

Pädiatrietage der Österreichischen Gesellschaft für Kinder- und Jugendheilkunde Pediatric Days of the Austrian Society of Pediatrics and Adolescent Medicine

20. -21. November 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti Venedig/Venice





NutriniDrink Compact Multi Fibre. DIE SUPER-MINIS VON NUTRINI





Palazzo Cavalli-Franchetti

20 - 21 November 2025



GRUSSWORTE

Liebe Kolleginnen und Kollegen,

es ist uns eine besondere Freude, Sie zu den 14. Pädiatrietagen der Österreichischen Gesellschaft für Kinderund Jugendheilkunde von 20. bis 21. November 2025 nach Venedig einzuladen.

Bei den Pädiatrietagen 2024 trafen sich zum Winterbeginn über 250 Kinderärzt:innen aus Österreich, Deutschland, der Schweiz und aus Italien zum persönlichen Erfahrungsaustausch. Die Tagung ist jährlich ausgebucht und bietet die Gelegenheit zum wissenschaftlichen und persönlichen Austausch mit Kolleg:innen und Expert:innen. Um so vielen Interessierten wie möglich die Teilnahme vor Ort ermöglichen zu können, wird seit zwei Jahren ein zusätzlicher Raum im Kongresszentrum angemietet und dieser wird sehr gerne angenommen.

Die 14. Pädiatrietage 2025 werden wieder im Palazzo Cavalli Franchetti stattfinden, welcher mit öffentlichen Verkehrsmitteln ausgezeichnet aus ganz Europa erreichbar ist. Wir arbeiten schon wieder an einem außergewöhnlichen und wissenschaftlich hochkarätigen Programm. Im Fokus der Tagung stehen Themen der Infektiologie, Neuropädiatrie, Immunologie, Psychosomatik, Gastroenterologie, Nephrologie, Stoffwechselerkrankungen u.a.m.

Auf der Kongresshomepage www.sanicademia.eu können Sie sich über die laufenden Aktualisierungen des Programms informieren. Sie erhalten dort sämtliche Informationen zu nahen Hotels, Ihrer Anreise, der Anmeldung u.v.m.

Mit kollegialen Grüßen

Daniela Karall, Präsidentin der ÖGKJ

Robert Birrbacher, wissenschaftlicher Koordinator

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti 20th - 21st November 2025

WELCOME

Dear Colleagues,

it is a special pleasure to invite you to the 15th Pediatric Days of the Austrian Society for Pediatrics and Adolescent Medicine which will be held from 20 to 21 November 2025 in Venice.

At the Pediatric Days 2024, more than 250 pediatricians from Austria, Germany, Switzerland and Italy met at the beginning of winter to exchange experiences in person. After many months of digital communication, the need for personal contact was so great that an additional room had to be rented at the conference center in order to guarantee a place for all interested parties on site.

The 14th Pediatric Days 2025 will take place again at our traditional venue in the center of Venice and - as you are used to from this continuing education event - we are already working on an extraordinary and scientifically top-class program. The conference will focus on topics of infectiology, neuropediatrics, immunology, psychosomatics, gastroenterology, nephrology, metabolic diseases and many more.

On the conference homepage www.sanicademia.eu you can find all the updates of the program. Information about registration, travel, nearby accommodation and much more is also available online.

We look forward to seeing you in Venice.

With best regards,

Daniela Karall, President of the ÖGKI

Robert Birnbacher, Scientific Coordinator



ARGININ IM GRIFF PATIENTEN IM AUFWIND

Loargys (Pegzilarginase) ist die erste und einzige Behandlung, die modifizierend auf den Arginase-1-Mangel (ARG1-D) wirkt¹.

- Loargys normalisiert bei Patienten mit ARG1-D rasch den Arginin-Plasmaspiegel und reduziert toxische Argininderivate^{2,3}
- Loargys erzielt langanhaltende und klinisch bedeutsame Verbesserungen der funktionellen Ergebnisse bei einem überschaubaren Sicherheitsprofil^{2,3}
- Loargys hat das Potenzial, die Behandlung von ARG1-D bei Patienten mit bislang wenigen klinischen Optionen zu revolutionieren¹

1. Diaz GA, et al. The role and control of arginine levels in arginase 1 deficiency. J Inherit Metab Dis. 2023 Jan;46(1):3-14. | 2. Sanchez Russo R et al. Pegzilarginase in Arginase 1 Deficiency: Results of the PEACE Pivotal Phase 3 Clinical Trial PAS4A-2674). Oral presentation at the SSIEM Annual Symposium, Freiburg, Germany 30 August – 2 September 2022. | 3. Sanchez Russo R. Safety and Tolerability of Pegzilarginase for Arginase 1 Deficiency in the PEACE Pivotal Phase 2 Clinical Trial. Poster presented at the SSIEM Annual Symposium, Freiburg, Germany, 30 August – 2 September 2022

Loargys 5mg/ml Injektions-/Infusionslösung. Zusammensetzung: Jede 0,4ml Durchstechflasche enthält 2mg Pegzilarginase. Wirkstoff: Pegzilarginase 5mg/ml (ein kobaltsubstituiertes, rekombinantes humanes Arginase-1-Enzym, das in Escherichia-coli-Zellen produziert wird und kovalent an Methoxypolyethylenglycol (mPEG) konjugiert ist). Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Kaliumdinydrogenphosphat, Kaliummonohydrogenphosphat (Ph.Eur.), Glycerol, Salzsäure (zur pH-Wert-Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH-Wert-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. Anwendungsgebiet: Loargys ist indiziert für die Behandlung von Arginase-1-Mangel (ARG1-D), auch bekannt als Hyperargininämie, bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen: Bei mit Loargys behandelten Patienten traten Überempfindlichkeitsreaktionen auf. Die Reaktionen tarten im Allgemeinen bei den ersten Dosen auf. Fertliität, Schwangerschaft und Stillzeit: Die Anwendung von Pegzilarginase während der Schwangerschaft und bei gebärfähigen Frauen, die keine Empfängnisverhütung anwenden, wird nicht empfohlen. Nebenwirkungen: Sehr häufig: Reaktionen an der Injektionstelle, Überempfindlichkeit. Nicht bekannt: Immunogenität. Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer: Immedica Pharma AB, 113 63 Stockholm, Schweden. Weitere Informationen siehe Fach- und Gebrauchsinformation von Loargys. Stand: September 2024.

Palazzo Cavalli-Franchetti

11:00

11:30

20. - 21. November 2025

PROGRAMM/PROGRAMME 20.11.2025

08:00- 08:35	07:30 08:30	REGISTRIERUNG/REGISTRATION ERÖFFNUNG/OPENING Robert Birnbacher (Villach, A)
	Moderati	on: Matthias Baumann (Innsbruck, A), Günther Bernert (Wien, A)
08:35- 09:30	08:35	Neuropädiatrische Blickdiagnosen Neuropediatric visual diagnoses Gerd Kurlemann (Münster, D)
09:30 - 12:00	09:30	SYMPOSIUM unterstützt von/supported by Diagnostische Strategien in der Erkennung von Muskelerkrankungen Diagnostic strategies in the detection of muscle diseases Simone Mahal (Wien, A)
•	10:00	PAUSE/BREAK
	10:30	Morbus Duchenne - Was wissen wir über Erkrankung und Verlauf? Duchenne Muscular Dystrophy - What do we know about the disease and its progression?

Matthias Baumann (Innsbruck, A)

Genbasierte Therapie

Günther Bernert (Wien, A)

neuromuskulären Erkrankungen

Wolfgang Müller-Felber (München, D)

MA UPDATE MA UPDATE

WWW.SANICADEMIA.EU

Der Blick in die Zukunft: Chancen und Risiken molekularer Therapien bei

Looking to the future: opportunities and risks of molecular therapies for

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20th - 21st November 2025



12:00 PAUSE/BREAK

Moderation: Thomas Müller-Sacherer (Wien, A), Dagmar Csaicsich (Wien, A)

	13:30 - 16:20	13:30	VUR Both Sides Now VUR Both Sides Now Dagmar Csaicsich (Wien, A) Bernhard Haid (Linz, A)
		14:20	Un viaggio traverso il tubulo - Tubulopathien leicht gemacht Un viaggio traverso il tubulo - Tubulopathies made easy Thomas Müller-Sacherer (Wien, A)
		14:50	KAFFEEPAUSE/COFFEE BREAK
NEPHROLOGIE NEPHROLOGY		15:20	Häufige glomeruläre Erkrankungen Frequent glomerular diseases Klaus Arbeiter (Wien, A)
		15:50	Renaler Lupus erythematodes Renal lupus erythematosus Sabine Horn (Villach, A)
DERMATOLOGIE DERMATOLOGY	16:20 - 17:20	16:20	Malaria Malaria Robin Kobbe (Hamburg, D)
		16:50	Andere reise-assoziierte Infektionen Other travel-associated infections Volker Strenger (Graz, A)

17:30 GET TOGETHER



Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

PROGRAMM/PROGRAMME 21.11.2025

		The Burnela Haran (Important, 1971)
NEUROPÄDIATRIE PEDIATRIC NEUROLOGY 08:30 - 09:10	08:30	Entwicklungsauffälligkeiten im 1. Lebensjahr - Red flags bei den Mutter- Kindpassuntersuchungen Developmental abnormalities in the 1st year of life - Red flags in the mother- child passport examinations Manuela Baumgartner (Linz, A)
09:10- 10:30	09:10	Wichtige Differentialdiagnosen in der Pädiatrischen Dermatologie Important differential diagnoses in pediatric dermatology Peter Höger (Hamburg, D)
DERMATOLOGIE DERMATOLOGY	09:50	Differentialdiagnose und Therapie anulärer Dermatosen im Kindes- und Jugendalter Differential diagnosis and treatment of annular dermatoses in children and adolescents Dietrich Abeck (Hamburg, D)

Moderation: Daniela Karall (Innsbruck, A), Reinhold Kerbl (Leoben, A)

SYMPOSIUM unterstützt von/supported by 11:00 Adipositas: Ursachen und Diagnostik unter Berücksichtigung genetischer Formen Obesity: causes and diagnosis taking genetic forms into account Katharina Mörwald (Salzburg, A) 11:30 Update - Therapie der Adipositas Update - therapy of obesity Daniel Weghuber (Salzburg, A)

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20th - 21st November 2025



12:00 PAUSE/BREAK

Moderation: Moderation: Prof. Andreas Hahn (Gießen, D)

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	SYMPOSIUM unterstützt von/supported by
14:00	Red Flags: Stoffwechselstörungen die jede/r Kinderärzt:in kennen sollte Red flags: metabolic disorders that every pediatrician should know about Sabine Scholl-Bürgi (Innsbruck, A)
14:20	Erfahrungen in der Behandlung komplexer Stroffwechselerkrankungen und des Arginase-1-Mangels Experience in the treatment of complex metabolic disorders and arginase 1 deficiency Daniela Karall (Innsbruck, A)
14:45	Perspektiven des CDKL5 Mangelsyndroms (CDD) Perspectives on CDKL5 deficiency syndrome (CDD) Andreas Hahn (Gießen, D)
	14:20

15:10 KAFFEEPAUSE/COFFEE BREAK

Moderation: Moderation: Robert Birnbacher (Villach, A), Reinhold Kerbl (Leoben, A)

(0		
\preceq	\neg	
	4	
\supset	\circ	
$\overline{\alpha}$		
111	\neg	
	7	
땁		
⋖	⋖	
- 13	鬲	
\subseteq	\subseteq	
$\overline{}$	$\overline{}$	

15:45	Chancen Virtueller Realitäten für die Pädiatrie Opportunities of virtual realities for paediatrics Anna Felnhofer (Wien, A)
16:20	KI – ist der Zauberlehrling kontrollierbar? Zukünftiger Meister oder ewiger Assistent? AI - can the sorcerer's apprentice be controlled? A future master or an eternal assistant?
	Clemens Wasner (Wien A)



Unsere Lösungen sind so individuell wie Sie

Alle gleich und doch verschieden! Jeder von uns hat einzigartige Merkmale – das gilt insbesondere für Menschen mit Immundefekten. Die Anforderungen an eine Therapie mit Immunglobulinen sind hoch und unsere Lösungen individuell auf Ihre Bedürfnisse zugeschnitten. octagam°5% octagam°10% cutaquig°

Octapharma Handelsges.m.b.H Oberlaaer Straße 235 A-1100 Wien Tel: +43 (01) 610 32 0 Fax: +43 (01) 610 32 9103 kundenservice@octapharma.com www.octapharma.at

Octapharma ist Sponsor der Pädiatrietage der ÖGKJ 2024



14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti 20th - 21st November 2025



PREISE/PRICES

Kosten für die Konferenzteilnahme (20. und 21. November 2025) Prices for conference participation (20th and 21^{tt}November 2025)

Berufsgruppe Frühbucherpreis bis 31.08. Preis ab 01.09.
Professional group Early bird price until 31.08. Price from 01.09.

Ärzte/Psychologen/Pensionisten

Doctors/psychologists/retirees € 395.00 (incl. MwSt./VAT) € 420.00 (incl. MwSt./VAT)

Studenten/nicht akad. Berufe

Students/non-academic professions € 290.00 (incl. MwSt./VAT) € 330.00 (incl. MwSt./VAT)

Kosten für Tageskarte (20. oder 21. November 2025) Prices for day ticket (20th or 21thNovember 2025)

Berufsgruppe/Professional group Preis/Price

Ärzte/Psychologen/Pensionisten

Doctors/psychologists/retirees € 270.00 (incl. MwSt./VAT)

Studenten/nicht akad. Berufe

Students/non-academic professions € 210.00 (incl. MwSt./VAT)



Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

INFORMATIONEN

Veranstaltungsort: Palazzo Cavalli-Franchetti (Sala del Portego)

Ponte dell'Accademia

San Marco 2847 30124 Venedig

Kongresssprachen: Alle Vorträge werden ab 20 TeilnehmerInnen je Sprache simultan in die

Sprachen Englisch und Deutsch übersetzt.

Hotels: Hotelempfehlungen finden Sie auf der offiziellen Tagungshomepage. Die

Hotelbuchung kann aus organisatorischen Gründen nicht über das Kongress-

büro erfolgen.

Anmeldung: Die Anmeldung zum Kongress erfolgt über die Kongresshomepage

www.sanicademia.eu oder per E-Mail an info@sanicademia.eu.

Eine kostenlose Stornierung ist bis 1. Oktober 2025 möglich. Ab dem 31. Oktober 2025

erlaubt sich der Veranstalter 50% des Tagungsbeitrages einzubehalten. Ab dem 1.

November 2025 ist der gesamte Beitrag zu entrichten.

Registrierung: 20. November 2025 ab 08:00 Foyer, Palazzo Cavalli-Franchetti



For the safe and optimal use of human proteins





Hämophilie A

Für Hämophilie A Patienten mit Hemmkörpern oder ohne Hemmkörper mit schwerer Hämophilie A oder mittelschwerer Hämophilie A mit schwerem Blutungsphänotyp^{1,*}

PROPHYLAXE FÜR Sein LEBEN

Konstanter Schutz^{1,2} – Flexibles Intervall¹ –

Subkutane Anwendung

• Flexible und einfache subkutane Anwendung –

• Konstanter Blutungsschutz unabhängig vom







AUF GEHT'S!

Mit Evrysdi® ▼ kann ich mein Leben gestalten



Mit Evrysdi® für spinale Muskelatrophie...

1. Fachinformationen Evrysdi*, aktueller Stand; | 2. Servais L et al. WMS congress; Prag, Czech Republic 08 - 12 Oct 20243.|Mazurkiewicz-Bełdzińska M et al. CureSMA Annual SMA

- ... entwickeln sich frühzeitig behandelte Babys motorisch und kognitiv altersgerecht.²
- ... erfolgt die Therapie einfach und nicht-invasiv zu Hause.
- ... blickt man auf 5 Jahre Langzeitdaten zur Sicherheit und Wirksamkeit zurück.³

Conference; Austin, Texas, USA 06 - 09 June 2024.

SMA: spinale Muskelatrophie



für Patient:innen ab 2 Jahren mit einem Körpergewicht von ≥ 20 kg¹





alle 1, 2 oder 4 Wochen^{1,2}

Injektionsintervall^{1,2}

und MTPs³

* Erstattung für Patienten mit Hämophilie A und Faktor VIII-Hemmkörpern und schwerer Hämophilie A ohn Faktor VIII-Hemmkörper^{1,4}

• Erprobte Wirksamkeit und Verträglichkeit bei PUPs

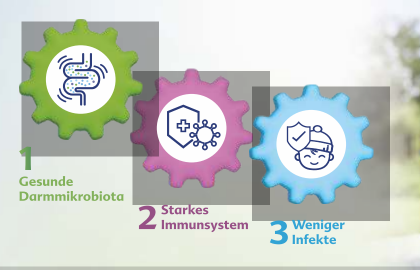
Referenzen: 1. HEMLIBRA® Fachinformation, Stand 03/2025. 2. Kiialainen et al. Res Pract Thromb Haemost. 2023 Dec 29;8(1):102306. 3. Pipe et al. Blood (2024) 143 (14): 1355–1364. 4. Dachyerband der Sozial-werischeungerstäger Erstattungskodev. FKO Stand 1. Jänger 2025.

© 2025 Roche Austria GmbH, Engelhorngasse 3, 1211 Wien, Tel. +43 (0)1 277 39-0, www.roche.at



Der COMBIOTIK®-Effekt

Optimales Zusammenspiel für eine gesunde Entwicklung





- 1. eine gesunde Darmmikrobiota: ähnlich der gestillter Säuglinge¹
- ein starkes Darmimmunsystem: mehr sekretorisches Immunglobulin A im Stuhl²
- 3. weniger gastrointestinale und respiratorische Infekte^{2,3,4}



Mehr Informationen zu HiPP BIO COMBIOTIK® finden Sie unter hipp-fachkreise.de/bio-combiotik

Referenzen: 1 Lagkouvardos et al. Am J Clin Nutr 2023; 117(2): 326-339. **2** Piloquet et al. Am J Clin Nutr 2024; 119(5): 1259-1269. **3** Maldonado J et al. J Pediatr Gastroenterol Nutr 2012; 54(1): 55-61. **4** Gil-Campos M et al. Pharmacol Res 2012; 65(2): 231-238.

*GOS = Galactooligosaccharide, L. fermentum = Limosilactobacillus fermentum CECT 5716

Wichtiger Hinweis: Stillen ist die beste Ernährung für einen Säuglings. Säuglingsanfangsnahrung sollte nur auf Rat von Kinder- und Jugendärzten, Hebammen oder anderen unabhängigen Fachleuten verwendet werden.



Julie, 10 Monate

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti 20th - 21st November 2025



INFORMATION

Venue: Palazzo Cavalli-Franchetti (Sala del Portego)

Ponte dell'Accademia

San Marco 2847 30124 Venice

Conference languages: All lectures attended by more than 20 participants will be simultaneously

translated into English and German.

Hotels: Hotel recommendations can be found on the official conference website.

For organisational reasons, hotel bookings cannot be made through

the conference office.

Registration: Registrations for the conference can be made at www.sanicademia.eu

or by e-mail to info@sanicademia.eu.

Cancellation is possible free of charge until 1.10.2025. Within 31.10.2025 the organiser will retain 50% of the conference fee. From 1.11.2025 the full

amout will be charged.

Morning registration: 20^{zh} November 2025 from 08:00 Foyer, Palazzo Cavalli-Franchetti



Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

Dr Anna Felnhofer

Univ - Prof Dr Gerhard Kurlemann

OÄ Dr. Simone Mahal

REFERENTEN/SPEAKERS

Prof. Dr. Dietrich **Abeck** FA f. Haut- und Geschlechtskrankheiten - Allergologie

Derm. Gemeinschaftspraxis am Tibarg, Hamburg (D)

Univ.-Prof. Dr. Klaus **Arbeiter** Universitätsklinik für Pädiatrie, MedUni Wien (A)

Priv.-Doz. Dr. Matthias **Baumann** Universitätsklinik für Pädiatrie I, Innsbruck (A)

MR OÄ Dr. Manuela **Baumgartner** PVZ Kinderärzte Domplatz und Ambulat. St. Isidor Linz (A)

Univ.-Prof. Dr. Günther **Bernert** SMZ Süd - Kaiser-Franz-Josef-Spital Wien (A)

Prim. Univ.-Prof. Dr. Robert **Birnbacher** Landeskrankenhaus Villach (A)

Dr. Dagmar **Csaicsich** Universitätsklinik für Pädiatrie, MedUni Wien (A)

Universitätsklinik für Pädiatrie, MedUni Wien (A)

Prof. Dr. Andreas **Hahn** Universitätsklinikum Gießen und Marburg (D)

Prim. Priv. Doz. Dr. Dr. Bernhard Haid, FEAPU, FEBU Ordensklinikum Linz GmbH Barmherzige Schwestern (A)

Prim. Prof. Dr. Peter H. **Höger**, Chefarzt Kath. Kinderkrankenhaus Wilhelmstift Hamburg (D)

Prim. Univ.-Prof. Dr. Sabine Horn **Horn** Landeskrankenhaus Villach (A)

Ao. Univ.-Prof. Dr. Daniela **Karall**, IBCLC Medizinische Universität Innsbruck (A)

Prim. Univ.-Prof. Dr. Reinhold **Kerbl** LKH Hochsteiermark Standort Leoben (A)

Priv.-Doz. Dr. Robin **Kobbe**Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf (D)

Westfälische Wilhelms-Universität Münster (D)

Klinik Favoriten, Wien (A)

Rhythr

PHARMACEUTICALS

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti 20th - 21st November 2025



Priv.-Doz. Dr. Katharina Mörwald

Prof. Dr. Wolfgang Müller-Felber

Ao. Univ.-Prof. Dr. Thomas Müller-Sacherer

PD Dr. Dipl.oec.troph. Sabine **Scholl-Bürgi**

Assoz. Prof. Priv.-Doz. Dr. Volker **Strenger**

CEO Bakk. Clemens Wasner

Prim. Univ.-Prof. Dr. Daniel Weghuber

Paracelsus Medical University, SALK Salzburg (A)

Klinikum der Universität München (D)

Universitätsklinik für Pädiatrie, MedUni Wien (A)

Tirol Kliniken GmbH Innsbruck (A)

Medizinische Universität Graz (A)

EnliteAI, AI Austria, Wien (A)

Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde,

Uniklinikum Salzburg (A)



Feuchtigkeitsspendende Emulsionsgrundlage mit Ceramiden





Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

SPONSOREN/SPONSORS

1	CODAN Medical GmbH	8	Pelpharma
2	Hipp	9	Reckitt Benckiser Austria
3	Immedica Pharma Germany GmbH	10	Roche Austria GmbH
4	ITF Pharma GmbH - Italfarmaco Group	11	Rhythm Pharmaceutical
5	Nestlé Österreich GmbH	12	Santhera
6	Nutricia – Ein Geschäftsbereich der	13	Ultragenyx
	Danone Österreich GmbH		
7	Octapharma Handelsges.m.b.H.		

Fachkurzinformation: 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. Meldung von Nebenwirkungen an: Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen, Traisengasse 5, 1200 Wien, Österreich, Fax: + 43 (0) 50 555 36207, Website: http://www.basg.gv.at/ und an Roche Austria GmbH, austria.drug_safety@roche.com. Evrysdi® 0,75 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen - Evrysdi® 5 mg Filmtabletten

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Evrysdi 0,75 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen: Jede Flasche enthält 60 mg Risdiplam in 2 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen. Jeder ml der rekonstituierten Lösung enthält 0,75 mg Risdiplam. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jeder ml enthält 0,38 mg Natriumbenzoat (E211) und 2,97 mg Isomalt (Ph.Eur.) (E953). Evrysdi 5 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 5 mg Risdiplam. Liste der sonstigen Bestandteile: Evrysdi 0,75 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen: Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Isomalt (Ph.Eur.) (E953), Erdbeer-Aroma, Weinsäure (Ph.Eur.) (E334), Natriumbenzoat (E211), Macrogol 6000 (E1521), Sucralose, Ascorbinsäure (E300), Natriumedetat (Ph.Eur.) Evrysdi 5 mg Filmtabletten: Tablettenkern: Weinsäure (E334), Mannitol (E421), Mikrokristalline Cellulose (E460), Hochdisperses Siliciumdioxid (E551), Crospovidon, Natriumstearylfumarat, Erdbeer-Aroma; Filmüberzug: Polyvinylalkohol, Titandioxid (E171), Macrogol 3350 (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-hydroxid-oxid (E172) Anwendungsgebiete: Evrysdi wird angewendet zur Behandlung der 5q-assoziierten spinalen Muskelatrophie (SMA) bei Patienten mit einer klinisch diagnostizierten Typ 1-, Typ 2- oder Typ 3-SMA oder mit einer bis vier Kopien des SMN2-Gens. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Inhaber der Zulassung: Roche Registration GmbH, Emil-Barell-Straße 1, 79639 Grenzach-Wyhlen, Deutschland. Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht: rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Mittel gegen Störungen des Muskel- und Skelettsystems, ATC-Code: M09AX10 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen sowie Informationen zu Schwangerschaft und Stillzeit und zu Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Hemlibra® 30 mg/ml Injektionslösung Hemlibra® 150 mg/ml Injektionslösung

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Hemlibra 30 mg/ml Injektionslösung: Jeder ml Lösung enthält 30 mg Emicizumab* Jede Durchstechflasche mit 0,4 ml enthält 12 mg Emicizumab in einer Konzentration von 30 mg/ml. Jede Durchstechflasche mit 1 ml enthält 30 mg Emicizumab in einer Konzentration von 30 mg/ml. Hemlibra 150 mg/ml Injektionslösung: Jeder ml Lösung enthält 150 mg Emicizumab* Jede Durchstechflasche mit 0,4 ml enthält 60 mg Emicizumab in einer Konzentration von 150 mg/ml. Jede Durchstechflasche mit 0.7 ml enthält 105 mg Emicizumab in einer Konzentration von 150 mg/ml. Jede Durchstechflasche mit 1 ml enthält 150 mg Emicizumab in einer Konzentration von 150 mg/ml. Jede Durchstechflasche mit 2 ml enthält 300 mg Emicizumab in einer Konzentration von 150 mg/ml. *Emicizumab ist ein humanisierter, monoklonaler, modifizierter Immunoglobulin-G4 (IgG4)-Antikörper, der mittels rekombinanter Desoxyribonukleinsäure(DNA)-Technologie aus Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO-Zellen) hergestellt wird. Liste der sonstigen Bestandteile: Arginin, Histidin, Asparaginsäure, Poloxamer 188, Wasser für Injektionszwecke. Anwendungsgebiete: Hemlibra wird angewendet als Routineprophylaxe von Blutungsereignissen bei Patienten mit Hämophilie A (hereditärer Faktor-VIII-Mangel): - mit Faktor-VIII-Hemmkörpern; - ohne Faktor-VIII-Hemmkörper mit: schwerer Erkrankung (FVIII < 1 %), mittelschwerer Erkrankung (FVIII ≥ 1 % und ≤ 5 %) mit schwerem Blutungsphänotyp. Hemlibra kann bei allen Altersgruppen angewendet werden. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Inhaber der Zulassung: Roche Registration GmbH, Emil-Barell-Straße 1, 79639 Grenzach-Wyhlen, Deutschland. Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht: rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Pharmakotherapeutische Gruppe: Antihämorrhagika, andere systemische Hämostatika; ATC-Code: B02BX06. Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen sowie Informationen zu Schwangerschaft und Stillzeit und zu Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. März 2025

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti 20th - 21st November 2025



KONTAKT/CONTACT

Veranstalter/Kontakt:

Sanicademia Fortbildungsverein Nikolaigasse 43, 9500 Villach, Austria

Kathrin Brugger

- +43(0)4242/208-63977
- +43(0)676/6585337

kathrin.brugger@sanicademia.eu

Wissenschaftlicher Koordinator/Programmgestaltung:

Robert Birnbacher



Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

PERSÖNLICHE NOTIZEN

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti 20th - 21st November 2025



NOTES	

Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

PERSÖNLICHE NOTIZEN	
	T. C.
	ultragenyx
	3 - 1/

Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Diätetika, zentral wirkende Antiadiposita, ATC-Code : A08AA12. Weitere Informationen zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Pharmaceuticals Netherlands B.V., Radarweg 29, 1043NX Amsterdam, Niederlande. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht**: Rezept- und, apothekenpfli wiederholte Abgabe verboten (eingeschränkte ärztliche Verschreibung gem. Abschnitt 4.2 der Fachinformation). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antiadiposita, Funktionsverlustmutationen bedingtem biallelischem Proopiomelanocortin (POMC)-Mangel (einschließl. PCSK1) od. biallelischem Leptinrezeptor(LEPR)-Mangel bei Erw. u. Kdrn. ab 2 J. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichk. gegen d. Wirkstoff od. einen d. sonst. Bestandt. **Name und Anschrift des pharmazeutischen Unternehmers:** Rhythm Pharmaceuticals Netherlands B.V., Radarweg 29, 1043NX Amsterdam, Niederlande. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und, apothekenpflichtig. IMCIVREE® 10 mg/ml Injektionslösung. Wirkstoff: Setmelanotid. Zusammensetzung: 1 ml Lösung enthält 10 mg Setmelanotid. Jede Durchstechflasche enthält 10 mg

Anwendungsgebiete: Behandlung von Adipositas u. zur Kontrolle d. Hungergefühls im Zusammenh. mit genetisch bestätigtem Bardet-Biedl-Syndrom (BBS), durch Setmelanotid in 1 ml Injektionslösung. Sonst. Bestandt.: α-(2-[1,2-Distearoyl-sn-glycero(3)phosphooxy]ethylcarbamoyl}-ω-methoxypoly(oxyethylen)-2000-Natriumsalz MPEG-2000-DSPE), Carmellose-Natrium (Ph.Eur.), Mannitol (Ph.Eur.) (E 421), Phenol, 10 mg/ml Benzylalkohol, Natriumedetat (Ph.Eur.), Wasser für Injektionszwecke. **Fachkurzinformation**



HYPERPHAGIE UND FRÜHKINDLICHE ADIPOSITAS



(Setmelanotid) Injektionslösung

Die bisher erste und einzige medikamentöse Therapie für Patienten ab 2 Jahren mit Hyperphagie (unstillbarem Hunger) und Adipositas aufgrund des Bardet-Biedl-Syndroms.

- frühzeitige Verringerung des Hungergefühls^{2,4} und nachhaltige Gewichtsabnahme^{2,3}
 - nachhaltige Reduktion des BMI-Z-Scores bei Patienten unter 18 Jahren^{1, 2}
 - verbesserte Lebensqualität bei Patienten^{5, 6}
 - im Allgemeinen gut verträglich^{1, 7}



path4hcps.com/de



www.nimmersatt.info/de-A

- IMCIVREE (Setmelanotid) Fachinformation
 Setwochige Phase 3-Studie (14 Wochen, randomisiert, doppelblind, placebokontrolliert, gefolgt von 38 Wochen open-label Behandlung); Hagg
- AM, et al., Lanc Diab & Endo. 2022;10(2):859-866 incl. Supplement 3.Nach 52 Wochen erreichten 32,3 % (95%-KI: 16,7-51,4; p=0,0006) der >= 12-jährigen eine mindestens 10-prozentige Reduktion des Körpergewichts
- 12-jünigen eine imitaesiers in Sprüzemigen etaukiloit des kolpergements 4. Nach 14 Wochen hatten IMCIVRE-Patienten ab 12 Jahren im Durchschnitt eine um 14,4 % (95%-KI: 31,9 %; -3,14 %; p=0,051) höhere Reduktion des wöchentlichen Durchschnittswerts für den maximalen Hunger-Score pro Tag und eine um 12,2 % (KI-95%: 32,4 %; -7,9 %; p=1,081) höhere Reduktion des wöchentlichen Durchschnittswerts für den Hunger am Morgen 5. Forsythe E, et al. Orphanet J Rare Dis. 2023; 16;18(1):12
- 6. Unter 18 Jahren: Alle Patienten, die zu Beginn eine Beeinträchtigung der Lebensqualität aufwiesen, erfuhren eine klinisch bedeutsame Verbesserung (definiert als Veränderung des Gesamtscores von > 4,4) und berichteten über Verbesserungen der Leistungsfähigkeit und psychosozialen Scores. Ab 18 Jahren: 62,5 % der Patienten ab 18 Jahren mit Beeinträchtigungen der Lebensqualität erfuhren eine klinisch bedeutsame Verbesserung. Der Lebensqualitätswert korre-lierte signifikant mit den prozentualen Veränderungen des Körper-gewichts (p = 0,0037) und des BMI (p = 0,0098)
- Die häufigsten Nebenwirkungen waren: Hyper pig mentierung (56 %), Re-aktionen an der Einstich stelle (45 %), Übelkeit (31 %) und Kopf-schmerzen

IMCIVREE® wird angewendet bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren zur Behandlung von Adipositas und zur Kontrolle des Hungergefühls im Zusammenhang mit genetisch bestätigtem Bardet-Biedl-Syndrom (BBS), durch Funktionsverlustmutationen bedingtem biallelischem Proopiomelanocortin(POMC)-Mangel (einschließlich PCSK1) oder biallelischem Leptinrezeptor(LEPR)-Mangel.

Dieses rezeptpflichtige Arzneimizzel 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.

© 2025. Rhythm Pharmaceuticals, Inc. Alle Rechte vorbehalten. Rhythm, IMCIVREE und die entsprechenden Logos sind Marken von Rhythm Pharmaceuticals, Inc

Die Fachinformation siehe ab Seite xyz





Führend in der **HMO-Forschung**, jetzt mit 5 HMO

Proteinqualität im Stufensystem





BEBA schließt die Diversitätslücke

Mit dem einzigartigen HMO-Komplex aus den 5 Humanen Milch-Oligosacchariden* 2'-FL, DFL, LNT, 3'-SL, 6'-SL, die in Muttermilch am häufigsten vorkommen, unterstützt BEBA einen frühen Aufbau der Darmflora, ähnlich der gestillter Kinder.¹

Quellen: 1 Bosheva M et al. Front. Nutr. 2022; 9:920362. doi: 10.3389/fnut.2022.920362.

Wichtiger Hinweis: Nestlé BEBA ist geeignet für die besondere Ernährung von Säuglingen während der ersten Lebensmonate, wenn nicht gestillt wird. Stillen ist die beste Ernährung für ein Baby. Säuglingsanfangsnahrung sollte nur auf Rat unabhängiger Fachleute verwendet werden. Jede Mutter sollte darauf hingewiesen werden, dass die Entscheidung, nicht zu stillen, nur schwer rückgängig zu machen ist. Beraten Sie die Frauen hinsichtlich der Zubereitung der Nahrung. Wichtig ist die Information, dass die Zufütterung den Stillerfolg beeinträchtigen kann.

^{*} Nicht aus Muttermilch gewonnen.