege ved Hudavdelingen, OUS

Astrid Haaskjold Lossius MD

Lege ved Hudavdelingen, OUS

Bård Fosli Jensen MD PhD

Spesialist barnesykdommer

Thomas Schopf MD PhD

Spesialist i hud og veneriske sykdommer, Eksemskolen, UNN

Registrer deg via denne lenken <https://registration.tappin.no/register/sanofigenzymesymposium>

Skulle du ha noen spørsmål eller ønsker hjelp til å melde deg på, kontakt anita.tveter@sanofi.com, tlf: 97056356.

Agenda:

- 17:00–17:05 Velkommen**
Sanofi Genzyme og Teresa Løvold Berents
- 17:05–17:50 Burden of disease in atopic dermatitis – new promise with targeted therapy**
Dr. Andreas Pinter
- 17:50–18:25 Utredning og behandling av barn med alvorlig atopisk eksem** Teresa Løvold Berents
- 18:25–18:30 Pause**
- 18:30–18:55 Hva er alvorlig sykdom? – Skåringsverktøy innen atopisk dermatitt** Astrid Lossius og Eva Maria Rehbinder
- 18:55–19:15 Eksemskolen: Formidling og opplæring for barn og foreldre** Thomas Schopf
- 19:15–19:45 "Jeg er ikke så glad i medisiner" Hvordan kommunisere med barn og foreldre** Bård Fosli Jensen
- 19:45–20:00 Paneldiskusjon med alle foredragsholdere**
- 20:15 Middag på Restaurant Salome i Barcode for deltagere i Oslo**

For privatpraktiserende helsepersonell kan legemiddelfirmaet dekke reise- og oppholdskostnaden knyttet til arrangementet.

I samarbeidsavtalene mellom helseforetakene og LMI med virkning fra 1.1.2014 blir kostnadsfordeling for ansatte i helseforetak i henhold til gjeldende regelverk slik: Legemiddelfirma/arrangør dekker møtekostnader, tilretteleggelseskostnader, foredragsholdere og andre honorarer, undervisningsmateriell, samt måltider knyttet til det faglige arrangementet etter gjeldende takster.

Deltager ansatt i helseforetak/Deltagers arbeidsgiver (helseforetak): Den ansatte er selv ansvarlig for å innhente tillatelse fra arbeidsgiver for å delta på møtet.**Arbeidsgiver/helseforetak/helsepersonell ansatt i helseforetak må selv dekke reise- og oppholdskostnader knyttet til arrangement** av typen som beskrevet i denne invitasjonen. Vårt firma ønsker å bidra til at de regler og prosedyrer for egenbetaling som gjelder for helseforetak blir fulgt.Dette arrangementet arrangeres i samsvar med avtaler om samhandling som Legemiddelindustri-foreningen har inngått med Den norske legeförening, Norges Farmaceutiske Forening, Norsk Sykepleierforbund og De regionale helseforetakene. For mer informasjon se lmi.no/lmi/fagomrader/lover-og-regler/samarbeidsavtaler/. Sanofi behandler personopplysninger i henhold til GDPR.

Dupilixent (dupilumab) 200 mg og 300 mg, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte og ferdigfylt penn. Den ferdigfylte pennen med dupilumab er ikke beregnet til bruk hos barn under 12 år. **Indikasjon: Atopisk dermatitt Voksne og ungdom:** Behandling av moderat til alvorlig atopisk dermatitt hos voksne og ungdom (12 år og eldre) som er aktuelle for systemisk behandling. **Atopisk dermatitt Barn 6 til 11 år:** Behandling av alvorlig atopisk dermatitt hos barn 6 til 11 år som er aktuelle for systemisk behandling. **Dosering: Voksne:** 600 mg (2 injeksjoner à 300 mg) ved oppstart, etterfulgt av 300 mg hver 2. uke. **Ungdom ≥ 12–17 år:** over 60 kg: som voksen, under 60 kg: 400 mg (2 injeksjoner à 200 mg) ved oppstart, etterfulgt av 200 mg hver 2. uke. **Barn ≥ 6–11 år:** 15–60 kg: 300 mg på dag 1 og 300 mg på dag 15 ved oppstart, etterfulgt av 300 mg hver 4. uke (start 4 uker etter dag 15-dosen). Dosen kan økes til 200 mg annenhver uke. Over 60 kg: som voksen. **Vanligste bivirkninger:** reaksjoner på injeksjonsstedet, konjunktivitt, blefaritt og hodepine. **Forsiktighetsregler:** Pasienter som har komorbid astma bør ikke justere eller avbryte astmabehandlingen uten først å ha konsultert legen sin. Forsiktighet bør utvises hos pasienter med astma, ved helmintinfeksjon, systemisk overfølsomhet og/eller vedvarende konjunktivitt og keratitt. Pasienter bør rådes til å rapportere nyoppståtte eller forverrede øyesymptomer til helsepersonell. **Interaksjoner:** Interaksjoner med levende vaksiner er ikke undersøkt. Pasienter på Dupilixent kan få inaktiverte eller ikke-levende vaksiner. **Pakninger og priser:** Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte: 200 mg: 2 × 1,14 ml (ferdigfylt sprøyte m/automatisk nålebeskyttelse) kr 15 819,60. 300 mg: 2 × 2 ml (ferdigfylt sprøyte m/automatisk nålebeskyttelse) kr 15 819,60. Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn: 200 mg: 2 × 1,14 ml (ferdigfylt penn) kr 15 819,60. 300 mg: 2 × 2 ml (ferdigfylt penn) kr 15 819,60. **Refusjon:** 1. H-resept: D11A H05_1 Dupilumab. **Refusjonsberettiget bruk:** Vilkår: (216) Refusjon ytes kun etter resept fra sykehuslege eller avtalespesialist. Vennligst se SPC eller felleskatalogen.no for utfyllende informasjon.

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig.

Basert på SPC godkjent av SLV/EMA: 20.05.2021

SANOFI GENZYME

sanofi-aventis Norge AS, Postboks 133, 1366 Lysaker. www.sanofi.no

DUPIXENT®
(dupilumab)