

Ankündigungen

Leberkongress EASL

am 19.-22. April 2017 in Amsterdam
<http://www.easl.eu/discover/events/detail/2017/the-international-liver-congress-2017>

AREVIR MEETING

am 5. und 6. Mai 2017
in Köln

Anmeldung und Information bei Claudia.Mueller@med.uni-duesseldorf.de



DÖAK

am 14.-16. Juni 2017 in Salzburg
<http://www.doeak.com/>

14. HepNet-Symposium der Deutschen Leberstiftung

am 23. und 24. Juni 2017 in Hannover
www.deutsche-leberstiftung.de/symposium



10. DEUTSCHER HEPATITIS-/ HIV-WORKSHOP

am 30. Juni und 1. Juli 2017 in Köln
sabine.kamp@center-duesseldorf.de

9. IAS Conference

vom 23.-25. Juli 2017 in Paris
<http://www.ias2017.org/>

16. Europäischer Aids-Kongress

vom 25.-27. Oktober 2017 in Mailand
<http://www.eacs-conference2017.com/>

Süddeutsches Infektiologie-Symposium 2017

am 9. und 10. November 2017 in Hohenkammer bei München
www.hivandmore.de/sis2017



AbbVie Deutschland

Florian Eschstruth

Herr Florian Eschstruth hat seit Januar die Position des Business Unit Director HCV/HIV bei AbbVie Deutschland übernommen. Er folgt damit auf Herrn Dr. med. Philippos Pashalidis, der seit Anfang des Jahres als Senior Commercial Director für den Bereich HCV in der Region Western Europe & Canada bei AbbVie zuständig ist. Herr Eschstruth studierte Betriebswirtschaft mit Schwerpunkt Marketing und Innovations- & Technologie-management an der Ludwig-Maximilian-Universität in München. Bevor er 2012 zu AbbVie kam, besetzte Herr Eschstruth verschiedene Positionen mit steigender Verantwortung im Bereich Marketing und Sales in Deutschland und den USA. Bei AbbVie stieg er als Director Launch Excellence, Global Marketing ein. 2014 wurde er zum Commercial Director HCV, Japan & Asia-Pacific (JAPAC) befördert. Zuletzt arbeitete Herr Eschstruth als Area Commercial Director HCV für Western Europe and Canada.



Florian Eschstruth,
Director HVC/HIV Germany

©Carina Jahn Photogr.

AbbVie Deutschland

8 Wochen Viekirax® und Exviera®

Bei HCV-Patienten Genotyp1b mit minimaler bis moderater Fibrose ist nun auch eine 8-Wochen-Therapie mit Ombitasvir/Paritaprevir/Ritonavir plus Dasabuvir möglich. Die Zulassungsänderung beruht auf den Ergebnissen der Phase-IIIb-Studie GARNET. Nach einer achtwöchigen Therapie mit Viekirax® und Exviera® erreichten 98% der therapienaiven Patienten (n=160/163) ein anhaltendes virologisches Ansprechen (SVR12). Die SVR12-Rate lag bei Patienten mit einer Fibrose F0-2 bei 99% (n=147/148). Zudem hat das Unternehmen Rabattverträge mit zahlreichen Krankenkassen geschlossen.

Mitteilung AbbVie

Martin Stürmer wechselt ins IMD Labor

Zum 01.02.2017 verlässt Herr PD Dr. Dr. Martin Stürmer die Virologie des Universitätsklinikums in Frankfurt und wechselt als wissenschaftlicher Leiter in das IMD Labor Frankfurt (Geschäftsführer Dr. Bernhard Thiele). Dort wird er sich wie bisher mit Virologie im Allgemeinen und der HIV-Resistenz im Speziellen beschäftigen, darüber hinaus aber auch alle Aspekte des „normalen“ Laboralltags betreuen.



PD Dr. Dr. Martin Stürmer

Persönliche Information

Bristol-Myers Squibb

Zerit® und Videx® laufen aus

In Deutschland wird der Vertrieb eingestellt von:

Stavudin (Zerit®) Kapseln zum 4. Quartal 2019 und Pulver zum 1. Quartal 2020
 Didanosin (Videx®) Kapseln zum 1. Quartal 2020.

Dieses Vorgehen ist freiwillig, es gibt keinerlei Probleme wegen Qualität, Sicherheit oder Wirksamkeit der Produkte. Hintergrund ist, dass die Anwendung beider Substanzen in den vergangenen Jahren stark rückläufig ist. Für beide Medikamente gibt es ausreichend alternative Therapieoptionen.

Mitteilung Bristol-Myers Squibb