

SEGEL SETZEN
FÜR DIE ZUKUNFT

**XXXVIII. JAHRESTREFFEN
DER DEUTSCHEN IVF-ZENTREN**

22.-23. November 2024 in Hamburg

www.ivf-2024.de

NEWSLETTER

Liebe Freunde der Reproduktionsmedizin und Reproduktionsbiologie,

nach der Leichtathletik-EM, der EM im Männerfussball und den Olympischen Spielen steht die nächste, ähnlich große Veranstaltung an:

das IVF-Treffen 2024 in Hamburg.

Es wurde ein interessantes Programm zusammengestellt, in dem für jeden etwas dabei sein sollte – ob man sich nun eher für die neuesten politischen Entwicklungen oder für künstliche Intelligenz interessiert, ob für soziale Medien oder für Statistik, ob für Eizellreifeung oder Psychologie. Die Auswahl ist groß, die Neugierde auch.

Die Athleten (Sprecher), Schiedsrichter (Moderatoren) und Organisatoren sind startklar. Jetzt brauchen wir nur noch Sie, die Fans, um das IVF-Treffen zu einem Erfolg zu machen.

Also packen Sie Ihre Notizhefte, Stifte und Vuvuzelas ein und leisten uns im schönen „Venedig des Nordens“ Gesellschaft.

Wir freuen uns auf Sie!

Ihre

Kimberly Kienast und Markus S. Kupka



SEGEL SETZEN FÜR DIE ZUKUNFT

[Programm](#)

[Anmeldung](#)

Wir bedanken uns bei den Sponsoren
für die großzügige Unterstützung,

ohne die eine solche Veranstaltung nicht möglich wäre!

===== PREMIUM SPONSOR =====

FERRING

ARZNEIMITTEL

===== PLATIN SPONSOREN =====

MERCK



GEDEON RICHTER PHARMA GMBH



===== GOLD SPONSOREN =====



SPONSOREN



In Kooperation mit:



Roche Diagnostics
www.roche.de/diagnostik



SYNLAB MVZ Hamburg GmbH
www.synlab.de/lab/hamburg



Caring Innovation



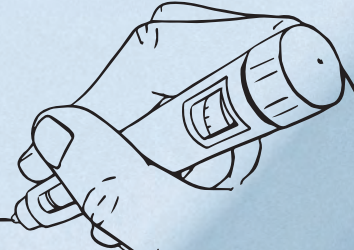
INTERNATIONAL SPERM & EGG BANK



EUROPEAN
SPERM-BANK



MENOGON® HP PEN SCHREIBT
IHRE LEBENSGESCHICHTE NEU



Nicht irgendein Pen



We give you science
you make it **ART**

FERRING

ARZNEIMITTEL

1. De Mesmaeker G, Calles B, Smith JA. Patient Prefer Adherence. 2023;17:1281-1292 (Studie durchgeführt mit dem MENOGON® HP Pen-Prototyp)

MENOGON HP 600 I.E. Injektionslösung im Fertigpen, MENOGON HP 1200 I.E. Injektionslösung im Fertigpen

Wirkstoff: hochgereinigtes Menotropin (humanes Menopausengonadotropin, hMG). **Zusammensetzung:** *Arzneilich wirksamer Bestandteil:* 1 ml Lösung enthält 625 I.E. FSH und 625 I.E. LH. *Sonstige Bestandteile:* Phenol, Methionin, Argininhydrochlorid, Polysorbit 20, Natriumhydroxid, Salzsäure, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Behandlung der weiblichen Infertilität in folgenden Fällen: Anovulation, einschl. polyzystisches Ovarialsyndrom (PCOS) bei Frauen, die auf die Behandlung mit Clomifencitrat nicht ansprechen. Kontrollierte ovarielle Hyperstimulation zur Entwicklung multipler Follikel im Rahmen der assistierten Reproduktionsmedizin (ART) (z.B.: in-vitro-Fertilisation/Embryotransfer (IVF/ET), Gameten-Intra-Fallopian-Transfer (GIFT) und intracytoplasmatische Spermieninjektion (ICSI)). **Gegenanzeigen:** Kontraindiziert bei Frauen mit: Tumoren der Hypophyse oder des Hypothalamus, Ovarial-, Uterus- oder Mammakarzinom, Schwangerschaft und Stillzeit, gynäkologischen Blutungen unbekannter Ursache, Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile, Ovarialzysten oder vergrößerten Ovarien, die nicht mit dem polyzystischen Ovarialsyndrom zusammenhängen. MENOGON HP soll weiterhin nicht angewendet werden: bei grundlegender Fehlfunktion der Ovarien, Missbildungen der Sexualorgane, die einer Schwangerschaft entgegenstehen und fibroiden Tumoren des Uterus, die einer Schwangerschaft entgegenstehen. **Schwangerschaft und Stillzeit:** kontraindiziert. **Nebenwirkungen:** *Häufig (>1/100 bis <1/10):* Bauchschmerzen, aufgeblähter Bauch, Übelkeit, vergrößertes Abdomen, Reaktionen an der Einstichstelle (häufigste Reaktion an der Einstichstelle war Schmerz), Kopfschmerzen, OHSS (Gastrointestinale Symptome, die mit einer OHSS assoziiert sind, wie z.B. aufgeblähter Bauch und abdominale Beschwerden, Übelkeit, Erbrechen und Diarrhoe, wurden in Zusammenhang mit der Anwendung von MENOGON HP in klinischen Studien berichtet. In Fällen von schwerem OHSS wurde über seltene Komplikationen wie Aszites, Flüssigkeitsansammlung im Becken, Pleuraerguss, Dyspnoe, Oligurie, thromboembolische Ereignisse und Torsion der Ovarien berichtet). *Gelegentlich (>1/1.000 bis <1/100):* Erbrechen, abdominale Beschwerden, Diarrhoe, Fatigue, Schwindel, Ovarialzysten, Beschwerden in den Brüsten (schließen Schmerzen in den Brüsten, Empfindlichkeit der Brüste, Brustspannen, Schmerzen der Brustwarzen und Schwellungen der Brüste ein), Hitzewallungen. *Selten (>1/10.000 bis <1/1.000):* Akne, Hautausschlag, *nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):* Sehstörungen (nach Markteinführung wurde in Einzelfällen über Amaurose, Diplopie, Mydrasie, Skotome, Photopsie, Glaskörpertrübung, verschwommenes Sehen und Sehbehinderungen berichtet), Pyrexie, Malaise, Überempfindlichkeitsreaktionen (vereinzelt kam es zu lokalisierten oder generalisierten allergischen Reaktionen einschließlich anaphylaktischer Reaktionen, die mit Begleitsymptomen einhergingen), Gewichtszunahme, Schmerzen der Skelettmuskulatur (schließen Arthralgie, Rücken- und Nackenschmerzen und Schmerzen in den Extremitäten ein), Torsion der Ovarien, Pruritus, Urtikaria, Thromboembolie (In Fällen von schwerem OHSS wurde über seltene Komplikationen wie Aszites, Flüssigkeitsansammlung im Becken, Pleuraerguss, Dyspnoe, Oligurie, thromboembolische Ereignisse und Torsion der Ovarien berichtet). Dosierung und weitere Hinweise: Siehe Fachinformation **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** April 2023. **Inhaber der Zulassung:** FERRING GmbH, Wittland 11, 24109 Kiel. **Mitvertreiber:** FERRING Arzneimittel GmbH, Fabrikstraße 7, 24103 Kiel, Tel.: (0431) 5852-0, Fax: (0431) 5852-74, E-mail: info-service@ferring.de

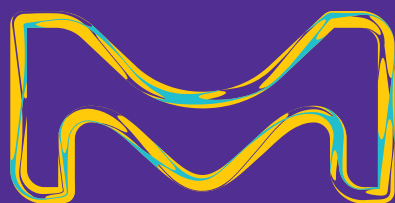
GEMEINSAM auf dem Weg zum Wunschkind, Hand in Hand.

Wir glauben, dass Vertrauen ein wesentlicher Baustein in der Kinderwunschbehandlung ist. Seit über 25 Jahren arbeiten wir Hand in Hand mit Reproduktionsmediziner*innen und möchten sie dabei unterstützen, ihre Patientinnen bestmöglich zu betreuen, um ihnen den Traum vom Wunschkind zu erfüllen.

**Kinderwunsch mit Merck.
Gemeinsam Wunder bewirken.**



DE-NONF-00435 11-2023

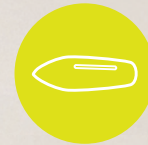


Merck Healthcare Germany GmbH
Waldstraße 3
64331 Weiterstadt

MERCK

cycl gest®
progesteron

Effektive Unterstützung der Lutealphase bei ART.^{1,2}
Trägt zur Geburt kleiner Wunder bei.²



Vaginalzäpfchen³



Bioidentisches
Progesteron³



Höchste
Tagesdosis⁴



Bis zu 100 %
erstattungsfähig⁵



Attraktiver Preis⁶



Mehr über unser Portfolio Fertilität:
campus-frauengesundheit.de



1 Duijkers IJM, et al. Hum Reprod. 2018 Nov 1;33(11):2131-2140. 2 Saunders H, et al. Hum Reprod. 2020 Feb 29;35(2):355-363. 3 Cyclogest® Fachinformation, Gedeon Richter, Stand 05/2021. 4 Vergleich der Tagesdosis Progesteron in Milligramm (mg) gemäß Fachinformation: Cyclogest® 400 mg Vaginalzäpfchen, Gedeon Richter, Stand 05/2021; Utrogest® Luteal 200 mg Weichkapseln, Besins Healthcare, Stand 08/2022; Lutinus® 100 mg Vaginaltableten, Ferring, Stand 04/2023; Crinone® 8 % Vaginalgel, Merck, Stand 02/2022. 5 Round-table-Gespräch, Lutealphasensupport: Verordnung und Erstattung von Progesteron. Der Privatarzt Gynäkologie (Sonderdruck), 2021 Feb;12(1). 6 Preisvergleich Cyclogest® mit Utrogest® Luteal, Lutinus®, Crinone® und Prolutex® auf Grundlage der Tagesdosis nach Lauer-Taxe, Stand 01.04.2024. ART: assistierte Reproduktionstherapie.

Cyclogest® 400 mg Vaginalzäpfchen. Wirkstoff: Progesteron. **Zusammensetzung:** Jedes Vaginalzäpfchen enthält 400 mg Progesteron. Sonst. Bestandteile: Hartfett. **Anwendungsgebiet:** Unterstützung der Lutealphase bei Frauen im Rahmen einer assistierten Reproduktionstherapie (ART). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. d. Wirkstoff od. sonst. Bestandteile, vaginale Blutungen unbekannter Ursache, best. od. vermutete progesteronempfindliche bösartige Tumoren, Porphyrrie, bekannter verhaltener Abort od. ektope Schwangerschaft, best. oder vorangegangene arterielle oder venöse Thromboembolie od. schwere Thrombophlebitis, schwere Funktionsstörung oder Erkrankung der Leber, Abbruch der Therapie bei Verdacht auf Myokardinfarkt, zerebrovaskuläre Störungen od. Retinathrombose. **Nebenwirkungen: Häufig:** Somnolenz, Hitzewallung, aufgetr. Bauch, Bauchschmerzen, Obstipation, Schmerzen i. d. Brust, Erschöpfung. **Gelegentlich:** Stimmungsveränderung, Kopfschmerzen, Schwindel, Geschmacksstörungen, Hämorrhagie, Diarrhö, Erbrechen, Flatulenz, Magenblähung, Überempfindlichkeitsreaktionen (z. B. Hautausschlag, Pruritus), Nachtschweiß, Arthralgie, Pollakisurie, Inkontinenz, Vaginalblutungen, Schmerzen im Becken, Metrorrhagie, Vergrößerung der Eierstöcke, vulvovaginaler Pruritus, Kältegefühl, Gefühl einer Veränderung der Körpertemperatur, Pruritus am Verabreichungsort, Unwohlsein, Gewichtszunahme. **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. **Stand der Information:** Mai 2021.



GEDEON RICHTER

Gesundheit ist unser Auftrag

SAGE 1-Step™ GM-CSF Media

Providing a new opportunity for patients in need

As patient demographics change and the desire for personalized treatment increases, the need for impactful solutions has grown.

Based on the long established and clinically proven SAGE 1-Step medium, SAGE 1-Step GM-CSF medium sets a new standard as the first single-step culture and transfer medium containing hyaluronan and the GM-CSF cytokine.



Pro-survival cytokines, such as Granulocyte-macrophage colony-stimulating factor (GM-CSF), drive the dialogue between the embryo and endometrium and profoundly influences embryo development and implantation success.



Upgrade your lab with innovation that matters and stand out in the landscape of IVF clinics, all in one step, with SAGE 1-Step GM-CSF.



Innovation with impact

SAGE 1-Step™ GM-CSF media has a unique formula, developed to mimic the natural environment *in vivo*.



In women with normal reproductive function, the GM-CSF cytokine is secreted into the fallopian tube and uterus, where it supports the developing embryo from the zygote to the implanting blastocyst stage and through to ongoing pregnancy.

Patients >>

GM-CSF-containing media have been shown to be particularly impactful for:

- Women experiencing implantation failure
- Women experiencing miscarriage
- Women of advanced maternal age

Application >>

SAGE 1-Step™ GM-CSF can be used alone as an advanced transfer medium or as a combined culture and transfer medium

- Post warming culture and transfer
- Fresh culture and transfer cycles

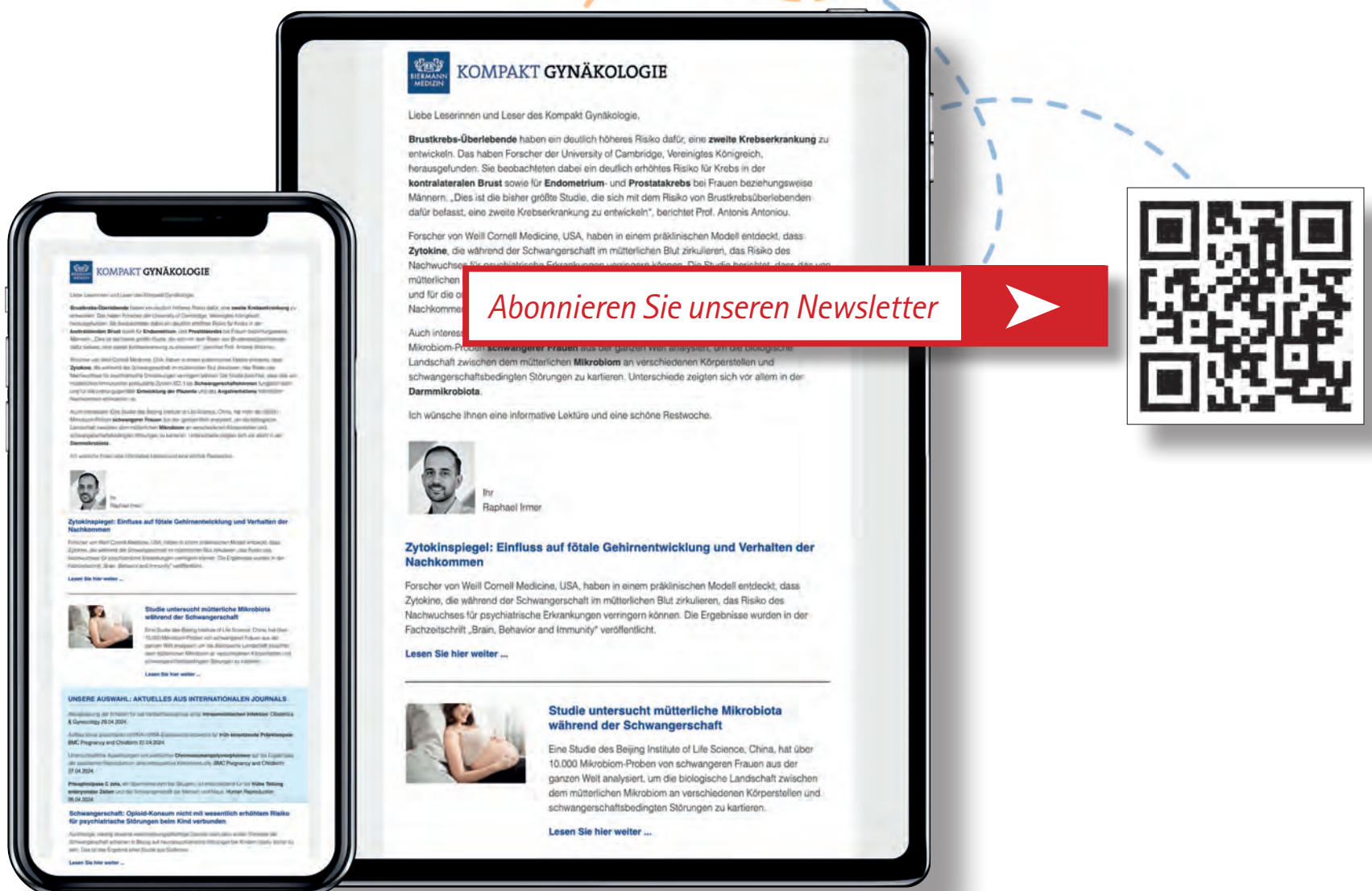


To learn more about SAGE 1-Step GM-CSF media, speak with your local CooperSurgical representative today.



CooperSurgical®

Gut informiert durch die Woche mit dem Newsletter Kompakt Gynäkologie



Wir liefern Ihnen wertvolle Informationen und einen schnellen Überblick über die TOP-Themen der Woche. Registrieren Sie sich ganz einfach über den QR-Code für den Newsletter **Kompakt Gynäkologie** und erhalten Sie ein informatives, wöchentliches Update über

- Neueste Forschungsergebnisse
- Aktuelle Nachrichten zur Gesundheits- und Berufspolitik
- Neues aus der Klinik- und Praxis-Landschaft
- Links zu ausgewählten Studien
- Termine zu Veranstaltungen sowie nationalen und internationalen Kongressen