



27th
**Respiratory
Scientific
Forum**

**Friday 1st and Saturday 2nd
May 2026**

**Clarion Hotel,
Copenhagen Airport.**

**For lung specialists
in Denmark**

Dear Lung Specialist,

It is our great pleasure to invite you to the 27th Respiratory Scientific Forum (RSF), taking place Friday, May 1 to Saturday, May 2, 2026, at Clarion Hotel, Copenhagen Airport.

This year's RSF offers a comprehensive and scientifically robust program designed by the steering committee, **Ulla Møller Weinreich** and **Howraman Meteran**, bringing together leading experts to examine critical aspects of respiratory health: covering disease mechanisms, diagnostic approaches, therapeutic interventions, and strategies to improve clinical outcomes.

The program is developed in collaboration with Danske Intern Medicineres Organisation (DIMO).

Friday - "From the tip of the nose to the tip of the lungs"

- A high-impact engaging journey through the entire airway with expert-led sessions and interactive panel discussions.

Saturday - "I røg og damp"

- A sharp, practice-ready & patient focused exploration of smoking cessation and its socio-economic perspectives in Denmark.

Join us for two inspiring days of science, discussion, and networking with peers and leading specialists in respiratory medicine.

Friday, 1 May 2026

09.45 - 10.15 Registration incl. breakfast

10.15 - 10.30 Welcome

Weinreich, Meteran

United Airways- direct flight from nose to lungs

10.30 - 11.00 From Sinuses to Lungs: The Interplay of Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps and Asthma

Kasper Aanæs

11.00 - 11.30 Beyond the Nose: How Allergic Rhinitis Fuels Asthma

Mads Lynge Jensen

11.30 - 12.00 Translating Trials to Treatment: Making new treatment options work for your severe asthma patients

David Jackson

12.00 - 12.30 Panel Discussion and Q&A

Aanæs, Jensen, Jackson

12.30 - 13.30 Lunch

Cracking the respiratory mystery - diagnosis decoded

13.30 - 14.00 Breathing pattern disorders and laryngeal dysfunction - when it is not obstructive lung disease

Emil Walsted

14.00 - 14.30 Understanding COPD the disease and patients

Jørgen Vestbo

14.30 - 15.00 Bronchiectasis: Disease or sidekicks

James Chalmers

15.00 - 15.30 Panel Discussion and Q&A

Walsted, Vestbo, Chalmers

15.30 - 16.00 Coffee

COPD: infinity and beyond

16.00 - 16.30 Targeting Inflammation in COPD: What's Ready for Practice?

Asger Sverrild

16.30 - 17.00 From air-trapped to air-freed interventions for COPD

Kristine Jensen

17.00 - 17.30 Biology Matters: Sex Differences in obstructive lung disease

Maarten van den Berge

17.30 - 18.00 Panel Discussion and Q&A

Sverrild, Jensen,
van den Berge

Saturday, 2 May 2026

I røg og damp

08:30 - 09:00	Stop med at ryge! Hvad skal du sige, tilbyde og gøre	Anders Løkke
09:00 - 09:30	Tobacco Policies in Sweden	Lisa Ermann
09:30 - 10:00	Check out	
10:00 - 10:30	Nikotin-nationen? Hvordan danskerne bruger tobak: Produkter, præferencer, mønstre	Lotus Bast
10:30 - 11:00	Tobaksøkonomi: Balancen mellem budgetter og bedre lunger	Lars Holger Ehlers
11:00 - 11:30	Panel Discussion and Q&A	Løkke, Ermann, Bast, Ehlers
11:30	Closing and Lunch to go	

Changes to the agenda can occur.

We look forward to welcoming you in Copenhagen!

Kind regards,

GSK's Respiratory Team & Steering Committee



Ulla Møller Weinreich

MD, PhD, Professor,
Ledende overlæge, Aalborg
Universitetshospital



Howraman Meteran

HU-læge, ph.d, MSc,
Lungemedicinsk Afdeling, Hvidovre
Hospital & Københavns Universitet

For registration please scan the QR code and fill out the form.

Registration deadline is the 8th of April 2026.

For participants from Region South,
the estimated price per participant is 3,889 DKK.



Since there is limited capacity, the registration will take place on a first come, first served basis.

GSK offers accommodation at Comfort Hotel Copenhagen Airport. Accommodation can be ordered when you register for the event.

Address: Comfort Hotel Copenhagen Airport
Ellehammersvej 18
2770 Kastrup

Nucala (mepolizumab)

Indikation(er)*: Tillægsbehandling til voksne, unge og børn over 6 år med svær refraktær eosinofil astma. Tillægsbehandling med intranasale kortikosteroider til behandling af svær CRSwNP hos voksne, for hvem behandling med systemiske kortikosteroider og/eller kirurgi ikke yder tilstrækkelig sygdomskontrol. Tillægsbehandling hos patienter fra 6 år med recidiverende-remitterende eller refraktær eosinofil granulomatose med polyangiitis (EGPA). Tillægsbehandling hos voksne patienter med utilstrækkeligt kontrolleret hypereosinofilt syndrom (HES) uden en identificerbar ikke-hæmatologisk sekundær årsag. **Dosering*:** **Svær eosinofil astma:** Voksne og unge over 12 år: 100 mg subkutan 1 gang hver 4. uge. **Børn fra 6 til 11 år:** 40 mg subkutan 1 gang hver 4. uge. **CRSwNP:** Voksne: 100 mg subkutan 1 gang hver 4. uge. **EGPA:** Voksne og unge over 12 år: 300 mg subkutan 1 gang hver 4. uge. **Børn fra 6 til 11 år:** Børn, der vejer ≥ 40 kg: Den anbefalede dosis af mepolizumab er 200 mg subkutan 1 gang hver 4. uge. **Børn, der vejer < 40 kg:** Den anbefalede dosis af mepolizumab er 100 mg subkutan 1 gang hver 4. uge. **HES:** Voksne: 300 mg subkutan 1 gang hver 4. uge. **Særlige populationer:** Det er ikke nødvendigt at nedsætte dosis hos ældre patienter eller patienter med nedsat nyre- eller leverfunktion. **Administration:** Nucala er kun til subkutan injektion. **Pulver til injektionsvæske, opløsning:** Skal administreres af sundhedspersonale. Kan injiceres i overarmen, låret eller abdomen. Pulveret skal rekonstitueres før administration og den rekonstituerede injektionsvæske skal anvendes med det samme. **Injektionsvæske, opløsning i fyldt pen eller sprøjte:** Kan selvadministreres af patienten eller administreres af en plejeperson. Ved selvadministration er de anbefalede injektionssteder abdomen eller låret. En plejeperson kan også injicere i overarmen. For doser der kræver mere end én injektion, anbefales det, at hver injektion administreres mindst 5 cm fra hinanden. **Kontraindikationer*:** Overfølsomhed over for indholdsstoffet eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Forsigtighedsregler*: Ikke til behandling af akutte astma-eksacerbationer. Astmarelaterede bivirkninger eller eksacerbationer kan forekomme under behandlingen. Pludselig seponering af kortikosteroider efter indledning med Nucala-behandling anbefales ikke. Risiko for akutte eller forsinkede systemiske overfølsomheds- og injektionsrelaterede reaktioner f.eks. anafylaksi, urticaria, angioødem, udslæt, bronkospasme, hypotension. Nucala kan påvirke behandlingen af ormeinfektioner, og aktuelle ormeinfektioner bør behandles inden Nucala-behandling initieres. **Interaktioner*:** Risikoen for interaktioner med andre lægemidler anses for lav. Der er ikke udført interaktionsstudier. **Graviditet og amning*:** Anvendelse frarådes på grund af begrænsede data. **Bivirkninger*:** Meget almindelig: Hovedpine. Almindelig: Infektion i nedre luftveje, urinvejsinfektion, faryngitis, overfølsomhedsreaktioner (systemiske allergiske), tilstoppet næse, smerter i øvre abdomen, eksem, rygsmerter, injektionsrelaterede reaktioner (systemiske ikke-allergiske (de hyppigste symptomer var udslæt, ansigtsrødem og myalgii)), lokale reaktioner på injektionsstedet, pyreksi. Sjældne: Anafylaksi. **Overdosering*:** I tilfælde af overdosering skal patienten have understøttende behandling og monitoreres efter behov. **Udlevering:** BEGR. Ikke tilskud.

De med * mærkede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af Lægemedelstyrelsen/EMA godkendte produktresumé. Fuldt produktresumé kan vederlagsfrit rekvireres hos GlaxoSmithKline Pharma A/S, Delta Park 37, 2665 Vallensbæk Strand.

Bivirkninger, både kendte og nyopdagede, bedes indberettet hurtigst muligt til Lægemedelstyrelsen (www.meldenbivirkning.dk) eller GlaxoSmithKline (dk-info@gsk.com).

Nucala findes i følgende pakninger:

Vnr 44 49 25 Injektionsvæske, opløsning i fyldt pen, 100 mg 3 x 1 fyldt pen
Vnr 47 88 08 Injektionsvæske, opløsning i fyldt pen, 100 mg 1 fyldt pen
Vnr 45 18 30 Injektionsvæske, opløsning i fyldt sprøjte, 100 mg 1 fyldt sprøjte
Vnr 42 60 08 Injektionsvæske, opløsning i fyldt sprøjte, 40 mg 1 fyldt sprøjte

Dagsaktuelle priser findes på www.medicinpriser.dk

Trelegy Ellipta (fluticasonfuroat/umeclidinium/vilanterol) inhalationspulver, afdelt

Indikation*: Trelegy Ellipta er indiceret til vedligeholdelsesbehandling hos voksne patienter med moderat til svær kronisk obstruktiv lungesygdom (KOL), som ikke er velkontrolleret med en kombination af inhalationssteroid og en langtidsvirkende beta2-agonist eller en kombination af en langtidsvirkende beta2-agonist og en langtidsvirkende muskarin-antagonist. **Dosering*:** **Voksne:** Den anbefalede og maksimale dosis er én inhalation med Trelegy Ellipta 92/55/22 mikrogram én gang dagligt på samme tidspunkt hver dag. Må ikke rystes. **Kontraindikationer*:** Overfølsomhed over for de aktive stoffer eller hjælpestofferne. **Forsigtighedsregler*:** Bør ikke anvendes til behandling af astma eller akutte tilfælde af bronkospasmer. Paradoks bronkospasme kan forekomme og behandlingen bør omgående seponeres. Øget brug af korttidsvirkende bronkodilatorer kan indikere dårligere sygdomskontrol og kræver revurdering af patient og behandlingsregime. Bør anvendes med forsigtighed hos patienter med ustabil eller livstruende kardiovaskulær sygdom, patienter med svært nedsat leverfunktion, patienter med urinretention og patienter med snærvinklet glaukom. Pneumoni kan udvikles hos behandlede KOL-patienter, hvoraf de kliniske tegn på sådanne infektioner ligner symptomerne på KOL-eksacerbationer. Der bør udvises forsigtighed ved anvendelse af Trelegy Ellipta sammen med andre lægemidler, der også kan medføre hypokalæmi. Plasmaglukose bør monitoreres tættere hos diabetespatienter. Synsforsyrelser kan opstå efter behandling med Trelegy Ellipta og patienten bør henvises til oftalmolog. Bør anvendes med forsigtighed hos patienter med konulsive sygdomme eller tyreotoksidose, samt hos patienter der er usædvanligt responsive over for beta-2-adrenerge agonister. Bør ikke anvendes til patienter med arvelig galactoseintolerans, total lactesamangel eller glukose/galactosemalabsorption. **Interaktioner*:** Samtidig brug af både selektive og ikke-selektive beta-2-blokkere bør undgås, da disse kan antagonisere virkningen af vilanterol. Forsigtighed bør udvises ved samtidig administration af potente CYP3A4-hæmmere, da dette kan øge systemisk eksponering for fluticasonfuroat og vilanterol. Der forventes ingen klinisk relevant lægemiddelinteraktion ved brug sammen med CYP2D6-hæmmere eller P-gp-hæmmere. Bør ikke anvendes i kombination med langtidsvirkende muskarinantagonister eller andre langtidsvirkende beta-2-agonister, da dette kan forstærke kendte bivirkninger. Samtidig behandling med methylxanthin-derivater, steroider eller ikke-kaliumbesparende diuretika kan medføre hypokalæmisk virkning og skal anvendes med forsigtighed. **Graviditet og amning*:** Ingen eller begrænsede data ved gravide/ammende kvinder. Fordele af behandlingen skal afvejes mod eventuel risiko. **Bivirkninger*:** Almindelig: Pneumoni, infektion i øvre luftveje, bronkitis, pharyngitis, rhinitis, sinusitis, influenza, nasopharyngitis, candidiasis i mund og svælg, urinvejsinfektion hovedpine, hoste, oropharyngeale smerter, forstoppelse, led- og rygsmerter. Ikke almindelig: Virusinfektion i luftvejene, dysgeusi, supraventrikulær takyarytmi, takykardi, atrieflimmer, dysfoni, tør mund, frakturer, sløret syn, glaukom, øjensmerter. Sjældne: Overfølsomhedsreaktioner herunder anafylaksi, angioødem, urticaria og udslæt, hyperglykæmi, angst, tremor, øget intraokulært tryk, palpitationer, muskelspasmer, urinretention og dysuri. **Overdosering*:** En overdosis af fluticasonfuroat/umeclidinium/vilanterol kan medføre tegn og symptomer, som følge af de enkelte indholdsstoffers virkning. Ved overdosering skal patienten have understøttende behandling og monitoreres efter behov. **Udlevering:** B. Generelt klausuleret tilskud.

De med * mærkede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af Lægemedelstyrelsen/EMA godkendte produktresumé. Fuldt produktresumé kan vederlagsfrit rekvireres hos GlaxoSmithKline Pharma A/S, Delta Park 37, 2665 Vallensbæk Strand.

Bivirkninger, både kendte og nyopdagede, bedes indberettet hurtigst muligt til Lægemedelstyrelsen (www.meldenbivirkning.dk) eller GlaxoSmithKline (dk-info@gsk.com).

Trelegy Ellipta findes i følgende pakninger:

Vnr 15 41 47	Inhalationspulver	92/55/22 mikg/dosis	30 doser
Vnr 44 32 28	Inhalationspulver	92/55/22 mikg/dosis	3x30 doser

Dagsaktuelle priser findes på www.medicinpriser.dk

Som en del af vores kundeforhold vil GSK og enhver tredje part, som agerer på vores vegne, håndtere dine personlige informationer, når du deltager i dette møde. Du kan finde yderligere information om vores håndtering af personlige informationer i vores "Erklæring om privatlivsbeskyttelse" for sundhedspersoner, som du finder her: privacy.gsk.com/da-dk/hcp/#9

I henhold til den danske "Bekendtgørelse om reklame mv. for lægemidler", henvender denne invitation sig udelukkende til sundhedspersoner. Ved sundhedspersoner forstås læger, tandlæger, dyrlæger, farmaceuter, sygeplejersker, veterinær-sygeplejersker, farmakonometer, jordemødre, bioanalytikere, kliniske diætister, radiografer, social- og sundhedsassistenter og studerende inden for disse fag.

Dette arrangement er anmeldt til - men ikke nødvendigvis godkendt af - Etisk Nævn for lægemiddelindustrien (ENLI). ENLI har ikke haft lejlighed til at gennemgå anmeldelsen, men arrangementet er efter GSK's opfattelse i overensstemmelse med reglerne i reklamekodekset.

Vi er tilsluttet



Delta Park 37, DK-2665 Vallensbæk Strand
T +45 36 35 91 00
www.gsk.com

©2026 GSK group of companies or its licensor.
PM-DK-MPL-BROC-250001. 29.01.2026