

Freitag, 22. September 2017

16:30 Uhr Empfang

16:50 Uhr **Begrüßung**  
Prof. Dr. Carsten Müller-Tidow  
Prof. Dr. Hartmut Goldschmidt

17:00 Uhr **Übergabe des Forschungspreises  
„Jürgen Kasprzak“ an:**  
PD Dr. med. Jan Krönke,  
Universitätsklinikum Ulm  
Prof. Dr. med. Jens Hillengaß,  
Universitätsklinikum Heidelberg

17:15 Uhr **Genetische Diagnostik des Multiplen Myeloms**  
PD Dr. Dr. Dipl.-Phys. Dirk Hose

17:40 Uhr **Die Bedeutung der MRD beim Multiplen Myelom**  
Dr. Stefanie Huhn

18:05 Uhr **Diagnostik bei der Verdachtsdiagnose  
MGUS/ SMM/ MM**  
Prof. Dr. Jens Hillengaß

18:30 Uhr **Multiplres Myelom – Innovative Substanzen und  
neue Kombinationstherapien**  
Dr. Nicola Lehnrs

18:55 Uhr **Ist die Therapieform altersabhängig?**  
Dr. Maximilian Merz

20:00 Uhr **Gemeinsames Abendessen  
mit vorheriger Anmeldung  
im Hotel „Qube“**  
Bergheimerstraße 74, 69115 Heidelberg

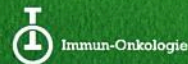
Erster immunaktivierender Antikörper beim Multiplen Myelom  
für Patienten mit mindestens einer Vortherapie.<sup>1,\*</sup>

**AKTIVIERT** DAS IMMUNSYSTEM<sup>2,3</sup>  
FÜR LANGFRISTIGE **WIRKSAMKEIT**<sup>4,5</sup>

**Empliciti**  
(elotuzumab)

[www.empliciti.de](http://www.empliciti.de)

\* In Kombination mit Lenalidomid + Dexamethason. 1. <http://www.ema.europa.eu/ema>. 2. Hsi ED et al. Immunol Immunother. 2013; 62(12): 1841-9. doi: 10.1007/s00262-013-1493-8. 4. Lonial S et al. N Engl J Med. 2015; 373(7): 621-31. doi: 10.1056/NEJMoa1505654. 5. Dimopoulos M et al. ELOQUENT-2 Update: A Phase 3, Randomized, Open-Label Study of Elotuzumab in Combination with Lenalidomide/Dexamethason in Patients with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma-3-Year Safety and Efficacy Follow-up. Oral presentation. ASH 2015. Abstr. 27. EMPLICITI 300 mg / 400 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung. **Wirkstoff:** Elotuzumab. **Sonst. Bestandteile:** Sacrose, Natriumcitrat, Citronensäuremonohydrat, Polysorbat 80. **Anwendungsgebiete:** EMPLICITI ist in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason zur Behandlung des Multiplen Myeloms bei Erwachsenen indiziert, welche mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Herpes Zoster, Nasopharyngitis, Pneumonie, Infekt der oberen Atemwege, Lymphopenie, Kopfschmerzen, Husten, Diarrhoe, Fatigue, Fieber, Gewichtsverlust. Häufig: Hypersensitivität, Stimmungsschwankungen, Brust, infusionsbedingte Reaktionen. Gelegentlich: Anaphylaktische Reaktion. Weitere Hinweise siehe Fachinformation. Verschreibungspflichtig. Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das nationale Meldesystem anzuzeigen. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Uxbridge Business Park, Sanderson Road, Uxbridge UB8 3DH, Vereinigtes Königreich. **Stand des Texts:** V1 aktuelle Fachinformation.



689DE1701611/05.2017