

www.rhkongress.de

 **RHEUMA
AKADEMIE**

Deutscher Rheumatologiekongress 2026

09. – 12. September 2026
Congress Center Leipzig



*Mir liegt's im Fuß wie Bleigewicht –
Mir krampft's im Arme – das ist Gift (Faust II)*

Vorprogramm

Forum Rheumatologie

AN WIE VIELE TÜREN
muss sie noch klopfen,
um eine
HPP-Diagnose
zu erhalten?

Hypophosphatasie (HPP) kann mit Erkrankungen wie Osteoporose, Arthritis, Fibromyalgie und Pseudogicht verwechselt werden. Achten Sie daher auf eine zu niedrige alkalische Phosphatase-Aktivität.

Deutscher Rheumatologiekongress 2026, Leipzig

Myopathien – Ein Blick über den Tellerrand

Donnerstag, 10.09.2026, 16:30–17:30 Uhr

Congress Center Leipzig, Mehrzweckfläche 2

Chair: Prof. Dr. med. Ulf Müller-Ladner, Bad Nauheim

DE/UNB-H/0596



Weitere Informationen zu HPP

ALEXION[®]
AstraZeneca Rare Disease

INHALTSVERZEICHNIS

Grußwort.....	5
Raumplan.....	6
Ausstellerplan.....	10
Firmensymposien Vorträge.....	12
Firmenverzeichnis.....	16
Nachhaltigkeitspreis.....	22
Transparenzangabe.....	23
Impressum.....	24



DAS LEBEN zurückerobern

taltz®
(Ixekezumab)

A Lilly Medicine

Schnelle und kontinuierliche Wirksamkeit
bei **PsA*** und **axSpA****.¹

Wir laden Sie ein:
**Next-Level Evidenz:
TOGETHER
neue Maßstäbe setzen**

Donnerstag, 10.09.26
16.30–17.30 Uhr
Saal 1

PsA
starke
Wirksamkeit
auf Gelenke
und Haut^{2,3,4}



axSpA
Wirksamkeit
unabhängig
vom CRP-Wert⁵

KI-generierte Bilder

* Taltz®, allein oder in Kombination mit Methotrexat, ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARD) angesprochen oder diese nicht vertragen haben. ** Axiale Spondyloarthritis: Ankylosierende Spondylitis (Röntgenologische axiale Spondyloarthritis): Taltz® ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patient:innen mit aktiver röntgenologischer axialer Spondyloarthritis, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. Nichtröntgenologische axiale Spondyloarthritis: Taltz® ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patient:innen mit aktiver nicht-röntgenologischer axialer Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen einer Entzündung, nachgewiesen durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) und/oder Magnetresonanztomographie (MRT), die unzureichend auf nicht-steroidale Antirheumatika (NSAR) angesprochen haben.

axSpA: Axiale Spondyloarthritis; **CRP:** C-reaktives Protein; **PsA:** Psoriasis-Arthritis.

1. Aktuelle Taltz® Fachinformation. 2. Kristensen LE, et al. RMD Open 2024;10:e004318. 3. Maese PJ, et al. Ann Rheum Dis 2020;79:123-31. 4. Smolen JS, et al. Ann Rheum Dis 2020;79:1310-9. 5. Maksymowych WP, et al. Rheumatol 2022;61:4324-34.

Pflichttext Taltz®



<https://e.lilly/3YJEXpA>



Lilly
A MEDICINE COMPANY

GRUSSWORT

Sehr geehrte Damen und Herren,

begleitend zum wissenschaftlichen Programm des Deutschen Rheumatologiekongresses findet vom 9. bis 12. September 2026 im Congress Center Leipzig das Forum Rheumatologie statt. Die Ausstellung bietet pharmazeutischen Unternehmen sowie weiteren Partnern eine Plattform, ihre innovativen Produkte, Technologien und Dienstleistungen für die rheumatologische Versorgung vorzustellen.

Nutzen Sie die Gelegenheit, sich über aktuelle Entwicklungen in Diagnostik und Therapie zu informieren, neue Impulse für Ihren klinischen Alltag zu gewinnen und mit Expert:innen sowie Firmenpartnern ins Gespräch zu kommen.

Neu in diesem Jahr: der Forum HUB – ein zentraler Treffpunkt für Austausch, Information und kurze Pausen im Kongressalltag. Hier können Sie Programminhalte im Live-Stream verfolgen, kompakte Kurzvorträge erleben, sich digital über Partner und Inhalte informieren oder sich mit Kolleg:innen vernetzen. Interaktive Elemente und praktische Services schaffen zudem Raum zum Arbeiten, Aufladen und Durchatmen zwischen den Sitzungen.

Wir laden Sie herzlich ein, das Forum Rheumatologie zu besuchen und den Austausch mit Expert:innen und Partnern aktiv zu nutzen.

Mit freundlichen Grüßen,
Ihre Rheumaakademie

Veranstaltungsort

Congress Center Leipzig
Seehausener Allee 1
04356 Leipzig
www.ccl-leipzig.de

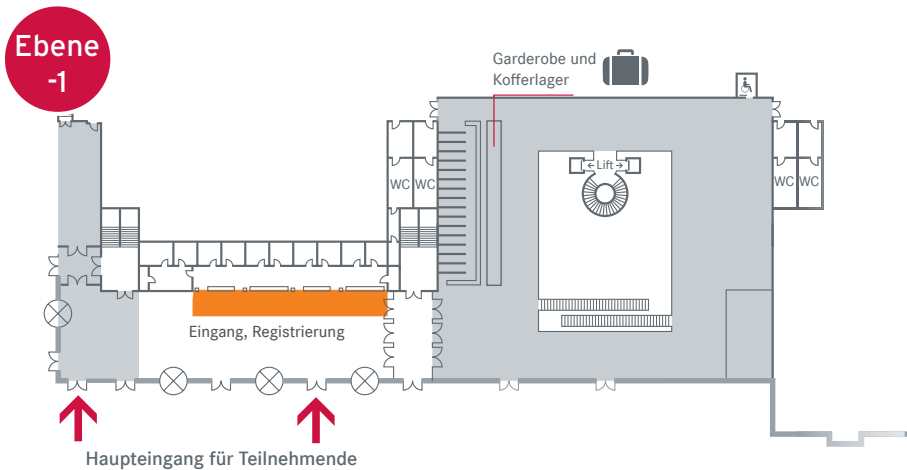
Veranstalterin

Rheumatologische Fortbildungsakademie GmbH
Wilhelmine-Gemberg-Weg 6,
Aufgang C · 10179 Berlin
☎ +49 (0) 30 24 04 84 80
☎ +49 (0) 30 24 04 84 89
✉ info@rhkongress.de
🌐 www.rheumaakademie.de
🌐 <https://rhkongress.de/firmen/forum-rheumatologie>

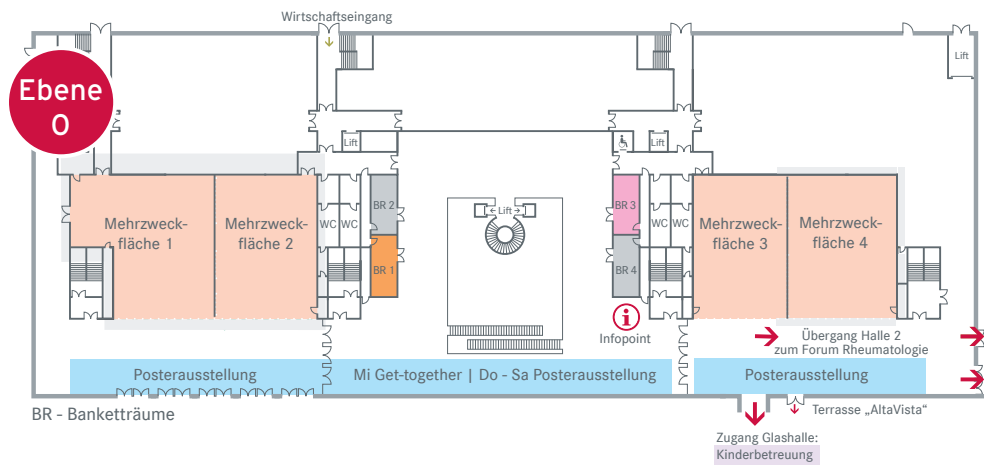


RAUMPLAN

Etagenplan Ebene -1












Etagenplan Ebene 0

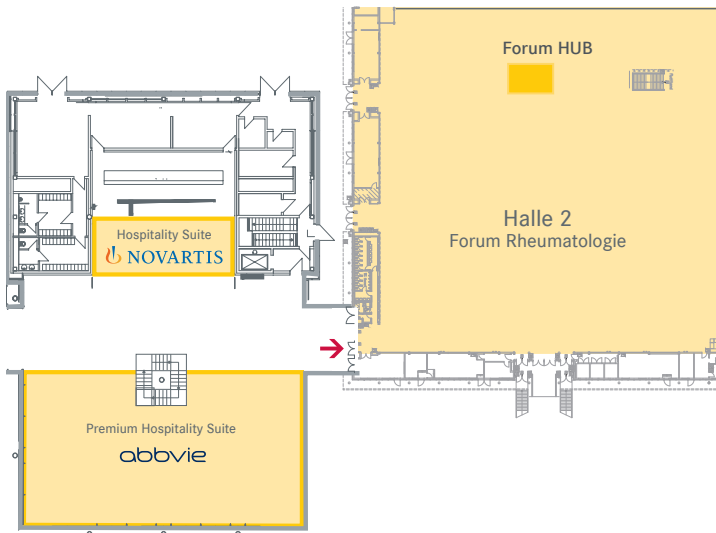


RAUMPLAN

Öffnungszeiten:

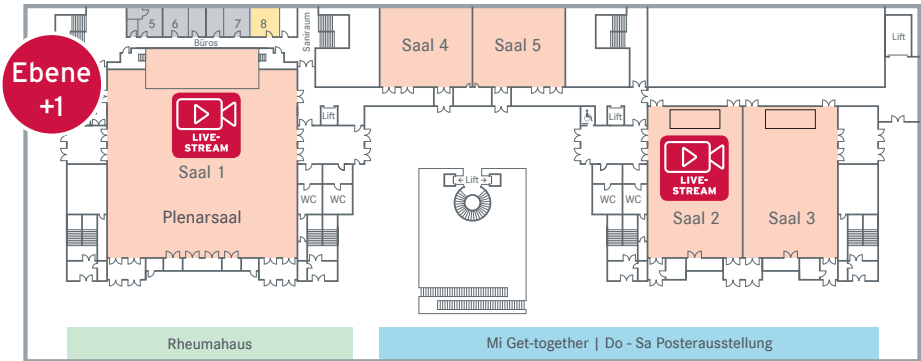
Donnerstag, 10. September 2026	08:00 – 18:30 Uhr
Freitag, 11. September 2026	08:00 – 18:30 Uhr
Samstag, 12. September 2026	08:00 – 12:30 Uhr

-  Sitzungsraum
-  Posterausstellung
-  Firmen
-  Speaker Service Center
-  Studierendenprogramm
-  Rheumahaus
-  Presse
-  Sonstiges
-  Registrierung

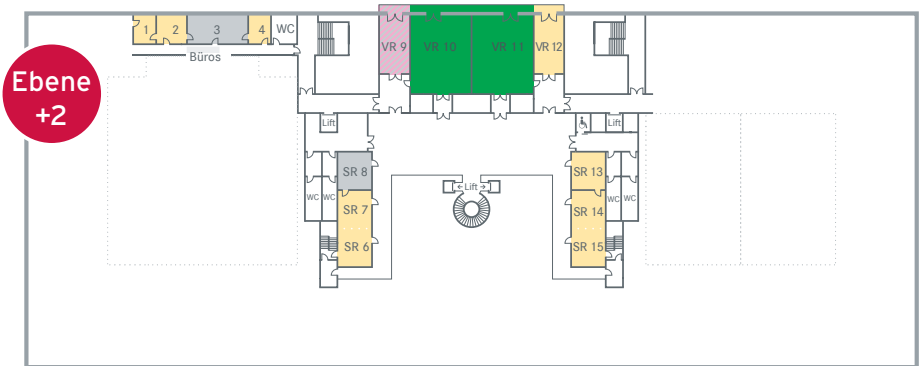


RAUMPLAN

Etagenplan Ebene +1



Etagenplan Ebene +2



VR - Vortragssäle | SR - Seminarräume

ENTSCHEIDEN SIE:
**EINE ZUKUNFT VOLLER
MÖGLICHKEITEN**

WIR
FREUEN
UNS
AUF SIE

Mehr Lebensqualität
bei PsA und axSpA^{*,2-4}

Schnell & anhaltend wirkstark^{#,1-3,5}

Zuverlässig im gesamten axSpA-Spektrum
und bei allen Kerndomänen der PsA^{2,3,5}

ZUGELASSEN FÜR nr-axSpA, AS & PsA sowie PSO und HS¹

AS: Ankylosierende Spondylitis; HS: Hidradenitis suppurativa; IL: Interleukin; nr-axSpA: Nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis; PsA: Psoriasis-Arthritis; PSO: Plaque-Psoriasis.

* **PsA:** Biologika-naive Patient:innen und TNFI-inadäquate Responder erreichten eine klinisch bedeutsame Verbesserung des PsAID-12 in Woche 160 bzw. 156 (OC-Analyse).^{2,3} **axSpA:** In Woche 164 wurde eine Verbesserung der Wirbelsäulenschmerzen, der Morgensteifigkeit, Fatigue, der körperlichen Funktion und der gesundheitsbezogenen Lebensqualität erreicht.⁴ # **PsA:** ACR-20-Ansprechen (NRI) auf die Behandlung bereits in Woche 2 (27,1 %);¹ 65,0 % der bDMARD-naiven Patient:innen sowie 68,4 % der TNFI-inadäquaten Responder erreichten unter der Behandlung mit BIMZELX[®] ein ACR-50-Ansprechen in Woche 160 bzw. 156 (OC-Analyse).^{2,3} **axSpA:** ASAS-40-Ansprechen (NRI) auf die Behandlung mit BIMZELX[®] bereits in Woche 1 (16,4 %) bei nr-axSpA und bereits in Woche 2 (16,7 %) bei AS;¹ 70,3 % der nr-axSpA-Patient:innen und 70,0 % der AS-Patient:innen erreichten unter der Behandlung mit BIMZELX[®] in Woche 164 ein ASAS-40-Ansprechen (OC-Analyse).⁵

Referenzen:

1. Aktuelle Fachinformation BIMZELX[®]. **2.** Gossec L et al. EULAR 2025, June 11–14, 2025; Barcelona, Spain; POS1294. **3.** McInnes IB et al. EULAR 2025, June 11–14, 2025; Barcelona, Spain; POS0105. **4.** Navarro-Compán V et al. EULAR 2025, June 11–14, 2025; Barcelona, Spain; POS0921. **5.** Baraliakos X et al. EULAR 2025, June 11–14, 2025; Barcelona, Spain; POS0788.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel: www.pei.de.



Erfahren Sie mehr unter:
www.bimzelx.de

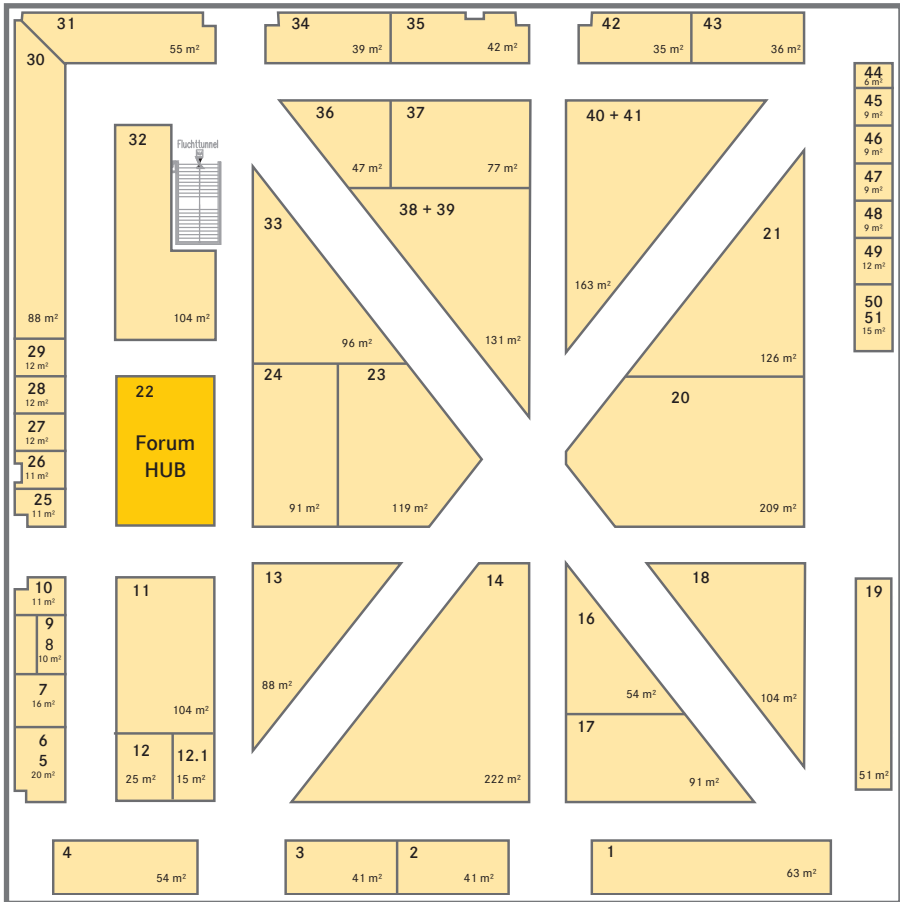


Pflichttext BIMZELX[®]



AUSSTELLERPLAN

Forum Rheumatologie



AUSSTELLERPLAN

Forum Rheumatologie

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	23
Alexion Pharma Germany GmbH	38 + 39
Alfasigma GmbH	21
ALPINION Medical Deutschland GmbH	50 + 51
Amgen GmbH	3
AstraZeneca GmbH	38 + 39
Biocon Biologics Germany GmbH	4
Biogen GmbH	31
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	40 + 41
Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA	36
Celltrion Healthcare Deutschland GmbH	11
CHUGAI PHARMA GERMANY GMBH	33
compt gut hard & software GmbH	8 + 9
CSL Vifor	25 + 26
Esaoite Biomedica Deutschland GmbH	5 + 6
Forum HUB	22
Fresenius Kabi Deutschland GmbH	12
GEDEON RICHTER PHARMA GmbH	43
GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG	19
Hexal AG	42
Johnson&Johnson	1 + 2
Lilly Deutschland GmbH	14
manometric	47
medac GmbH	13
Medical Sales GmbH & Co. KG	46
Nordic Pharma GmbH	27
NORSAN GmbH	44
Novartis Pharma GmbH	17 + 18
Pfizer Pharma GmbH	37
Pharming Technologies B.V.	49
Roche Pharma AG	33
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	16 + 10
Sebia Labordiagnostische Systeme GmbH	7
Swedish Orphan Biovitrum GmbH	45
SYNLAB Holding Deutschland GmbH	8 + 9
Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG	12.1
UCB Pharma GmbH	20
Werfen GmbH	48



FIRMENSYMPOSIEN | VORTRÄGE

Donnerstag, 10. September 2026

LUNCHSYMPOSIEN

13:30 – 14:30 S01 | UCB Pharma GmbH



Das SPA Puzzle:
Entzündung verstehen, behandeln, lösen

 Inspired by patients.
Driven by science.



S02 | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
ILD

 Boehringer
Ingelheim

S03 | AstraZeneca GmbH
Real World Remission bei SLE:
Von der Leitlinie in die Praxis

 AstraZeneca

S04 | Amgen GmbH
IgG4-assoziierte Erkrankung und Sjögren´s Syndrom
im Fokus moderner Therapieansätze

 AMGEN

S05 | Swedish Orphan Biovitrum GmbH
Von der Intensivstation bis zur Ambulanz:
Praxisnahes Management des MAS beim Still-Syndrom

 sobi

S06 | Hexal AG
Rheumatoide Arthritis:
Therapiestrategien und -ziele der Zukunft

 SANDOZ |  HEXAL

S07 | AstraZeneca GmbH
EosinoVIELE Herausforderungen:
EGPA und HES – vom Verdacht zur zielgerichteten Therapie

 AstraZeneca

S08 | Johnson&Johnson
Neues zur Psoriasis Arthritis

 Johnson&Johnson

S09 | GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG
Innovative Strategien in der Rheumatologie:
Prävention und Therapie im Fokus

 GSK

VORTRÄGE IM SPEAKERS`CUBE

13:30 – 13:45 C01 | Alfasigma GmbH
Kurzvortrag

 ALFASIGMA

13:50 – 14:05 C02 | Alfasigma GmbH
Kurzvortrag

 ALFASIGMA

14:10 – 14:25 C03 | tba.
Kurzvortrag

FIRMENSYMPOSIEN | VORTRÄGE

Donnerstag, 10. September 2026

SATELLITENSYMPOSIEN

16:30 – 17:30 S10 | Lilly Deutschland GmbH



Next-Level Evidenz: TOGETHER neue Maßstäbe setzen



S11 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH



Vom Zytokin zum Patientenfall: Einblicke in übergreifende Therapieansätze bei RA, PMR, RZA



S12 | Alfasigma GmbH

JAK-Inhibitoren – Check the Reality



S13 | CSL Vifor

ANCA-Vaskulitis 360°



S14 | GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG

Zebbras unter uns: „EGPA & HES Speed-Dating“



S15 | betapharm Arzneimittel GmbH

Leitlinien vs. Realität: Knochengesundheit im Praxisalltag



S16 | Alexion Pharma Germany GmbH

Myopathien – Ein Blick über den Tellerrand



S17 | Gedeon Richter Pharma GmbH

Umstellung auf Biosimilars



S18 | Roche Pharma AG

Targeting Lupus: Obinutuzumab der neue Standard-of-Care?



VORTRÄGE IM SPEAKERS`CUBE

16:30 – 16:45 C04 | tba.

Kurzvortrag

16:50 – 17:05 C05 | tba.

Kurzvortrag

17:10 – 17:25 C06 | tba.

Kurzvortrag



FIRMENSYMPOSIEN | VORTRÄGE

Freitag, 11. September 2026

LUNCHSYMPOSIEN

13:15 – 14:15

S19 | Novartis Pharma GmbH

 **NOVARTIS**



PMR und Sjögren im Licht aktueller Phase-III-Evidenz
– Neue therapeutische Perspektiven



S20 | Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA

 **Bristol Myers Squibb®**

RheumaTYK-TALK: PsA and beyond
– Neue Wege in der Immunmodulation

S21 | UCB Pharma GmbH

 **Inspired by patients.
Driven by science.**

Früh handeln, besser behandeln:
Rheumatologie und Osteologie im Fokus

S22 | tba.

S23 | Celltrion Healthcare Deutschland GmbH

 **HEALTHCARE
CELLTRION**

Bootcamp: RZA

S24 | medac GmbH

 **medac**

MTX-Update – Hätten Sie es gewusst...?

S25 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG

 **abbvie**

Science Slam bewegt Generationen

S26 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

 **sanofi**

IgG4-RD: Von der Diagnose zur individualisierten Therapie
– Interdisziplinäre Perspektiven

S27 | AstraZeneca GmbH

 **AstraZeneca**

Von Typ I IFN bis Zelldepletion:
Versorgung aktuell und Therapien der Zukunft

VORTRÄGE IM SPEAKERS`CUBE

13:15 – 13:30

C07 | Lilly Deutschland GmbH

 **Lilly**
A MEDICINE COMPANY

Kurzvortrag

13:35 – 13:50

C08 | Lilly Deutschland GmbH

 **Lilly**
A MEDICINE COMPANY

Kurzvortrag

13:55 – 14:10

C09 | tba.

Kurzvortrag

SIE SEHEN ANHALTENDE PsA-REMISSION¹⁻⁴

IHRE PATIENT*INNEN SEHEN MEHR LEBENS- QUALITÄT⁵

DANK

 **Cosentyx**[®]
secukinumab

> 10 Jahre^a
Evidenz & Erfahrung⁶⁻¹⁰

Schnelle Wirksamkeit
& anhaltende Remission¹⁻⁴

Bewährtes
Sicherheitsprofil^{6,11}

Fiktiver Arzt, fiktive Patient*innen.

Cosentyx[®], allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patient*innen mit aktiver Psoriasis-Arthritis, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD) unzureichend gewesen ist.⁶

a Im 10. Jahr in den Indikationen mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis (seit Januar 2015), aktive röntgenologische axiale Spondyloarthritis (seit November 2015) sowie aktive Psoriasis-Arthritis (seit November 2015) zugelassen.⁶⁻⁸

PsA Psoriasis-Arthritis.

1. Kiltz U, et al. ACR Convergence 2024. Abstract 2344. 2. McInnes IB, et al. Lancet Rheumatol. 2020;2(4):e227-e235 und Supplementary Tables. 3. Mease PJ, et al. Ann Rheum Dis. 2024;83(suppl 1):682-683. 4. Baraliakos X, et al. Ann Rheum Dis. 2021;80(5):582-590. 5. Coates LC, et al. RMD Open. 2023;9(2):e002939. 6. Fachinformation Cosentyx. 7. Europäische Arzneimittel-Agentur. Cosentyx: EPAR – Procedural steps taken and scientific information after authorisation. https://www.ema.europa.eu/en/documents/procedural-steps-after/cosentyx-epar-procedural-steps-taken-scientific-information-after-authorisation-archiv_en.pdf (zuletzt aufgerufen am 29.09.2025). 8. Europäische Arzneimittel-Agentur. Cosentyx: EPAR – Public assessment report. https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/cosentyx-epar-public-assessment-report_en.pdf (zuletzt aufgerufen am 29.09.2025). 9. Novartis Pharma AG. Basel. Novartis financial report Q2/2025 – Supplementary Data. <https://www.novartis.com/sites/novartis.com/files/2025-07-interim-financial-report-en.pdf> (zuletzt aufgerufen am 18.09.2025). 10. National Library of Medicine. ClinicalTrials.gov. <https://clinicaltrials.gov/search?intra=Secukinumab> (zuletzt aufgerufen am 29.09.2025). 11. Mease PJ, et al. RMD Open. 2021;7:e001600.

Cosentyx[®] 75 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Cosentyx[®] 150 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Cosentyx[®] 150 mg Injektionslösung in einem Fertigpen, Cosentyx[®] 300 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, Cosentyx[®] 300 mg Injektionslösung in einem Fertigpen. Wirkstoff: Secukinumab (in Ovarialzellen d. chines. Hamsters [CHO-Zellen] produzierter, gg. Interleukin-17A gerichteter, rekombinanter, vollständig humaner monoklonaler Antikörper d. IgG1/ κ -Klasse). **Zus.-setz.:** Arzneil. wirks. Bestand.: 1 Fertigspritze enthält 75 mg Secukinumab in 0,5 ml bzw. 1 Fertigspritze/Fertigpen enthält 150 mg Secukinumab in 1 ml bzw. 300 mg Secukinumab in 2 ml. **Sonst. Bestand.:** Trehalose-Dihydrat, Histidin, Histidindihydrochlorid-Monohydrat, Methionin, Polysorbitat 80, Wasser f. Inj.-zwecke. **Anwend.:** Behandl. v. Kindern u. Jugendl. ab 6 J. mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, d. für eine system. Therapie in Frage kommen. Behandl. v. Kindern u. Jugendl. ab 6 J. mit Enthesitis-assoziiierter Arthritis od. juveniler Psoriasis-Arthritis, allein od. in Kombination mit Methotrexat (MTX), wenn Erkrankung unzureich. auf eine konventionelle Therapie angesprochen hat od. d. diese nicht vertragen. 150/300 mg Injektionslösung zusätzl.: Behandl. erw. Pat. mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, d. für eine system. Therapie in Frage kommen. Behandl. erw. Pat. mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), d. auf eine konventionelle system. HS-Therapie unzureichend angesprochen haben. Behandl. erw. Pat. mit aktiver Psoriasis-Arthritis, allein od. in Kombination mit MTX, wenn d. Ansprechen auf eine vorhergeh. Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD) unzureich. gewesen ist. Behandl. erw. Pat. mit aktiver ankylosierender Spondylitis, d. auf eine konventionelle Therapie unzureich. angesprochen haben. Behandl. erw. Pat. mit aktiver nicht-röntgenolog. axialer Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen d. Entzündung, angez. durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) u./od. Nachweis durch Magnetresonanztomographie (MRT), d. unzureich. auf nichtsteroid. Antirheumatika (NSAR) angesprochen haben. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit gg. d. Wirkstoff od. einen d. sonst. Bestand. Klinisch relevante, aktive Infekt. (z. B. aktive Tuberkulose). **Nebenw.:** Sehr häufig: Infekt. d. oberen Atemwege. Häufig: Orale Herpes. Kopfschmerzen. Rhinorrhö. Diarrhö. Übelkeit. Ekzem. Ermüdung. Gelegentl.: Orale Candidose, Otitis externa, Infekt. d. unteren Atemwege, Tinea pedis, Neutropenie, Konjunktivitis, Entzünd. Darmerkrankungen. Dyshidrot. Ekzem. Urtikaria. Selten: Anaphylakt. Reakt., Angioödem. Exfoliative Dermatitis, Hypersensitivitätsvaskulitis. Häufigkeit nicht bekannt: Mukokutane Candidose (einschl. ösophageale Candidose), Pyoderma gangraenosum. **Verschreibungspflichtig. Weit. Angaben:** S. Fachinformationen. Stand: Februar 2025 (MS 04/25.25). **Novartis Pharma GmbH, Sophie-Germain-Str. 10, 90443 Nürnberg.** Tel.: (09 11) 273-0. www.novartis.de

 **NOVARTIS**

FIRMENVERZEICHNIS

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG
Mainzer Straße 81 • 65189 Wiesbaden
www.abbvie.de

abbvie

Advanz Pharma GmbH
Rosenheimer Strasse 52 • 81669 München
www.advanzpharma.com

ADVANZ
PHARMA

Alexion Pharma Germany GmbH
Landsberger Straße 300 • 80687 München
www.alexion.de

ALEXION
AstraZeneca Rare Disease

Alfasigma GmbH
Weihenstephaner Str. 12 • 81673 München
www.alfasigma.com

ALFASIGMA

Alpinion Medical Deutschland GmbH
Lilienthalstraße 17a • 85399 Hallbergmoos
www.alpinion.de

ALPINION
MEDICAL DEUTSCHLAND

Amgen GmbH
Riesstraße 24 • 80992 München
www.amgen.de

AMGEN

AstraZeneca GmbH
Friesenweg 26 • 22763 Hamburg
www.astrazeneca.de

AstraZeneca

Biocon Biologics Germany GmbH
Neue Mainzer Straße 6-10 • 60311 Frankfurt am Main
www.bioconbiologicseu.com

Biocon Biologics

Biogen GmbH
Riedenburg Straße 7 • 81677 München
www.biogen.de

Biogen

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Binger Straße 173 • 55216 Ingelheim am Rhein
www.boehringer-ingelheim.com/de

**Boehringer
Ingelheim**

Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA
Arnulfstr. 29 • 80636 München
www.bms.com/de

Bristol Myers Squibb

AVTOZMA™

**STABIL
WIE NIE**^{1-3,a}

Pen & Spritze
3 Wochen bei Raum-
temperatur lagerbar¹

100%
Rabattvertrags-
abdeckung^{4,b}

Zuverlässige
Lieferfähigkeit



i.v., intravenös.

a Avtozma™ in Fertigen und Fertigspritze ist 3 Wochen bei Raumtemperatur (bis max. 30 °C) stabil vs. 2 Wochen bei RoActemra® und Tynne®.¹⁻³ b Ausnahme: AOK Sachsen-Anhalt bietet keine Rabattverträge für Tocilizumab i.v. an.

1. Aktuelle Fachinformation Avtozma™ 162 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze oder im Fertigen. 2. Aktuelle Fachinformation RoActemra® 162 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze oder im Fertigen. 3. Aktuelle Fachinformation Tynne® 162 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze oder im Fertigen. 4. Aktueller Stand Lauer-Taxe.

Pflichttext:



DE-AVT-26-00005

www.celltrion-produkte.de | www.avtozma.de

FIRMENVERZEICHNIS

Celltrion Healthcare Deutschland GmbH

Rathausplatz 12 • 61348 Bad Homburg vor der Höhe
www.celltrionhealthcare.de



CHUGAI PHARMA GERMANY GMBH

Amelia-Mary-Earhart-Straße 11b • 60549 Frankfurt am Main
www.chugaipharma.de



compt gut hard & software gmbh

Winterstr. 49 • 33649 Bielefeld
www.compt-net.de



CSL Vifor

Gmunder Strasse 25 • 81379 München
www.cslvifor.de



Esaote Biomedica Deutschland GmbH

Max-Planck-Str. 27a • 50858 Köln
www.esaote.de



Fresenius Kabi Deutschland GmbH

Siemensstraße 21 • 61352 Bad Homburg
www.fresenius-kabi.com/de



GEDEON RICHTER PHARMA GmbH

Ettore-Bugatti-Straße 6-14 • 51149 Köln
www.gedeonrichter.de



GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG

Prinzregentenplatz 9 • 81675 München
www.de.gsk.com/de-de/



Hexal AG

Industriestraße 25 • 83607 Holzkirchen
www.hexal.de



INVITALIS GmbH

Bahnhofstr. 7 • 85290 Geisenfeld
invitalis.com



Janssen-Cilag GmbH / Johnson&Johnson

Johnson & Johnson Platz 1 • 41470 Neuss
www.innovativemedicine.jnj.com/germany



OLUMIANT® IHRE LANGZEITHTHERAPIE BEI RA*¹⁻⁴

olumiant®
(Baricitinib) Tabletten

A Lilly Medicine

BARE BONE
STUDIE

**Schnelle
Entzündungs-
hemmung und
Verbesserung der
Knochen-
festigkeit⁵**

BASELINE⁵



IN WOCHE 52*⁵



Wir laden Sie ein:
**Next-Level Evidenz:
TOGETHER
neue Maßstäbe setzen**
Donnerstag, 10.09.26
16.30–17.30 Uhr
Saal 1



**Höhere Remissionsraten⁷ und
Therapiepersistenz vs. TNFi⁸**



**7 Jahre
Remission^{6,8}**



**Über 9 Jahre stabiles
Sicherheitsprofil^{4,5}**

JETZT OLUMIANT® FRÜHZEITIG EINSETZEN!^{1,7,8}

*Olumiant® wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorangegangene Behandlung mit einem oder mehreren krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Olumiant® kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat eingesetzt werden. *BARE BONE war eine prospektive, einarmige, interventionelle, offene, monozentrische Phase-IV-Studie, welche die Wirksamkeit von Olumiant® (4 mg) auf die Beschaffenheit der Knochen bei 27 Patient:innen mit mittelschwerer bis schwerer aktiver RA während 52 Wochen untersuchte [Effekte über 52 Wochen hinaus noch nicht untersucht]. *Nach 7 Jahren erreichten die verbleibenden Patient:innen (21,5%, bei Studienstart n = 808) eine Remission, vgl. insb.: 56–66% gemessen am DAS28-hsCRP, 28–30% gemessen am SDAI, 29–34% gemessen am CDAI. Daten nicht gezeigt für Patient:innengruppen, die in den Ausgangsstudien auf Placebo oder Adalimumab randomisiert wurden.⁵ § Für diese Patientenpopulationen gelten besondere Warnhinweise, Vorsichtsmassnahmen laut aktueller Fachinformation: Patienten mit atherosklerotischen Herz-Kreislaufkrankungen oder kardiovaskulären Risikofaktoren (z.B. Raucher oder ehemalige Langzeitraucher), Patienten mit Risikofaktoren für maligne Erkrankungen (z.B. bestehendes Malignom oder Malignom in der Vorgeschichte), Patienten ab 65 Jahren und Patienten mit aktiven, chronischen bzw. wiederkehrenden Infekten in der Vorgeschichte.¹

CDAI=Clinical Disease Activity Index; DAS28-hsCRP=Disease Activity Score-28 Gelenke unter Berücksichtigung von hochempfindlichem C-reaktivem Protein; MTX=Methotrexat; RA=rheumatoide Arthritis; SDAI=Simplified Disease Activity Index.

1. Aktuelle Olumiant® Fachinformation. 2. Taylor PC, et al. N Engl J Med 2017;376:652-662 (plus supplementary material). 3. Smolen JS, et al. Rheumatology (Oxford) 2021;60:2256-66. 4. Taylor PC, et al. Ann Rheum Dis 2022;81(3):335-343. 5. Simon D, et al. Arthritis Rheumatol. 2023 Nov;75(11):1923-1934. 6. Caporali R et al. P050701. Ann Rheum Dis. 2022;81:630-631. 7. van de Laar M, et al. Poster presented at ACR 2023. Poster 0450. 8. Alten R, et al. Rheumatol Ther. 2023;10:1575-95.

Zum Pflichttext
von Olumiant®



<https://e.lilly/4joNTch>



Lilly
A MEDICINE COMPANY

FIRMENVERZEICHNIS

Lab. Solutions GmbH

Josef-Wirmer-Str.33 • 53123 Bonn
labsolutions-gmbh.de



Lilly Deutschland GmbH

Werner-Reimers-Str. 2-4 • 61352 Bad Homburg
www.lilly.com/de



manometric

Loire 124 • 2491 AJ • Den Haag • Niederlande
www.manometric.nl/de



medac GmbH

Theaterstraße 6 • 22880 Wedel
www.medac.de



Medical Sales GmbH & Co. KG

Wilhelmstr. 14a • 61381 Friedrichsdorf
www.medical-sales.com/de



NORSAN GmbH

Plauener Str. 163-165, Haus E • 13053 Berlin
www.norsan.de



Novartis Pharma GmbH

Sophie-Germain-Straße 10 • 90443 Nürnberg
www.novartis.com/de-de



Pfizer Pharma GmbH

Friedrichstraße 110 • 10117 Berlin
www.pfizer.de



Pharming Technologies B.V.

Darwinweg 24 • 2333 CR Leiden (Niederlande)
www.pharming.com



Roche Pharma AG

Emil-Barell-Straße 1 • 79639 Grenzach-Wyhlen
www.roche.de



Samsung Bioepis NL B.V.

Olof Palmestraat 10 • 2616 LR Delft, Niederlande
www.samsungbioepis.com/de



FIRMENVERZEICHNIS

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Industriepark Höchst • 65926 Frankfurt am Main
www.sanofi.de



Sebia Labordiagnostische Systeme GmbH

Carl-Zeiss-Straße 49-51 • 55129 Mainz
www.sebia.com/de-de



Swedish Orphan Biovitrum GmbH

Fraunhoferstr. 9a • 82152 Martinsried
www.sobi.com/germany/de



SYNLAB Holding Deutschland GmbH

Gubener Str. 39 • 86156 Augsburg
www.synlab.de



Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG

Potsdamer Straße 125 • 10783 Berlin
www.takeda.com/de-de



UCB Pharma GmbH

Rolf-Schwarz-Schütte-Platz 1 • 40789 Monheim am Rhein
www.ucb.de

 Inspired by patients.
Driven by science.

Viatriis

Benzstr. 1 • 61352 Bad Homburg v. d. Höhe
www.viatriis.de



Viramed Biotech AG

Behringstraße 11 • 82152 Planegg
www.viramed.de



Werfen GmbH

Martin-Kollar-Strasse 15 • 81829 München
www.werfen.com/de



Zenas BioPharma Inc.

852 Winter Street, Suite 25 0Waltham, MA 02451
www.zenasbio.com



NACHHALTIGKEITSPREIS 2026

Bewerbung bis 29. Mai 2026

Information

Firmenpartner sind eingeladen, ihre Maßnahmen, Konzepte und beispielhaften Ideen einzureichen, um sich damit für den *Nachhaltigkeitspreis* zu bewerben.

Das Ziel ist eine umweltschonende Ausgestaltung des Kongresses, verbunden mit einer positiven Nachhaltigkeitsbilanz.



Bewertung

Eine Jury bewertet die von den Firmenpartnern ergriffenen Maßnahmen. Sie beurteilt alle Beiträge nach einem festgelegten Kriterienkatalog und zeichnet die besten Konzepte und Ideen aus. Die Bewertung erfolgt in fünf Bereichen:

- Standkonzept
- Ressourcennutzung
- Soziale Nachhaltigkeit
- Catering
- Abfallmanagement

Darüber hinaus besteht die Möglichkeit, Zusatzpunkte für innovative Ideen zu erhalten, um im Falle eines Gleichstands eine Entscheidung herbeizuführen.

Um eine faire und transparente Bewertung zu gewährleisten, werden die teilnehmenden Firmenpartner basierend auf der Größe der Standfläche in folgenden Kategorien bewertet: Kategorie 1: Stände mit mehr als 100 m² Kategorie 2: Stände mit 50 bis 100 m² Kategorie 3: Stände mit weniger als 50 m².

Fristen und Termine

Das Bewerbungsformular und die Teilnahmebedingungen sind ab dem **01. Dezember 2025** im Ausstellerportal der Rheumaakademie zu finden.

Bewerbungsschluss ist am **29. Mai 2026**.

Auszeichnung

- Nennung im Firmenprogramm Forum Rheumatologie
- Preisverleihung im Rahmen des Kongresses
- Urkunde zu Marketingzwecken in digitaler Form

TRANSPARENZANGABE

Offenlegung der Unterstützung des Deutschen Rheumatologiekongresses 2026 gemäß erweiterter Transparenzvorgabe des FSA-Kodex Fachkreise (§20 Abs. 5) und des §32 (3) der (Muster-)Berufsordnung für die in Deutschland tätigen Ärztinnen und Ärzte:

Die Rheumatologische Fortbildungsakademie GmbH als Veranstalter und Organisator des Forum Rheumatologie wendet die verbindlichen Transparenzregelungen des FSA (Freiwillige Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie e. V.) und der Musterberufsordnung der Ärztinnen und Ärzte an. Die Verantwortung für die Firmenpräsentationen liegt ausschließlich bei der Rheumatologischen Fortbildungsakademie GmbH. Die Inhalte des wissenschaftlichen Programms des Kongresses werden produkt- und dienstleistungsneutral gestaltet. Wir bestätigen, dass die wissenschaftliche Leitung und die Referent:innen potenzielle Interessenkonflikte gegenüber den Teilnehmenden offenlegen. Eine Übersicht über teilnehmende Unternehmen wird kontinuierlich gepflegt. Eine Beeinflussung der Inhalte des wissenschaftlichen Programms des Kongresses durch die Firmen ist zu keinem Zeitpunkt gegeben.

Weitere Informationen finden Sie hier:



Begleitend zum wissenschaftlichen Programm findet im Congress Center Leipzig vom 10. bis 12. September 2026 das Forum Rheumatologie, eine Ausstellung von pharmazeutischen Unternehmen und weiteren Firmen, die Produkte und Angebote für die rheumatologische Versorgung anbieten, statt.

Sie gibt einen umfassenden Überblick über neue Produkte und bietet die Möglichkeit, sich intensiv über den aktuellen Stand der Produktentwicklung im diagnostischen und therapeutischen Bereich zu informieren.

Veranstalterin Forum Rheumatologie Rheumatologische Fortbildungsakademie GmbH

Wilhelmine-Gemberg-Weg 6,
Aufgang C, 10179 Berlin

☎ +49 (0) 30 24 04 84 80

☎ +49 (0) 30 24 04 84 89

✉ info@rhkongress.de



IMPRESSUM

Herausgeberin und verantwortlich für den redaktionellen Inhalt:

Rheumatologische Fortbildungsakademie GmbH

Wilhelmine-Gemberg-Weg 6, Aufgang C
10179 Berlin

Fotos:

Titelbild: © Klemann – FSEID/stock.adobe.com

Seite 3: © Messe Leipzig

Satz

Teitge Media Werbeagentur UG

Redaktionsschluss

31. März 2026

Copyright

Alle Rechte, wie Nachdruck auch von Abbildungen, Vervielfältigungen jeder Art, Vortrag, Funk, Tonträger und Fernsehsendungen sowie Speicherung in Datenverarbeitungsanlagen, auch auszugsweise, nur mit schriftlicher Zustimmung des Herausgebers. Für Programmänderungen, Umbesetzungen von Referaten und Verschiebungen oder für Ausfälle von Veranstaltungen kann keine Gewähr übernommen werden.