

21. KONGRESS DES **BERUFSVERBANDES DEUTSCHER RHEUMATOLOGEN**

**24. BIS 25. APRIL 2026
ESTREL, BERLIN**

VORPROGRAMM FIRMEN



SIE SEHEN

ANHALTENDE PsA-REMISSION¹⁻⁴

IHRE PATIENT*INNEN SEHEN
MEHR LEBENS-
QUALITÄT⁵

DANK

 **Cosentyx®**
secukinumab

> 10 Jahre^a
Evidenz & Erfahrung⁶⁻¹⁰

Schnelle Wirksamkeit
& anhaltende Remission¹⁻⁴

Bewährtes
Sicherheitsprofil^{6,11}

Fiktiver Arzt, fiktive Patient*innen.



Cosentyx®, allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patient*innen mit aktiver Psoriasis-Arthritis, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD) unzureichend gewesen ist.^b

^a Im 10. Jahr in den Indikationen mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis (seit Januar 2015), aktive röntgenologische axiale Spondyloarthritis (seit November 2015) sowie aktive Psoriasis-Arthritis (seit November 2015) zugelassen.⁶⁻⁸

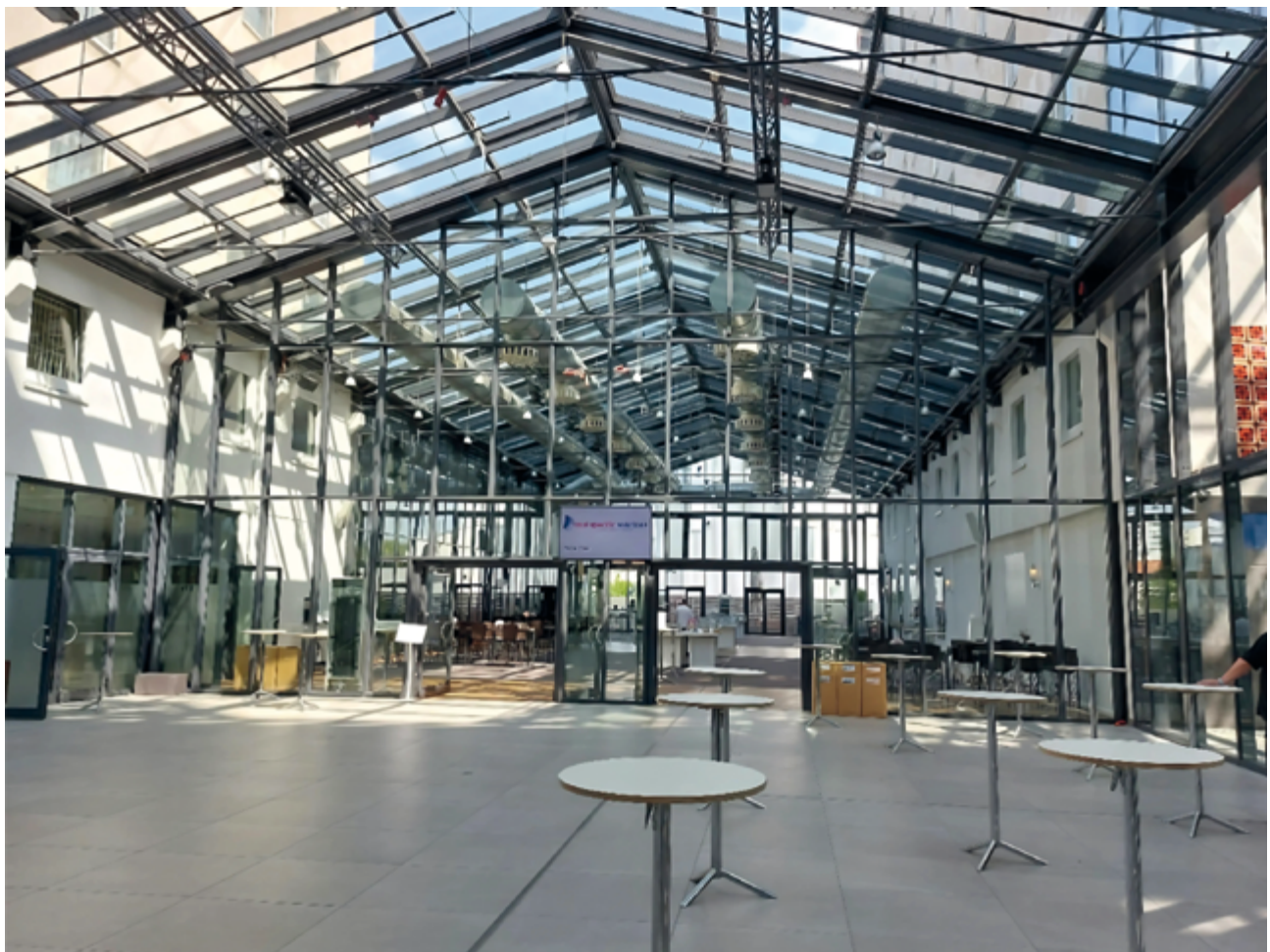
^b Psoriasis-Arthritis.

1. Kiltz U, et al. ACR Convergence 2024. Abstract 2344. 2. McInnes IB, et al. Lancet Rheumatol. 2020;2(4):e227-e235 und Supplementary Tables. 3. Mease PJ, et al. Ann Rheum Dis. 2024;83(suppl 1):682-683. 4. Baraliakos X, et al. Ann Rheum Dis. 2021;80(5):582-590. 5. Coates LC, et al. RMD Open. 2023;9(2):e002939. 6. Fachinformation Cosentyx. 7. Europäische Arzneimittel-Agentur. Cosentyx: EPAR – Procedural steps taken and scientific information after authorisation. https://www.ema.europa.eu/en/documents/procedural-steps-after/cosentyx-epar-procedural-steps-taken-scientific-information-after-authorisation-archive_en.pdf (zuletzt aufgerufen am 29.09.2025). 8. Europäische Arzneimittel-Agentur. Cosentyx: EPAR – Public assessment report. https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/cosentyx-epar-public-assessment-report_en.pdf (zuletzt aufgerufen am 29.09.2025). 9. Novartis Pharma AG, Basel. Novartis financial report Q2/2025 – Supplementary Data. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/2025-07-interim-financial-report-en.pdf (zuletzt aufgerufen am 18.09.2025). 10. National Library of Medicine. ClinicalTrials.gov. <https://clinicaltrials.gov/search?intr=Secukinumab> (zuletzt aufgerufen am 29.09.2025). 11. Mease PJ, et al. RMD Open. 2021;7:e001600.

Cosentyx® 75 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Cosentyx® 150 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Cosentyx® 150 mg Injektionslösung in einem Fertigen, Cosentyx® 300 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Cosentyx® 300 mg Injektionslösung in einem Fertigpen. **Wirkstoff:** Secukinumab (in Ovarialzellen d. chines. Hamsters [CHO-Zellen] produzierter, gg. Interleukin-17A gerichteter, rekombinanter, vollständig humarer monoklonaler Antikörper d. IgG1/k-Klasse). **Zus.-setz.:** ArzneiL. wirts. Bestand.: 1 Fertigspritze enthält 75 mg Secukinumab in 0,5 ml bzw. 1 Fertigspritze/Fertigpen enthält 150 mg Secukinumab in 1 ml bzw. 300 mg Secukinumab in 2 mL. **Sonst. Bestandt.:** Trehalose-Dihydrat, Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Methionin, Polysorbit 80, Wasser f. inj.-zwecke. **Anwend.:** Behandl. v. Kindern u. Jugendl. ab 6 J. mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, d. für eine system. Therapie in Frage kommen. Behandl. v. Kindern u. Jugendl. ab 6 J. mit Enthesitis-assozierter Arthritis od. juveniler Psoriasis-Arthritis, allein od. in Kombination mit Methotrexat (MTX), wenn Erkrankung unzureich. auf eine konventionelle Therapie angesprochen hat od. d. diese nicht vertragen. 150/300 mg Injektionslösung zusätzl.: Behandl. erw. Pat. mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, d. für eine system. Therapie in Frage kommen. Behandl. erw. Pat. mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), d. auf eine konventionelle system. HS-Therapie unzureichend angesprochen haben. Behandl. erw. Pat. mit aktiver Psoriasis-Arthritis, allein od. in Kombination mit MTX, wenn d. Ansprechen auf eine vorhergehe. Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD) unzureich. gewesen ist. Behandl. erw. Pat. mit aktiver ankylosierender Spindylitis, d. auf eine konventionelle Therapie unzureich. angesprochen haben. Behandl. erw. Pat. mit aktiver nichtrötgenolog. axialer Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen d. Entzündung, angez. durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) u./od. Nachweis durch Magnetresonanztomographie (MRT), d. unzureich. auf nichtsteroid. Antirheumatika (NSAR) angesprochen haben. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit gg. d. Wirkstoff od. einem d. sonst. Bestandt. Klinisch relevante, aktive Infekt. (z. B. aktive Tuberkulose). **Nebenw.:** Sehr häufig: Infekt. d. oberen Atemwege. Häufig: Oraler Herpes, Kopfschmerzen, Rhinorrhö, Diarröh, Übelkeit. Ekzem, Ermüdung. **Gelegentl.:** Orale Candidose, Otitis externa, Infekt. d. unteren Atemwegs, Tinea pedis, Neutropenie, Konjunktivitis, Entzündl. Darmerkrankungen, Dsyhidrot. Ekzem, Urtikaria. Selten: Anaphylakt. Reakt., Angioödem, Exfoliative Dermatitis, Hypersensitivitätsaskulitis. Häufigkeit nicht bekannt: Mukokutane Candidose (einschl. ösophageale Candidose), Pyoderma gangraenosum. **Verschreibungspflichtig.** **Weit. Angaben:** S. Fachinformationen. Stand: Februar 2025 (MS 04/25.25). **Novartis Pharma GmbH, Sophie-Germain-Str. 10, 90443 Nürnberg.** Tel.: (09 11) 273-0. www.novartis.de

Inhaltsverzeichnis

Grußwort	4
Raumplan	6
Ausstellung	7
Speakers` Cube	9
Firmensymposien	10
Vorträge im Speakers` Cube	12
Firmenverzeichnis	14
Transparenzangabe	16
Impressum	18



Ausstellungsreich, Foyer Passage, mit Blick auf das Foyer Estrel Saal

Grußwort

Sehr geehrte Damen und Herren,

begleitend zum wissenschaftlichen Programm findet im Rahmen des 21. Kongress des Berufsverbandes Deutscher Rheumatologen im Estrel Berlin vom 24. bis 25. April 2026 eine Ausstellung von pharmazeutischen Unternehmen und weiteren Firmen statt, die Produkte und Angebote für die rheumatologische Versorgung präsentieren.

Nutzen Sie die Gelegenheit, sich über die neuesten Entwicklungen im diagnostischen und therapeutischen Bereich zu informieren. Darüber hinaus können Sie an Firmensymposien und Vorträgen im Speakers` Cube teilnehmen.

Erweitern Sie Ihr Wissen über aktuelle Produktentwicklungen und vertiefen Sie Ihre Expertise, um Ihre Patientinnen und Patienten noch besser zu versorgen.

Wir laden Sie herzlich ein, die Ausstellung zu besuchen und sich mit Experten sowie Partnern auszutauschen.

Mit freundlichen Grüßen,
Ihre Rheumaakademie

Veranstaltungsort

Estrel Berlin
Sonnenallee 225
12057 Berlin
Web: www.estrel.com/de

Veranstalterin

Rheumatologische Fortbildungsakademie GmbH
Wilhelmine-Gemberg-Weg 6
Aufgang C · 10179 Berlin
Telefon: +49 (0) 30 24 04 84 80
Fax: +49 (0) 30 24 04 84 89
E-Mail: bdrh-kongress@rheumaakademie.de
Web: www.rheumaakademie.de

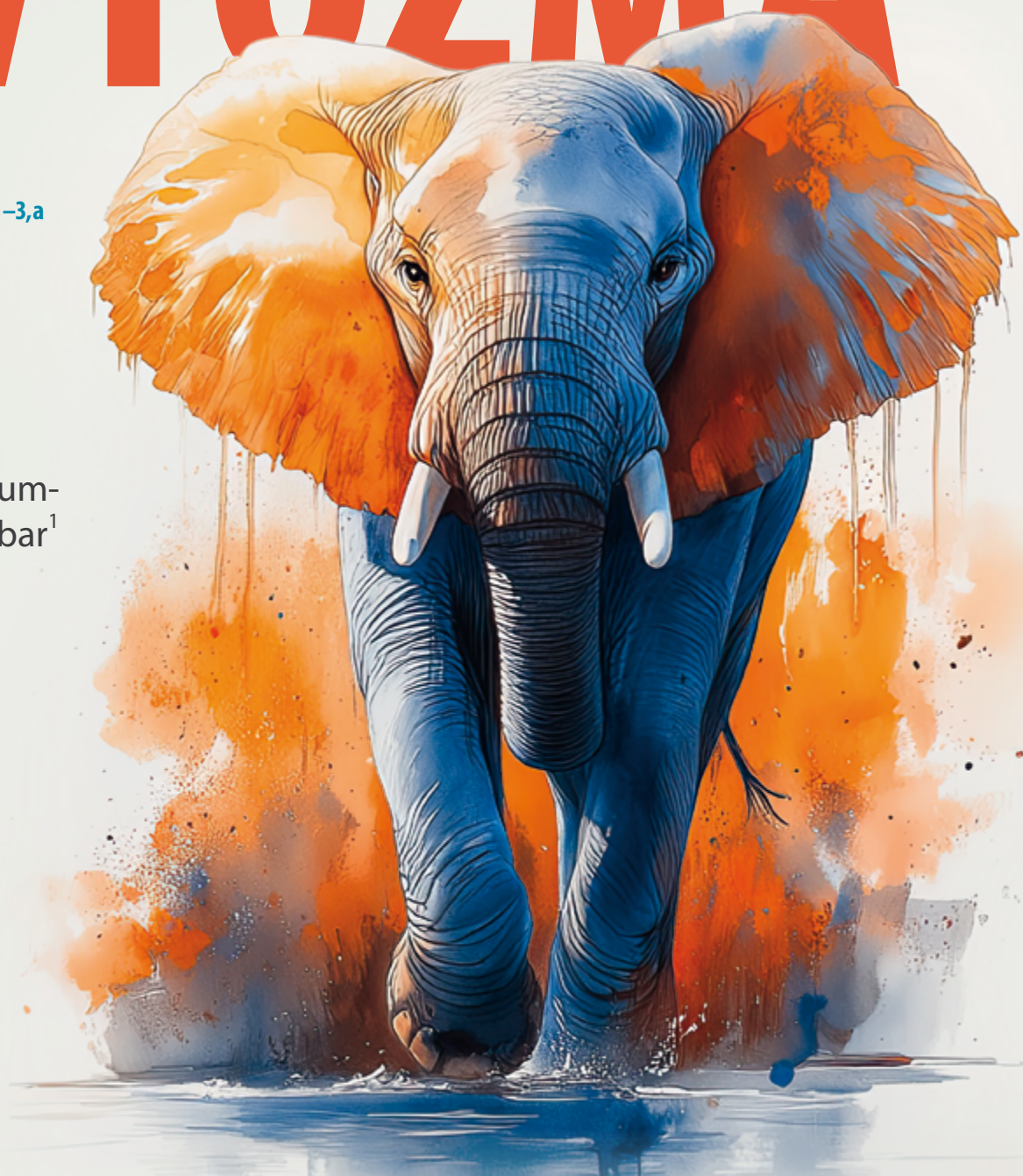
AVTOZMATM

**STABIL
WIE NIE**^{1–3,a}

Pen & Spritze
3 Wochen bei Raum-
temperatur lagerbar¹

100 %
Rabattvertrags-
abdeckung^{4,b}

Zuverlässige
Lieferfähigkeit



i.v., intravenös.

a Avtozma™ in Fertigpen und Fertigspritze ist 3 Wochen bei Raumtemperatur (bis max. 30 °C) stabil vs.
2 Wochen bei RoActemra® und Tyenne®.^{1–3} b Ausnahme: AOK Sachsen-Anhalt bietet keine Rabatt-
verträge für Tocilizumab i.v. an.

1. Aktuelle Fachinformation Avtozma™ 162 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze oder im Fertig-
pen. 2. Aktuelle Fachinformation RoActemra® 162 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze oder im
Fertigpen. 3. Aktuelle Fachinformation Tyenne® 162 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze oder im
Fertigpen. 4. Aktueller Stand Lauer-Taxe.

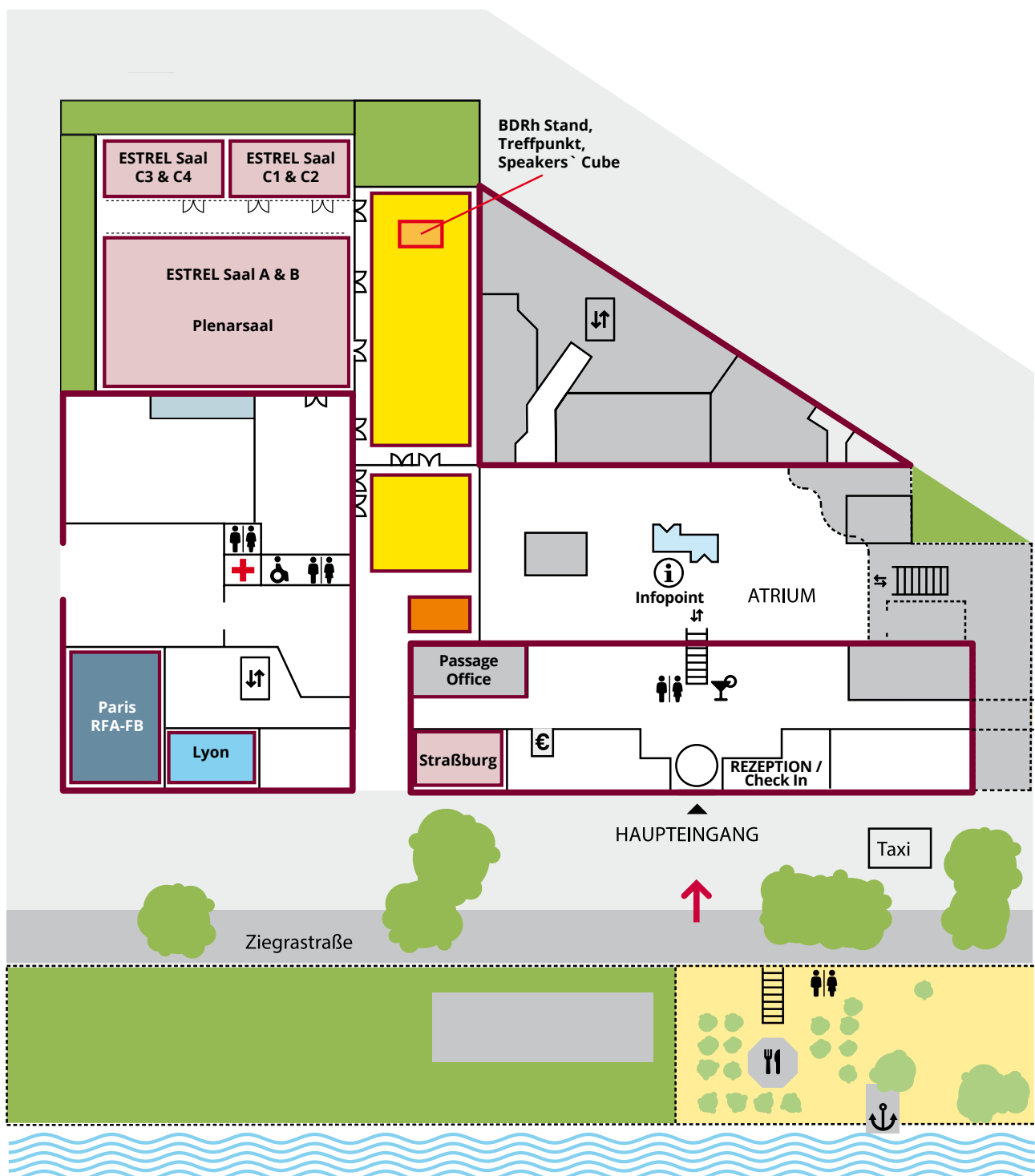
Pflichttext:



DE-AVT-25-00018

www.celltrion-produkte.de | www.avtozma.de

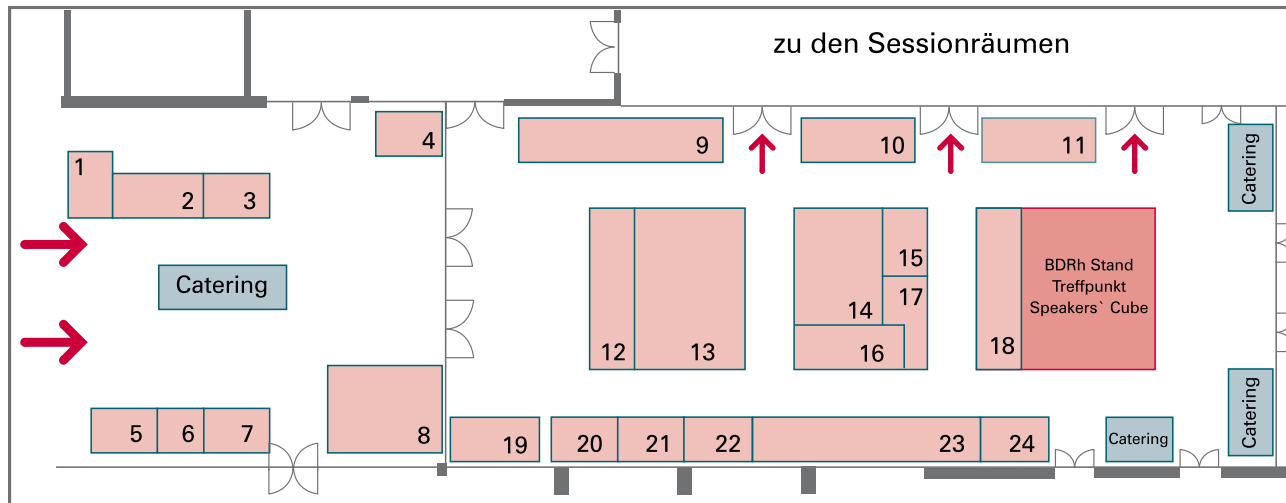
Raumplan



Quelle: Estrel Hotel Berlin

- | | |
|--------------------------------|----------------------------|
| [Pink Box] Sitzungsraum | [Orange Box] Registrierung |
| [Yellow Box] Ausstellung | [Grey Box] Sonstiges |
| [Yellow Box] Speakers' Cube | [Blue Box] Kinderbetreuung |
| [Dark Blue Box] Sonderprogramm | |

Ausstellung



PraxisConcierge Software GmbH	1
Sebia Germany Holding GmbH	2
Mikrogen GmbH	3
Norsan GmbH	4
Siemens Healthineers AG	5
Medipan GmbH	6
Alpinion Medical Deutschland GmbH	7
CHUGAI PHARMA GERMANY GMBH / Roche Pharma AG	8
AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	9
Lilly Deutschland GmbH	10
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	11
AstraZeneca GmbH / Alexion Pharma Germany GmbH	12

Novartis Deutschland GmbH	13
Celltrion Healthcare Deutschland GmbH	14
Johnson&Johnson	15
comt gut hard & software gmbh / SYNLAB Holding Deutschland GmbH	16
Amgen GmbH	17
UCB Pharma GmbH	18
Advanz Pharma GmbH	19
Alfasigma GmbH	20
medac GmbH	21
Fresenius Kabi Deutschland GmbH	22
Gedeon Richter Pharma GmbH	23
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	24

Öffnungszeiten Ausstellung:

Freitag, 24. April 2026, 10.00 Uhr bis 19.00 Uhr
 Samstag, 25. April 2026, 08.30 Uhr bis 13.30 Uhr



BioTech

Trusted Science. Accessible Care.



Das bedeutet für uns bei Gedeon Richter:

Vertrauenswürdige, wirksame Biosimilars – basierend auf europäischer Qualität, mit Fokus auf Patient:innen und einem Mehrwert für das Gesundheitssystem.



**Erfahren Sie mehr über Gedeon Richter,
besuchen Sie uns an Stand 23!**



**Mehr über
Gedeon Richter**



GEDEON RICHTER

Speakers` Cube



Im Speakers` Cube werden dem Fachpublikum in kurzen Vorträgen spannende Projekte, neueste Innovationen und Produkt Highlights präsentiert. Nutzen Sie diese Gelegenheit, um sich schnell und gezielt über neue Entwicklungen in der Rheumatologie zu informieren. Lernen Sie aktuelle Lösungen aus der Praxis kennen und kommen Sie direkt mit Ihren Ansprechpartner:innen ins Gespräch. Für interessierte Teilnehmer werden bei Bedarf Kopfhörer ausgegeben, welche den Vortrag direkt übertragen.

Termine:

Freitag, 24. April 2026, 15.10 Uhr bis 16.10 Uhr

Samstag, 25. April 2026, 10.15 Uhr bis 11.15 Uhr

Firmensymposien

Freitag, 24. April 2026

18.35 Uhr bis 19.20 Uhr S01 | AstraZeneca GmbH

Real World Remission:

Bei SLE jetzt ein erreichbares Ziel?



18.35 Uhr bis 19.20 Uhr S02 | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Lungenfibrose bei rheumatischen Erkrankungen – komplexe Fragen, leitliniengerechte Antworten



18.35 Uhr bis 19.20 Uhr S03 | Gedeon Richter GmbH

Perspektivwechsel in der Rheumatologie – zwischen Innovation und Substitution



DAS LEBEN zurückerobern

Schnelle und kontinuierliche Wirksamkeit
bei **PsA*** und **axSpA**.**¹

PsA
starke
Wirksamkeit
auf Gelenke
und Haut²⁻⁴

taltz®
(Ixekizumab)
A Lilly Medicine

Hier in die
virtuelle Taltz Welt
eintauchen!



Nicht verpassen!

**Rheumality® goes
DiRhIS – Neuste
Praxiserfahrungen mit
KI-Avataren in der
Patientenaufklärung**

Samstag, 25. April 2026

10.15 Uhr

Speakers' Cube



axSpA
Wirksamkeit
unabhängig
vom CRP-Wert⁵

Pflichttext Taltz®



KI-generierte Bilder

* Taltz®, allein oder in Kombination mit Methotrexat, ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARD) angesprochen oder diese nicht vertragen haben. ** Axiale Spondyloarthritis: Ankylosierende Spondylitis (Röntgenologische axiale Spondyloarthritis); Taltz® ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patient:innen mit aktiver röntgenologischer axialer Spondyloarthritis, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. Nichtröntgenologische axiale Spondyloarthritis: Taltz® ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patient:innen mit aktiver nicht-röntgenologischer axialer Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen einer Entzündung, nachgewiesen durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) und/oder Magnetresonanztomographie (MRT), die unzureichend auf nicht-steroidale Antirheumatika (NSAR) angesprochen haben.

axSpA: Axiale Spondyloarthritis; **CRP:** C-reaktives Protein; **PsA:** Psoriasis-Arthritis.

1. Aktuelle Taltz® Fachinformation. 2. Kristensen LE, et al. RMD Open 2024;10:e004318. 3. Mease PJ, et al. Ann Rheum Dis 2020;79:123-31.

4. Smolen JS, et al. Ann Rheum Dis 2020;79:1310-9. 5. Maksymowycz WP, et al. Rheumatol 2022;61:4324-34.

Lilly
A MEDICINE COMPANY

Vorträge im Speakers` Cube

Freitag, 24. April 2026, 15.10 Uhr bis 16.10 Uhr

15.10 Uhr bis 15.22 Uhr Sanofi-Aventis Deutschland GmbH



15.25 Uhr bis 15.37 Uhr Sanofi-Aventis Deutschland GmbH



15.40 Uhr bis 15.52 Uhr tba.

15.55 Uhr bis 16.07 Uhr tba.

Samstag, 25. April 2026, 10.15 Uhr bis 11.15 Uhr

10.15 Uhr bis 10.27 Uhr Lilly Deutschland GmbH



Rheumality® goes DiRhIS – Neuste
Praxiserfahrungen mit KI-Avataren
in der Patientenaufklärung

10.30 Uhr bis 10.42 Uhr tba.

10.45 Uhr bis 10.57 Uhr tba.

11.00 Uhr bis 11.12 Uhr tba.

AUTOIMMUNBEDINGTE LUNGENFIBROSE

UNSER GEMEINSAMES ZIEL: MEHR LEBENSZEIT FÜR PATIENT:INNEN.

Als Rheumatolog:in wissen Sie: Die progrediente Lungenfibrose im Kontext systemischer Autoimmunerkrankungen geht mit einer hohen Mortalität einher.^{1–3} Trotz bestehender Therapien ist der Handlungsbedarf weiterhin hoch, um Patient:innen länger ein aktives Leben zu ermöglichen.

Bei Boehringer Ingelheim forschen wir für eine verbesserte Versorgung von Patient:innen mit dem Ziel, ihre Lebensqualität bestmöglich zu erhalten.



[https://b-i-news/
mortalitaet-1](https://b-i-news/mortalitaet-1)

Gestalten wir ein Morgen, das Überleben
mit Lebensqualität verbindet.



Boehringer
Ingelheim

Firmenverzeichnis

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG D - 65189 Wiesbaden



ADVANZ PHARMA GmbH D - 81667 München



Alexion Pharma Germany GmbH D - 80687 München



Alfasigma GmbH D - 81673 München



Alpinion Medical Deutschland GmbH D - 85399 Hallbergmoos



Amgen GmbH D - 80992 München



AstraZeneca GmbH D - 22763 Hamburg



Boehringer Ingelheim
Pharma GmbH & Co. KG D - 55126 Ingelheim



Celltrion Healthcare
Deutschland GmbH D - 61348 Bad Homburg
vor der Höhe



Chugai Pharma Germany GmbH D - 60549 Frankfurt am Main



compt gut hard & software gmbh D - 33649 Bielefeld



Fresenius Kabi Deutschland GmbH D - 61352 Bad Homburg



Gedeon Richter Pharma GmbH D - 51149 Köln



Johnson&Johnson D - 41470 Neuss



Firmenverzeichnis

Lilly Deutschland GmbH

D - 61352 Bad Homburg



medac GmbH

D - 22880 Wedel



Medipan GmbH

D - 15827 Blankenfelde-Mahlow



Mikrogen GmbH

D - 82061 Neuried



Norsan GmbH

D - 13053 Berlin



Novartis Pharma GmbH

D - 90443 Nürnberg



Pharming Technologies B.V.

NL - 2333 CR Leiden



PraxisConcierge Software GmbH

D - 70771 Leinfelden-Echterdingen



Roche Pharma AG

D - 79639 Grenzach-Wyhlen



Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

D - 65926 Frankfurt am Main



Sebia Labordiagnostische Systeme
GmbH

D - 55129 Mainz



Siemens Healthineers AG

D - 65760 Eschborn



SYNLAB Holding Deutschland GmbH

D - 86156 Augsburg



UCB Pharma GmbH

D - 40789 Monheim



Transparenzangabe

Der Berufsverband Deutscher Rheumatologen e. V. als Veranstalter und die Rheumatologische Fortbildungsakademie GmbH als Organisatorin dieses Kongresses und Veranstalterin des Firmenprogramms wenden für Mitgliedsunternehmen der Freiwilligen Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie e. V. (FSA) die Transparenzvorgaben nach §20 Abs. 5 an.

[Weitere Informationen zur Transparenzangabe finden Sie hier](#)

Pharming hilft, APDS (Activated PI3K Delta Syndrome) zu verstehen

Was ist APDS?

APDS ist ein seltener genetisch bedingter primärer Immundefekt (PID). Bei Betroffenen funktioniert das Immunsystem nicht richtig.

Es kommt sowohl zu Störungen der Immunabwehr (Immundefizienz) als auch zu Fehlfunktionen von Immunzellen (Immundysregulation).¹

Zu den typischen Symptomen gehören häufige und teils schwere bakterielle Infektionen von Lunge, Nase (Nebenhöhlen) und Ohren sowie krankhafte Schwellungen der Lymphknoten.²⁻⁴



Hilfreiche Informationen für Menschen mit APDS und ihre Angehörigen finden Sie hier:
www.APDS-und-ich.de

1. Cant AJ, et al. J Allergy Clin Immunol Pract. 2024;12(1):69-78. 2. Coulter, TI et al. J Allergy Clin Immunol. 2017;139(2):597-606.e4.
3. Elkaim, E et al. J Allergy Clin Immunol. 2016;138(1):210-218.e9. 4. Jamee, M et al. Clin Rev Allergy Immunol. 2020;59(3):323-333.

Impressum

Herausgeber und verantwortlich für den redaktionellen Inhalt:

Rheumatologische Fortbildungsakademie GmbH
Wilhelmine-Gemberg-Weg 6, Aufgang C
10179 Berlin

Fotos

Titel: © Estrel Berlin

Seite 3: © Estrel Berlin

Seite 9: © Rheumaakademie / Staib

Satz und Layout

Teitge Media Werbeagentur UG

Redaktionsschluss

16. Januar 2026

Copyright

Alle Rechte, wie Nachdruck auch von Abbildungen, Vervielfältigungen jeder Art, Vortrag, Funk, Tonträger und Fernsehsendungen sowie Speicherung in Datenverarbeitungsanlagen, auch auszugsweise, nur mit schriftlicher Zustimmung des Herausgebers. Für Programmänderungen, Umbesetzungen von Referaten und Verschiebungen oder für Ausfälle von Veranstaltungen kann keine Gewähr übernommen werden.

Änderungen sind vorbehalten!

Joining for joints

Der Fun Run der Deutschen Rheumastiftung sammelt Deine Walking oder Lauf-Kilometer mit Spende. Egal ob Profiläufer, Gelegenheitsjogger, Nordic Walker oder auf dem Heimtrainer: jeder Kilometer zählt.

- Start: 24. April 2026 analog: um 06.45 Uhr am Hotel Estrel Berlin zum Kongress des Berufsverbandes Deutscher Rheumatologen!
- Fun Run analog: 12. September 2026, analog über 5 km beim Rheumatologiekongress in Leipzig!
- Ziel virtuell: 12. Oktober 2026 zum Welt-Rheumntag!

Jetzt anmelden und teilnehmen!



www.joiningforjoints.org

OLUMIANT® IHRE LANGZEITTHERAPIE BEI RA*,1-4

olumiant.
(Baricitinib) Tabletten
A Lilly Medicine



Nicht verpassen!

Rheumality® goes
DiRhIS – Neuste
Praxiserfahrungen mit
KI-Avataren in der
Patientenaufklärung

Samstag, 25. April 2026

10.15 Uhr

Speakers' Cube

BARE BONE
STUDIE

Schnelle
Entzündungs-
hemmung und
Verbesserung der
Knochen-
festigkeit⁵

BASELINE⁵

IN WOCHE 52^{5,6}



Höhere Remissionsraten⁷ und
Therapiepersistenz vs. TNFi⁸



7 Jahre
Remission^{6,8}



Über 9 Jahre stabiles
Sicherheitsprofil^{4,5}

JETZT OLUMIANT® FRÜHZEITIG EINSETZEN!^{1,7,8}

Zur Fachinformation
von Olumiant®



[www.lilly.com/de/
fachinfo/olumiant](http://www.lilly.com/de/fachinfo/olumiant)

*Olumiant® wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoide Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorangegangene Behandlung mit einem oder mehreren krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Olumiant® kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat eingesetzt werden. ¹BARE BONE war eine prospektive, einarmige, interventionelle, offene, monozentrische Phase-IV-Studie, welche die Wirksamkeit von Olumiant® (4 mg) auf die Beschaffenheit der Knochen bei 27 Patient:innen mit mittelschwerer bis schwerer aktiver RA während 52 Wochen untersuchte (Effekte über 52 Wochen hinaus noch nicht untersucht). ²Nach 7 Jahren erreichten die verbleibenden Patient:innen (21,5%, bei Studienstart n = 808) eine Remission, vgl. insb.: 56–66% gemessen am DAS28-hsCRP, 28–30% gemessen am SDAI, 29–34% gemessen am CDAL. Daten nicht gezeigt für Patient:innengruppen, die in den Ausgangsstudien auf Placebo oder Adalimumab randomisiert wurden. ³Für diese Patientenpopulationen gelten besondere Warnhinweise, Vorsichtsmassnahmen laut aktueller Fachinformation: Patienten mit atherosklerotischen Herz-Kreislauferkrankungen oder kardiovaskulären Risikofaktoren (z.B. Raucher oder ehemalige Langzeitraucher), Patienten mit Risikofaktoren für maligne Erkrankungen (z.B. bestehendes Malignom oder Malignom in der Vorgeschichte), Patienten ab 65 Jahren und Patienten mit aktiven, chronischen bzw. wiederkehrenden Infekten in der Vorgeschichte.¹

CDAI=Clinical Disease Activity Index; DAS28-hsCRP=Disease Activity Score-28 Gelenke unter Berücksichtigung von hochempfindlichem C-reaktivem Protein; MTX=Methotrexat; RA=rheumatoide Arthritis; SDAI=Simplified Disease Activity Index.

1. Aktuelle Olumiant® Fachinformation. 2. Taylor PC, et al. N Engl J Med 2017;376:652-662 (plus supplementary material). 3. Smolen JS, et al. Rheumatology (Oxford) 2021;60:2256–66. 4. Taylor PC, et al. Ann Rheum Dis 2022;81(3):335–343. 5. Simon D, et al. Arthritis Rheumatol. 2023 Nov;75(11):1923-1934. 6. Caporali R, et al. POS0701. Ann Rheum Dis. 2022;81:630-631. 7. van de Laar M, et al. Poster presented at ACR 2023, Poster 0450. 8. Alten R, et al. Rheumatol Ther. 2023;10:1575-95.