

# Einladung für Patholog:innen zur HER2 IHC Interpretation Masterclass

## Fokus auf niedrige Expression im Mammakarzinom mit dem Nebenthema Magenkrebs

Wir laden Sie sehr herzlich zu unserer Trainingsveranstaltung zur HER2 IHC Interpretation ein. Bei diesem **Hands-on Training** haben Sie die Möglichkeit Ihre Interpretationsfähigkeiten zu testen und mit Kolleg:innen, sowie den Vortragenden über die HER2-Testung zu diskutieren.



**19. September 2025**  
09:00 – 16:00  
**Hotel Regina**  
Rooseveltplatz 15, 1090 Wien

Dauer	7 Tage vor Veranstaltungstag	
ca. 60 min	<b>Selbstständige Übung</b> Prä-Meeting HER2 Auswertung (5 Fälle je Indikation)	Teilnehmer:innen

Beginn	Dauer	Freitag, 19. September 2025	Referent:in
09:00	15 min	<b>Begrüßung/Moderation</b>	Prof. <sup>in</sup> Dr. <sup>in</sup> Bago-Horvath & Discovery Life Science
09:15	30 min	<b>Vortrag</b> Klinische Studienlandschaft, Fokus auf HER2-low & –ultralow	<b>Prof.<sup>in</sup> Dr.<sup>in</sup> Bago-Horvath</b>
09:45	45 min	<b>Vortrag</b> Herausforderungen der HER2-Testung im Brust- und Magenkarzinom	<b>Prof. Dr. Rüschoff</b>
10:30	30 min	<b>Fragen und Diskussion</b>	Alle
11:00	15 min	<b>Pause</b>	
11:15	60 min	<b>Falldemonstration am digitalen Mikroskop</b> (5 Fälle je Indikation)	Prof. <sup>in</sup> Dr. <sup>in</sup> Bago-Horvath & Prof. Dr. Rüschoff
12:15	15 min	<b>Fragen und Diskussion</b>	Alle
12:30	45 min	<b>Mittagspause</b>	
13:15	90 min	<b>Vertiefende Übung (10 Fälle je Indikation)</b>	Teilnehmer:innen
14:45	15 min	<b>Pause</b>	
15:00	45 min	<b>Diskussion</b> Ergebnisse der vertiefenden Übung	Alle
15:45	15 min	<b>Zusammenfassung</b>	Prof. Dr. Rüschoff
16:00		<b>Ende des Meetings</b>	

Achtung! **Begrenzte Teilnehmer:innenanzahl:**  
Anmeldung bitte per E-Mail an [julia.voglhuber-hoeller@astrazeneca.com](mailto:julia.voglhuber-hoeller@astrazeneca.com) oder telefonisch unter +43 664 88146 004.

## Enhertu® 100 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.

**Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Eine Durchstechflasche mit Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 100 mg Trastuzumab deruxitecan. Nach der Rekonstitution enthält eine Durchstechflasche mit 5 ml Lösung 20 mg/ml Trastuzumab deruxitecan (siehe Abschnitt 6.6). Trastuzumab deruxitecan ist ein Antikörper-Wirkstoff-Konjugat (AWK), das einen humanisierten monoklonalen Anti-HER2-IgG1-Antikörper (mAb) mit der gleichen Aminosäuresequenz wie Trastuzumab enthält, welcher in Säugetierzellen (Ovarialzellen des chinesischen Hamsters) gebildet wird und über einen Tetrapeptid-basierten abspaltbaren Linker kovalent an DxD, ein Exatecan-Derivat und Topoisomerase-I-Inhibitor, gebunden ist. An jedes Antikörpermolekül sind ungefähr 8 Deruxitecan-Moleküle gebunden. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Dieses Arzneimittel enthält 1,50 mg Polysorbat 80 (E 433) pro 100-mg-Durchstechflasche. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile: L-Histidin, L-Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Saccharose, Polysorbat 80 (E 433).

**Anwendungsgebiete:** **Brustkrebs:** *HER2-positiver Brustkrebs:* Enhertu® wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem HER2-positivem Brustkrebs, die bereits mindestens eine gegen HER2 gerichtete Vorbehandlung erhalten haben. *HER2-low und HER2-ultralow Brustkrebs:* Enhertu® wird angewendet als Monotherapie von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem • Hormonrezeptor (HR)-positivem, HER2-low oder HER2-ultralow Brustkrebs, die mindestens eine endokrine Therapie in der metastasierten Situation erhalten haben und die für eine endokrine Therapie als nächste Therapielinie nicht in Frage kommen (siehe Abschnitte 4.2 und 5.1) • HER2-low Brustkrebs, die bereits eine Chemotherapie in der metastasierten Situation erhalten haben oder bei denen während oder innerhalb von 6 Monaten nach Beendigung der adjuvanten Chemotherapie ein Rezidiv aufgetreten ist (siehe Abschnitt 4.2). **Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC):** Enhertu® wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem NSCLC, deren Tumoren eine aktivierende HER2(ERBB2)-Mutation aufweisen und die nach einer platinbasierten Chemotherapie mit oder ohne Immuntherapie eine systemische Therapie benötigen. **Magenkrebs:** Enhertu® wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem HER2-positivem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs (GEJ), die bereits ein vorhergehendes Trastuzumab-basiertes Therapieschema erhalten haben. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** antineoplastische Mittel, Humaner-epidermaler-Wachstumsfaktor-Rezeptor-2(HER2)-Inhibitoren, ATC-Code: L01FD04. **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung:** Im Kühlschrank lagern (2°C - 8°C). Nicht einfrieren. Aufbewahrungsbedingungen nach Rekonstitution und Verdünnung des Arzneimittels, siehe Abschnitt 6.3. **Inhaber der Zulassung:** Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstraße 48, 81379 München, Deutschland. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** März 2025. Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu> verfügbar. Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung. In Österreich: Daiichi Sankyo Austria GmbH; Tel: +43-(0) 1 4858642 0.

Diese Veranstaltung richtet sich an Angehörige der Fachkreise.

Wir erlauben uns Sie darauf hinzuweisen, dass sich diese Einladung nur auf Sie persönlich bezieht. Als forschende Pharmaunternehmen sind AstraZeneca und Daiichi Sankyo dem Kodex der EFPIA (European Federation of Pharmaceutical Industries & Associations) verpflichtet. Dieser besagt unter anderem, dass sich Einladungen zu Veranstaltungen nicht auf Begleitpersonen erstrecken dürfen, selbst wenn diese ihre Kosten selber tragen. Der EFPIA Kodex lässt keine Ausnahme zu. Wir bitten um Verständnis und freuen uns darauf, Sie auf einer interessanten AstraZeneca und Daiichi Sankyo Veranstaltung begrüßen zu dürfen. Bitte klären Sie mit Ihrer Organisationseinheit, falls notwendig, die Teilnahme an der Veranstaltung ab. Durch die Annahme dieser Einladung entsteht keinerlei Verpflichtung, Produkte von AstraZeneca und Daiichi Sankyo zu verordnen, zu empfehlen, zu erwerben oder in den Verkehr zu bringen oder andere, AstraZeneca und Daiichi Sankyo begünstigende Aktivitäten zu unterstützen. Anreise- und Nächtigungskosten werden nicht erstattet. Die Erstattung einer bereits vorab gebuchten Unterkunft ist nicht möglich. Wenn Sie in einer Position sind, in der Sie in absehbarer Zeit, nachdem Sie von uns als TeilnehmerIn ausgewählt wurden, Beschaffungsentscheidungen oder sonstige Entscheidungen mit Bezug zu AstraZeneca und Daiichi Sankyo Produkten (z.B. Zulassung oder Ausschreibungen) involviert sein werden, bitten wir Sie von einer Teilnahme Abstand zu nehmen, um den Verdacht einer unzulässigen Beeinflussung Ihrer Person durch AstraZeneca und Daiichi Sankyo zu vermeiden.

Im Rahmen unserer Veranstaltung verarbeiten wir personenbezogene Daten. Informationen, wie wir Ihre Daten verarbeiten, finden Sie unter [www.astrazeneca.at](http://www.astrazeneca.at) und [www.daiichi-sankyo.at](http://www.daiichi-sankyo.at).

**Mit der Teilnahme an der Veranstaltung erkläre ich mich einverstanden, dass Fotos, Ton- und/oder Videoaufnahmen im Rahmen der Veranstaltung von AstraZeneca und Daiichi Sankyo von mir erstellt werden können. Ich stimme zu, dass die Aufnahmen für folgende Zwecke verwendet werden können:**  
**Öffentlichkeitsarbeit,**  
**Dokumentation der Veranstaltung, Erstellung von fachlichen, wissenschaftlichen und werbenden Inhalten.**

Die Aufnahmen können in folgenden Medien veröffentlicht werden: Broschüren mit fachlichen oder werbenden Inhalten (online als auch in Druckform), nationale und internationale wissenschaftliche Medien (online als auch in Druckform), auf internen AstraZeneca und Daiichi Sankyo Websites, auf öffentlichen Websites, die von AstraZeneca und Daiichi Sankyo betreut werden. Fotos, Tonaufnahmen und Videos mit meiner Person sind bei der Veröffentlichung im Internet weltweit abrufbar. Eine Weiterverwendung und/oder Veränderung durch Dritte kann hierbei nicht ausgeschlossen werden. Dabei können Ihre Daten auch außerhalb von Europa, in Ländern, die unter Umständen nicht das gleiche Schutzniveau für personenbezogene Daten bieten, gelangen. Wenn Sie mit diesen Bedingungen nicht einverstanden sind, nehmen Sie mit uns Kontakt auf. Sie können diese Einwilligung jederzeit ohne Angabe von Gründen unter [info.at@astrazeneca.com](mailto:info.at@astrazeneca.com) oder bei einem unserer Mitarbeiter widerrufen.