

14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025



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



- ✓ 300 kcal pro 125-ml-Flasche
- ✓ Mit Ballaststoffen
- ✓ Vollbilanziert
- ✓ Medizinische Trinknahrung für Kinder ab 1 Jahr
- ✓ In drei köstlichen Geschmacksrichtungen



* Im Vergleich zu einer Standard-Trinknahrung: 200 ml, 1,5 kcal/ml

NutriniDrink Compact Multi Fibre ist ein Lebensmittel für besondere medizinische Zwecke (bilanzierte Diät). Zum Diätmanagement bei krankheitsbedingter Mangelernährung und Gedeihstörung. Nur unter ärztlicher Aufsicht verwenden.

14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

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 Kinder- und 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.sanicaademia.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 Birnbacher, 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.sanicaademia.eu you can find all the updates of the program. Information about registration, travel, nearby accomodation and much more is also available online.

We look forward to seeing you in Venice.

With best regards,



Daniela Karall, President of the ÖGKJ



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 kobalt-substituiertes, rekombinantes humanes Arginase-1-Enzym, das in Escherichia-coli-Zellen produziert wird und kovalent an Methoxypolyethylenglycol (mPEG) konjugiert ist). Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Kaliumdihydrogenphosphat, 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 traten im Allgemeinen bei den ersten Dosen auf. **Fertilität, 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 Injektionsstelle, 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.

14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

PROGRAMM/PROGRAMME 20.11.2025

REGISTRIERUNG REGISTRATION BEGRIÜßUNG OPENING	08:00 - 08:35	07:30 REGISTRIERUNG/REGISTRATION 08:30 ERÖFFNUNG/OPENING Robert Birnbacher (Villach, A)
		Moderation: Matthias Baumann (Innsbruck, A), Günther Bernert (Wien, A)
NEUROPÄD. PEDIATRIC NEUROLOGY	08:35 - 09:30	08:35 Neuropädiatrische Blickdiagnosen Neuropediatric visual diagnoses Gerd Kurlemann (Münster, D)
SMA UPDATE SMA UPDATE	09:30 - 12:00	SYMPOSIUM unterstützt von/supported by
		09:30 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)
		11:00 Genbasierte Therapie Gene-based therapy Günther Bernert (Wien, A)
		11:30 Der Blick in die Zukunft: Chancen und Risiken molekularer Therapien bei neuromuskulären Erkrankungen Looking to the future: opportunities and risks of molecular therapies for neuromuscular diseases Wolfgang Müller-Felber (München, D)



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 KAFFEPAUSE/COFFEE BREAK

15:20

Häufige glomeruläre Erkrankungen

Frequent glomerular diseases

Klaus Arbeiter (Wien, A)

15:50

Renaler Lupus erythematodes

Renal lupus erythematosus

Sabine Horn (Villach, A)

16:20

Malaria

Malaria

Robin Kobbe (Hamburg, D)

16:50

Andere reise-assozierte Infektionen

Other travel-associated infections

Volker Strenger (Graz, A)

17:30 GET TOGETHER

BEBA Medical

Sanicademia Fortbildungsverien

Kathrin Brugger, +43(0)4242/208-63977, kathrin.bugger@sanicademia.eu

14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

PROGRAMM/PROGRAMME 21.11.2025

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

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)
DERMATOLOGIE DERMATOLOGY	09:10 - 10:30	09:10	Wichtige Differentialdiagnosen in der Pädiatrischen Dermatologie Important differential diagnoses in pediatric dermatology Peter Höger (Hamburg, D)
		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)
		10:30	KAFFEEPAUSE/COFFEE BREAK
ADIPOSITAS OBESITY	11:00 - 12:00		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)

14:00- 15:10

HÄMATOLOGIE
HEMATOLOGY

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 Stoffwechselerkrankungen 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)



15:10 KAFFEPAUSE/COFFEE BREAK

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

15:45 - 16:55

DIGITALISIERUNG
DIGITALIZATION

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)

octapharma



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.

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

octagam® 5%
octagam® 10%
cutaquig®



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 21st November 2025)

Berufsgruppe Professional group	Frühbucherpreis bis 31.08. Early bird price until 31.08.	Preis ab 01.09. 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 21st November 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)



14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

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 Kongressbüro erfolgen.

Anmeldung: Die Anmeldung zum Kongress erfolgt über die Kongresshomepage www.sanicaademia.eu oder per E-Mail an info@sanicaademia.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

octapharma®

For the safe and optimal use of human proteins



Hämophilie A PROPHYLAXE FÜR **sein** LEBEN

Konstanter Schutz^{1,2} – Flexibles Intervall¹ –
Subkutane Anwendung¹

- Flexible und einfache subkutane Anwendung – alle 1, 2 oder 4 Wochen^{1,2}
- Konstanter Blutungsschutz unabhängig vom Injektionsintervall^{1,2}
- Erprobte Wirksamkeit und Verträglichkeit bei PUPs und MTPs³

PUPs: Previously untreated Patients; MTPs: Minimally treated Patients

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

Referenzen: 1. HEMLIBRA® Fachinformation, Stand 03/2025. 2. Käläläinen et al. Res Pract Thromb Haemost. 2023 Dec 29;8(1):102306. 3. Pipe et al. Blood (2024) 143 (14): 1355–1364. 4. Dachverband der Sozialversicherungsträger, Erstattungskodex - EKO, Stand 1. Jänner 2025

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

Ab Geburt
für SMA
zugelassen¹

AUF GEHT'S!

Mit Evrysdi® ▼ kann ich mein Leben gestalten



Marie
Architektin
Typ-2-SMA

Mit Evrysdi® für spinale Muskelatrophie ...

- ... entwickeln sich frühzeitig behandelte Babys motorisch und kognitiv altersgerecht.²
- ... erfolgt die Therapie einfach und nicht-invasiv zu Hause.¹
- ... blickt man auf 5 Jahre Langzeitdaten zur Sicherheit und Wirksamkeit zurück.³

**JETZT
AUCH ALS
TABLETTE
VERFÜGBAR**
für Patient:innen
ab 2 Jahren mit einem
Körpergewicht von ≥ 20 kg¹

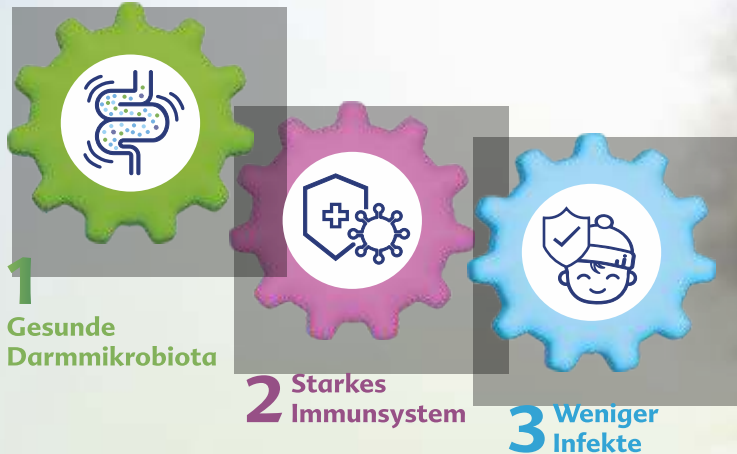


SMA: spinale Muskelatrophie

1. Fachinformationen Evrysdi®, aktueller Stand; | 2. Servais L et al. WMS congress; Prag, Czech Republic 08 – 12 Oct 2024; | Mazurkiewicz-Beldzińska M et al. CureSMA Annual SMA Conference; Austin, Texas, USA 06 – 09 June 2024.

Der COMBIOTIK®-Effekt

Optimales Zusammenspiel für eine gesunde Entwicklung



Julie, 10 Monate

HiPP BIO COMBIOTIK® mit synbiotisch wirkenden GOS und *L. fermentum sorgt für**

- 1. eine gesunde Darmmikrobiota:** ähnlich der gestillter Säuglinge¹
- 2. 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 Säugling. Säuglingsanfangsnahrung sollte nur auf Rat von Kinder- und Jugendärzten, Hebammen oder anderen unabhängigen Fachleuten verwendet werden.



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.sanicaademia.eu or by e-mail to info@sanicaademia.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 amount will be charged.
Morning registration:	20 th November 2025 from 08:00 Foyer, Palazzo Cavalli-Franchetti



14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

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)

Dr. Anna **Felinhofer**

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)

Univ.-Prof. Dr. Gerhard **Kurlemann**

Westfälische Wilhelms-Universität Münster (D)

OÄ Dr. Simone **Mahal**

Klinik Favoriten, Wien (A)

Rhythm[®]
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)

Pelpharma Basiscreme

Feuchtigkeitsspendende
Emulsionsgrundlage
mit Ceramiden



NICHT ENTHALTEN:

Duftstoffe, Alkohol, Paraffin,
Silikone, PEGs, Parabene, Lanolin

In der Arzneitaxe gelistet

Pelpharma
Basiscreme
500,0 IND

14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

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 Danone Österreich GmbH	13	Ultragenyx
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, Natriumstearylumarat, 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.** Juni 2025

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 Efficizumab* Jede Durchstechflasche mit 0,4 ml enthält 12 mg Efficizumab in einer Konzentration von 30 mg/ml. Jede Durchstechflasche mit 1 ml enthält 30 mg Efficizumab in einer Konzentration von 30 mg/ml. Hemlibra 150 mg/ml Injektionslösung: Jeder ml Lösung enthält 150 mg Efficizumab* Jede Durchstechflasche mit 0,4 ml enthält 60 mg Efficizumab in einer Konzentration von 150 mg/ml. Jede Durchstechflasche mit 1 ml enthält 105 mg Efficizumab in einer Konzentration von 150 mg/ml. Jede Durchstechflasche mit 2 ml enthält 300 mg Efficizumab in einer Konzentration von 150 mg/ml. *Efficizumab ist ein humanisierter, monoklonaler, modifizierter Immunglobulin-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



14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

PERSÖNLICHE NOTIZEN

[illegible]

14th ÖGKJ PEDIATRIC DAYS 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20th - 21st November 2025



NOTES

A series of horizontal dotted lines spanning the width of the page, intended for taking notes.

14. PÄDIATRIETAGE der ÖGKJ 2025

Palazzo Cavalli-Franchetti

20. - 21. November 2025

PERSÖNLICHE NOTIZEN

[illegible]

ultragenyx

HYPERPHAGIE UND FRÜHKINDLICHE ADIPOSITAS



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-AT

1. IMCIVREE (Setmelanotid) Fachinformation
2. 2. 52-wöchige Phase 3-Studie (14 Wochen, randomisiert, doppelblind, placebokontrolliert, gefolgt von 38 Wochen open-label Behandlung); Haqq 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
4. Nach 14 Wochen hatten IMCIVREE-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 korrelierte signifikant mit den prozentualen Veränderungen des Körpergewichts (p = 0,0037) und des BMI (p = 0,0098)
7. Die häufigsten Nebenwirkungen waren: Hyperpigmentierung (56 %), Reaktionen an der Einstichstelle (45 %), Übelkeit (31 %) und Kopfschmerzen (20 %)

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 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.

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

Die Fachinformation siehe ab Seite **xyx**

AT-SET-2500038 06/2025

Fachkurzinformation

IMCIVREE® 10 mg/ml Injektionslösung. **Wirkstoff:** Setmelanotid. **Zusammensetzung:** 1 ml Lösung enthält 10 mg Setmelanotid. Jede Durchstechflasche enthält 10 mg Setmelanotid in 1 ml Injektionslösung. Sonst. Bestandt.: α-(2'-1',2'-Distearoyl-sn-glycerol(3)phospho-oxyethylcarbamoyl)-ω-methoxypoly(oxyethyl)-2000-Natriumsalz (MPEG-2000-DSPe), Carmellose-Natrium (Ph.Eur.), Mannitol (Ph.Eur.) (E 421), Phenol, 10 mg/ml Benzylalkohol, Natriumacetat (Ph.Eur.), Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Behandlung von Adipositas u. zur Kontrolle d. Hungergefühls im Zusammenh. mit genetisch bestätigtem Bardet-Biedl-Syndrom (BBS), durch Funktionsverlustmutationen bedingtem biallelischem Proopiomelanocortin (POMC)-Mangel (einschließl. PCSK1) od. biallelischem Leptinrezeptor (LEPR)-Mangel bei Erw. u. Kdm. 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, wiederholte Abgabe verboten (eingeschränkte ärztliche Verschreibung gem. Abschnitt 4.2 der Fachinformation). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antidiagnostika, exkl. Diätetika, zentral wirkende Antidiagnostika, ATC-Code: A08AA12. **Weitere Informationen zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Pharmakokinetik und Stillezeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**


BEBA
Unser Bestes für Euch.



Führend in der
HMO-Forschung,
jetzt mit 5 HMO



Hervorragende
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

* Nicht aus Muttermilch gewonnen.

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 Stillserfolg beeinträchtigen kann.

ÜBER
155 JAHRE **FORSCHUNGS-
EXPERTISE**