



**QUALITÄTSSICHERUNG IN DER HNO IN
ZEITEN DES STRUKTURWANDELS**

68. ÖSTERREICHISCHER HNO-KONGRESS 2024

68th Annual Meeting of the Austrian Society of
Oto-Rhino-Laryngology – Head and Neck Surgery

11. – 14. September 2024

Congress Center Baden

www.hno.at

Österreichische Gesellschaft für Hals-, Nasen-
und Ohrenheilkunde, Kopf- und Halschirurgie

HNO



VORPROGRAMM



Entwickelt für herausragende Hörleistung

Bei der Entwicklung unserer Elektrodenträger haben wir uns eng an der natürlichen Form und Funktionsweise der menschlichen Cochlea orientiert, um jedem unserer CI-Nutzer:innen ein möglichst natürliches Klangempfinden zu liefern.

- Erhalt der Cochlea-Strukturen
- Stimulation der gesamten Cochlea
- Natürliche Klangkodierung

Mehr als 40 Jahre Pioniergeist und die Leidenschaft für neue Entwicklungen aus Österreich prägen unsere Arbeit bei MED-EL. Dank innovativer Hörimplantate können Menschen weltweit und in jedem Alter das Leben (wieder) hören – selbst wenn Hörgeräte nicht mehr helfen.

VORWORT

Grußwort des Kongresspräsidenten Prof. Dr. Georg M. Sprinzl

Sehr geehrte Damen und Herren,
liebe Kolleginnen und Kollegen,
geschätzte Industriepartner!

Hiermit darf ich Sie ganz herzlich zum 68. HNO Kongress von 11. -14.9.2024 in das Congress Center Baden einladen.

Unser Kongress steht unter dem Motto „**Qualitätssicherung in der HNO in Zeiten des Strukturwandels**“. Die voranschreitende Digitalisierung und der stetig wachsende Stellenwert der künstlichen Intelligenz in der heutigen Medizin, aber auch sozioökonomische Faktoren wie die alternde Gesellschaftsstruktur, bringen für das Gesundheitssystem neue Herausforderungen mit sich. Es gilt nun für uns diese anzunehmen und in ihnen neue Chancen zu erkennen, insbesondere in Hinblick auf den Einsatz neuer Technologien zur Qualitätssicherung oder unter anderem Qualitätsverbesserung der ärztlichen Tätigkeit. In diesem Sinne werden wir gemeinsam den derzeitigen Forschungsstand in Hinblick auf den Einsatz der künstlichen Intelligenz und aktuelle Weiterentwicklungen in unserem Fachgebiet darstellen. Dies wird in bewährter Form durch Rundtischgespräche, freie Vorträge, Satellitensymposien, Seminare und Poster geschehen. Wir werden dieses Jahr ein internationales Expertenforum zusammenstellen, welches Themen aus der Schädelbasischirurgie, Implantologie behandelt und – besonders für junge Kolleginnen und Kollegen interessant- die europäische Qualitätssicherung am Beispiel von **European Board Examination und der europäischen Facharztprüfung** erläutert. Darüber hinaus war es uns ein besonderes Anliegen, ein Tag der Praxis zu organisieren, an dem den Teilnehmerinnen und Teilnehmern durch Workshops (Ultraschallkurs, endoskopische Schluckuntersuchung, Atemwegsicherung u.v.m.) neues Wissen vermittelt wird. In der Industrieausstellung werden Sie die Gelegenheit haben, sich mit den neuesten Entwicklungen der Medizingerätetechnik vertraut zu machen und sich auch über die neuesten Trends in der HNO-Pharmakotherapie zu informieren. Das Kongress-Programm wird wie jedes Jahr – als Ausdruck der wichtigen Vernetzung mit der Industrie – auch hochkarätig besetzte Satellitensymposien beinhalten in denen Ihnen neueste Innovationen im Medizintechnik- und Pharmabereich nähergebracht werden. Nutzen Sie bitte das vielseitige Angebot der Firmen und besuchen Sie die Industrieausstellung, um Kontakte mit den Firmen zu pflegen. Ohne Industriepartner ist ein Kongress in dieser Größenordnung nicht durchführbar und wir wissen das dankbar zu schätzen. Das Congress Center Baden ist eine wohl einzigartige Verbindung zwischen einer Kongress- und Event-Location mit historischem Ambiente und dem prickelnden Flair eines der schönsten Casinos in Europa.



Ich möchte mich an dieser Stelle bei all jenen recht herzlich bedanken, die in der Kongressvorbereitung, Organisation und Programmgestaltung tatkräftig mitgeholfen haben. Im Namen der Österreichischen Gesellschaft für Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde, Kopf- und Halschirurgie lade ich Sie ganz herzlich zum diesjährigen Kongress unserer Gesellschaft ein und freue mich auf wissenschaftlich und fachlich kurzweilige und zugleich gesellige Tage in Baden.

Ihr Prof. Dr. Georg M. Sprinzl
Kongresspräsident

Nase voll von Nasenpolypen? DUPIXENT®!



Zielgerichtete Therapie
gegen die zugrundeliegende
Typ-2-Inflammation¹



Reduktion der Nasenpolypen
und der nasalen Kongestion/
Obstruktion^{2,a}



Schnelle und
anhaltende Verbesserung
des Riechvermögens^{2,b}



Revolutionieren Sie das Leben Ihrer Patienten
mit schwerer unkontrollierter chronischer Rhino-
sinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP)* – **JETZT!**

DUPIXENT®
(Dupilumab)

Die duale Rezeptorblockade

* DUPIXENT® ist angezeigt als Add-on-Therapie mit intranasalen Kortikosteroiden zur Behandlung von Erwachsenen mit schwerer CRSwNP (chronische Rhinosinusitis mit Nasenpolypen), die mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann.¹ **a** Signifikante Reduktion der Nasenpolypen bzw. der nasalen Kongestion/Obstruktion vs. Placebo; gemessen anhand mittlerer LS-Veränderung gegenüber Baseline des NPS- bzw. des NC-Scores. **b** Wirkeintritt unter DUPIXENT® (300 mg q2w) bereits in Woche 2 und anhaltend bis Studienende (Woche 52); gemessen anhand mittlerer LS-Veränderung gegenüber Baseline beim UPSIT-Score.

1. DUPIXENT® Fachinformation, Stand Januar 2023. **2.** Bachert C et al. The Lancet 2019; 394(10209):1638-1650. **3.** Erstattungskodex der österreichischen Sozialversicherung, Stand Januar 2023; gilt nur für 300 mg Fertigspritze und Fertigpen.

Sanofi und Regeneron arbeiten gemeinsam an einem globalen Produktentwicklungsprogramm und an der Vermarktung von DUPIXENT®. Fachkurzinformation siehe S.16

Sanofi-Aventis GmbH, Turm A, 29. OG, Wienerbergstraße 11, 1100 Wien, Österreich,
Telefon: 01/801 85-0, www.sanofi.at
MAT-AT-2100376 – 7.0 – 03/2023

sanofi

KONGRESSORGANISATIONSKOMITEE

Kongresspräsident

Prim. Univ. Prof. Dr. Georg M. Sprinzl

Leiter Klin. Abteilung. HNO, Univ. Klinikum St. Pölten

Dunant-Platz 1, 3100 St. Pölten
Österreich

✉ georg.sprinzl@stpoelten.lknoe.at

Kongressekretäre

Ass. Dr. Thomas Mayr

*Klinische Abteilung für Hals-Nasen-Ohren,
Univ. Klinikum St. Pölten*

✉ thomas.mayr@stpoelten.lknoe.at

Ass. Dr. Adrian Piec

*Klinische Abteilung für Hals-Nasen-Ohren,
Univ. Klinikum St. Pölten*

✉ adrian.piec@stpoelten.lknoe.at

Organisation, Anmeldung & Hotelbuchung

Mondial Congress & Events

Mondial

Lena Kamner
Magdalena Schwaighofer
Christiane Tronigger

☎ +43 (0)1 588 04-115

✉ hno@mondial-congress.com

🌐 www.hno.at

Fachausstellung & Sponsoring

MAW – Medizinische Ausstellungs- und
Werbe-gesellschaft



Kerstin Hamata

Katrin Doppler

☎ +43 (0)1 536 63-39

☎ +43 (0)1 535 63-37

✉ hno@media.co.at



Diagnostik



Audiologie



Behandlung



Service



Beratung



Ersatzteile

Ihr Partner mit mehr

HÖR STÄR KE

Neuroth GmbH – Medizintechnik

Gebiet Ost • 1030 Wien
Landstraßer Hauptstraße 71

Gebiet Süd • 8403 Lebring
Paula-Neuroth-Straße 1

Gebiet West • 4694 Ohlsdorf
Hauptstraße 26/Top 19

Tel.: 01 / 545 50 13 • medizintechnik@neuroth.at

Erfahrung und

Kompetenz seit

über 50 Jahren.

**Ihre Bedürfnisse.
Unser Service.**

neuroth-medizintechnik.at

 **NEUROTH**
M E D I Z I N T E C H N I K

DAS ERWARTET SIE

Im Rahmen des diesjährigen österreichischen HNO-Kongresses werden aktuelle Themen in der gesamten Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde unter dem Titel „Qualitätssicherung in der HNO in Zeiten des Strukturwandels“ aus nationalen und internationalen Blickwinkeln behandelt.

Ein Schwerpunkt wird auf der Aufarbeitung und Diskussion relevanter Themen im Rahmen unterschiedlicher, attraktiver Vortragsformate liegen. Es erwarten Kongressteilnehmer:innen Formate wie

- ✓ Key-Note Lectures zu ausgewählten Themen aus allen HNO-Fachbereichen von nationalen und internationalen Referent:innen
- ✓ Key-Note Lectures und Round Tables zu fächerübergreifenden Themen wie Qualitätssicherung in der chirurgischen Ausbildung oder Einsatz und Anwendung von Künstlicher Intelligenz im Gesundheitswesen
- ✓ Kurse zu aktuellen, relevanten und praxisnahen Themen für klinisch und niedergelassene HNO-Ärztinnen und -Ärzte
- ✓ Round Tables zur interaktiven Diskussion praktisch relevanter Herausforderungen in der HNO-Heilkunde
- ✓ Instructional Courses zur strukturierten Lehre chirurgischer und konservativer Themenbereiche
- ✓ ARGE-Sitzungen zur Diskussion aktueller Entwicklungen in den jeweiligen Arbeitsgemeinschaften der österreichischen HNO-Gesellschaft
- ✓ Symposien mit internationalen Referent:innen zur Berücksichtigung internationaler Aspekte von Herausforderungen in der HNO-Heilkunde
- ✓ Interaktive Sessions, bei welchen Ressourcen für digitale Q&A Sessions zur Verfügung stehen und Teilnehmer:innen somit aktiv einbezogen werden können.

Inhaltlich wird der Fokus sowohl auf wissenschaftliche als auch praktische Themen gelegt. Die Planung der Veranstaltung erfolgte unter Einbeziehung von nationalen und internationalen HNO-Abteilungen sowie niedergelassenen HNO Ärztinnen und Ärzten mit dem Ziel, ein attraktives Angebot für Kongressteilnehmer:innen in allen Arbeitsbereichen zu schaffen.

Hauptthemen

Qualitätssicherung | Künstliche Intelligenz im Gesundheitswesen | Hörstörungen | Speicheldrüsentumore | Internationale Vernetzung | Nasennebenhöhlen- und Schädelbasischirurgie | Dysphagie | Pädiatrische HNO | Riech und Schmeckstörungen | Funktionell-ästhetische Nasenchirurgie | Orbitachirurgie | Neuro-laryngologie | Roboterchirurgie

International Forum

Different approaches in CI in Ear and Skull Base Pathologies | Acoustic Neuroma Surgery | Skull base surgery and Frontal sinus surgery | Thyroid Surgery | Management of laryngo-pharyngeal reflux disease

Tag der Praxis **Samstag, 14. September 2024**

Behandlungsfehler oder schicksalhafter Verlauf? | Lege Artis Behandlung, Komplikation oder Kunstfehler? | Mukosale Tumore | Mikrobiom bei Erkrankungen des HNO-Bereichs

BEWÄHRT UND BEWIESEN BEI 4 EOSINOPHILEN ERKRANKUNGEN¹⁻⁹

NACHGEWIESENE ERGEBNISSE BEI VIER EOSINOPHILEN ERKRANKUNGEN
- UNSERE ERFOLGSBILANZ KANN SICH SEHEN LASSEN¹⁻⁹



Chronische Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP)¹⁰
Schweres eosinophiles Asthma (SEA)¹⁰
Eosinophile Granulomatose mit Polyangitis (EGPA)¹⁰
Hypereosinophilie-Syndrom (HES)¹⁰

NUCALA 
mepolizumab

¹⁰Mepolizumab eignet sich für eine cheff(kontroll)ärztliche Langzeitbewilligung für 6 Monate (L6).

BEZIEHUNGEN: 1. Global Initiative for Asthma (GINA), Global Strategy for Asthma Management and Prevention 2022. Abrufbar unter: <http://www.ginasthma.org/>. 2. Bachert C, et al. J Allergy Clin Immunol 2021;147(1):29-36. 3. Fokkens WJ, et al. Rhinology 2020;58(Suppl S29):1-64. 4. Pavord I, et al. Lancet. 2012 Aug 18;380(9842):651-9. 5. Han J-K et al. Lancet Respir Med. 2021 9(10):1141-1153. 6. Wechsler ME et al. N Engl J Med. 2017; 376(20):1921-1932. 7. Roufosse F et al. J Allergy Clin Immunol. 2020; 145(5):1371-1383. 8. Pilette C et al. J Allergy Clin Immunol Pract. 2022 Jun 24;10(2):218-230. 9. Dominguez F et al. Stratified by eosinophils: The REBES Study. Drugs. 2021. 10. Nucala Fachinformation, aktueller Stand 11. Infobild zum EKO: <https://www.sozialversicherung.at/eko/Views/index.xhtml>, abgerufen August 2022

Mit freundlicher Unterstützung von GlaxoSmithKline Pharma GmbH.
Die Fachkurzinformation befindet sich auf Seite 15

ABSTRACTEINREICHUNG

Beiträge sind als Abstract (max. 250 Wörter) online über die Website <https://mondial.eventsair.com/hno2024/abstract> einzureichen.

Ende der Einreichfrist – Freitag, 17. Mai 2024, 23:59

Bitte geben Sie bei der Einreichung Ihre bevorzugte Präsentationsart an. Zur Auswahl stehen:

- Freier Vortrag
- ePoster & Impulsvortrag
- nur ePoster (kein Vortrag erwünscht)

Die Entscheidung über die Annahme als freier Vortrag, ePoster & Impulsvortrag oder ePoster bzw. all-fällige Ablehnungen werden bis spätestens Ende Juni 2024 per E-Mail bekannt gegeben.

Die aktuellen Richtlinien entnehmen Sie bitte der Einreichungs-Plattform.

PRÄSENTATION

Die Vortragssäle sind mit Beamer und ausschließlich Windows-PCs (kein Apple) ausgestattet. Falls Sie Ihren eigenen Laptop benutzen möchten, wenden Sie sich bitte zeitgerecht an die BetreuerInnen in der Medienannahme und bringen Sie bei einem MacBook einen Monitor Adapter (Mini-Displayport auf VGA, DVI oder HDMI) mit.

Präsentationen können mit PowerPoint (.ppt / .pptx) im Format 16:9 durchgeführt werden und müssen bis spätestens zwei Stunden vor Beginn der wissenschaftlichen Sitzung in der Medienannahme abgegeben werden, um einen reibungslosen Ablauf gewährleisten zu können.

Auf der ersten Folie jeder Präsentation sind potenzielle Interessenkonflikte offen zu legen.

ePOSTER

Alle Poster sind ausschließlich als ePoster einzureichen. Die Darstellung vor Ort wird auf speziellen ePoster Terminals erfolgen.

EinreicherInnen von angenommenen ePostern bekommen bis spätestens Mitte Juli alle Informationen bezüglich des Formats und Vorgaben per E-Mail zugeschickt.



Global Postlaryngectomy
Rehabilitation Academy



PROGRAM 2024

ONLINE GPR AMSTERDAM

September 26–27, 2024

WEBINAR:

How do we do it? Post-operative pathways of the Netherlands Cancer Institute, October 10, 2024

MASTER CLASS AMSTERDAM

(by invitation only), November 14–15, 2024

WEBINAR:

Freehands Optimization – from surgery to hands free speech, December 3, 2024

Atos Medical provides administrative support for the courses.

For any inquiries about registering for the course, please contact your local Atos representative.

Atos Medical Austria GmbH
Carl-Benz Str. 18, 3300 Amstetten
T. +43 7472 6659-5
www.atosmedical.at

Atos
Breathing–Speaking–Living
atosmedical.com

ANMELDUNG

Die Anmeldung zum 68. Österreichischen HNO-Kongress kann ab April über die Website <https://mondial.eventsair.com/hno2024/registratur> vorgenommen werden.

Die hier angeführten Frühbuchertarife enden am Freitag, 16. August 2024. Ab Samstag, 17. August 2024 erhöhen sich die Preise jeweils um EUR 40,-.

Frühbuchergebühren in Euro

Bezeichnung	Gesamtkongress**
Mitglieder der Österreichischen HNO-Gesellschaft	
Facharzt/Fachärztin	215.-
Arzt/Ärztin in Ausbildung*	140.-
Pensionisten (ab 70)	140.-
Nicht-Mitglieder	
Facharzt/Fachärztin	295.-
Arzt/Ärztin in Ausbildung*	180.-
Pensionisten (ab 70)	180.-
Logopädie, medizinischer Assistenzberuf	140.-
Student/in*	90.-

* gegen Vorlage eines entsprechenden Nachweises

** Ein Teil des Programmes wird auch zur virtuellen Teilnahme zur Verfügung gestellt. Nach aktuellem Stand betrifft dies alle Sitzungen aus dem Plenarsaal (Änderungen vorbehalten). Nähere Informationen hierzu finden auf unserer [Website](#).

Inkludierte Leistungen für registrierte Teilnehmer:innen

- ✓ Teilnahme am wissenschaftlichen Programm
- ✓ Zugang zur Poster- und Industrieausstellung
- ✓ Konferenzmaterial
- ✓ Teilnahmebestätigung
- ✓ Empfang des Kongresspräsidenten (Mittwochabend)
- ✓ Kaffeepausen (Donnerstag bis Samstag)
- ✓ Mittagessen (Donnerstag und Freitag)

NASE

FREI!

NEU

Kein Gewöhnungseffekt*

aeromuc® Nasenspray

Der Schleimlöser für die Nase

- DUO-Effekt: abschwellend und schleimlösend
- Bei akuter und chronischer Rhinitis und Sinusitis
- Mit N-Acetylcystein 6% und NaCl 3%



* enthält keine Sympathomimetika, die einen Gewöhnungseffekt hervorrufen können

aeromuc® Nasenspray, Medizinprodukt. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Eine 30 ml Flasche enthält 1,8 g N-Acetylcystein, 0,9 g Natriumchlorid. **Sonstige Bestandteile:** Natriumhydroxid, Natriumedetat, gereinigtes Wasser. **Zweckbestimmung:** Zur Lösung und Förderung des mechanischen Abtransports von feststehendem Schleim und/oder schleimig-eitrigem Sekret in der Nasenhöhle (akute, subakute u. hartnäckige Rhinitis; chronische Rhinitis, Rhinitis mit Schleim u. Verkrustungen; vasomotorische Rhinitis) bzw. in den Nasennebenhöhlen (akute u. chronische Sinusitis). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Nicht bei Kindern unter 2 Jahren. Während Schwangerschaft und Stillzeit nur, falls dies unerlässlich ist und unter direkter ärztlicher Überwachung erfolgt. **Hersteller:** Pharma Line S.r.l., Via Bertani 2, 20154 Mailand, Italien. **Vertrieb:** InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, D-64646 Heppenheim. **Apothekenexklusives Medizinprodukt.** Stand 09/2023. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Gebrauchsinformation.

Vertrieb: InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH · Von-Humboldt-Straße 1
D-64646 Heppenheim **Kontakt:** InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
Leopold-Ungar-Platz 2 / 1. Stock / Stiege 2 · 1190 Wien · Telefon: 01/227 60 65-6060
Fax: 01/227 60 65-6061 · www.infectopharm.at · austria.kontakt@infectopharm.com

 **INFECTOPHARM**
Wissen wirkt.

HOTELBUCHUNG

Mondial Congress & Events hat ein Kontingent an Hotelzimmern in der Umgebung des Kongresshauses für Sie reserviert.

Sie können Zimmer im Zuge Ihrer Online-Anmeldung ab April oder als Gruppe per E-Mail an hno@mondial-congress.com buchen.

TAGUNGSORT

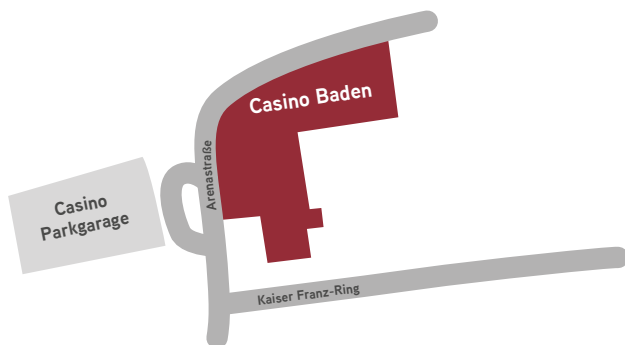
Congress Center Baden

Kaiser Franz-Ring 1
2500 Baden

www.casinos.at/casinos/baden/event-location

Näheres zur Anreise finden Sie unter ccb.at/service.

Bitte denken Sie bei Ihrer Anreise an die Umwelt und kommen Sie – wenn möglich – mit dem Zug.



MIT DEN ÖFFENTLICHEN VERKEHRSMITTELN ZUM CONGRESS CENTER BADEN

[Routenplaner: anachb.vor.at](#)

[Tickets: www.oebb.at/de/fahrplan/fahrplanauskunft/scottyonline](http://www.oebb.at/de/fahrplan/fahrplanauskunft/scottyonline)



MIT DER BAHN

Die bequemste Art nach Baden anzureisen ist mit der Bahn. Sie erreichen Baden beispielsweise in nur 20 Minuten ab Wien. Das Congress Center Baden liegt ca. 10-15 Minuten Fußweg vom Badener Bahnhof entfernt. Zugzeiten erfahren Sie direkt bei der ÖBB unter Tel [05 / 17 17](tel:+431711051717) oder unter www.oebb.at.



MIT DER BADNER BAHN (Lokalbahnen) Wien-Baden-Wien

Die Badner Bahn fährt zwischen Wien Oper und Baden Josefsplatz. Die Fahrzeit beträgt ca. 1 Stunde. Den Fahrplan der Wiener Lokalbahnen finden Sie unter www.wlb.at.



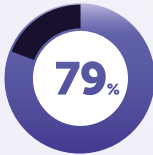
MIT DEM BUS

Im **Verkehrsverbund Ostregion (VOR)** stehen Ihnen zahlreiche Busse zur Verfügung. Bitte informieren Sie sich direkt bei VOR, dort finden Sie auch den AnachB Routenplaner. **BUS (Wiener Lokalbahnen) WIEN-BADEN-WIEN** Der Bus fährt zwischen Wien Oper und Casino Baden. Die Fahrzeit beträgt ca. 1 Stunde.

Bei Obstruktiver Schlafapnoe Therapie auf Knopfdruck

Keine Maske.
Keine Kompromisse.
Einfach schlafen!

Wirksamkeit¹



Vermindert Atemaussetzer
und Schnarchen deutlich

Patientenzufriedenheit²



Lautlose und einfache
Anwendung



Die Inspire® Atemwegsstimulation
bei Obstruktiver Schlafapnoe eignet
sich für Patienten mit:

- Mittel- bis schwergradiger OSA (AHI 15-65)
- CPAP-Intoleranz, -Verweigerung oder -Versagen
- Body Mass Index ≤ 35 kg/m²

Sie finden
unseren Stand
im Europa Foyer

Wir freuen uns auf
Ihren Besuch!

Fußweg vom Bahnhof

Das Congress Center Baden liegt ca. 10-15 Minuten Fußweg vom Badener Bahnhof entfernt.

Wegbeschreibung mit Google Maps

Überqueren Sie den Bahnhofsvorplatz und folgen Sie der Bahnhofsallee in die Bahngasse.

Gehen Sie bis zum Ende der Bahngasse und biegen Sie rechts in die Wassergasse ab. Nach einigen hundert Metern kommen Sie zum Hauptplatz, auf dem Sie die Pestsäule finden.

Gehen Sie die Gasse entlang bis Sie zur Theresiengasse kommen und direkt vor dem Kurpark stehen. Biegen Sie VOR dem Kurpark links ab in den Kaiser Franz Ring.

Auf der linken Seite finden Sie das Casino Baden/Congress Center Baden.

Flughafen

Baden liegt 33 km vom internationalen Flughafen Wien - Schwechat entfernt. Verbindung nach Baden über Wien mit dem Bus oder Bahn mit dem City Airport Train CAT bis Wien - Mitte und anschließend mit Schnellbahn bis zum Baden Bahnhof.

Flughafen Wien

Einfahrtsstraße, 1300 Wien Flughafen

 www.viennaairport.com

Parken beim Tagungsort

Alle Benutzer der Casino Parkgarage können von 06:00 – 18:00 Uhr um nur € 1,10 pro halbe Stunde parken. Von 18:00 bis 6:00 Uhr € 4,40 pro angefangener Stunde.

Tarif für Veranstaltungsgäste des Congress Center Baden: von 18:00 bis 6:00 Uhr

- 50 % Ermäßigung auf den Kurzparktarif.
- Ermäßigung nach Vorlage des Veranstaltungstickets.

FACHKURZINFORMATION

Nucala 100 mg Injektionslösung im Fertigpen; Nucala 100 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze; Nucala 40 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze; Nucala 100 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung; Qualitative und Quantitative Zusammensetzung: Nucala 100 mg Injektionslösung im Fertigpen: Jeder 1-ml-Fertigpen enthält 100 mg Mepolizumab. Mepolizumab ist ein humanisierter monoklonaler Antikörper, der durch rekombinante DNA-Technologie in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters hergestellt wird. Sonstige Bestandteile: Saccharose, Dinatriumhydrogenphosphat-Heptahydrat, Citronensäure-Monohydrat, Polysorbat 80, Natriumedetat (Ph.Eur.), Wasser für Injektionszwecke. Nucala 100 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze: Jede 1-ml-Fertigspritze enthält 100 mg Mepolizumab. Mepolizumab ist ein humanisierter monoklonaler Antikörper, der durch rekombinante DNA-Technologie in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters hergestellt wird. Sonstige Bestandteile: Saccharose, Dinatriumhydrogenphosphat-Heptahydrat, Citronensäure-Monohydrat, Polysorbat 80, Natriumedetat (Ph.Eur.), Wasser für Injektionszwecke. Nucala 40 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze: Jede 0,4-ml-Fertigspritze enthält 40 mg Mepolizumab. Mepolizumab ist ein humanisierter monoklonaler Antikörper, der durch rekombinante DNA-Technologie in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters hergestellt wird. Sonstige Bestandteile: Saccharose, Dinatriumhydrogenphosphat-Heptahydrat, Citronensäure-Monohydrat, Polysorbat 80, Natriumedetat (Ph.Eur.), Wasser für Injektionszwecke. Nucala 100 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung: Jede Durchstechflasche enthält 100 mg Mepolizumab. Nach der Rekonstitution enthält jeder ml Lösung 100 mg Mepolizumab. Mepolizumab ist ein humanisierter monoklonaler Antikörper, der durch rekombinante DNA-Technologie in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters hergestellt wird. Sonstige Bestandteile: Saccharose, Dinatriumhydrogenphosphat-Heptahydrat, Polysorbat 80; **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen, andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur systemischen Anwendung, ATC-Code: R03DX09. **Anwendungsgebiete:** Schweres eosinophiles Asthma: Nucala ist angezeigt als Zusatzbehandlung bei schwerem refraktärem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren (siehe Fachinformation Abschnitt 5.1). Chronische Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (Chronic rhinosinusitis with nasal polyps, CRSwNP): Nucala ist angezeigt als Zusatztherapie mit intranasalen Kortikosteroiden zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit schwerer CRSwNP, die mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann. Eosinophile Granulomatose mit Polyangiitis (EGPA): Nucala ist angezeigt als Zusatzbehandlung für Patienten ab 6 Jahren mit schubförmig remittierender oder refraktärer eosinophiler Granulomatose mit Polyangiitis (EGPA). Hyper eosinophiles Syndrom (HES): Nucala ist angezeigt als Zusatzbehandlung bei erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem hyper eosinophilem Syndrom ohne eine erkennbare, nicht-hämatologische sekundäre Ursache (siehe Fachinformation Abschnitt 5.1). Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in der Fachinformation Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. **Inhaber der Zulassung:** GlaxoSmithKline Trading Services Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irland. Rezeptpflicht/Apothekenpflicht: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Zulassungsnummer:** Nucala 100 mg Injektionslösung im Fertigpen: EU/1/15/1043/003 1 Fertigpen, EU/1/15/1043/004 3 (3 x 1) Fertigen (Mehrfachpackung), EU/1/15/1043/007 9 (9 x 1) Fertigen (Mehrfachpackung); Nucala 100 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze EU/1/15/1043/005 1 Fertigspritze, EU/1/15/1043/006 3 (3 x 1) Fertigspritzen (Mehrfachpackung), EU/1/15/1043/008 9 (9 x 1) Fertigspritzen (Mehrfachpackung); Nucala 40 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze: EU/1/15/1043/009 1 Fertigspritze, EU/1/15/1043/010 3 (3 x 1) Fertigspritzen (Mehrfachpackung); Nucala 100 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung: EU/1/15/1043/001, EU/1/15/1043/002. **Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.**

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.

Stand der Fachkurzinformation: 10/2022

Die gültigen Fach- und Gebrauchsinformationen zu den GSK Produkten in Österreich finden Sie auf www.gsk-kompendium.at. Unerwünschte Nebenwirkungen melden Sie bitte an unsere Pharmakovigilanzabteilung; Tel.: +43 1 970 75 – 0; E-Mail: arzneimittelsicherheit@gsk.com.

Dupixent 300 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Dupixent 300 mg Injektionslösung im Fertigpen
Dupixent 200 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Dupixent 200 mg Injektionslösung im Fertigpen

• **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Fertigspritze zur einmaligen Anwendung enthält 300 mg Dupilumab in 2 ml Lösung (150 mg/ml). Jede Fertigspritze zur einmaligen Anwendung enthält 200 mg Dupilumab in 1,14 ml Lösung (175 mg/ml). Jeder Fertigpen zur einmaligen Anwendung enthält 300 mg Dupilumab in 2 ml Lösung (150 mg/ml). Jeder Fertigpen zur einmaligen Anwendung enthält 200 mg Dupilumab in 1,14 ml Lösung (175 mg/ml). Dupilumab ist ein vollständig humaner monoklonaler Antikörper. Er wird mittels rekombinanter DNA Technologie in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (Chinese Hamster Ovary, CHO) produziert. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Argininhydrochlorid, Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Polysorbat 80 (E 433), Natriumacetat-Trihydrat, Essigsäure 99 % (E 260), Saccharose, Wasser für Injektionszwecke. • **Anwendungsgebiete:** **Atopische Dermatitis** Erwachsene und Jugendliche: Dupixent wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis (AD) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen. Kinder von 6 Monaten bis 11 Jahre: Dupixent wird angewendet zur Behandlung von schwerer atopischer Dermatitis bei Kindern von 6 Monaten bis 11 Jahre, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen. **Asthma** Erwachsene und Jugendliche: Dupixent ist angezeigt als Add-on-Erhaltungstherapie bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit schwerem Asthma mit Typ 2-Infammation, gekennzeichnet durch eine erhöhte Anzahl der Eosinophilen im Blut und/oder eine erhöhte exhalierete Stickstoffmonoxid-Fraktion (FeNO), siehe Abschnitt 5.1, das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide (ICS) plus einem weiteren zur Erhaltungstherapie angewendeten Arzneimittel unzureichend kontrolliert ist. Kinder von 6 bis 11 Jahre: Dupixent ist angezeigt als Add-on-Erhaltungstherapie bei Kindern von 6 bis 11 Jahre mit schwerem Asthma mit Typ-2-Infammation, gekennzeichnet durch eine erhöhte Anzahl der Eosinophilen im Blut und/oder eine erhöhte exhalierete Stickstoffmonoxid-Fraktion (FeNO), siehe Abschnitt 5.1, das trotz mittel- bis hochdosierter inhalativer Kortikosteroide (ICS) plus einem weiteren zur Erhaltungstherapie angewendeten Arzneimittel unzureichend kontrolliert ist. **zusätzlich 300 mg: Chronische Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (Chronic rhinosinusitis with nasal polyposis, CRSwNP)** Dupixent ist angezeigt als Add-on-Therapie mit intranasalen Kortikosteroiden zur Behandlung von Erwachsenen mit schwerer CRSwNP, die mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann. **Prurigo nodularis (PN)** Dupixent ist angezeigt zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Prurigo nodularis (PN) bei Erwachsenen, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen. **Eosinophile Ösophagitis (EoE)** Dupixent ist angezeigt zur Behandlung der eosinophilen Ösophagitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg, die mit einer konventionellen medikamentösen Therapie unzureichend therapiert sind, diese nicht vertragen oder für die eine solche Therapie nicht in Betracht kommt (siehe Abschnitt 5.1). • **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. • **Zulassungsinhaber:** Sanofi Winthrop Industrie, 82 avenue Raspail, 94250 Gentilly, Frankreich. • **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. • **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Andere Dermatika, Mittel zur Behandlung der Dermatitis, exkl. Kortikosteroide, ATC Code: D11AH05. **Stand der Information:** August 2023.

Weitere Angaben zu den besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.