

Organisatorisches



Wissenschaftliche Leitung

Prof. Dr. med. Jürgen E. Gschwend
Prof. Dr. med. Peter Hammerer
Prof. Dr. med. Margitta Retz

Für die Arbeitsgemeinschaft Urologische Onkologie (AUO) der Deutschen Krebsgesellschaft (DKG) und den Arbeitskreis Onkologie (AKO) der Deutschen Gesellschaft für Urologie (DGU)



Veranstalter

Solution akademie GmbH
Humboldtstrasse 8
29646 Bispingen
Telefon: 05194 – 97 44 90
beate.dehning@solution-akademie.de



Teilnahmegebühr

Teilnahmegebühr: 140,00 € inkl. MwSt.
Enthaltene Leistungen:

- Teilnahme am Online-Seminar (live und on-demand)
- Zertifizierungsgebühr
- Kursunterlagen



Anmeldung

Anmeldeschluss: 27. April 2026
Über den folgenden Link:
<https://solution-akademie.de/intensivkursreihe>

Wichtiger Hinweis:

Für die Teilnahme an unseren Online-Seminaren ist die Eröffnung eines Kundenkontos zwingend nötig. Über den Login zu Ihrem Kundenkonto erhalten Sie Zugriff zum Online-Seminar (sowohl Live als auch On-Demand).



Zertifizierung

Das Online-Seminar wurde der Ärztekammer zur Zertifizierung vorgelegt.

Bitte beachten Sie, dass Sie zum Erwerb der CME-Punkte alle Inhalte ansehen und die Lernerfolgskontrolle erfolgreich abschließen müssen!

Organisatorisches



Kundenkonto

Bei der Registrierung haben Sie sich ein Kundenkonto bei uns angelegt.

Dieses Konto hat viele Vorteile, die Ihnen die Verwaltung Ihrer Fortbildung erleichtern sollen.

Im Kundenportal können Sie schnell und bequem Ihre hinterlegten Daten einsehen und verwalten. Die Registrierung Ihres Kundenkontos dauert nur wenige Minuten und spart Ihnen bei jeder zukünftigen Registrierung wertvolle Zeit.

Das Kundenportal bietet Ihnen die Möglichkeit, Stammdaten wie Postanschrift, Geschäftsadresse oder E-Mail-Adresse selbst jederzeit zu aktualisieren. Den Zahlungsstand gebuchter Fortbildungen einzusehen und ggf. eine Anmeldung zu stornieren.



PLUVICTO®
(¹⁷⁷Lu)Lutetiumvivotidtraxetan
INJEKTIONS-/INFUSIONS-LÖSUNG

Pluvicto® 1 000 MBq/ml Injektions-/Infusionslösung
▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.
Wirkstoff: (¹⁷⁷Lu)Lutetiumvivotidtraxetan. Zusammensetzung: Arznei, wirks. Bestandt.: 1 ml Lsg. enthält am Tag u. zum Zeitpkt. der Kalibrierung 1 000 MBq (¹⁷⁷Lu)Lutetiumvivotidtraxetan. Sonst. Bestandt.: Essigsäure 99 %, Natriumacetat, Gentsinsäure, Natriumascorbat, Pentetsäure, Wasser für Injektionszwecke.
Anwendungsgeb.: Pluvicto wird in Komb. mit Androgendeprivationstherapie (ADT) mit od. ohne Inhibition des Androgenrezeptor- (AR-)Signalwegs angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit progredientem Prostata-spezifischen-Membranantigen-(PSMA)-positiven, metastasierten, kastrationsresistenten Prostatakarzinom (mCRP), die zuvor mittels Inhibition des AR-Signalwegs u. taxanbasierter Chemotherapie behandelt wurden. Gegenanz.: Überempfindl. gg. den Wirkstoff od. einen der sonst. Bestandt. Nebenw.: Sehr häufig: Anämie, Thrombozytopenie, Leukopenie, Lymphopenie. Mundtrockenheit, Übelkeit, Obstipation, Erbrechen, Durchfall, Abdominalschmerz. Harnwegsinfektion. Ermüdung, verminderter Appetit, vermindertes Gewicht, peripheres Ödem. Häufig: Orale Pilzinfektion. Panzytopenie. Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Dysgeusie. Trockenes Auge, Drehschwindel. Erkrankung der Speiseröhre, Stomatitis, Trockene Haut, Akute Nierenschädigung, Fieber. Gelegentlich: Knochenmarksversagen. Warnhinw.: Radioaktives Arzneimittel.
Verschreibungspflichtig. Weit. Hinw.: Siehe Fachinformation. Stand: Mai 2025 (MS 07/25.4). Novartis Pharma GmbH, Sophie-Germain-Straße 10, 90443 Nürnberg. Tel.: (0911) 273-0. www.novartis.de

FA-11574/530/Stand 12.2025




Organisatorisches

Innerhalb des Kontos wird Ihre Fortbildungshistorie erfasst, so dass Sie zu jeder einzelnen Registrierung alle entsprechenden Informationen und Dokumente dort jederzeit griffbereit haben.

Sie können die Rechnung über die Teilnahmegebühr herunterladen, auf Schulungsunterlagen zugreifen und nach der Fortbildung Ihre Teilnahmebescheinigung herunterladen.

All diese Informationen und Dokumente bleiben bis zu 5 Jahre für Sie jederzeit abrufbar. Sollte die Ärztekammer eine Bescheinigung vermissen oder der Steuerberater eine Rechnung, loggen Sie sich einfach ein und laden diese dort herunter.

Wir freuen uns, wenn Ihnen das neue System zusagt, sind aber jederzeit offen für Anregungen und Verbesserungsvorschläge.

Die Aufzeichnung der Veranstaltung steht zusätzlich vom 04. März 2026 bis zum 29. April 2026 online on-demand zur Verfügung.



Stornierungsbedingungen

Die Stornierung muss schriftlich per Brief, E-Mail oder über das Kundenkonto erfolgen und ist an die Solution akademie GmbH zu richten.

Bis 30 Tage vor Veranstaltungsbeginn wird eine Bearbeitungsgebühr von € 20,00 fällig.

Bis 20 Tage vor Veranstaltungsbeginn werden 50% der Teilnahmegebühr berechnet.

Bei einer späteren Abmeldung oder nicht vollständiger Teilnahme sind die vollen Teilnahmegebühren zu zahlen.



Zugang zum Live Online-Seminar

Den Zugang zum Live-Online-Seminar erhalten Sie über Ihr Kundenkonto. Loggen Sie sich dafür vor Beginn der Veranstaltung auf unserer Seite (<https://solution-akademie.de/>) unter „Kundenlogin“ mit Ihren Zugangsdaten ein, wählen Sie den Punkt „Meine Anmeldungen“ und klicken den entsprechenden Button um das Online-Seminar zu öffnen.



Präzisionsmedizin & Behandlungserfolge
voranbringen & steigern

Janssen-Cilag GmbH, EW-191907
Bei den abgebildeten Personen handelt es sich um Models.

Unser Ziel ist ambitioniert: die Welt ohne Krebs. Unsere Forscher:innen suchen jeden Tag nach medizinischen Lösungen, die das möglich machen können.

Dabei sind die individuellen Bedürfnisse von Menschen mit Krebs unsere größte Motivation: Ihr Leben wollen wir entscheidend verbessern.

So verbinden wir das Beste aus Health&Care: Medizinische Innovation mit dem Menschen im Mittelpunkt.

jnj.com/innovativemedicine/germany

Johnson & Johnson
The Health & Care Company



Organisatorisches



Hotline zum Live-Online-Seminar

Sollten Sie Schwierigkeiten beim Login haben erreichen Sie uns wie gewohnt, Montag bis Freitag von 09:00 bis 17:00 Uhr im Büro unter 05194 97 44 90. Während des Live-Online-Seminars sind wir selbstverständlich auch jederzeit für Sie erreichbar.

Die Aufzeichnung der Veranstaltung steht zusätzlich vom 04.03.2026 bis zum 29.04.2026 online on-demand zur Verfügung.



Zugang zum On-demand Online-Seminar

Den Zugang zum on-demand Online-Seminar erhalten Sie über Ihr Kundenkonto. Loggen Sie sich dafür vor Beginn der Veranstaltung auf unserer Seite (<https://solution-akademie.de/>) unter „Kundenlogin“ mit Ihren Zugangsdaten ein, wählen Sie den Punkt „Meine Anmeldungen“ und klicken den entsprechenden Button um das Online-Seminar zu öffnen.

Das on-demand Online-Seminar ist NICHT LIVE.

Wie können wir noch mehr für Patienten tun? Alles bei Takeda beginnt mit dieser Frage.

Takeda ist ein forschungsgetriebenes, wertebasiertes und global führendes biopharmazeutisches Unternehmen. Unsere Mission: Menschen weltweit eine bessere Gesundheit und schönere Zukunft durch wegweisende medizinische Innovationen zu ermöglichen.

Unsere Leidenschaft und unser Streben nach potenziell lebensverändernden Behandlungsoptionen für Patienten sind tief in unserer über 240-jährigen Geschichte in Japan verwurzelt. Wir freuen uns über die Möglichkeit, das Leben zahlreicher Menschen entscheidend verändern zu können.

Wir streben danach, wissenschaftliche Erkenntnisse in innovative Arzneimittel umzusetzen, die möglichst vielen Menschen helfen können. Das tun wir in den folgenden Kernbereichen: Gastroenterologie, Onkologie, Seltene Erkrankungen, Neurowissenschaften sowie plasmabasierte Therapien und Impfstoffe. Takeda ist in 80 Ländern und Regionen weltweit vertreten, in Deutschland sind an vier Standorten rund 2.300 Mitarbeiter tätig. Was unsere Mitarbeiter antreibt: Sie können etwas bewegen, für ein besseres Leben der Patienten.

www.takeda.de

Better Health, Brighter Future







BLITZSCHNELL (BE)HANDELN MIT XTANDI IM mHSPC

Neue Langzeit- Überlebensdaten: Fast 7* von 10 mHSPC- Patienten leben noch nach 5 Jahren¹

¹ Armstrong AJ et al. Presented at: American Society of Clinical Oncology, 2025
* 66 % der Patienten sind mit XTANDI + ADT nach 5 Jahren noch am Leben vs. 53 % mit Placebo + ADT
mHSPC = metastasiertes hormonsensitives Prostatakarzinom

XTandi™ 40 mg / 80 mg Filmtabletten. Wirkstoff: Enzalutamid. **Zusammensetzung:** Jede Filmtablette enthält: Wirkstoff: 40/80 mg Enzalutamid. Sonstige Bestandteile: Tablettenkern: Hypromelloseacetatsuccinat, Mikrokristalline Cellulose, Hochdisperses Siliciumdioxid, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat; Tablettenüberzug: Hypromellose, Talkum, Macrogol (8000), Titaniumdioxid (E 171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). **Anwendungsgebiete:** Xtandi ist angezeigt: als Monotherapie oder in Kombination mit einer Androgenentzugstherapie zur Behandlung erwachsener Männer mit nicht metastasiertem hormonsensitivem Prostatakarzinom (*non-metastatic hormone-sensitive prostate cancer*, nmHSPC), die ein biochemisches Rezidiv (*biochemical recurrence*, BCR) mit hohem Risiko aufweisen und für eine Salvagestrahlentherapie ungeeignet sind (siehe Abschnitt 5.1 „Pharmakodynamische Eigenschaften“ in der Fachinformation); in Kombination mit einer Androgenentzugstherapie zur Behandlung erwachsener Männer mit metastasiertem hormonsensitivem Prostatakarzinom (*metastatic hormone-sensitive prostate cancer*, mHSPC) (siehe Abschnitt 5.1 „Pharmakodynamische Eigenschaften“ in der Fachinformation); zur Behandlung erwachsener Männer mit nicht metastasiertem kastrationsresistentem Hochrisiko-Prostatakarzinom (*castration-resistant prostate cancer*, CRPC) (siehe Abschnitt 5.1 „Pharmakodynamische Eigenschaften“ in der Fachinformation); zur Behandlung erwachsener Männer mit metastasiertem CRPC mit asymptomatischem oder mild symptomatischem Verlauf nach Versagen der Androgenentzugstherapie, bei denen eine Chemotherapie klinisch noch nicht indiziert ist (siehe Abschnitt 5.1 „Pharmakodynamische Eigenschaften“ in der Fachinformation); zur Behandlung erwachsener Männer mit metastasiertem CRPC, deren Erkrankung während oder nach einer Chemotherapie mit Docetaxel fortschreitet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Frauen, die schwanger sind oder schwanger werden können (siehe Abschnitt 4.6 „Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit“ und 6.6 „Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung“ in der Fachinformation). **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig* (≥ 1/10): Hitzewallungen, Hypertonie; Frakturen; Asthenie, Fatigue; Stürze. *Häufig* (≥ 1/100, < 1/10): Angst; Kopfschmerzen; Gedächtnisstörung; Amnesie, Aufmerksamkeitsstörung; Dysgeusie, Restless-Legs-Syndrom, kognitive Störung; ischämische Herzerkrankung; trockene Haut, Juckreiz; Gynäkomastie, Brustwarzenschmerz, Brustschmerzempfindlich. *Gelegentlich* (≥ 1/1.000, < 1/100): Leukopenie, Neutropenie; visuelle Halluzinationen; Krampfanfall; erhöhte Leberenzyme. *Nicht bekannt* (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Thrombozytopenie; Gesichtssödem, Zungenödem, Lippenödem, Pharynxödem; verminderter Appetit; posteriores reversibles Enzephalopathie-Syndrom; QT-Verlängerung; Dysphagie, Übelkeit, Erbrechen, Diarrhö; Erythema multiforme, Stevens-Johnson-Syndrom, Hautausschlag; Myalgie, Muskelkrämpfe, muskuläre Schwäche, Rückenschmerzen. **Warnhinweise:** Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Verschreibungspflichtig. Weitere Einzelheiten enthalten die Fach- und Gebrauchsinformation. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Astellas Pharma Europe B.V., Sylviusweg 62, 2333 BE Leiden, Niederlande; Deutsche Vertretung des Pharmazeutischen Unternehmers: Astellas Pharma GmbH, Ridlerstraße 57, 80339 München. **Stand:** Juni 2025.




MAT-DE-XTD-2025-00305 | Erstellt: September 2025 www.astellas.de | www.meine-prostata.de



Organisatorisches

Ihr Zugang ist für den gesamten Zeitraum gültig. Sie können das on-demand Online-Seminar jederzeit unterbrechen und später fortsetzen. Die Vorträge sind bis zum angegebenen Ende jederzeit abrufbar.

Technische Voraussetzungen

Zur Wiedergabe des Online-Seminars auf einem Desktopcomputer bzw. Laptop benötigen Sie einen aktuellen Browser. JavaScript und Cookies müssen aktiviert sein.

Desktopcomputer/Laptop:

- **Google Chrome**
(aktuelle Version oder 2 Vorversionen)
- **Mozilla Firefox**
(aktuelle Version oder 2 Vorversionen)
- **Microsoft Edge**
(aktuelle Version oder 2 Vorversionen)
- **Safari** (aktuelle Version oder 2 Vorversionen)

Mit einem Mobiltelefon oder Tabletcomputer sind folgende Betriebssysteme bzw. Browser Voraussetzung:

- **Android:** Google Chrome (empfohlen), mindestens Android 5.0
- **iOS/iPadOS:** Safari (empfohlen), mindestens iOS/iPadOS 12.4

Internetverbindung (Empfehlung):

- Für eine stabile Wiedergabe mindestens 3 Mbit/s
- Für HD-Wiedergabe mindestens 7 Mbit/s

Hinweise:

- Bitte deaktivieren Sie ggf. Werbe- oder Script-Blocker (z.B. Adblocker) und starten Sie den Browser neu.
- In einzelnen Klinik- oder Firmennetzwerken kann die Videowiedergabe durch Sicherheitsrichtlinien eingeschränkt sein. Für die Wiedergabe muss HTTPS (Port 443) erlaubt sein.

Zum Herunterladen der Vorträge im PDF-Format empfehlen wir den kostenlosen Adobe Acrobat Reader.

Digitale Seminarunterlagen*

Alle Unterlagen zum Intensivkurs finden Sie in Ihrem Kundenkonto unter „Meine Anmeldungen“. Dort werden Sie 2 Tage vor dem Live Online-Seminar das digitale Begleitheft herunterladen können.

Organisatorisches

Im digitalen Begleitheft haben Sie die Möglichkeit Ihre Kommentare / Notizen neben den Slides einzutragen. Um diese Funktion zu nutzen, müssen Sie das Begleitheft auf Ihren Computer / Laptop downloaden. Sobald Sie Ihre Kommentare / Notizen einfügen, denken Sie bitte daran, diese durch speichern zu sichern.

Ca. 2 Wochen nach dem Live Online-Seminar, stellen wir Ihnen im Bereich „Meine Anmeldungen“ auch die PDFs der Vorträge zum Download zur Verfügung.

* Bitte beachten Sie: Für den Inhalt der Präsentationen sind die jeweiligen Autoren verantwortlich, der Herausgeber von www.solution-akademie-veranstaltungen.de übernimmt keine Gewähr für die Richtigkeit der Aussagen. Informationen in den Präsentationen, einschließlich Texten, Bildern und Sound, dürfen nicht, sofern nicht ausdrücklich anders bestimmt, vervielfältigt, transferiert, vertrieben oder gespeichert werden ohne schriftliche Genehmigung des Autors.



MSD

URO-ONKOLOGIE

10 Indikationen 1 Partner

Mehr Informationen finden Sie hier:



MSD Sharp & Dohme GmbH
Levelingstr. 4a | 81673 München | www.msd.de
MSD Customer Contact Center
Tel.: +49 89 20 300 4500 | E-Mail: medinfo@msd.de

DE-RCC-00287



Organisatorisches



Feedback

Wir sind sehr an Ihrem Feedback interessiert und versuchen stets Ihre Anregungen bestmöglich umzusetzen. Deshalb freuen wir uns, wenn Sie sich ein paar Minuten Zeit nehmen und an der Umfrage zum Online-Seminar teilnehmen. Nutzen Sie dafür den „Feedback“ Button auf der Online-Seminar-Seite.



Teilnahmebescheinigung

Die Teilnahmebescheinigung steht ca. 1 Woche nach Abschluss des On-demand Formates in Ihrem Kundenkonto zum Download bereit.

Bitte beachten Sie, dass wir die Bescheinigungen erst dann in Ihrem Konto hinterlegen, wenn Sie alle Inhalte angesehen haben, die Lernerfolgskontrolle erfolgreich absolviert wurde und Ihre Teilnahmegebühr beglichen wurde.

Wenn Sie in Ihrem Kundenkonto Ihre EFN hinterlegt haben, melden wir Ihre Teilnahme außerdem elektronisch an die Ärztekammer.

Mit freundlicher Unterstützung von

Astellas Pharma GmbH

10.000,00 €* für Werbezwecke

Johnson&Johnson

23.000,00 €* für Werbezwecke und Workshop

MSD SHARP & DOHME GMBH

10.000,00 €* für Werbezwecke

Novartis Pharma GmbH

10.000,00 €* für Werbezwecke

Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co.

10.000,00 €* für Werbezwecke

* Das Industriesponsoring wird zur Deckung folgender Kosten verwendet: Technikmiete und -betreuung, Raummiete, Tagungskosten, Organisation und Durchführung, Erstellung der Registrierungsseite, Referentenhonorare und -reisekosten, Druckunterlagen und Verbrauchsmaterialien.

Sponsoringsummen und deren Verwendungszweck entsprechen dem derzeitigen Status der Veranstaltungsplanung.

(Stand bei Drucklegung)

