

*simpósio*

# MAKE THE URGENT CHANGE

A new route to UC treatment

24 JAN · 16h15 às 17h30

Reunião Anual GEDII 2025

**FIRST**  
IL-23p19  
APPROVED  
FOR UC!



A sua presença é importante, contamos consigo.

PROGRAMA

## THE EVOLUTION IN UC TREATMENT GOALS

**Dra. Diana Carvalho**  
Unidade Local de Saúde São José

## THE CLINICAL BENEFIT OF OMVOH

**Dr. Samuel Fernandes**  
Unidade Local de Saúde Santa Maria

## THE ROLE OF HISTOLOGY AND MOLECULAR HEALING IN UC

**Prof. Fernando Magro**  
Unidade Local de Saúde São João



CÓDIGO: PP-MR-PT-0092/DEZ2024

Consultar as informações essenciais compatíveis com o resumo das características do medicamento Omvoh® [aqui](#). Medicamento sujeito a receita médica restrita

▼ Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas. Miricizumab recebeu autorização de introdução no mercado (AIM) pela Agência Europeia de Medicamentos (EMA) a 26/05/2023. De acordo com a legislação portuguesa, a decisão sobre financiamento do SNS carece de avaliação prévia. Medicamento sujeito a receita médica restrita. Medicamento não comercializado em Portugal. Para mais informações contactar o representante do titular da AIM. Lilly Portugal – Produtos Farmacêuticos, Lda., Torre Ocidente; Rua Galileu Galilei, nº2, Piso 7, fração A/D, 1500-392 Lisboa, Portugal. Matriculada na Conservatória do registo Comercial de Cascais sob o número único de matrícula e de pessoa coletiva 500165602, com o capital social de €1.650.000,00.

*Lilly*