

KUTSU Endopäivien pre-symposium 30.10.2024

Bayer Oy & Sanofi Oy

Tervetuloa Endopäivien pre-symposiumiin kuulemaan ja keskustelemaan mielenkiintoisista diabetesaiheista

Keskiviikkona 30.10.2024 klo 17:00-20:00

Paikka: Radisson Blu Plaza Hotel, Mikonkatu 23, Helsinki

*Tervetukahvi tarjolla klo 16.30 alkaen Radisson Blu Plaza Hotellissa***Ohjelma****Avaussanat**

Milla Rosengård-Bärlund, el, HUS, Vatsakeskus, Endokrinologia

17.00**Tutkimusnäyttö ei-steroidaalinen-MRA finerenoni – merkitys suomalaisessa diabeteksen hoidossa munuaistautipotilaalle**

Elina Pimiä, endokrinologi, Diabetesliitto ry

17.20**Erikoissairaanhoidon potilasesimerkkejä finerenonista – kenelle ja kuinka käytän?**

Jenna Mustalahti, el, Tays Sisätaudit

17.40**Keskustelu ja kokemusten jakaminen hoidosta****17.45****Tauko ja virvokkeita****18.00****The world of type 1 diabetes is changing – are we ready?**

Flemming Pociot, Professor, MD, DMSc, Copenhagen University Hospital - Steno Diabetes Center Copenhagen

18.20**Panel discussion about early detection of type 1 diabetes**

Riitta Veijola, Professori, OYS

18.40**Keskustelua****19.00****Illallinen Radisson Blu Plaza Hotellissa****20.30****Tilaisuus päättyy**Ilmoittautuminen: [Endopäivät, presymposium \(lyyti.fi\)](https://www.endopivat.fi)Endopäivien nettisivut: [Endopäivät 2024 | Suomen Endokrinologiyhdistys ry](https://www.endopivat2024.fi)

Osallistumismaksu sisältää myös osallistumisoikeuden pre-symposiumiin. Paikan päällä tapahtumaa seuraaville tarjolla illallinen ja pitkämatkalaisille hotellimajoitus yhdelle yölle 1 hengen huoneessa Radisson Blu Plaza Hotel Helsingissä. Ilmoittauduthan ajoissa, sillä hotellihuoneita on tarjolla rajoitetusti.

Kohderyhmä: Lääkemarkkinointilain ohjeistuksen mukaan tilaisuus on kohdennettu ainoastaan lääkäreille.

Lämpimästi tervetuloa!**Bayer Oy, Cardio-Renal -tiimi****Sanofi Oy, aT1D - tiimi**

▼ Tähän lääkevalmisteseen kohdistuu lisäseuranta.

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäillyistä lääkkeen haittavaikutuksista Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimeaan, www.fimea.fi

Kerendia 10 mg/ 20mg kalvopäällysteiset tabletit

(Tutustu koko valmisteyhteenvedoon ennen lääkkeen määräämistä.)

Koostumus: *Vaikuttava aine:* 10 mg/ 20 mg finerenonia. *Apuaineet:* mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium, hypromelloosi 2910, laktoosimonohydraatti, magnesiumstearaatti, natriumlauryylisulfaatti, talkki, titaanidioksidi, punainen rautaoksidi (E 172) (ainoastaan Kerendia 10 mg), keltainen rautaoksidi (E 172) (ainoastaan Kerendia 20 mg). **Käyttöaihe:** Kerendia on tarkoitettu tyypin 2 diabetekseen liittyvän kroonisen munuaistaudin (johon liittyy albuminuria) hoitoon aikuisille. Tutkimustulokset, jotka koskevat munuais- ja kardiovaskulaaritahtumia, ks. kohta 5.1. **Annostus ja antotapa:** Suositeltu aloitusannos on 10 mg tai 20 mg finerenonia kerran vuorokaudessa. Suositeltu tavoiteannos on 20 mg finerenonia kerran vuorokaudessa. Annostus määräytyy seerumin kaliumtason ja eGFR:n mukaan, jotka on mitattava hoitoa aloitettaessa ja uudelleen 4 viikkoa finerenonihoidon aloittamisen, uudelleenaloittamisen tai annoksen suurentamisen jälkeen. Hoidon aikana seerumin kaliumtaso on mitattava säännöllisesti ja tarpeen mukaan. Kerendia otetaan suun kautta, ruoan kanssa tai ilman. Tarkemmat ohjeet ks. valmisteyhteenvedo. **Vasta-aiheet:** Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai apuaineille; Samanaikainen hoito vahvoilla CYP3A4:n estäjillä; Addisonin tauti. **Varoitukset ja varotoimet:** Finerenonihoidoissa saaneilla potilailla on havaittu hyperkalemiaa. Riskitekijöitä ovat matala eGFR, korkea seerumin kaliumtaso ja aiemmat hyperkalemiaepisodit. Näitä potilaita on seurattava tiheämmin. Finerenonihoidoissa ei pidä aloittaa potilaille, joilla seerumin kaliumtaso on > 5,0 mmol/l, eGFR < 25 ml/min/1,73 m² tai vaikea maksan vajaatoiminta. Jos seerumin kaliumtaso on > 5,5 mmol/l, finerenonihoidoissa pitää keskeyttää. Kun seerumin kaliumtaso on ≤ 5,0 mmol/l, finerenonihoidoissa voidaan aloittaa uudelleen annoksella 10 mg vuorokaudessa. Seerumin kaliumtaso ja eGFR on mitattava uudelleen kaikilta potilailta 4 viikkoa finerenonihoidon aloittamisen, uudelleenaloittamisen tai annoksen suurentamisen jälkeen. Finerenonia ei pidä antaa samanaikaisesti kaliumia säästävien diureettien, muiden mineralokortikoidireseptorin antagonistien ja vahvojen tai keskivahvojen CYP3A4 indusoidien kanssa. Finerenonihoidon aikana ei pidä nauttia greippiä tai greippimehua. Finerenonia on käytettävä varoen ja seerumin kaliumtasoa seurattava, jos sitä käytetään samanaikaisesti kaliumlisien, trimetopriimin tai trimetopriimi/sulfametoksatsolin, keskivahvojen tai heikkojen CYP3A4:n estäjien kanssa, ja potilailla joilla on keskivaikea maksan vajaatoiminta. Kliinisiä tietoja on vain vähän, joten finerenonihoidoissa on lopetettava potilailla, joiden munuaistauti on edennyt loppuvaiheeseen (eGFR < 15 ml/min/1,73 m²). Finerenonia ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei äidille koituvaa hyötyä ja sikiöön kohdistuvaa vaaraa ole harkittu huolellisesti. Naisia on neuvottava pidättäytymään imetyksestä finerenonihoidon aikana. Tämä lääkevalmiste sisältää laktoosia. **Haittavaikutukset:** *Hyvin yleinen:* hyperkalemia; *Yleinen:* hyponatremia, hyperurikemia, hypotensio, kutina, glomerulusten suodatusnopeuden pieneneminen; *Melko harvinainen:* hemoglobiiniarvon pientyminen. **Pakkaukset ja hinnat (vh+alv):** **10 mg:** 28 tabl. 81,80 €, 98 tabl. 263,25 €. **20 mg:** 28 tabl. 81,80 €, 98 tabl. 263,25 €. **Toimitusluokitus:** Reseptilääke. **Korvattavuus:** Rajoitetusti peruskorvattava (40%): Aikuispotilaiden tyypin 2 diabetekseen liittyvän kroonisen munuaistaudin hoitoon hoitavan lääkärin B-lausunnolla (3071), kun potilailla on albuminuria sekä käytössä ACE:n estäjä tai angiotensiini II –reseptorin salpaaja ja lisäksi SGLT2:n estäjä, paitsi, jos nämä lääkkeet eivät sovi haittavaikutusten tai vasta-aiheiden vuoksi.

Myyntiluvan haltija: Bayer AG, 51368 Leverkusen, Saksa.

Lisätietoja saatavissa: Bayer Oy,

p. 020 785 21

Valmisteyhteenvedon päiväys: 02/2023, lyhennelmä: 1.7.2023