

# Dinutuximab beta – Studienlage & Management der Nebenwirkungen

Schulung für Klinikapotheken und Ärzte zur Anti-GD2-Immuntherapie mit Dinutuximab beta



WEBINAR

**Wissenschaftliche Leitung:** Univ.-Prof. Dr. med. Holger Lode

**Liebe Kolleginnen und Kollegen,**

zu unserer digitalen Fortbildungsveranstaltung laden wir Sie herzlich ein.

**Prof. Dr. med. Holger Lode** gibt Ihnen wertvolle Einblicke in die fachlich anspruchsvolle Thematik des Therapiemanagements und der Begleitmedikation unter Dinutuximab beta beim Hoch-Risiko-Neuroblastom, sowie in die aktuelle Studienlage.

**PD Dr. med Beate Winkler** stellt Ihnen zusammengetragen das Management der Nebenwirkungen von Dinutuximab beta vor. Ein gutes Management der besonderen Nebenwirkungen unter QARZIBA® (Dinutuximab beta) entscheidet darüber, ob alle Tage eines Zyklus und alle fünf Zyklen der Immuntherapie aussichtsreich durchgeführt werden können. Insbesondere in den ersten beiden Zyklen können die Nebenwirkungen besonders ausgeprägt sein. Frau PD Dr. Winkler trägt Ergebnisse der SOP-Sammlung aus den Neuroblastom-Zentren vor, wie dort mit den unterschiedlichen Nebenwirkungen unter der Therapie mit Dinutuximab beta umgegangen wird.

Schließlich gibt Ihnen **Apothekerin Susanne Böhm** nützliche Hinweise zum Thema „Rekonstitution in der Apotheke“ vor der Anwendung von Dinutuximab beta sowie andere praktische Tipps.

Darüber hinaus bleibt Raum für Austausch mit Referierenden und Kollegen/ Kolleginnen.

Wir freuen uns sehr, wenn Sie dabei sind!

Herzlichst

REFERENTEN



**Univ.-Prof. Dr. med.  
Holger Lode**

Geschäftsführender Direktor der Klinik für Kinder- und Jugendmedizin Universitätsmedizin Greifswald, Leiter Allgemeine Pädiatrie und Pädiatrische Hämatologie/Onkologie



**PD Dr. med. Beate Winkler**

Oberärztin  
Klinik und Poliklinik für Pädiatrische Hämatologie und Onkologie,  
Universitätsklinikum Hamburg Eppendorf

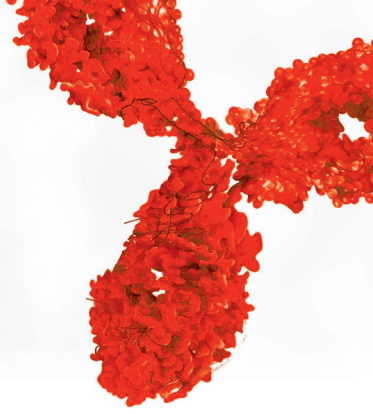


**Susanne Böhm**

Fachapothekerin für Klinische Pharmazie,  
Universitätsmedizin Greifswald

# Dinutuximab beta – Studienlage & Management der Nebenwirkungen

Schulung für Klinikapotheken und Ärzte zur Anti-GD2-Immuntherapie mit Dinutuximab beta



## AGENDA

- 15:00 – 15:05 Uhr Begrüßung**
- 15:05 – 15:15 Uhr Einführung in das Neuroblastom**  
Ute Schain, RRD
- 15:15 – 15:50 Uhr Therapiemanagement und Begleitmedikation unter der Anti-GD2-Immuntherapie beim Hochrisiko-Neuroblastom und aktuelle Studien**  
Prof. Dr. med. Holger Lode
- 15:50 – 16:25 Uhr Nebenwirkungsmanagement unter Dinutuximab beta**  
PD Dr. med. Beate Winkler
- 16:25 – 16:50 Uhr Dinutuximab beta: Rekonstitution in der Apotheke und andere praktische Tipps**  
Susanne Böhm
- 16:50 – 17:00 Uhr Diskussion**

Eine Zertifizierung/Akkreditierung wird beantragt.

## ANMELDUNG

### Anmeldeschluss: 15.11.2024

Für Ihre Anmeldung nutzen Sie bitte diesen Link  
<https://rrd-fortbildungen.com/apotheken-schulung-19-11-2024/>  
oder senden Sie eine E-Mail mit Ihren persönlichen Daten:



- Empfänger:** Ute.Schain@recordati.com
- Betreff:** Dinutuximab, 19.11.2024
- Inhalt:** Titel, Vorname, Nachname  
Klinik, Abteilung/Fachrichtung  
Funktion  
E-Mail-Adresse  
EFN (zur Übermittlung der Fortbildungspunkte direkt an den EIV)

Qarziba® Pflichtangaben:  
<https://www.fachinfo.de/pdf/022015>



### Ihre Teilnahme ist kostenfrei.

Gerne können Sie uns vorab Ihre Fragen zusammen mit Ihrer Anmeldung schicken.

Mit Ihrer Antwort erteilen Sie uns Ihre Erlaubnis, Ihnen nachfolgend weitere Informationen ausschließlich zu dieser Veranstaltung per E-Mail zuzusenden.

Veranstalter: Recordati Rare Diseases Germany GmbH

Die Inhalte dieser Veranstaltung werden produkt- und dienstleistungsneutral gestaltet.

Wir bestätigen, dass die wissenschaftliche Leitung und die Referenten potenzielle Interessenkonflikte gegenüber den TeilnehmerInnen offenlegen. Diese Veranstaltung wird von Recordati Rare Diseases mit 3.100 € finanziert. Die Gesamtaufwendungen der Veranstaltung belaufen sich auf ca. 3.225 €.