

LESS

IS

XXXVI. JAHRESTREFFEN
DER DEUTSCHEN IVF-ZENTREN
4. UND 5. NOVEMBER 2022
IN BERLIN

MORE

2.0

THE NEXT GENERATION* IS HERE



Rekoveille®
follitropin delta

The only hrFSH DELTA**

WE GIVE YOU SCIENCE. YOU MAKE IT ART.

* Das einzige rekombinante rFSH aus menschlicher Zelllinie. (Siehe Fachinformation REKOVELLE® Stand März 2022); ** Fachinformation REKOVELLE® Stand März 2022

REKOVELLE® 12 Mikrogramm/0,36 ml Injektionslösung in einem Fertigpen; REKOVELLE® 36 Mikrogramm/1,08 ml Injektionslösung in einem Fertigpen; REKOVELLE® 72 Mikrogramm/2,16 ml Injektionslösung in einem Fertigpen

Wirkstoff: Follitropin delta (durch rekombinante DNA-Technologie in humanen Zelllinien (PER.C6) hergestelltes rekombinantes humanes follikelstimulierendes Hormon (FSH)). **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** REKOVELLE® 12 Mikrogramm/0,36 ml Injektionslösung: Ein Fertigpen zur Mehrfachdosierung enthält 12 µg Follitropin delta in 0,36 ml Lösung. REKOVELLE® 36 Mikrogramm/1,08 ml Injektionslösung: Ein Fertigpen zur Mehrfachdosierung enthält 36 µg Follitropin delta in 1,08 ml Lösung. REKOVELLE® 72 Mikrogramm/2,16 ml Injektionslösung: Ein Fertigpen zur Mehrfachdosierung enthält 72 µg Follitropin delta in 2,16 ml Lösung. 1 ml Lösung enthält 33,3 µg Follitropin delta. **Sonstige Bestandteile:** Phenol, Polysorbat 20, Methionin, Natriumsulfat-Decahydrat, Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat, Phosphorsäure 85 % (zur pH-Wert-Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH-Wert-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Kontrollierte ovarielle Stimulation zur Entwicklung multipler Follikel bei Frauen, die sich einer assistierten Reproduktionstechnik (ART) wie der *in vitro*-Fertilisation (IVF) oder der intracytoplasmatischen Spermieninjektion (ICSI) unterziehen. Es gibt aus klinischen Studien keine Erfahrung mit REKOVELLE® im langen GnRH-Agonisten-Protokoll. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile, Tumoren des Hypothalamus oder der Hypophyse, Vergrößerung der Ovarien oder Ovarialzyste, die nicht mit dem polyzystischen Ovarialsyndrom zusammenhängt, gynäkologische Blutungen unbekannter Ursache, Ovarial-, Uterus- oder Mammakarzinom, primäre Ovarialinsuffizienz, Fehlbildungen der Sexualorgane, die mit einer Schwangerschaft nicht vereinbar sind, Uterus myomatosis, der mit einer Schwangerschaft nicht vereinbar ist. **Nebenwirkungen:** Häufig ($\geq 1/100$, $\leq 1/10$): Kopfschmerzen, Nausea, OHSS, Unterleibsschmerzen, Schmerzen der weiblichen Adhexe, Unterleibsbeschwerden, Fatigue. Gelegentlich ($\geq 1/1.000$, $\leq 1/100$): Stimmungsschwankungen, Somnolenz, Schwindel, Diarrhoe, Erbrechen, Obstipation, Abdominalbeschwerden, Vaginale Blutungen, Schmerzen der Brust, Empfindlichkeit der Brust. Das OHSS ist ein intrinsisches Risiko der ovariellen Stimulation. Zu den bekannten gastrointestinalen Symptomen im Zusammenhang mit dem OHSS zählen Abdominalschmerzen, Abdominalbeschwerden, aufgeblähtes Abdomen, Übelkeit, Erbrechen und Diarrhoe. Es ist bekannt, dass Ovarialtorsion und Thromboembolien seltene Komplikationen einer Stimulationsbehandlung der Ovarien sind. Immunogenität im Sinne einer Entwicklung von anti-FSH-Antikörpern ist ein potenzielles Risiko der Gonadotropintherapie. **Dosierung und weitere Hinweise:** s. Fachinformation. REKOVELLE® wird in Mikrogramm dosiert. Das Dosierungsschema gilt speziell für REKOVELLE®. Die Dosis in Mikrogramm kann nicht auf andere Gonadotropine übertragen werden. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Ferring Pharmaceuticals A/S, Amager Strandvej 405, 2770 Kastrup, Dänemark. **Verschreibungspflichtig.** **Stand der Informationen:** März 2022 **Kontakt DE:** FERRING Arzneimittel GmbH, Fabrikstraße 7, D-24103 Kiel, Tel.: 0431 5852-0, Fax: 0431 5852-74, E-Mail: info-service@ferring.de.

fertilitaet.ferring.de

FERRING
ARZNEITTEL

GRUSSWORT

LIEBE KOLLEGINNEN UND KOLLEGEN,
LIEBE ÄRZTINNEN UND ÄRZTE,
LIEBE BIOLOGINNEN UND BIOLOGEN,

wir freuen uns sehr, Sie beim XXXVI. Jahrestreffen der Deutschen IVF-Zentren hier in Berlin begrüßen zu dürfen.


Unser Treffen steht unter dem Motto „Less is more 2.0“. Dies steht nicht für zwei Embryonen, sondern für den zweiten Anlauf in Berlin, diesmal persönlich!

Wir haben vier Themenkomplexe überwiegend praktischen Bezugs für uns alle ausgesucht, die wir mit Ihnen diskutieren wollen: Add-ons sind en vogue, aber was ist hier sinnvoll? Genetik zieht immer weiter in die Reproduktionsmedizin ein, aber was ist nötig und was hilft wirklich? Und letztendlich richten wir den Blick außerhalb Deutschlands auf Europa, und auf das, was im Weltregister ICMART passiert. Wir sind stolz, dass unser derzeitiger ESHRE Präsident Carlos Calhaz-Jorge eine Lecture halten wird. Nach der Moderation des Jahrbuches am Samstag geht es noch einmal um das weiterhin zunehmende Freeze All in allen möglichen Konstellationen.

Nicht zuletzt wünschen wir uns und Ihnen, sich in persönlichen Gesprächen an beiden Tagen auszutauschen und möchten daran erinnern, dass Sie sich den Freitagabend für unsere traditionell sensationelle Party mit zwei Live-Bands und den berühmten *Fertilizers* freihalten.

Wir setzen auf Uns alle!

Ihre
Andreas Jantke und Andreas Tandler-Schneider



Ein
zweiter Blick
lohnt sich.

1. Hayes, et al. Hypogonadotropic Hypogonadism (HH) and Gonadotropin Therapy. 2000. In: Endotext. South Dartmouth (MA);MDText.com, Inc.
2. Rinaldi and Selman. Int J Womens Health 2016. 8:169-179.
3. Kol and Homburg. Human Reproduction 2008.23; 5:1004-1006.

Schwerer LH- & FSH-Mangel ist multifaktoriell.¹ Er kann angeboren oder erworben sein, dauerhaft oder vorübergehend. Er trägt jedoch stets zu einem verminderten Ansprechen auf eine ovarielle Stimulation bei.¹⁻³

Bei genauerer Betrachtung gibt es sicherlich weitere Patientinnen, die von Pergoveris® profitieren könnten. Sehen Sie sie?

Bezeichnung des Arzneimittels: Pergoveris (300 I.E. + 150 I.E.) / 0,48 ml / Pergoveris (450 I.E. + 225 I.E.) / 0,72 ml / Pergoveris (900 I.E. + 450 I.E.) / 1,44 ml Injektionslösung im Fertigpen, Wirkstoffe: Follitropin alfa (r-hFSH), Lutropin alfa (r-hLH). **Pharmazeutischer Unternehmer:** Merck Europe B.V., Gustav Mahlerplein 102, 1082 MA Amsterdam, Niederlande. **Vertrieb in Deutschland:** Merck Healthcare Germany GmbH, Waldstraße 3, 64331 Weiterstadt. **Zusammensetzung:** Jeder Fertigpen zur Mehrfachdosierung enthält 300 I.E. (entsprechend 22 Mikrogramm) Follitropin alfa (r-hFSH) und 150 I.E. (entsprechend 6 Mikrogramm) Lutropin alfa (r-hLH) in 0,48 ml Lösung. Jeder Fertigpen zur Mehrfachdosierung enthält 450 I.E. (entsprechend 33 Mikrogramm) Follitropin alfa (r-hFSH) und 225 I.E. (entsprechend 9 Mikrogramm) Lutropin alfa (r-hLH) in 0,72 ml Lösung. Jeder Fertigpen zur Mehrfachdosierung enthält 900 I.E. (entsprechend 66 Mikrogramm) Follitropin alfa (r-hFSH) und 450 I.E. (entsprechend 18 Mikrogramm) Lutropin alfa (r-hLH) in 1,44 ml Lösung. Sonstige Bestandteile: Sucrose, Argininmonohydrochlorid, Poloxamer 188, Methionin, Phenol, Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat (Ph.Eur.), Natriumdihydrogenphosphat 1 H₂O, Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung), Phosphorsäure 85% (zur pH-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. Follitropin alfa und Lutropin alfa werden von gentechnisch modifizierten Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO-Zellen) produziert. **Anwendungsgebiete:** Stimulation der Follikelreifung bei erw. Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe Follitropin alfa und Lutropin alfa od. einen der sonstigen Bestandteile, Tumoren des Hypothalamus od. der Hypophyse, Vergrößerung der Ovarien od. Ovarialzysten, sofern nicht durch polyzyst. Ovarialsyndrom bedingt od. unbek. Ursache, gynäkologische Blutungen unbekannter Ursache, Ovarial- , Uterus- od. Mammakarzinom. Pergoveris darf nicht angewendet werden, wenn die beabsichtigte Wirkung nicht erzielt werden kann, wie bei: primärer Ovarialsuffizienz, Missbildungen der Geschlechtsorgane od. fibrösen Tumoren der Gebärmutter, die eine Schwangerschaft unmöglich machen. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig ($\geq 1/10$): Kopfschmerzen; leichte oder starke Reaktionen an der Injektionsstelle (z. B. Schmerzen, Rötung, Bluterguss, Schwellung u./od. Reizung der Injektionsstelle, Ovarialzysten. Häufig ($\geq 1/100$, $< 1/10$): Bauchschmerzen, aufgeblähter Bauch, abdomin. Beschwerden, Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Brustschmerzen, Beckenschmerzen, Leichtes bis mittelschweres OHSS. Gelegentlich ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$): schweres OHSS. Selten ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$): Komplikationen im Zusammenhang mit schwerem OHSS. Sehr selten ($< 1/10.000$): Leichte bis schw. Überempfindlichkeitsreaktionen, einschließlich anaphylaktischer Reaktionen u. Schock, Thromboembolien, Exazerbation od. Verschlechterung von Asthma. **Warnhinweis:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Verschreibungspflichtig. Version 02**

Pergoveris®

Merck Healthcare Germany GmbH
Waldstraße 3
64331 Weiterstadt

MERCK

MITGLIEDERVERSAMMLUNGEN DER GESELLSCHAFTEN

FREITAG, 4. NOVEMBER 2022

12:00 – 13:00 Uhr	URZ	Raum Pankow
16:15 – 18:00 Uhr	AKDI, ARBEITSKREIS DONOGEN INSEMINATION E.V.	Raum Pankow
16:30 – 18:00 Uhr	AGRBM	Raum Kapelle
16:30 – 18:00 Uhr	D·I·R	Raum Koepenick

SAMSTAG, 5. NOVEMBER 2022

nach Kongressende	BRZ HERBSTTREFFEN	Hotel Abion
-------------------	-------------------	-------------

Ab Oktober 2022
in der Apotheke
verfügbar

Unser Fertilitäts-Portfolio wächst weiter

NEU

Ganirelix Gedeon Richter

0,25 mg/0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Das gute Gefühl, in sicheren Händen zu sein



Der GnRH-Antagonist zur Vermeidung eines vorzeitigen LH-Anstieges bei ART

- Feine 29-G-Kanüle¹
- Einfache Selbstverabreichung¹
- Attraktiver Preis²



LH = luteinisierendes Hormon. ART = assistierte Reproduktionstherapie. 1. European Medicines Agency. Ganirelix Gedeon Richter EPAR. 2022. Verfügbar unter: https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/ganirelix-gedeon-richter-epar-public-assessment-report_en.pdf (letzter Zugriff: September 2022). 2. Preisvergleich nach Lauer-Taxe, Stand 15.09.2022.

Ganirelix Gedeon Richter 0,25 mg/0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze. **Wirkstoff:** Ganirelix. **Zusammensetzung:** Jede Fertigspritze enthält 0,25 mg Ganirelixin 0,5 ml wässriger Lösung. Sonst. Bestandteile: Essigsäure 99 %, Mannitol (E 421), Wasser für Injektionszwecke, Natriumhydroxid (zur Einstellung des pH-Werts). **Anwendungsgebiete:** Vermeidung eines vorzeitigen LH-Anstieges bei Frauen, die sich einer kontrollierten ovariellen Hyperstimulation im Rahmen einer assistierten Reproduktionstechnik unterziehen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. den Wirkstoff o. sonstige Bestandteile; Überempfindlichkeit gegen Gonadotropin-Releasing-Hormon (GnRH) oder jedes andere GnRH-Analogon; mäßige oder schwere Einschränkungen der Nieren- oder Leberfunktion; Schwangerschaft oder Stillzeit. **Nebenwirkungen:** **Sehr häufig:** Lokale Hautreaktion am Injektionsort (vorw. Rötung mit oder ohne Schwellung). **Gelegentlich:** Kopfschmerzen; Übelkeit; Krankheitsgefühl. **Sehr selten:** Überempfindlichkeitsreaktionen (einschl. Ausschlag, Gesichtsschwellung, Dyspnoe, Anaphylaxie, Angioödem, Urtikaria), Verschlechterung eines vorbestehenden Ekzems. **Verschreibungspflichtig.** **Zulassungsinhaber:** Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21., 1103 Budapest, Ungarn. **Örtlicher Vertreter:** Gedeon Richter Pharma GmbH, Ettore-Bugatti-Straße 6-14, 51149 Köln, Tel.: 02203 9688444, Fax: 02203 9688222, E-Mail: service@gedeonrichter.de, www.gedeonrichter.de. **Stand der Information:** Juli 2022.



GEDEON RICHTER

FREITAG, 4. NOVEMBER 2022

10:15 Uhr

BEGRÜSSUNG

Andreas Jantke / Andreas Tandler-Schneider

10:30 – 12:00 Uhr

Session 1

ADD ONS IN DER REPRODUKTIONSMEDIZIN WAS IST SINNVOLL?

Moderation: Nicole Sänger und Christian Thaler

Add Ons in der hormonellen Stimulation

Alexandra Bielfeld, Düsseldorf

Add Ons im IVF-Labor

Claus Sibold, Berlin

Add Ons während der Lutealphase

Sören von Otte, Kiel

12:00 – 13:00 Uhr

Pause und Besuch der Industrieausstellung

FREITAG, 4. NOVEMBER 2022

13:00 – 14:30 Uhr

Session 2

GENETIK IN DER REPRODUKTIONSMEDIZIN WAS IST NÖTIG, WAS HILFT?

Moderation: Dunja Baston-Büst und Matthias Bloechle

10 Jahre Präimplantationsdiagnostik in München

Claudia Nevinny-Stickel-Hinzpeter, München

PKD in Hamburg: Was bringt das unseren Patientinnen?

Robert Fischer, Hamburg

Non-Invasive PGT-A: current results and challenges

Luis Navarro Sánchez, Valencia

14:30 – 16:00 Uhr

Session 3

ART IN EUROPE AND WORLDWIDE

Moderation: Ludwig Kiesel und Andreas Tandler-Schneider

Data of the European IVF Monitoring 2019

Christine Wyns, Brüssel

Actual and future activities of ESHRE

Carlos Calhas-Jorge, Lissabon

ICMART-Daten aus dem Weltregister 2018

Markus Kupka, Hamburg

16:00 – 16:30 Uhr

Pause und Besuch der Industrieausstellung

FREITAG, 4. NOVEMBER 2022

16:30 – 18:00 Uhr

MITGLIEDERVERSAMMLUNG D·I·R

10:00 – 18:00 Uhr

Parallel zum Hauptprogramm

**Vorstandsitzungen,
Mitgliederversammlungen AGRBM, AKDI, DGGEF, URZ**

19:45 Uhr

FESTABEND

Produktstart von ER-CompleteSM

Unser 3-in-1 Angebot für Endometrium-Gentests

Drei einfache Ergebnisse aus einer Biopsie des Endometriums helfen Ihnen, den richtigen Zeitpunkt für den Embryotransfer zu bestimmen und zu beurteilen, ob Ihre Patientin die richtige Endometriums Umgebung hat.



Umfassende Diagnostik, personalisierte Behandlung



ERPeak[®] Test



ERBiomeSM Test

Registrieren Sie sich, um zu ER-Complete kontaktiert zu werden:



Informieren Sie sich über ER-Complete an unserem Stand!



CooperSurgical[®]

Fertility Solutions

SAMSTAG, 5. NOVEMBER 2022

8:45 Uhr

BEGRÜSSUNG

Andreas Jantke / Andreas Tandler-Schneider

9:00 – 10:30 Uhr

VORSTELLUNG DES JAHRBUCHES 2021

Moderation: Ute Czeromin und Andreas Jantke

Vorstellung der D·I·R-Daten 2020/2021

Jan Krüssel, Düsseldorf und Andreas Tandler-Schneider, Berlin

Vorstellung der *Ferti*PROTEKT-Daten

Jana Bender-Liebenthron, Düsseldorf und Moritz Suerdieck, Zürich

10:30 – 11:00 Uhr

Pause und Besuch der Industrieausstellung

SAMSTAG, 5. NOVEMBER 2022

11:00 – 12:30 Uhr

Session 4

FREEZE ALL – DIE NEUE STRATEGIE?

Moderation: Ulrich Knuth und Verena Nordhoff

Freeze All: Wer profitiert?

Nicole Sänger, Bonn

Automation in embryo freezing

Amir Arav, Israel

Uterus myomatosus: Zuerst OP oder zuerst Eizellgewinnung?

Matthias Korell, Neuss

12:30 Uhr

SCHLUSSWORTE UND AUSBLICK 2023

Andreas Jantke / Andreas Tandler-Schneider

Wir haben verstanden:

Eine gute medizinische Versorgung von Frauen
muss frauenspezifisch sein.

Mehr erfahren:

  www.organon.com/germany 



ovaleap®
follitropin alfa

Sprung ins Leben

- Biosimilar zu Follitropin alfa
- NIS-Studie bestätigt gleichwertige Wirksamkeit und Sicherheit bei Patientinnen mit GnRH-Antagonistenstimulation¹
- Patientenfreundlicher Pen zum Mehrfachgebrauch^{2,3}



Biotechnologie
made in
Germany

1. Sydow P et al. Effectiveness and safety of follitropin alfa (Ovaleap®) for ovarian stimulation using a GnRH antagonist protocol in real-world clinical practice: a multicenter, prospective, open, non-interventional assisted reproductive technology study. *Reprod Biol Endocrinol* 2020;18(1):54. 2. Gertz B and Strowitzki T. Phase 3 Study of Efficacy, Safety, and Tolerability of XM17 (Ovaleap®) Compared to Gonal-f® in Women Undergoing Assisted Reproductive Technologies. Presented at the 10th Congress of the European Society of Gynecology. Brussels, Belgium, September 18–21, 2013. 3. Gebrauchsinformation Ovaleap Pen®, Stand Juli 2019.

Ovaleap 300 I.E./0,5 ml, Ovaleap 450 I.E./0,75 ml, Ovaleap 900 I.E./1,5 ml Injektionslösung

Wirkstoff: Follitropin Alfa. **Zus.:** *Arznei. wirksam. Bestandt.:* 300 I.E./0,5 ml: Jede Patr. enth. 300 I.E. (entspr. 22 µg) Follitropin alfa in 0,5 ml. 450 I.E./0,75 ml: Jede Patr. enth. 450 I.E. (entspr. 33 µg) Follitropin alfa in 0,75 ml. 900 I.E./1,5 ml: Jede Patr. enth. 900 I.E. (entspr. 66 µg) Follitropin alfa in 1,5 ml. **Sonst. Bestandt.:** Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriumhydroxid (2 M, zur pH-Einstellung), Mannitol, Methionin, Polysorbat 20, Benzylalkohol, Benzalkoniumchlorid, Wasser f. Injektionszwecke. **Anw.** Anovulation (einschl. PCOS) b. Frauen, d. auf e. Behandl. mit Clomifencitrat nicht angespr. haben. Stimulation e. multifollikulären Entwickl. b. Frauen, d. sich e. Superovulation z. Vorbereitung auf e. ART, wie IVF, intratub. Gametentransfer od. Zygotentransfer unterziehen. Zus. mit LH z. Stimulation d. Follikelreifung b. Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel. Zus. mit hCG z. Stimulation d. Spermatogenese b. hypogonadotropem Hypogonadismus b. Männern. **Gegenanz.:** Überempf. gg. Follitropin alfa, FSH od. einen der sonst. Bestandt., Tumoren d. Hypothalamus od. der Hypophyse, Vergr. der Ovarien od. Ovarialzysten, die nicht auf e. PCOS beruhen, gyn. Blutungen unbek. Ursache, Ovarial-, Uterus- od. Mammakarzinom, primäre Ovarialinsuff. Missb. d. Sexualorgane od. fibröse Tumoren des Uterus, die eine Schwangerschaft unmögl. machen, prim. testik. Insuff. **Nebenw.:** *sehr häufig:* Kopfschm., Ovarialzysten, Rkt. an d. Injektionsstelle (z. B. Schmerzen, Rötung, Bluterguss, Schwellung und/oder Reizung d. Injektionsstelle). *häufig:* Akne, Gynäkomastie, Varikozele, Gewichtszunahme, Bauchschm., aufgeblähter Bauch, abd. Beschw., Übelk., Erbr., Diarrhoe, leichtes od. mittelschweres OHSS. *Gelegentlich:* schweres OHSS. *Selten:* Komplikationen in Zusammenhang mit e. schweren OHSS. *Sehr selten:* Thromboembolien (sowohl in Zusammenhang mit als auch unabhängig von e. OHSS), leichte bis schwerwiegende Überempfindlichkeitsreaktionen einschl. anaphylaktischer Reaktionen u. Schock, Exazerbation od. Verstärkung v. Asthma. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Theramex Ireland Limited, 3rd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublin 1, D01 Y64, Irland. **Stand der Informationen:** 07/2019. **Verschreibungspflichtig. Bitte lesen Sie vor Verordnungsung von Ovaleap die Fachinformation!**



Theramex
For Women, For Health

REFERENTINNEN UND REFERENTEN

Dr. med.

AMIR ARAV

fertileSave

Nes Ziona, Israel

Dr. med.

MATTHIAS BLOECHLE

Kinderwunsch Berlin

Berlin

Dr. rer. nat.

DUNJA BASTON-BÜST

Universitätsklinikum Düsseldorf

Düsseldorf

Dr. med.

CARLOS CALHAS-JORGE

ESHRE Chairman, University of Lisboa

Lisboa

Dr. rer. nat.

JANA BENDER-LIEBENTHON

Universitäres interdisziplinäres

Kinderwunschzentrum Düsseldorf (UniKiD)

Düsseldorf

Dr. med.

UTE CZEROMIN

Kinderwunschpraxis Gelsenkirchen,

Dr. Ute Czeromin + Dr. Ina Walter-Göbel

Gelsenkirchen

Prof. Dr. med.

ALEXANDRA BIELFELD

UniKiD, Universitätsfrauenklinik

Düsseldorf

Dr. med.

ROBERT FISCHER

Fertility Center Hamburg

Hamburg

REFERENTINNEN UND REFERENTEN

Dr. med.

ANDREAS JANTKE

Zentrum für Kinderwunschbehandlung und
Fertilitätsprotektion, Kinderwunschärzte Berlin
Berlin

Prof. Dr. med.

JAN KRÜSSEL

Universitäres interdisziplinäres
Kinderwunschzentrum Düsseldorf (UniKiD)
Düsseldorf

Prof. Dr. med.

LUDWIG KIESEL

Universitätsklinikum Münster, Klinik für
Frauenheilkunde und Geburtshilfe
Münster

Dr. med.

MARKUS KUPKA

Gynaekologikum Hamburg – Tagesklinik
und Kinderwunschzentrum
Hamburg

Dr. med.

ULRICH KNUTH

Kinderwunsch Valentinshof
Hamburg

Dr. med.

LUIS NAVARRO SÁNCHEZ

Igenomix Institut Valencia
Valencia

Prof. Dr. med.

MATTHIAS KORELL

Johanna Etienne Krankenhaus, Abt. Gynäkologie
und Geburtshilfe
Neuss

Dr. med. Dr. rer. nat.

CLAUDIA NEVINNY-STICKEL-HINZPETER

SYNLAB MVZ Humane Genetik München
München

REFERENTINNEN UND REFERENTEN

PD Dr. rer. nat.

VERENA NORDHOFF

Centrum für Reproduktionsmedizin und Andrologie,
Universitätsklinikum Münster
Münster

Dr. med.

SÖREN VON OTTE

Universitäres Kinderwunschzentrum Kiel
Kiel

Prof. Dr. med.

NICOLE SÄNGER

Universitätsfrauenklinik Bonn, Abteilung
für Gynäkologische Endokrinologie und
Reproduktionsmedizin
Bonn

Dr. med.

CLAUS SIBOLD

Fertility Center Berlin
Berlin

MORITZ SUERDIECK

Gyn A.R.T. AG
Zürich

Dr. med.

ANDREAS TANDLER-SCHNEIDER

Fertility Center Berlin
Berlin

Prof. Dr. med.

CHRISTIAN THALER

Klinikum der Universität München,
Hormon- und Kinderwunschzentrum
München

Prof. Dr. med.

CHRISTINE WYNS

Cliniques universitaires Saint-Luc UCL Bruxelles
Bruxelles

SPONSOREN UND AUSSTELLER

Air Liquide Medical GmbH

1.700,00 €



Besins Healthcare Germany GmbH

6.000,00 €



CE HME Health Medical Equipment /
SEG - Samsung Electronics GmbH

2.000,00 €



compt gut hard & software gmbh

2.900,00 €



Consarctic GmbH

2.800,00 €



SPONSOREN UND AUSSTELLER

DiKaTec Vertriebs GmbH

1.000,00 €



European Sperm Bank

1.700,00 €



Ferring Arzneimittel GmbH

31.000,00 €



Fertikult Gück GmbH

2.000,00 €



Fujifilm Europe GmbH

1.700,00 €



SPONSOREN UND AUSSTELLER

Gedeon Richter Pharma GmbH

20.000,00 €



Genea Biomedx / Biomedx Innovations c/o

2.000,00 €



GYNEMED GmbH & Co. KG

2.800,00 €



Health Coevo AG

2.000,00 €



Labotect, Labor-Technik-Göttingen GmbH

2.000,00 €



SPONSOREN UND AUSSTELLER

Marckyl Pharma GmbH

2.000,00 €



Meditex

3.500,00 €



Merck Healthcare Germany GmbH

30.000,00 €



Minitube GmbH

2.000,00 €



Optica Abrechnungszentrum Dr. Güldener GmbH

2.800,00 €



SPONSOREN UND AUSSTELLER

Organon Healthcare GmbH

20.000,00 €



ORIGIO GmbH / CooperSurgical

17.100,00 €



SYNLAB Holding Deutschland GmbH

1.800,00 €



Theramex Germany GmbH

16.000,00 €



Vitrolife Sweden AB

2.000,00 €



VITROMED GmbH

1.800,00 €



SPONSOREN UND AUSSTELLER

Wir bedanken uns bei allen Ausstellern und Sponsoren herzlich für ihre Unterstützung. Die Inhalte der Fortbildungsmaßnahme sind produkt- und/oder dienstleistungsneutral. Es bestehen keine Interessenkonflikte seitens des Veranstalters, der ReferentInnen und der wissenschaftlichen Leitung. Die Sponsoren- und Ausstellerbeiträge werden zur Veranstaltungsorganisation und -durchführung genutzt.

Veröffentlichung gemäß Transparenzvorgabe

Transparenzvorgabe gemäß FSA-Kodex und AKG-Richtlinien

Gemäß den Vorgaben des FSA (Freiwillige Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie e. V.) sollen die Bedingungen und der Umfang der Unterstützung von Mitgliedsunternehmen den Teilnehmern gegenüber sowohl bei der Kongressankündigung als auch -durchführung transparent dargestellt werden.

Gemäß den Richtlinien des AKG (Arzneimittel und Kooperation im Gesundheitswesen e. V.) sollen die Mitgliedsunternehmen darauf hinwirken, dass ihre Unterstützung sowohl bei der Kongressankündigung als auch -durchführung vom Veranstalter offengelegt wird. Die Veröffentlichung von Art und Umfang der Gesamtunterstützung stellt keine Verpflichtung für die AKG-Mitgliedsunternehmen dar und erfolgt hier freiwillig nach schriftlichem Einverständnis.

Die regelmäßig aktualisierte Übersicht ist online unter www.ivf-2022.de einsehbar.

Sie machen Träume wahr. Wir Ihr Honorar.

Damit Sie mehr Zeit für Ihre Patienten haben,
übernehmen wir Ihre Privatabrechnung
nach GOÄ. Mit individuellen Leistungspaketen
exakt nach Ihrem Bedarf.

Besuchen Sie unseren
Stand und sichern Sie
sich eine Abrechnungsbroschüre mit den
wichtigsten Ziffern für
Kinderwunschzentren.



aaa.de/kwz

AAA Abrechnung für
Ärzte und Apotheken
Ein Unternehmen der Dr. Guldener Gruppe

utrogest® Luteal

Mikronisiertes Progesteron zur vaginalen Anwendung

KEIN WUNDER.

Mit Unterstützung von utrogest® Luteal.* **



Ab positivem
Schwangerschaftstest auf
**Kassenrezept* –
bis zur 12. SSW!**

Mehr auf
besins.de/erstattung



* gemäß §24e und §27 SGB V

** Zugelassen zur Unterstützung der Lutealphase im Rahmen einer assistierten Reproduktionstherapie.

Besins Healthcare Germany GmbH, Berlin

Utrogest® Luteal 200 mg Weichkapseln zur vaginalen Anwendung. **Wirkstoff:** Progesteron. Verschreibungspflichtig. **Zus.:** 1 Weichkapsel enthält 200 mg Progesteron. Sonst. Bestand.: raffiniertes Sonnenblumenöl, Phospholipide aus Sojabohnen, Gelatine, Glycerol, Titandioxid (E171), gereinigtes Wasser. **Anw.:** Unterstützung der Lutealphase im Rahmen einer assistierten Reproduktionstherapie (ART). **Gegenanz.:** Ungeklärte Vaginalblutungen; verhaltener Abort/ektople Schwangerschaft; unbehandelte Endometriumhyperplasie; akute Lebererkrankung/zurückliegende Lebererkrankungen, solange sich die Leberfunktionswerte nicht normalisiert haben; bestehender/früherer Brustkrebs bzw. entsprechender Verdacht; bestehender hormonempf. maligner Tumor bzw. entsprechender Verdacht (z. B. Endometriumkarzinom); Thrombophlebitis, frühere od. bestehende venöse thromboembol. Erkrank. (tiefe Venenthrombose, Lungenembolie); bestehende od. erst kurze Zeit zurückliegende arterielle thromboembol. Erkrank. (z. B. Angina pectoris, Myokardinfarkt, Schlaganfall); bekannte thrombophile Erkrankungen (Protein-C-, Protein-S- od. Antithrombin-Mangel); Porphyrie; Überempfindlichkeit gg. Progesteron, Soja, Erdnuss od. einen der sonst. Bestandteile. **Nebenw.:** In Klin. Studien beobachtet: azyklische Blutungen, Schmierblutungen, weißer bis gelber Vaginalausfluss; bei IVF-Anw.: Kopfschmerzen, vulvovag. Beschwerden (vagin. Schmerz, vagin. Brennen, vagin. Ausfluss, vulvovagin. Trockenheit), Benommenheit, Schläfrigkeit, Bauchschmerzen, Brustbeschwerden (Schmerzen, Schwellungen, Spannungsgefühl in den Brüsten), Übelkeit, Erbrechen, allerg. Reaktionen. **Warnhinw.:** Enthält Phospholipide aus Sojabohnen. Packungsbeilage beachten. Weit. Hinw. s. Fach- und Gebrauchsinfo. Stand: 06/2021, Vers. 1.0

Mehr Informationen unter www.utrogest-luteal.de

BESINS
HEALTHCARE

ORGANISATION UND INFORMATION

WISSENSCHAFTLICHE LEITUNG UND KONGRESSPRÄSIDENTEN

Dr. med. Andreas Jantke, Berlin

Dr. med. Andreas Tandler-Schneider, Berlin

AUSRICHTENDE GESELLSCHAFTEN

AGRBM

Arbeitsgemeinschaft Reproduktionsbiologie des Menschen e.V.

BRZ

Bundesverband Reproduktionsmedizinischer Zentren Deutschlands e.V.

DGGEF

Deutsche Gesellschaft für gynäkologische Endokrinologie und Fortpflanzungsmedizin e.V.

DGRM

Deutsche Gesellschaft für Reproduktionsmedizin e.V.

D-I-R

Deutsches IVF Register e.V.

ORGANISATION UND INFORMATION

TAGUNGSZENTRUM

BOLLE Festsäle
Alt-Moabit 98 | 10559 Berlin
www.bolle-meierei.com

HOTEL

AMERON Berlin ABION Spreebogen Waterside
Alt-Moabit 99 | 10559 Berlin

Im Hotel steht für die TeilnehmerInnen ein Abrufkontingent unter dem Stichwort „IVF“ zur Verfügung. Das Hotel schließt direkt an das Tagungsgebäude an.

Bitte bevorzugt per Email info@abion-hotel.de buchen.

Alternativ ist auch eine telefonische Anmeldung +49 (0) 30 399 20-992/-993 möglich.

VERANSTALTER UND KONGRESSORGANISATION

Softconsult | Anne Becker
Weißdornweg 17 | 35041 Marburg/Lahn
+49 (0) 6420 93 444 | kontakt@soft-consult.org
www.soft-consult.org

Seit 30 Jahren Ihr führender Partner für Kryotechnik

Von der Planung bis zur Wartung.



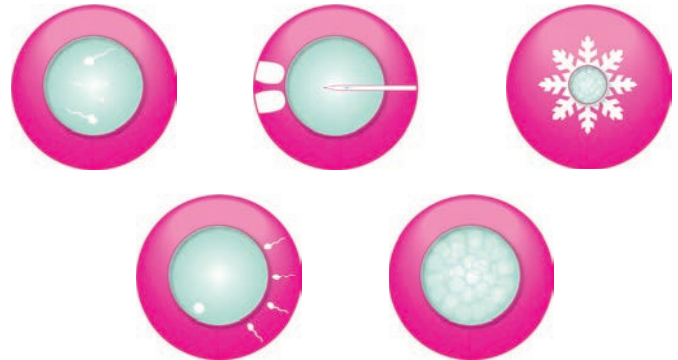
1992 - 2022

Consarctic

Zuverlässig. Innovativ. Seit 30 Jahren.

GYNEMED

Reproduktionsmedizinische Lösungen von Gynemed



Treffen Sie uns und unsere Partner!

KITAZATO®

exem® foam

ZyMöt™
FERTILITY



www.gynemed.de
info@gynemed.de

Unser Familienzuwachs im Bereich Fertility



NEU

Bewährte Qualität
zum attraktiven Preis

Ganirelix Theramex 0,25 mg/0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Anwendungsgebiet:¹ Zur Unterdrückung vorzeitiger LH-Peaks bei Frauen im Rahmen der assistierten Reproduktionsmedizin.

1. Fachinformation Ganirelix Theramex 0,25 mg/0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze, Stand: März 2022.

Ganirelix Theramex 0,25 mg/0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Wirkstoff: Ganirelix (als Ganirelix Acetat). **Zus.: Arznei. wirksam. Bestandt.:** Jede Fertigspritze enthält Ganirelix Acetat entspr. 0,25 mg Ganirelix in 0,5 ml wässriger Lösung. **Sonst. Bestandt.:** Essigsäure 99%, Mannitol (Ph.Eur.), Wasser f. Injektionszwecke, Natriumhydroxid-Lsg. (0,4%) (z. pH-Einstellung), Essigsäure 99% (z. pH-Einstellung). **Anw.** Vermeidung eines vorzeitigen LH-Anstieges bei Frauen, die sich einer kontrollierten ovariellen Hyperstimulation im Rahmen einer assistierten Reproduktionstechnik unterziehen. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit geg. d. Wirkstoff od. einen d. sonstigen Bestandteile; Überempfindlichkeit gegenüber Gonadotropin-Releasing-Hormon (GnRH) od. jedem anderen GnRH-Analagon; mäßige oder schwere Einschränkungen der Nieren- od. Leberfunktion; Schwangerschaft od. Stillzeit. **Vorsicht bei:** Frauen mit Anzeichen u. Symptomen einer akuten Allergie. Ovariellem Überstimulationssyndrom. Eileiteranomalien (ektope Schwangerschaft). **Nebenw.:** *Sehr häufig:* Lokale Hautreaktion am Injektionsort (vorwiegend Rötung mit od. ohne Schwellung). *Gelegentl.:* Kopfschmerzen, Übelkeit, Krankheitsgefühl. *Sehr selten:* Überempfindlichkeitsreaktionen (einschl. Ausschlag, Gesichtsschwellung, Dyspnoe, Anaphylaxie (einschl. anaphylaktischer Schock), Angioödem und Urtikaria) Verschlechterung eines vorbestehenden Ekzems. *Weitere ausgewählte Nebenw.:* Andere Nebenwirkungen sind der kontrollierten ovariellen Hyperstimulation i. Rahmen der ART zuzuschreiben, insb. Beckenschmerzen, Bauchblähung, OHSS (siehe Abschnitt 4.4), ektope Schwangerschaft und spontane Fehlgeburt. **Warnhinw.:** Die Anwendung von Ganirelix bei Patientinnen mit mäßig od. schwer eingeschränkter Nierenfunktion ist kontraindiziert. Die Anwendung von Ganirelix bei Patientinnen mit mäßig oder schwer eingeschränkter Leberfunktion ist kontraindiziert. Es gibt keinen relevanten Nutzen von Ganirelix bei Kindern und Jugendlichen. Das Auftreten von Missbildungen bei Kindern, die nach einer COH-Behandlung mit Ganirelix geboren wurden, ist vergleichbar mit der Häufigkeit des Auftretens nach einer COH-Behandlung mit einem GnRH-Agonisten. Die Sicherheit und Wirksamkeit von Ganirelix sind bei Frauen mit einem Körpergewicht von weniger als 50 kg oder mehr als 90 kg nicht erwiesen. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Theramex Ireland Limited, 3rd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublin 1, D01 YE64, Irland. **Stand der Informationen:** 03/2022. **Verschreibungspflichtig.** Bitte lesen Sie vor Verordnung von Ganirelix Theramex die Fachinformation!

ORGANISATION UND INFORMATION

ANMELDUNG

Die online Anmeldung ist bis zum 30.10.2022, 14.00 Uhr über www.soft-consult.org oder über



möglich.

Eine Bestätigung Ihrer Anmeldung erfolgt nach Zahlungseingang per Mail.

ZAHLUNGSHINWEISE

Die Zahlung der Teilnahmegebühr in Höhe von 295,00 € und des Festabends in Höhe von 110,00 € erfolgt per Banküberweisung unter Angabe Ihres Namens und des Verwendungszwecks „IVF-2022-SC“ an folgende Bankverbindung:

Softconsult, Sparkasse Marburg-Biedenkopf
BIC HELADEF1MAR, IBAN DE57 5335 0000 0020 0017 98

STORNIERUNG

Bei der schriftlichen Stornierung Ihrer Tagungsteilnahme bis zum 20.10.2022 werden 50% der Teilnahmegebühren erstattet. Ab dem 21.10.2022 ist eine Rückerstattung nicht mehr möglich.

ORGANISATION UND INFORMATION

ZERTIFIZIERUNG

Die Zertifizierung ist bei der Ärztekammer Berlin beantragt.

Die Registrierung bei der ÄK und die Online-Übermittlung erfolgt über die einheitliche Fortbildungsnummer (EFN). Bitte bringen Sie Ihren Barcode zur Veranstaltung mit.

Für beide Veranstaltungstage werden Ihnen entsprechende Bescheinigungen vor Ort ausgehändigt.

WEITERE INFORMATIONEN

www.ivf-2022.de

www.soft-consult.org

Stand: 26.09.2022. Änderungen vorbehalten.



Vertrauen Sie dem Original

Denn jeder Zyklus ist kostbar auf dem Weg zum Wunschkind.

Aktuell
kostbarer
denn je...

Bezeichnung: GONAL-[®] 75 I.E. Pulver u. Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung. GONAL-[®] 150 I.E./0,25 ml / GONAL-[®] 300 I.E./0,5 ml / GONAL-[®] 450 I.E./0,75 ml / GONAL-[®] 900 I.E./1,5 ml Injektionslösung im Fertigpen. Wirkstoff: Follitropin alfa.
Pharmazeutischer Unternehmer: Merck Healthcare Germany GmbH, Waldstraße 3, 64331 Weiterstadt. **Zusammensetzung:** Eine Durchstechflasche GONAL-[®] 75 I.E. enth. 5,5 Mikrogramm Follitropin alfa (entspr. 75 I.E.). Sonst. Bestandteile: Sucrose, Natriumdihydrogenphosphat-Monohydrat, Dinatriumhydrogenphosphat-Dihydrat, Methionin, Polysorbat 20, konz. Phosphorsäure, Natriumhydroxid; Lösungsmittel: Wasser f. Injektionszwecke. Ein Fertigpen zur Mehrfachdosierung GONAL-[®] 150 I.E./0,25 ml enth. 11 Mikrogramm Follitropin alfa in 0,25 ml. Ein Fertigpen zur Mehrfachdosierung GONAL-[®] 300 I.E./0,5 ml enth. 22 Mikrogramm Follitropin alfa in 0,5 ml. Ein Fertigpen zur Mehrfachdosierung GONAL-[®] 450 I.E./0,75 ml enth. 33 Mikrogramm Follitropin alfa in 0,75 ml. Ein Fertigpen zur Mehrfachdosierung GONAL-[®] 900 I.E./1,5 ml enth. 66 Mikrogramm Follitropin alfa in 1,5 ml. Sonst. Bestandteile: Poloxamer 188, Sucrose, Methionin, Natriumdihydrogenphosphat 1 H₂O, Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat, m-Cresol, konz. Phosphorsäure, Natriumhydroxid, Wasser f. Injektionszwecke.
Anwendungsgebiete: Anovulation (einschl. polyzyst. Ovarialsyndrom) bei Frauen, die auf eine Behandlung mit Clomifencitrat nicht angesprochen haben; Stimulation einer multifollikulären Entwicklung bei Frauen, die sich einer Superovulation zur Vorbereitung auf eine Technik der assist. Reproduktion wie In-vitro-Fertilisation, Intratubarem Gametentransfer od. Intratubarem Zygotenttransfer unterziehen; zus. mit LH zur Stimulation der Follikelreifung bei Frauen mit einem schweren LH- u. FSH-Mangel (in klin. Studien definiert durch endog. LH-Serumspiegel < 1,2 I.E./l); zus. mit hCG zur Stimulation der Spermato-genese bei Männern mit angeborenem od. erworbenem hypogonadotropen Hypogonadismus. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Follitropin alfa, FSH od. einen d. sonst. Bestandteile, Tumoren des Hypothalamus od. der Hypophyse; Vergrößerung der Ovarien od. Ovarialzysten, die nicht auf einem polyzyst. Ovarialsyndrom beruhen, gynäkologische Blutungen unbek. Ursache, Ovarial-, Uterus-, Mammakarzinom, prim. Ovarialinsuffizienz. Missbildungen der Sexualorgane u. fibrose Tumoren d. Gebärmutter, die Schwangerschaft unmögl. machen; prim. testikuläre Insuffizienz. **Nebenwirkungen:** Bei Frauen: Sehr häufig: Kopfschmerzen, Ovarialzysten, Reaktionen an der Injektionsstelle (z. B. Schmerzen, Rötung, Bluterguss, Schwellung, Reizung). Häufig: Bauchschmerzen, aufgeblähter Bauch, abdominale Beschwerden, Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, leichtes od. mittelschweres OHSS. Gelegentlich: Schweres OHSS. Selten: Komplikationen in Zusammenhang mit einem schweren OHSS. Sehr selten: Leichte bis schwerwiegende Überempfindlichkeitsreaktionen einschließl. anaphylaktischer Reaktionen u. Schock, Thromboembolien, sowohl in Zusammenhang mit als auch unabhängig von einem OHSS, Exazerbation od. Verschlechterung von Asthma. Bei Männern: Sehr häufig: Reaktionen an der Injektionsstelle (z. B. Schmerzen, Rötung, Bluterguss, Schwellung, Reizung). Häufig: Akne, Gynäkomastie, Varikozele, Gewichtszunahme. Sehr selten: Leichte bis schwerwiegende Überempfindlichkeitsreaktionen einschließl. anaphylaktischer Reaktionen u. Schock, Exazerbation od. Verstärkung von Asthma. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Verschreibungspflichtig. Version 05**

GONAL-^f
FOLLITROPIN ALFA

Merck Healthcare Germany GmbH
Waldstraße 3
64331 Weiterstadt

MERCK

BALD KOMMT WAS NEUES!
WIR DÜRFEN NOCH NICHT SAGEN
WAS, DAFÜR ABER WANN!



Menogon® HP
HUMANES MENOTROPIN