



VÄLKOMMEN TILL WEBINAR OM DET NYA MS-LÄKEMEDLET VUMERITY™ (DIROXIMELFUMARAT)

VUMERITY™ är en ny oral fumaratbehandling för vuxna patienter med skowis förlöpande MS¹

Den 28 april kl 16.30-17.45 - Mötet sker digitalt

Syftet med mötet: Att presentera det nya MS läkemedlet Vumerity och gå igenom medicinsk data samt ge möjlighet att lyssna och ta del av kliniska erfarenheter från USA och lärdomar längs vägen. Vumerity har funnits tillgängligt i USA sedan 2019. Du kommer också ha möjlighet att ställa frågor till föreläsarna i en frågestund. Mötet innehåller produktinformation.

AGENDA

16.30 Welcome and introduction

Moderator Biogen

16.40 Product information: Vumerity (diroximel fumarate) – Medical data

Ivan Bozin, Sr. Medical Manager, Global Medical Biogen

16.55 Clinical experience from US

Regina Berkovich, M.D., Ph. D, Medical Imaging Center Southern California, USA.

17.25 Q&A with the panel

Moderator Biogen + speaker

17.40 Closing remarks

Moderator Biogen

Anmälan: Anmälan görs genom [följande länk](#) eller att scanna QR-koden nedan.

Biogen erbjuder ingen förtäring i samband med detta möte. Mötet sker digitalt.



Adresskälla HSAR: adressuppdatering@iqvia.com

Referenser: Vumerity™ (diroximelfumarat) SPC 11/2021.

Vumerity™ (diroximelfumarat), Rx, ATC-kod: L04AX09 Enterokapsel 231 mg, EF, Ej förmån. **Baserad på SPC 11/2021.**

Indikation: Vuxna patienter med skovvis förlöpande multipel skleros. **Kontraindikation:** Misstänkt eller bekräftad progressiv multifokal leukoencefalopati (PML). Överkänslighet mot andra fumarsyrastrar.

Varning och försiktighet: Patienter kan utveckla lymfopeni vilket bör tas i beaktande under behandlingen.

Lymfopeni är en riskfaktor för PML. **Graviditet:** Rekommenderas inte under graviditet eller till fertila kvinnor som inte använder lämpliga preventivmedel. **Amning:** Ett beslut måste fattas om man ska avbryta amningen eller avbryta behandling med Vumerity efter att man tagit hänsyn till fördelen med amning för barnet och fördelen med behandling för kvinnan.

För ytterligare information om dosering, kontraindikationer, varningar och försiktighet, biverkningar, förpackningar och pris vänligen se www.fass.se. Biogen-144645 december 2021

In accordance with data protection law, Biogen Sweden, Kanalvägen 10A 19461 Upplands Väsby, ("Biogen") processes personal data we collect from you in order to administrate the meeting and fulfil tax accounting and tax regulations. Such collection is necessary to provide you with this service and our processing is in Biogen's legitimate interest as a pharmaceutical company. Where necessary, Biogen may transfer your personal data to other companies in its group and may also engage third party services providers (e.g. IT service providers) to process your personal data on its behalf. Such parties may be located outside Europe, but Biogen will ensure that all recipients are contractually (e.g. by Standard Contractual Clauses) and/or legally obliged to comply with privacy standards in accordance with data protection law. Biogen retains your personal data for no longer than is necessary for the purposes for which it is collected. You may contact Biogen if you would like to access your personal data or require information about the personal data that Biogen holds about you. You may object to the processing of your personal data for legitimate reasons and you may also request the correction or erasure of it. Should you feel it necessary, you also have the right to lodge a complaint with your data protection authority. If you have questions about our processing of your personal data, you can contact Biogen's Data Protection Officer at privacy@biogen.com.