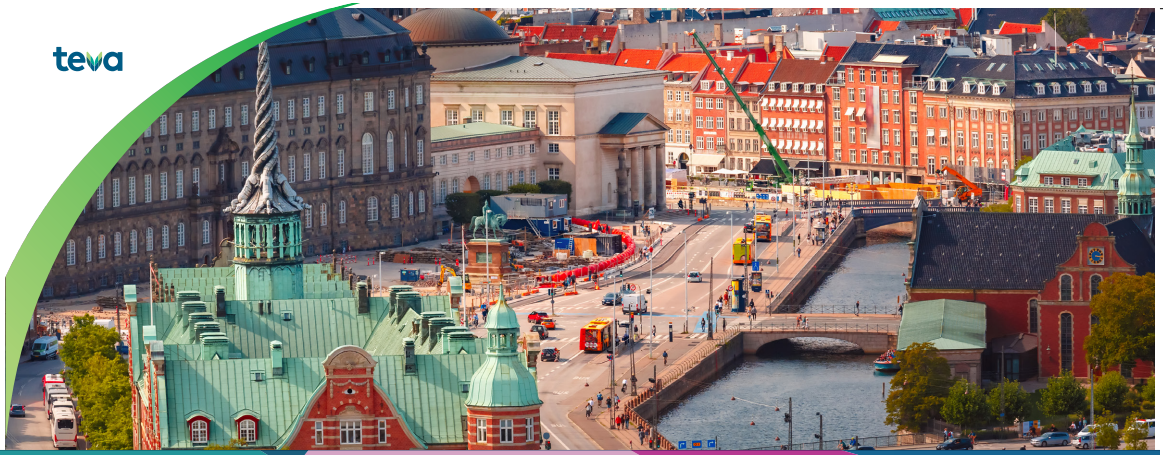


teva



INVITATION

Symposium

Forebyggende migrænebehandling - fra molekyle til patient



Onsdag d. 2. oktober 2019
Bella Sky Comwell
Conference Center
2300 København

AJOVY[®]
(fremanezumab)
Injektionsvæske 225 mg/1,5 ml



INVITATION

Teva har fornøjelsen at invitere til symposium om

Forebyggende migrænebehandling - fra molekyle til patient

onsdag d. 2. oktober 2019

Symposiet afholdes på Bella Sky Comwell Conference Center, 2300 København

Oplægsholdere :

Messoud Ashina, Professor i neurologi, Rigshospitalet Glostrup.

Stephen Silberstein, Professor of Neurology, Director, Jefferson Headache Center Philadelphia, Pennsylvania, USA.

Dagmar Beier, Dr. med. habil, Hovedpineklunik og Neuroonkologisk Klinik, Odense og sygeplejerske, Hovedpineklunik og Neuroonkologisk Klinik, Odense.

Lars Bendtsen, Associate Professor, Dansk Hovedpinecenter, Rigshospitalet Glostrup.

Faisal Mohammad Amin, Dr. PhD, Dansk Hovedpinecenter, Rigshospitalet Glostrup.

Tilmeldning

For tilmeldning til dette møde, venligst gå ind på dette link:

www.tilmeld.dk/Tevasymposium2019

eller scan QR koden med din smartphone

Deadline for tilmeldning er tirsdag d. 24. september.



Kontakt

Har du spørgsmål eller kommentarer angående dette møde, kan du henvende dig til neuroscience.denmark@tevapharm.dk

Vi ser frem til at se dig i København

På vegne af Neuroscience teamet i Danmark

PROGRAM

Onsdag den 2. oktober 2019

Moderator: **Messoud Ashina.**

15.00-15.05	Velkommen fra Teva	Nadeem Mohammad
15.05-15.50	Fremanezumab – fra molekyle til patient	Messoud Ashina
15.50-16.20	Klinisk data af Fremanezumab	Lars Bendtsen
16.20-16.50	Pause	
16.50-17.20	Migrænepatienten - Det tværfaglige samarbejde	Dagmar Beier + sygeplejerske
17.20-18.20	Clinical experience with fremanezumab from the US	Stephen Silberstein
18.20-18.50	Pause	
18.50-19.20	Fremtiden - Anti CGRP register i Danmark	Faisal Mohammad Amin
19.30	Let middag eller sandwich to go	

Arrangementet vil blive anmeldt til ENLI, inden arrangementets afholdelse. Arrangementet er efter Tevas opfattelse i overensstemmelse med reglerne på området, selv om arrangementet ikke på forhånd er godkendt af ENLI.

Forkortet produktresumé for AJOVY® (fremanezumab), injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte

Indikation: AJOVY er indiceret til profylakse af migræne hos voksne, som har mindst 4 migrænedage om måneden. **Dosering*:** To doseringsmuligheder: 225 mg én gang om måneden eller 675 mg hver tredje måned. Hvis der skiftes doseringsregime, skal den første dosis i det nye regime administreres på den næste planlagte doseringsdag fra det forrige regime. Behandling bør initieres af en læge med erfaring i diagnosticering og behandling af migræne. Fordelene ved behandlingen bør vurderes inden for 3 måneder efter behandlingsstart. Når behandlingen med fremanezumab initieres, kan samtidige forebyggende migrænelægemidler fortsættes, hvis nødvendigt. **Anvendelse til børn*:** Sikkerhed og virkning hos børn og unge i alderen under 18 år er endnu ikke klarlagt. **Anvendelse til specielle patientgrupper:** Der er begrænset data om brugen af fremanezumab til patienter over 65 år. Baseret på populationsfarmakokinetiske resultater er dosisjustering ikke nødvendig. **Kontraindikationer:** Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. **Forsigtighedsregler*:** Hvis en overfølsomhedsreaktion opstår, bør seponering af fremanezumab-behandlingen overvejes og en passende behandling indledes. Alvorlige kardiovaskulære sygdomme: Patienter med bestemte alvorlige kardiovaskulære sygdomme blev udelukket fra at deltage i kliniske studier. Ingen sikkerhedsdata tilgængelige for disse patienter. **Interaktioner*:** På baggrund af fremanezumabs karakteristika forventes ingen farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Samtidig brug af akutte migrænebehandlinger og migræneforebyggende behandlinger under de kliniske studier påvirkede ikke farmakokinetikken af fremanezumab. **Fertilitet, graviditet og amning*:** *Graviditet:* Bør undgås for en sikkerheds skyld. *Amning:* En risiko for det ammede spædbarn ikke udelukkes i de første dage efter fødslen. Herefter kan brug af fremanezumab overvejes under amning, dog kun hvis klinisk nødvendigt. *Fertilitet:* Ingen fertilitetsdata hos mennesker. Tilgængelige prækliniske data antyder ingen påvirkning af fertiliteten. **Bivirkninger*:** *Meget almindelige:* Smerte, induration og erytem på injektionsstedet. *Almindelige:* Pruritus på injektionsstedet. *Ikke almindelige:* Udslæt på injektionsstedet. **Overdosering*:** Doser på op til 2.000 mg blev administreret intravenøst i kliniske studier uden dosisbegrænsende toksicitet. I tilfælde af overdosering anbefales monitorering for tegn eller symptomer på bivirkninger. Passende symptomatisk behandling gives, hvis nødvendigt. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** TEVA GmbH, Graf-Arco-Str. 3, 89079 Ulm, Tyskland. **Udlevering:** BEGR. **Tilskudsstatus:** N/A **Priser og pakninger:** For dagsaktuelle priser henvises til www.medicinpriser.dk.

Varenr.: 383037 Ajovy®, injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte, 225 mg, 1 fyldt injektionssprøjte.

De med * markerede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af EMA godkendte produktresumé. Det fulde produktresumé kan vederlagsfrit rekvireres hos Teva Denmark A/S, Vandtårnsvej 83A, 2860 Søborg (tlf. 4498 5511/www.tevapharm.dk) eller findes på <http://www.ema.europa.eu/ema/>. 22/05/2019



Neuroscience teamet i Danmark

2019-028026

Teva Denmark A/S
Vandtårnsvej 83A | 2860 Søborg
Tel 44 98 55 11 | www.tevapharm.dk

AJOVY®
(fremanezumab)
Injektionsvæske 225 mg/1,5 ml