

Sur la trace de l'amyloïdose – un quiz interactif sur l'ATTR-CM* et Vyndaqel®

Jeudi 8 avril 2021 à 17h30

Les intervenants:

Dr méd. Philippe Meyer et Dr méd. Agathe Py

Hôpitaux Universitaires de Genève | HUG · Service de cardiologie

*Amyloïdose cardiaque à transthyrétine

Inscription: E-mail: webinar@universimed.com

www.universimed.com/amyloidose2021

Mot de passe: Amyloïdose



Le webinaire comme expérience

Dans la salle de séminaire virtuelle les participants et les experts entrent en échange direct. Grâce à la fonction de chat, les participants peuvent poser des questions en direct sur des sujets précis. Le webinaire sera complété par des **questions interactives visant à résoudre un exemple de cas**. De plus, du matériel informatif est mis à votre disposition. L'ensemble de l'événement est accompagné d'un modérateur.

Programme:

Mot de bienvenue et introduction

Suivi et transfert

Symptômes, dépistage, signaux d'alerte, diagnostic

Intervenir

Thérapie de l'ATTR-CM avec Vyndaqel® (tafamidis)

Informations supplémentaires:

Universimed Cross Media Content GmbH

Téléphone: +41 43 55 01 4616

E-mail: webinar@universimed.com

Information professionnelle abrégée – Vyndaqel® Vyndaqel® (capsules molles à 20 mg: tafamidis méglumine / capsules molles à 61 mg: tafamidis). Indications: traitement de l'amyloïdose à transthyréline chez les patients adultes présentant une cardiomyopathie de type sauvage ou héréditaire (ATTR-CM), afin de réduire la mortalité toutes causes confondues et les hospitalisations d'origine cardiovasculaire. Posologie: 1 × 61 mg de tafamidis administré par voie orale en prise journalière ou de 80 mg de tafamidis méglumine (administré sous forme de 4 capsules à 20 mg). Peut être réduit à 20 mg de tafamidis méglumine en cas d'intolérance. Contre-indications: hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Mises en garde/précautions: l'efficacité et la sécurité après transplantation d'organe ne sont pas connues. Contient 44 mg de sorbitol. Contraception chez les femmes en âge de procréer, ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement. Interactions: induction de CYP2B6 et CYP3A4; inhibition possible de l'UGT1A1; faible potentiel d'inhibition de MDR1 (P-gp), OCT2, MATE1, MATE2K, OATP1B1, et OATP1B3; inhibition potentielle de la BCRP; inhibition possible des OAT1 et OAT3; réduction possible de la concentration sérique de thyroxine totale sans effet sur la thyroxine libre (T4) ou la TSH. Effets indésirables: aucun effet indésirable observé dans les études sur l'ATTR-CM; les effets indésirables suivants ont été observés dans une autre étude: infections des voies urinaires, infections vaginales, diarrhée, douleurs dans la région abdominale supérieure. Présentations: capsules molles à 20 mg: 30; capsules molles à 61 mg: 30. Catégorie de vente B. Titulaire de l'autorisation: Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich. Pour de plus amples renseignements, voir l'information professionnelle sur le produit, sous www.swissmedicinfo.ch. (V004)

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire. Pour de plus amples informations, veuillez consulter les informations professionnelles/destinées aux patients de Vyndaqel sur www.swissmedicinfo.ch.