

05. Mai 2022

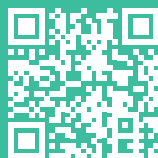
09.30–17.30 Uhr

Wiener Rathaus | Nordbuffet

Ärztetagung

Anmeldung und
weitere Informationen:

wienerdiabetestag.at



16. Wiener DIABETESTAG



Wissenschaftliche Leitung:

OÄ Priv.-Doz Dr. Johanna Brix

Klinik Landstraße

1. Medizinische Abteilung mit Diabetologie,
Endokrinologie und Nephrologie

OÄ Priv.-Doz. Dr. Gersina Rega-Kaun

Klinik Ottakring

5. Medizinische Abteilung mit Endokrinologie,
Rheumatologie und Akutgeriatrie



Veranstalter:

convention.group

by ghost.company

Werbeagentur Michael Mehler e.U.

Donauwörther Straße 12/1, 2380 Perchtoldsdorf

convention.group

by ghost.company

MEHR SCHUTZ FÜRS LEBEN

FORXIGA® – 3 Indikationen. 1 Antwort.

FORXIGA® 10 mg

Seit 20 Jahren das erste
mortalitätssenkende
Medikament bei **CKD**
mit und ohne **T2D**.^{1,2,3}

Gesamt-
mortalität:⁴

31%
RRR

2,1%
ARR

Erstattet für alle
3 Indikationen!

Für Patienten mit und ohne T2D^{1,5}



NIERENINSUFFIZIENZ (CKD)

HERZINSUFFIZIENZ (HF/EF)

TYP 2 DIABETES

ARR: absolute Risikoreduktion. CKD: chronische Nierenerkrankung. HF/EF: Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion. T2D: Typ 2 Diabetes. RRR: relative Risikoreduktion. Referenzen: 1 Fachinformation FORXIGA®, Stand 11/2021. 2 Breyer MD et al. Nat Rev Drug Discov. 2016;15(8):568-588. 3 Tuttle KR. Lancet Diabetes Endocrinol. 2021;9(1):3-5. 4 Heerspink HJL, et al. N Engl J Med. 2020 Oct 8;383(15):1436-1446. 5 laut Erstattungskodex am 1.1.2022

FACHKURZINFORMATION Bezeichnung des Arzneimittels Forxiga 5 mg Filmtabletten Forxiga 10 mg Filmtabletten **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antidiabetika, Natrium-Glucose-Cotransporter-2-(SGLT-2)-Inhibitoren, ATC Code: A10BK01 **Qualitative und quantitative Zusammensetzung** Forxiga 5 mg Filmtabletten Jede Tablette enthält Dapagliflozin-(2S)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 H₂O, entsprechend 5 mg Dapagliflozin. **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede 5 mg Tablette enthält 25 mg Lactose. Forxiga 10 mg Filmtabletten Jede Tablette enthält Dapagliflozin-(2S)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 H₂O, entsprechend 10 mg Dapagliflozin. **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede 10 mg Tablette enthält 50 mg Lactose. **Sonstige Bestandteile:** **Tablettenkern:** Mikrokristalline Cellulose (E460i), Lactose, Crospovidon (E1202), Siliciumdioxid (E551), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E470b) **Filmüberzug:** Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol 3350 (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)hydroxid/x H₂O (E172) **ANWENDUNGSGEBIETE** **Typ-2-Diabetes mellitus** Forxiga ist bei Erwachsenen und Kindern im Alter von 10 Jahren und älter indiziert zur Behandlung von unzureichend kontrolliertem Typ-2-Diabetes mellitus in Ergänzung zu einer Diät und Bewegung als Monotherapie, wenn Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird. zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Typ-2-Diabetes. Zu Studienergebnissen im Hinblick auf Kombinationen von Behandlungen, die Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle, kardiovaskuläre und renale Ereignisse sowie die untersuchten Populationen, siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1. der Fachinformation. **Herzinsuffizienz** Forxiga ist bei erwachsenen Patienten indiziert zur Behandlung der symptomatischen, chronischen Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion. **Chronische Niereninsuffizienz** Forxiga ist bei erwachsenen Patienten indiziert zur Behandlung der chronischen Niereninsuffizienz. **GEGENANZEIGEN** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 der Fachinformation genannten sonstigen Bestandteile. Inhaber der Zulassung AstraZeneca AB SE151 85 Södertälje Schweden **REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT** Rezept- und apothekenpflichtig. **STAND DER INFORMATION** 11/2021 Informationen zu den Abschnitten besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie den Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation (z. B. Austria Codex) zu entnehmen.

Liebe Kolleginnen, liebe Kollegen,

Heuer findet nach 2 Jahren Covid-19 bedingter Pause parallel zum **Wiener Diabetestag** im Rathaus unsere bereits traditionelle Veranstaltung, der **Wiener Diabetes-Dialog 2022**, statt. Die Therapie des Diabetes mellitus und der assoziierten Erkrankungen zeichnet sich durch große und relevante Fortschritte aus. Dies bedingt aber auch eine zunehmende Komplexität in Bezug auf Therapieentscheidungen und -erweiterungen. Unser Symposium soll Ihnen anhand von praxisorientierten Vorträgen, gehalten von klinisch erfahrenen ExpertInnen, einen Pfad durch diesen „Dschungel“ zeigen. Am späteren Nachmittag möchten wir auch in einem Kleingruppenworkshop Insulintherapie anhand praktischer „Alltagsbeispiele“ erarbeiten.

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme und auf rege Diskussionen!

Mit freundlichen Grüßen,

Wissenschaftliche Leitung



OÄ Priv.-Doz. Dr. Johanna Brix

Klinik Landstraße
1. Medizinische Abteilung mit Diabetologie,
Endokrinologie und Nephrologie



OÄ Priv.-Doz. Dr. Gersina Rega-Kaun

Klinik Ottakring
5. Medizinische Abteilung mit Endokrinologie,
Rheumatologie und Akutgeriatrie

Ihr Basalinsulin aus der Grünen Box für die Ersteinstellung^{1,2}



Jahrzehntelange klinische
Erfahrung mit Insulin glargin³



Quellenangaben

1. Aktuelle Fachinformation Semglee®, Oktober 2021
2. <https://www.gesundheitskasse.at/cdscontent/?contentid=10007.849156&portal=oegkportal>
3. ORIGIN Study "Basal Insulin and Cardiovascular and Other Outcomes in Dysglycemia" (N Engl J Med 2012;367:319-2)

Bild: istock.com © visualspace
SEM-2022-0034_AT_02/2022
Medieninhaber: Mylan Österreich GmbH (a Viatriis Company)

Wissenschaftliches Programm

**16. Wiener
DIABETESTAG**

05.05.2022

ab 9.00	REGISTRIERUNG
09.40–09.45	Begrüßung und Eröffnung OÄ Priv.-Doz. Dr. Johanna Brix & OÄ Priv.-Doz. Dr. Gersina Rega-Kaun
THEMENBLOCK 1	
09.45–10.30	Diabetes & Hyperlipidämie Dr. Florian Höllerl
10.30–11.15	Neues in der Diabetes therapie OÄ Priv.-Doz. Dr. Johanna Brix
11.15–11.45	PAUSE
THEMENBLOCK 2	
11.45–12.30	Neue Technologien / Sensoren / Pumpen OÄ Dr. Ingrid Schütz-Fuhrmann
12.30–13.15	Gestationsdiabetes und Prävention von Diabetes Typ 2 OÄ Priv.-Doz. Dr. Gersina Rega-Kaun
13.15–14.15	MITTAGSPAUSE
THEMENBLOCK 3	
14.15–15.00	Aktuelle Diättrends unter der Lupe Elisabeth Pail, MSc MBA
15.00–15.45	Infektionen und Impfen bei Diabetes OA Dr. Helmut Brath
15.45–16.30	Erstinstellung mit Insulin glargin – Update 2022 Univ.-Prof. Dr. Andreas Festa mit freundlicher Unterstützung von Mylan Österreich GmbH (A Viatris Company)
	
WORKSHOP (nur für Ärzt*innen)	
16.30–17.30	Insulin-Workshop mit Praxisbeispielen Dr. Alexander Bräuer, OÄ Dr. Astrid Feder, Dr. Florian Höllerl
ca. 17.30	ENDE DER VERANSTALTUNG

Jardiance®
(Empagliflozin)

Synjardy®
(Empagliflozin/
Metformin)

Typ-2-Diabetes

DIE KRAFT MEHR ZU ERREICHEN

Jardiance® ist der einzige SGLT2i
mit signifikanter Reduktion des
CV Todes bei T2D^{1,3}

38%

RRR FÜR
CV TOD^{1,2*}



*Erwachsene Patienten mit nicht ausreichend behandeltem
Typ-2-Diabetes und bestehender kardiovaskularer Erkrankung.¹
RRR: relative Risikoreduktion

1) JARDIANCE Fachinformation, Stand März 2022. 2) Zinman B et al,
N Engl J Med 2015;373:2117-2128. 3) ÖDG, Antihyperglykämische
Therapie 2021 (Powerpoint), Version 1.1, 03.02.2021, www.oedg.at

AT/JAR/0322/PC-AT-103062

Jardiance 10 mg Filmtabletten, Jardiance 25 mg Filmtabletten

QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG: Jardiance 10 mg Filmtabletten: Jede Tablette enthält 10 mg Empagliflozin. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jede Tablette enthält Lactose-Monohydrat entsprechend 154,3 mg Lactose. Jardiance 25 mg Filmtabletten: Jede Tablette enthält 25 mg Empagliflozin. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jede Tablette enthält Lactose-Monohydrat entsprechend 107,4 mg Lactose. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antidiabetika, Natrium-Glucose-Cotransporter-2 (SGLT-2)-Hemmer, ATC Code: A10BK03 **Liste der sonstigen Bestandteile:** Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Mikrokrystalline Cellulose, Hypromellose, Croscarmellose-Natrium, Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat. Tablettenüberzug: Hypromellose, Titandioxid (E171), Talkum, Macrogol (400), Eisen(III)-hydroxid oxid x H₂O (E172) **Anwendungsgebiete:** Typ-2-Diabetes mellitus Jardiance wird zur Behandlung von Erwachsenen mit nicht ausreichend behandeltem Typ 2-Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung angewendet

- als Monotherapie, wenn Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird
- zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes

Zu Studienergebnissen im Hinblick auf Kombinationen, die Wirkung auf Blutzuckerkontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse sowie die untersuchten Populationen siehe Fachinformation. **Herzinsuffizienz:** Jardiance wird zur Behandlung von Erwachsenen mit symptomatischer, chronischer Herzinsuffizienz angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **INHABER DER ZULASSUNG:** Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Str. 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rp, apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln und Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Zusätzliche medizinische Informationen erhalten Sie telefonisch unter 01/80105-7870 bzw. per e-Mail unter MEDmedicalinformation.AT@boehringer-ingelheim.com. Stand der Fachkurzinformation: März 2022

Synjardy 5 mg/850 mg Filmtabletten, Synjardy 5 mg/1.000 mg Filmtabletten, Synjardy 12,5 mg/850 mg Filmtabletten, Synjardy 12,5 mg/1.000 mg Filmtabletten.

QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG Synjardy 5 mg/850 mg Filmtabletten. Jede Tablette enthält 5 mg Empagliflozin und 850 mg Metforminhydrochlorid. Synjardy 5 mg/1.000 mg Filmtabletten. Jede Tablette enthält 5 mg Empagliflozin und 1.000 mg Metforminhydrochlorid. Synjardy 12,5 mg/850 mg Filmtabletten. Jede Tablette enthält 12,5 mg Empagliflozin und 850 mg Metforminhydrochlorid. Synjardy 12,5 mg/1.000 mg Filmtabletten. Jede Tablette enthält 12,5 mg Empagliflozin und 1.000 mg Metforminhydrochlorid. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Synjardy 5 mg/850 mg Filmtabletten und Synjardy 5 mg/1.000 mg Filmtabletten. Tablettenkern: Maisstärke, Copovidon (K 28), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat **Tablettenüberzug:** Hypromellose, Macrogol 400, Titandioxid (E171), Talkum, Eisen(III) hydroxid oxid x H₂O (E172) Synjardy 12,5 mg/850 mg Filmtabletten und Synjardy 12,5 mg/1.000 mg Filmtabletten. Tablettenkern: Maisstärke, Copovidon (K 28), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat. **Tablettenüberzug:** Hypromellose, Macrogol 400, Titandioxid (E171), Talkum, Eisen(II,III) oxid (E172), Eisen(III) oxid (E172). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antidiabetika, Kombinationen mit oralen Antidiabetika, ATC Code: A10BD20 **Anwendungsgebiete:** Synjardy wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit Typ 2-Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung:

- bei Patienten, die unter ihrer maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend eingestellt sind
 - in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes, bei Patienten, die mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend eingestellt sind
 - bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Empagliflozin und Metformin in Form getrennter Tabletten behandelt werden.
- Studienergebnisse im Hinblick auf Kombinationen, die Wirkung auf Blutzuckerkontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse sowie die untersuchten Populationen, siehe Fachinformation. **Gegenanzeigen:**
- Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.
 - Jede Art von akuter metabolischer Azidose (z. B. Laktatazidose, diabetische Ketoazidose).
 - Diabetisches Präkoma.
 - Schwere Niereninsuffizienz (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²).
 - Akute Erkrankungen mit einer möglichen Veränderung der Nierenfunktion, wie Dehydratation, schwere Infektion, Schock.
 - Erkrankungen, die eine Gewebehypoxie verursachen können (insbesondere akute Erkrankungen oder die Verschlechterung chronischer Erkrankungen), wie dekompensierte Herzinsuffizienz, respiratorische Insuffizienz, frischer Myokardinfarkt, Schock.
 - Leberfunktionsstörung, akute Alkoholvergiftung, Alkoholismus.

INHABER DER ZULASSUNG: Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Str. 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rp, apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln und Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Zusätzliche medizinische Informationen erhalten Sie telefonisch unter 01/80105-7870 bzw. per e-Mail unter MEDmedicalinformation.AT@boehringer-ingelheim.com. Stand der Fachkurzinformation: Februar 2022

Allgemeine Informationen

VERANSTALTUNGSTERMIN

05. Mai 2022

Registratur: ab 09.00 Uhr

VERANSTALTUNGORT

Wiener Rathaus | Nordbuffet

Eingang Lichtenfelsgasse 2, über Festsaal

WISS. KONGRESSLEITUNG

OÄ Priv.-Doz. Dr. Johanna Brix

Klinik Landstraße

1. Medizinische Abteilung mit Diabetologie,
Endokrinologie und Nephrologie

OÄ Priv.-Doz. Dr. Gersina Rega-Kaun

Klinik Ottakring

5. Medizinische Abteilung mit Endokrinologie,
Rheumatologie und Akutgeriatrie

ANRECHENBARKEIT (eingereicht)

- Gesundheits- und Krankenpfleger*innen:

16 ÖGKV PFP-Punkte®

- Ärzt*innen: 8 DFP-Punkte

TEILNAHMEGEBÜHREN

Normalpreis

EUR 120,- inkl. MwSt.

Ermäßigter Preis*

EUR 100,- inkl. MwSt.

Student*innen (Nachweis erforderlich)

EUR 50,- inkl. MwSt.

* Auszubildende, Pensionisten und Mitglieder: Kliniken des
Wiener Gesundheitsverbund, ÖDG, ÖAG
(Nachweis erforderlich)

KONGRESSBÜRO

convention.group

by ghost.company

Werbeagentur Michael Mehler e. U.

2380 Perchtoldsdorf, Donauwörther Straße 12/1

Frau Daniela Artner

T: +43 1 869 21 23-55

daniela.artner@conventiongroup.at

www.conventiongroup.at

WIR DANKEN UNSEREN AUSSTELLERN UND SPONSOREN!

Stand bei Drucklegung

A. Menarini GmbH

AstraZeneca Österreich GmbH

Biomedica Medizinprodukte GmbH

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Eli Lilly Gesellschaft m.b.H.

Lebens.Resort & Gesundheitszentrum GmbH

Mylan Österreich GmbH

(A Viatris Company)

San Omega GmbH (Norsan)

Ypsomed GmbH

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 zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Fachinformation.

Semglee 100 Einheiten/ml Injektionslösung in einem Fertigpen;

QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG: Ein ml enthält 100 Einheiten Insulin glargin* (entsprechend 3,64 mg). Ein Pen enthält 3 ml Injektionslösung, entsprechend 300 Einheiten. *Insulin glargin wird mittels gentechnologischer Methoden unter Verwendung von *Pichia pastoris* hergestellt. Sonstige Bestandteile: Zinkchlorid, Metacresol (Ph. Eur.), Glycerol, Salzsäure (zur Einstellung des pH-Werts), Natriumhydroxid (zur Einstellung des pH-Werts), Wasser für Injektionszwecke.

ANWENDUNGSGEBIETE: Zur Behandlung von Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern im Alter von 2 Jahren und älter. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **WIRKSTOFFGRUPPE:** Antidiabetika, Insuline und Analoga zur Injektion, lang wirkend. ATC-Code: A10AE04. **PHARMAZEUTISCHER UNTERNEHMER:** Viatris Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart Dublin 15, Irland. Örtlicher Vertreter in Österreich: Mylan Österreich GmbH, 1110 Wien. **REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept- und apothekenpflichtig. Informationen zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen (Stand der Fachkurzinformation: Oktober 2021).