

Hochrisiko-Neuroblastom – Neue Entwicklungen in der Therapie mit dem Anti-GD2-Antikörper

Konsensus-Empfehlung zur Prophylaxe und Therapie von Nebenwirkungen unter Dinutuximab beta

WEBINAR

Wissenschaftliche Leitung:

Univ.-Prof. Dr. med. Holger Lode

Vorwort

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

wir würden gerne Ihr Interesse für unserer Fortbildung zum Thema **Immuntherapie mit dem Anti-GD2-Antikörper Dinutuximab beta** wecken. Die Immuntherapie als etablierter Bestandteil in der Behandlung des Hochrisiko-Neuroblastoms ist teilweise eine Herausforderung mit Blick auf mögliche Nebenwirkungen und deren Management.

In dieser Veranstaltung möchten wir Ihnen aktuelle Erkenntnisse und praxisrelevante Empfehlungen vorstellen. Zwei Vorträge bilden den Schwerpunkt:

1. Neue Entwicklungen in der Therapie mit dem Anti-GD2-Antikörper

Hier erfahren Sie die neuesten wissenschaftlichen und klinischen Fortschritte, die den Einsatz von Dinutuximab beta weiter optimieren.

2. Konsensus-Empfehlung zur Prophylaxe und Therapie von Nebenwirkungen unter Dinutuximab beta

Dieser Vortrag widmet sich dem Management von Nebenwirkungen und gibt Ihnen konkrete Handlungsempfehlungen für die tägliche Praxis.

Unser Ziel ist es, Ihnen fundierte Informationen und praxisnahe Strategien zu vermitteln, um die Behandlung von Kindern mit Hochrisiko-Neuroblastom weiter zu verbessern. Wir wünschen Ihnen eine spannende und erkenntnisreiche Fortbildung.

Mit freundlichen Grüßen

Prof. Dr. med. Holger Lode & PD Dr. med. Beate Winkler



Univ.-Prof. Dr. med. Holger Lode

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



PD Dr. med. Beate Winkler

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

REFERENTEN

Hochrisiko-Neuroblastom – Neue Entwicklungen in der Therapie mit dem Anti-GD2-Antikörper

Konsensus-Empfehlung zur Prophylaxe und Therapie von Nebenwirkungen unter Dinutuximab beta

AGENDA

- | | |
|--------------------------|---|
| 15.00 – 15.40 Uhr | Neue Entwicklungen in der Therapie mit dem Anti-GD2-Antikörper
Prof. Dr. med. Holger Lode, Universitätsmedizin Greifswald |
| 15.40 – 16.20 Uhr | Konsensus-Empfehlung zur Prophylaxe und Therapie von Nebenwirkungen unter Dinutuximab beta
PD Dr. med. Beate Winkler, UKE Hamburg |
| 16.20 – 16.30 Uhr | Diskussion & Zusammenfassung |

Eine Zertifizierung wird bei der LÄK-BW beantragt.

ANMELDUNG

Anmeldeschluss: 18.05.2026

Für Ihre Anmeldung nutzen Sie bitte diesen Link
<https://rrd-fortbildungen.com/hochrisiko-nb-gd2-anti-20-05-2026/>
oder senden Sie eine E-Mail mit Ihren persönlichen Daten:



Empfänger:	ute.schain@recordati.com
Betreff:	Anmeldung Web Dinu beta 20.05.2026
Inhalt:	Titel, Vorname, Nachname Klinik, Abteilung/Fachrichtung Funktion E-Mail-Adresse EFN (zur elektronischen Übermittlung der Fortbildungspunkte)

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.

LINK

Fachinformation:

<https://www.fachinfo.de/fi/pdf/022015>



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 2.500 € finanziert. Die Gesamtaufwendungen der Veranstaltung belaufen sich auf ca. 2.500 €.

 **RECORDATI
RARE DISEASES**
Focused on the Few