

Brolucizumab erfarenhetsutbyte - Webinarier

Novartis bjuder in till en serie av digitala lunchmöten för att ge senaste uppdateringarna om Beovu® (brolucizumab) samt möjlighet till erfarenhetsutbyte er kliniker emellan. Fokus kommer ligga på praktiskt handhavande dvs patientselektering, monitorering, hantering av eventuella biverkningar, behandlingsregim och effektparametrar.

Vi hoppas att ni ser detta som en möjlighet att lyfta era frågor, funderingar samt utbyta erfarenheter med era kollegor runtom i landet.

Datum/tid: Tisdagen den 7:e september, kl. 12:10-12:50
Onsdagen den 6:e oktober, kl. 12:10-12:50
Måndagen den 8:e november, kl. 12:10-12:50
Torsdagen den 9:e december, kl. 12:10-12:50
Länk skickas ut ett par dagar innan respektive möte

Plats: Virtuellt i MS Teams (ladda gärna ner Teams-appen i förväg)

Program: 12:10 – 12:25 Novartis hälsar välkommen och ger senaste uppdateringar kring Beovu® (brolucizumab)
12.25 – 12:50 Öppen diskussion och erfarenhetsutbyte

Inför mötet: Sänd gärna frågor i förväg till anna.carlson@novartis.com

Under mötet: Aktivt deltagande uppmuntras, men självklart är detta även ett tillfälle att bara lyssna in

Anmälan:

Anmäl dig via länken: bit.ly/OphthaPLAYErfarenhetsutbyte eller QR-kod
Vi önskar få din anmälan senast en vecka innan respektive mötestillfälle



Varmt välkomna!

Cecilia Rönnbäck
Nordic Medical Leader, MD, PhD Ophthalmology
Novartis Ophthalmology

Enligt avtalet om information och utbildning mellan Läkemedelsindustriföreningen och SKL har denna inbjudan till utbildning skickats till din huvudman samt berörd läkemedelskommitté. Försändelsen är utsänd med stöd av uppgifter ur Hälso- och Sjukvårdens Adressregister, HSAR, av Novartis AB, som är anslutet till Integritetsskyddsprogrammet för HSAR. Ytterligare information erhålls av IQVIA Solutions Sweden AB, e-mail: adressuppdatering@iqvia.com

Novartis Sverige AB, Box 1218, 164 28 Kista, Sweden
Telefon 08-732 32 00, www.novartis.se

 **NOVARTIS**

Beovu® (brolucizumab), 120 mg/ml injektionsvätska, lösning i förfylld spruta. Endast avsedd för intravitreal användning, dvs injektion i ögats glaskropp. Rx, EF, ATC-kod: S01LA06. Användning och indikation: Brolucizumab är ett humaniserat monoklonalt enkelkedjigt Fv-antikroppsfragment (scFv) riktat mot human vasculär endotelial tillväxtfaktor A (VEGF-A). Beovu är avsett till vuxna för behandling av neovaskulär (våt) åldersrelaterad makuladegeneration (AMD). Kontraindikationer: Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Okulär eller periokulär infektion. Aktiv intraokulär inflammation. Varningar och försiktighet: endoftalmit, intraokulär inflammation, traumatisk katarakt, övergående ökning av intraokulärt tryck, näthinneavlossning, näthinnevaskulit och/eller retinal vasculär ocklusion. Hos patienter som utvecklar näthinnevaskulit och/eller retinal vasculär ocklusion, vanligtvis i närvaro av intraokulär inflammation, skall behandling avslutas och biverkningarna omedelbart hanteras och behandlas. Bör inte användas under graviditet och amning. För fullständig information, se fass.se. Datum för översyn av produktresumén 2020-09-03. Vid frågor kontakta Novartis medicinska information via växel 08-732 32 00 (telefon tid 09.00-15.00) eller epost: medinfo.se@novartis.com. Novartis Sverige AB, Box 1218, 164 28 Kista.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

SE2106141882