

Fortbildungsabend

Thema



©shutterstock

Cystische Fibrose (CF): Neue Therapieoptionen – CFTR-Modulatoren

Bei der cystischen Fibrose (CF) handelt es sich um eine rezessive Erbkrankheit, die multiple Organsysteme betrifft. Pathogenetisch liegen der Erkrankung Mutationen im CFTR (cystic fibrosis transmembrane conductance regulator)-Gen zugrunde.

Es ist eine umfangreich symptomatische Behandlung von klein auf nötig. Seit 2015 steht die erste kausale Therapie für Patienten mit homozygoter Ausprägung zur Verfügung.

Die Referenten informieren über die Therapieoptionen aus klinischer und pharmakologischer Sicht.

Vortragende

OÄ Dr. Sabine RENNER

Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde,
Medizinische Universität Wien

Univ.-Prof. Dr. Harald SITTE

Institut für Pharmakologie,
Medizinische Universität Wien

Wann und Wo

Dienstag, 4. Dezember 2018



Hotel Le Méridien
Robert-Stolz-Platz 1, 1010 Wien

Ab 18.30 Uhr Welcome und ab 20.30 Uhr Arbeitsessen mit Snacks.



Dank der freundlichen Unterstützung von Vertex Pharmaceuticals GmbH und Chiesi Pharmaceuticals GmbH ist die Weiterbildung kostenfrei.

Verbindliche Anmeldung

Bitte Vor- und Zuname in
Blockbuchstaben:
