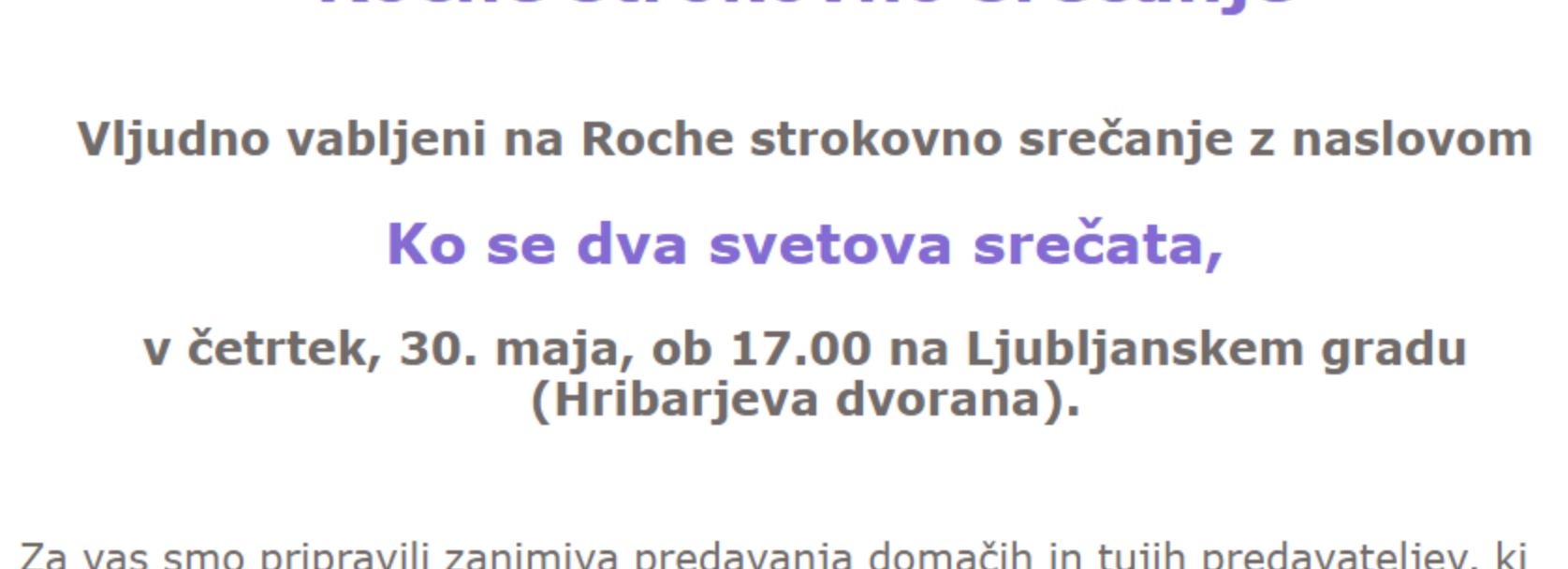
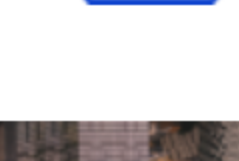
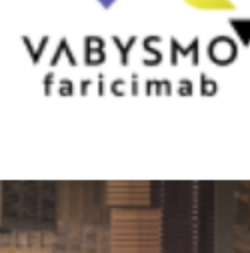


Če se vam slike ne prikažejo, kliknite [tukaj](#).



Roche strokovno srečanje

Vljudno vabljeni na Roche strokovno srečanje z naslovom

Ko se dva svetova srečata,

v četrtek, 30. maja, ob 17.00 na Ljubljanskem gradu
(Hribarjeva dvorana).

Za vas smo pripravili zanimiva predavanja domačih in tujih predavateljev, ki bodo delili svoje izkušnje z zdravilom Vabysmo▼ (faricimab) iz redne klinične prakse pri zdravljenju bolnikov z nSDM in DME.

Število mest je omejeno, zato vas prosimo za prijavo s klikom na gumb:

[PRIJAVA NA DOGODEK](#)

PROGRAM

Četrtek, 30. maj 2024

Moderatorka:

prof. dr. Polona Jaki Mekjavić, dr.med., spec. oftalmologije

17:00-17:10

Pozdravni nagovor (Roche)

17:10-17:30

Ang-2/Tie2 pathway in retinal diseases & Vabysmo (Peter Westenskow, PhD, Basel, Switzerland)

17:30-18:05

Od kliničnih raziskav do klinične prakse:

Vabysmo - od kliničnih raziskav do klinične prakse (prof.dr. Polona Jaki Mekjavić, dr.med., spec. oftalmologije)

UK experiences from clinical practice (Dr. Josef Huemer, FEBO, Consultant Ophthalmologist, Moorfields Eye Hospital, London, UK)

Slovenske izkušnje iz redne klinične prakse (prof.dr. Polona Jaki Mekjavić, dr.med., spec. oftalmologije)

18:05-18:20

Razprava

18.20 - 18.30

Vprašanja in odgovori

18.30 - 18.40

Odmor

18.40 - 19.45

Predstavitev primerov slovenskih bolnikov in razprava ob vprašanjih

19.45 - 20.00

Zaključki (prof. dr. Polona Jaki Mekjavić, dr.med.)

▼ Za to zdravilo se izvaja dodatno spremjanje varnosti, kar označuje navzdol obrnjen črn trikotnik. Tako bodo hitreje na voljo nove informacije o njegovi varnosti. Sami lahko k temu prispevate s poročanjem o katerem koli domnevnom neželenem učinku zdravila.

Prosimo, da o domnevnih neželenih učinkih, ki jih opazite pri zdravljenju z biološkim zdravilom Vabysmo, poročate Nacionalnemu centru za farmakovigilanco prek spletnega obrazca ali na drug način naveden na spletni strani JAZMP (www.jazmp.si/humana-zdravila/farmakovigilanca/_porocanje-o-nezelenih-ucinkih-zdravil/).

Za zagotavljanje sledljivosti zdravila je pomembno, da pri izpolnjevanju obrazca o domnevnih neželenih učinkih zdravila navedete številko serije biološkega zdravila.



M-SI-00001175 (v 1.0)

Datum priprave informacije: maj 2024

Samo za strokovno javnost.

Zadnji veljavni Povzetek glavnih značilnosti

zdravila je dosegljiv na:

https://www.ema.europa.eu/sl/documents/product-information/vabysmo-epar-product-information_sl.pdf

DODATNE INFORMACIJE SO NA VOLJO PRI:

Roche farmacevtska družba d.o.o.

Stegne 13g, 1000 Ljubljana, Slovenija

Obvestilo o obdelavi osebnih podatkov