

Herbstfortbildungs- programm 2026

**der Universitätsklinik
für Gynäkologie und
Geburtshilfe Innsbruck**

**Samstag,
17. Oktober 2026**

Haus Marie Swarovski, Wattens

monarchE
die adjuvante
CDK4/6i-Studie mit reifen
OS-Daten
nach 7 Jahren³

**Jahre,
die sich
auszahlen.**

Mit einer 2-jährigen Verzenios[®]-Therapie das IDFS und DRFS beim nodal-positiven, HR+, HER2- frühen Mammakarzinom mit hohem Rezidivrisiko* langanhaltend verbessern.**,^{1,3}



**Gelbe
Box (L6)
EBC+MBC**

* Hohes Rezidivrisiko definiert als ≥ 4 positive axilläre Lymphknoten oder 1-3 positive axilläre Lymphknoten und mind. eins der folgenden Kriterien: Tumorgroße ≥ 5 cm oder histologischer Grad 3.¹ ** Die ITT-Population in der monarchE Studie bestand aus Kohorte 1 (n = 5.120) und Kohorte 2 (n = 517). Die Zulassung wurde basierend auf Kohorte 1 erteilt.

¹ Rastogi P, et al. J Clin Oncol. 2024 Mar 20;42(9):987-993. ² Aktuelle Fachinformation Verzenios[®]. ³ Johnston S, Martin M, O'Shaughnessy J, et al. Overall survival with abemaciclib in early breast cancer. Ann Oncol. 2025. DOI: 10.1016/j.annonc.2025.10.005

PP-AL-AT-0996, Oktober 2025 | Fachkurzinformation siehe hinten im Programm

Allgemeine Hinweise

Ort:

Haus Marie Swarovski
Kirchplatz 2, 6112 Wattens

Termin:

Samstag, 17. Oktober 2026

Veranstalter:

Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
Univ.-Prof. Dr. Ibrahim Alkatout, M.A., MaHM

**Fachgruppenobmann:**

Dr. Hugo Lunzer, Facharzt für Frauenheilkunde und Geburtshilfe

Organisation:

Dr. Hanna Hosa
Dr. Alexandra Ciresa-König

Tagungssekretariat:

Elisabeth Schlosser, BA, Mag. Liane Goldmann
Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Tirol Kliniken GmbH
Anichstraße 35, 6020 Innsbruck
Tel.: +43 512 504 DW 23051 oder DW 23105
E-Mail: elisabeth.schlosser@tirol-kliniken.at; liane.goldmann@tirol-kliniken.at
www.frauenklinik.at

**Teilnahmegebühren (inkl. 20% MWSt):**

FachärztInnen:	120 Euro
AssistentInnen/ÄrztInnen in Ausbildung:	40 Euro

Anmeldung:

Die Anmeldung ist nur online möglich über
<https://registration.maw.co.at/gynherbst26>

Tagungsanmeldung / Sponsoring:

Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft
Freyung 6/3, 1010 Wien
Fr. Karin Malits
Tel.: +43 1 536 63-68
E-Mail: maw@media.co.at, www.maw.co.at



Die Veranstaltung wurde mit 6 DFP Punkten von der Österreichischen Ärztekammer approbiert.

www.frauenklinik.at

1 TABLETTE 1X TÄGLICH

 **ORSERDU**
elacestrant



#1 bei ESR1m

ORSERDU® ist der erste bei ESR1-Mutationen zugelassene **orale SERD** der neuen Generation^{1*5}

Explorative Post-hoc Analyse:

8,6 Monate mPFS

beim ER+/HER2- mBC mit ESR1-Mutation nach ≥ 12 Monaten ET + CDK4/6i-Vortherapie (n=159)^{2**}

* EMA-Zulassung September 2023. ORSERDU® wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von postmenopausalen Frauen sowie von Männern mit ER+, HER2-, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs mit einer aktivierenden ESR1m, deren Erkrankung nach ≥ 1 ET + CDK4/6-Inhibitor, fortgeschritten ist.

** mPFS ORSERDU® vs. SOC von 8,6 vs. 1,9 Monaten (HR=0,41; 95% KI: 0,26–0,63). Explorative Post-hoc Analyse des mPFS der EMERALD-Studie⁴ in Abhängigkeit zur Dauer der vorherigen CDK4/6i-Behandlung (n=159).² Die Ergebnisse sind deskriptiver Natur, aber nicht beweiskräftig bezüglich der Wirksamkeit. Sie sind nicht für den Fehler 1. Art kontrolliert und erfordern eine vorsichtige Interpretation. Geringe Patientenzahlen können eine Einschränkung von Subgruppenanalysen sein und könnten Zufallsbefunde darstellen.

Primärer Endpunkt der EMERALD-Studie bei Patientinnen mit einer ESR1-Mutation (n=228): mPFS ORSERDU® vs. SOC von 3,8 vs. 1,9 Monaten (HR=0,55; 95% KI: 0,39–0,77; p=0,0005).³ 1* Neue Generation definiert durch orale Applikation: ORSERDU® bietet im Vergleich zur i.m.-Injektion von Fulvestrant eine therapievereinfachende Tablettenform.

1. ORSERDU® (Elacestrant) Fachinformation, aktueller Stand. 2. Bardia A et al. Elacestrant in ER+, HER2- MBC with ESR1-mutated tumors: Subgroup Analyses from the Phase III EMERALD Trial by Prior Duration of Endocrine Therapy Plus CDK4/6 Inhibitor and in Clinical Subgroups. Clin Cancer Res 2024;30(19):4299–4309 (incl. Suppl.). 3. Bidard FC et al. Elacestrant (oral selective estrogen receptor degrader) Versus Standard Endocrine Therapy for Estrogen Receptor-Positive, Human Epidermal Growth Factor Receptor 2-Negative Advanced Breast Cancer: Results From the Randomized Phase III EMERALD Trial. J Clin Oncol 2022;40(28):3246–3256. Literatur auf Anfrage.

Fachkurzinformation
ORSERDU® (Elacestrant)



Mehr
erfahren



MENARINI
group

Stemline

A Menarini Group Company

Stemline Therapeutics Switzerland GmbH
Grafenaustrasse 3, CH-6300 Zug
Tel.: +41 41 710 01 16
medicalinformation@menarinistemline.com

Herbstfortbildungsprogramm 2026

08.30 Uhr **Frühstück mit Kaffee und Gebäck**

08.50 Uhr **Begrüßung und Einleitung**
Ibrahim Alkatout und Hugo Lunzer

Allgemeine Gynäkologie

09.00 Uhr **Rechtssicherheit in der Gynäkologie –
Dokumentation und Aufklärung im klinischen Alltag**
Magdalena Flatscher-Thöni, UMIT TIROL -
University for Health Sciences and Technology

09.20 Uhr **Aktuelle Konzepte der Urogynäkologie
für die klinische Praxis**
Stephan Kropshofer, Univ.-Klinik für Gynäkologie und
Geburtshilfe, Innsbruck

09.40 Uhr **Diagnostik und individualisierte Konzepte
bei Uterusmyomen**
Christina Walch, Univ.-Klinik für Gynäkologie und
Geburtshilfe, Innsbruck

10.00 Uhr **Präzision durch Roboterassistierte Chirurgie
in der modernen Gynäkologie**
Zino Ruchay, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe,
Innsbruck

10.20 – 10.50 Uhr **Kaffeepause**

Herbstfortbildungsprogramm 2026

Onkologie

- 10.50 Uhr **Der therapeutische Wandel beim Endometriumkarzinom**
Verena Wieser, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 11.10 Uhr **Moderne Systemtherapien in der gynäkologischen Onkologie – Nebenwirkungsmanagement im klinischen Alltag**
Annette Reiner, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 11.30 Uhr **Liquid Biopsy (ctDNA) beim Mammakarzinom – Ein vielversprechender Biomarker**
Daniel Egle, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck

Podiumsdiskussion

- 12.00 Uhr **„Zukunft der gynäkologischen Versorgung – Wie sichern wir die Versorgung im niedergelassenen Bereich?“**
- 13.00 – 13.30 Uhr ***Lunch Buffet***

Herbstfortbildungsprogramm 2026

Geburtshilfe

- 13.30 Uhr **Epilepsie und Schwangerschaft –
Interdisziplinäre Betreuung von der Konzeption bis post
partum**
Manuela Kaml, Univ.-Klinik für Neurologie, Innsbruck
- 13.50 Uhr **Evidenz und klinische Praxis zur ambulanten
Geburtseinleitung mit Cook Ballon**
Marlene Lehmann, Univ.-Klinik für Gynäkologie und
Geburtshilfe, Innsbruck
- 14.10 Uhr **Management nach komplexen
Schwangerschaftsverläufen**
Christine Degasper , Univ.-Klinik für Gynäkologie und
Geburtshilfe, Innsbruck
- 14.30 Uhr **Verabschiedung**
- 14.35 Uhr ***Veranstaltungsende***

Anfahrtsplan



Da beim Haus Marie Swarovski nur sehr begrenzt Parkplätze zur Verfügung stehen, weisen wir auf die beiden Parkgaragen und den öffentlichen Parkplatz in unmittelbarer Nähe zum Veranstaltungsort hin (in der Karte extra eingezeichnet).

Sponsoren

(Stand bei Erstellung)

abbvie

AstraZeneca 

 astellas

 **Exeltis**
Rethinking healthcare

 **GEDEON RICHTER**

 **GILEAD**
Creating Possible

HEINTEL
GRUPPE

Medtronic

 **NOVARTIS**

Stemline®

A Menarini Group Company


**Institut
AllergoSan**

Applied
Medical 
A New Generation Medical Device Company

 **DAHLHAUSEN®**

 **FRESENIUS
KABI**

 **GE HealthCare**

GSK

Lilly
A MEDICINE COMPANY

 **MSD**


Roche

www.frauenklinik.at

Fachkurzinformation

Fachkurzinformation zu Inserat Eli Lilly:

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Verzenios® 50 [100] [150] mg Filmtabletten **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG** Jede Filmtablette enthält 50 [100] [150] mg Abemaciclib. *Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung* Jede Filmtablette enthält 14 [28] [42] mg Lactose-Monohydrat. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Fachinformation Abschnitt 6.1.. **4.1 Anwendungsgebiete** Brustkrebs im frühen Stadium Verzenios ist in Kombination mit einer endokrinen Therapie angezeigt für die adjuvante Behandlung von erwachsenen Patientinnen und Patienten mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalem Wachstumsfaktor-Rezeptor 2 (HER2)-negativem, nodal-positivem Brustkrebs im frühen Stadium mit einem hohen Rezidivrisiko (siehe Fachinformation Abschnitt 5.1). Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Aromatasehemmer-Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH= Luteinising Hormone Releasing Hormone) kombiniert werden. Fortgeschrittener oder metastasierter Brustkrebs Verzenios ist angezeigt zur Behandlung von Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder Fulvestrant als initiale endokrine Therapie oder bei Frauen mit vorangegangener endokriner Therapie. Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten kombiniert werden. **4.3 Gegenanzeigen** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. **5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften** **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Proteinkinase Inhibitoren, **ATC-Code:** L01EF03 **6.1 Liste der sonstigen Bestandteile** Tablettenkern: Croscarmellose-Natrium, Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Siliciumdioxid-Hydrat, Natriumstearylummarat. Filmüberzug: Verzenios 50 mg Filmtabletten Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172); Verzenios 100 mg Filmtabletten Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b); Verzenios 150 mg Filmtabletten Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172) **7. INHABER DER ZULASSUNG** Eli Lilly Nederland B.V., Orteliuslaan 1000, 3528 BD Utrecht, Niederlande **Abgabe:** Rezept- und Apothekenpflichtig, NR **Stand der Information:** Januar 2026 **Weitere Angaben, insbesondere zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**