



Podzimní gastroenterologický seminář téma: **Nutrice**

3. října 2023, 14:00 – 18:00

registrace účastníků od 13:00

Hotel & Restaurant Větruše Ústí nad Labem

Fibichova 3547/23, Ústí nad Labem - město

odborní garanti semináře

prim. MUDr. Jiří Stehlík

Mgr. Martina Jůzová

Gastroenterologické oddělení

Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Seminář se koná pod záštitou České gastroenterologické společnosti ČLS JEP,
Ing. Jana Schillera, hejtmána Ústeckého kraje a MUDr. Ondřeje Štěrbý, předsedy představenstva
Krajské zdravotní, a.s.

Vzdělávací akce je pořádána dle Stavovského předpisu ČLK č. 16.



VisiGlide and VisiGlide 2 Single-Use Guidewire for ERCP

Dedicated Support beyond Products

At Olympus, we strive to be more than just a medical-equipment provider to our customers. We provide end-to-end support, from the purchasing process to the procedure and reprocessing services, to build a relationship of trust.



ERCP Showroom Page

Enter the world of ERCP on our Olympus website for a full overview of our product portfolio, valuable video content, information on training and much more.

➔ www.olympus.eu/ercp-procedure



Training

Register here to improve procedure skills and the safe and effective use of Olympus products.

➔ www.olympus.eu/training



Portfolio

Browse through the rich portfolio of EndoTherapy devices here.

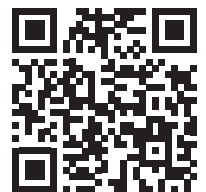
➔ www.olympus.eu/et-catalog



Service

Contact your Olympus sales representative for individual support now.

ERCP – Access That Unlocks Opportunity Innovative Device Platform Designed to Meet the Challenges of ERCP



14:00 – 14:10 ZAHÁJENÍ, ÚVODNÍ SLOVO

prim. MUDr. Jiří Stehlík, primář Gastroenterologického oddělení Krajské zdravotní, a.s.
– Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.

Ing. Jan Schiller, hejtman Ústeckého kraje

MUDr. Ondřej Štěrbá, předseda představenstva Krajské zdravotní, a.s.

Mgr. Martina Jůzová, vrchní sestra Gastroenterologického oddělení Krajské zdravotní, a.s.
– Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.

14:10 – 15:50 ODBORNÝ PROGRAM

PANELISTÉ:

prim. MUDr. Jiří Stehlík, doc. MUDr. Pavel Kohout Ph.D., Mgr. Martina Jůzová, Iveta Kosáčková

Indikace k výživě, hodnocení nutričního stavu	MUDr. Hana Kašánková Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.	20´
Péče o cévní vstupy	Marjána Povchanycová Fakultní Thomayerova nemocnice, Praha	20´
Syndrom krátkého střeva	doc. MUDr. Pavel Kohout, Ph.D. Centrum výživy Fakultní Thomayerovy nemocnice, Praha	40´
Dieta bezlepková	Jana Zajanová Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.	20´

15:50 – 16:10 PŘESTÁVKA NA OBČERSTVENÍ

16:10 – 17:30 ODBORNÝ PROGRAM

Akutní pankreatitida, význam výživy a intenzivní péče	MUDr. Monika Černá Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.	40´
Interakce léčiv s potravinami	Mgr. Renáta Kuželová Oddělení klinické farmacie KZ, a.s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.	20´
Druhy enterální výživy	Mgr. Jana Rejholcová firemní prezentace Nestlé, Praha	10´
Jorveza v léčbě eozinofilní ezofagitidy	Ing. David Snášel firemní prezentace Ewopharma, spol. s r.o., Praha	10´

17:30 – 18:30 DISKUZE ČLENŮ VÝBORU ČGS ČLS JEP S REGIONÁLNÍMI GASTROENTEROLOGY



HYRIMOZ[®]

ADALIMUMAB SANDOZ



Dostupná balení:

Hyrimoz 40 mg

injekční roztok
v předplněném
peru

Hyrimoz 40 mg

injekční roztok
v předplněné
injekční stříkačce

Hyrimoz 20 mg

injekční roztok
v předplněné
injekční stříkačce



Zkrácená informace o přípravku Hyrimoz:

Název přípravku: Hyrimoz 20 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce; Hyrimoz 40 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce; Hyrimoz 40 mg injekční roztok v předplněném peru. **Složení:** Jedna předplněná injekční stříkačka na jedno použití o objemu 0,4 ml obsahuje adalimumabum 40 mg. Jedna předplněná pera na jedno použití o objemu 0,8 ml obsahuje adalimumabum 40 mg. **Indikace:** Revmatoidní artritida. Juvenilní idiopatická artritida. Axilární spondylartritida. Psoriatická artritida. Psoriáza. Ložisková psoriáza u pediatrických pacientů. Hidradenitis suppurativa. Crohnova choroba. Crohnova choroba u pediatrických pacientů. Ulcerózní kolitida u pediatrických pacientů. Ulcerózní kolitida. Uveitida. Uveitida u pediatrických pacientů. Pro úplné informace k jednotlivým indikacím viz plná verze SPC. **Dávkování a způsob podání:** Léčba přípravkem Hyrimoz má být zahájena a sledována odbornými lékaři se zkušenostmi v diagnostice a léčbě Indikovaných onemocnění. Pacienti léčení přípravkem Hyrimoz musí být vybaveni informační kartičkou pacienta. Po řádném proškolení v podávání injekce si pacienti mohou přípravek Hyrimoz aplikovat sami, jestliže jejich lékař rozhodne, že je to vhodné. Přípravek se aplikuje subkutánně. Pro podrobný rozpis dávkování a dávkovací režimy u jednotlivých indikací čtěte úplnou verzi SPC přípravku. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo kteroukoli pomocnou látku přípravku. Aktivní tuberkulóza nebo jiné závažné infekce, jako je sepse a oportunní infekce. Sifedné těžké až těžké srdeční selhání. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Upozornění se týkají těchto situací: Závažné a oportunní infekce. Reaktivace hepatitidy B. Neurologické příhody. Alergické reakce. Imunosuprese. Maligní onemocnění a lymfoproliferativní poruchy. Hematologické reakce. Očkování. Městnavé srdeční selhání. Autoimunitní procesy. Současné podávání biologických DMARDs nebo antagonistů TNF. Chirurgické výkony. Obstrukce tenkého střeva. Starší a pediatrickí pacienti. Pro úplné informace viz plná verze SPC. **Interakce:** Podávání adalimumabu bez methotrexátu vedlo ke zvýšené tvorbě protilátek, zvýšené clearance a snížené účinnosti adalimumabu. Anakinra, Abatacept, **Těhotenství a kojení:** Adalimumab má být užíván během těhotenství pouze tehdy, pokud je to nezbytně nutné. Přípravek Hyrimoz lze podávat během kojení. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Mohou se objevit vertigo a zrakové poruchy. **Nežádoucí účinky:** Infekce dýchacích cest, systémové infekce, stěvné infekce, infekce kůže a měkkých tkání, orální infekce, infekce reprodukčního systému, infekce močových cest (včetně pyelonefritidy), plísňové infekce, kloubní infekce, karcinom kůže vyjma melanomu, benigní neoplazie, leukopenie, leukocytóza, trombocytopenie, hypersenzitivita, alergie, hypokalémie, zvýšení kyseliny močové, abnormální hladina sodíku v krvi, hypokalciemie, hyperglykémie, hypofosfatémie, dehydratace, alterace náldy, parestezie, migréna, poruchy zraku, vertigo, tachykardie, hypertenze, astma, krvácení z GI traktu, rash, svalové spazmy, poškození ledvin, bolest na hrudi, poruchy koagulace, poruchy hojení. Pro úplný výčet viz plná verze SPC. **Druh obalu a velikost balení:** Stříkačka z čírého skla typu I na jedno použití s pryžovou zátkou, jehlou z nerezové oceli s automatickou ochranou ochrany jehly s opěrkou na prsty, pryžovým krytem jehly a plastovým pístem. Stříkačka obsahuje 0,4 nebo 0,8 ml roztoku. Předplněná injekční stříkačka na jedno použití sestavená do pera trojúhelníkového tvaru s transparentním okénkem a štítkem (pero SensoReady). Stříkačka uvnitř pera je tvořena ze skla typu I, jehlou z nerezové oceli, vnitřním pryžovým krytem jehly a pryžovou zátkou. Stříkačka obsahuje 0,8 ml roztoku. **Balení:** Stříkačka 20 mg a 40 mg; 2 předplněné injekční stříkačky. Pero 40 mg; 2 předplněná pera SensoReady. **Doba použitelnosti:** 30 měsíců. **Zvláštní opatření pro uchování:** V chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte předplněnou injekční stříkačku nebo předplněné pero v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Jednotlivé předplněné injekční stříkačky nebo předplněná pera přípravku Hyrimoz lze uchovávat při teplotě do maximálně 25 °C po dobu až 21 dní. Předplněná injekční stříkačka nebo předplněné pero musí být chráněny před světlem a znehodnoceny, pokud nejsou použity v průběhu těchto 21 dní. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Sandoz GmbH; Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl Rakousko. **Registrační číslo:** EU/1/18/1286/007, EU/1/18/1286/001, EU/1/18/1286/002, EU/1/18/1286/003, EU/1/18/1286/004, EU/1/18/1286/005, EU/1/18/1286/006. **Datum registrace:** 26.7.2018. Pouze na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z veřejného zdravotního pojištění, výši a podmínky úhrady naleznete v aktuálním Seznamu léčiv a PZLU hrazených ze zdravotního pojištění na www.sukl.cz. Před předepsáním léku se, prosím, seznáme s podrobnými informacemi v plném Souhrnu údajů o přípravku nebo na adrese společnosti Sandoz.

ORGANIZAČNÍ INFORMACE

PŘIHLÁŠKY K ÚČASTI

Přihlášky k pasivní účasti zasílejte prosím nejpozději do 25. 9. 2023 online:

<https://www.kzcr.eu/konference/gastro2023/prihlasky.aspx>

REGISTRACE NA SEMINÁŘ

Registrace bude probíhat 3. 10. 2023 od 13:00 v přísálí konferenčního sálu ve 2. NP.

ÚČASTNICKÉ POPLATKY

Seminář je bez poplatku.

KREDITY

Vzdělávací akce je pořádána dle Stavovského předpisu č. 16 ČLK a je zařazena do kreditního systému dle platné legislativy pro lékaře.

DOPRAVA A UBYTOVÁNÍ

Dopravu a ubytování si zajišťují účastníci semináře individuálně.

Parkování je možné na hotelovém parkovišti a je bezplatné.

Doprava prostřednictvím lanové dráhy na Větruši z OC Forum - spoje lanové dráhy vyjíždějí od 9:00 do 20:00, a to každých 15 minut.

DALŠÍ INFORMACE

UPOZORNĚNÍ

Účastník vzdělávací akce souhlasí s pořizováním zvukového a obrazového záznamu akce, včetně zveřejnění záznamů na internetových stránkách, nástěnkách, v médiích a propagačních materiálech za účelem informování o akci a prezentace školicí činnosti.

TECHNICKÉ INFORMACE K PŘEDNÁŠKÁM

Akceptujeme přednášky v programu MS Power Point až do verze MS Office 2016 (xxx.ppt nebo xxx.pps; xxx.pptx nebo xxx.ppsx) a přednášky ve formátu PDF (situované „na šířku“), vše v poměru stran 16:10 (preferujeme) nebo 4:3. Doporučujeme videa v PPT prezentacích „optimalizovat“ programem MS Power Point (verze 2013 nebo 2016) tak, aby byly součástí PPTX souboru. Pokud bude potřeba přehrávat video v prezentacích, které nebude součástí PPTX souboru, je důležité mít uloženou přednášku i příslušné video fyzicky jako samostatné soubory ve společném adresáři na přineseném médiu (Flash disk, externí HDD s USB připojením). Je potřeba ho mít ve formátu kódování „windows media“ (xxx.wmv), jinak nejsme schopni 100% garantovat, že videa nebo videoanimace v jiných kódováních (flash, DivX, Xvid, mov, mpeg, atd.) budou v PPT prezentacích regulérně fungovat.

ZACÍLENÍ NA LYMFOCYTY MÁ DOPAD NA KROKY VEDOUcí K PROGRESI IBD¹⁻³

ENTYVIO®

- je jediné GIT selektivní biologikum¹
- ovlivňuje homing části lymfocytů do stěny střeva, tzv. **GSALT** účinek (Gut-Selective Anti-Lymphocyte Trafficking)¹⁻³
- zacílením může modifikovat raná stádia zánětu⁴⁻⁸

Přípravek Entyvio® je indikován k léčbě dospělých pacientů se středně těžkou až těžkou aktivní ulcerózní kolitidou (UC) nebo se středně těžkou až těžkou aktivní Crohnovou chorobou (CD), u nichž buď nastala neadekvátní odpověď na konvenční terapii nebo na antagonistu tumor nekrotizujícího faktoru alfa (TNF α), nebo došlo ke ztrátě odpovědi na léčbu, nebo kteří uvedeno léčbu netolerují. Přípravek Entyvio je indikován k léčbě dospělých pacientů se středně těžkou až těžkou aktivní chronickou pouchitidou, kteří podstoupili proktokolektomii s ileopouch-anální anastomózou v rámci léčby ulcerózní kolitidy a mají nedostatečnou odpověď na antibiotickou léčbu nebo na ni přestali odpovídat.¹

GIT - gastrointestinální trakt; **IBD** - Inflammatory Bowel Disease

Reference

1. SPC přípravku Entyvio®. **2.** Feagan BG, Rutgeerts P, Sands BE, et al. *New Eng J Med.* 2013;369:699-710. **3.** Wyant T, Leach T, Sankh S, et al. *Gut.* 2015;64:77-83. **4.** Bamias G, Cominelli F. *Clin Gastroenterol Hepatol.* 2021;19:2469-2480. **5.** Eksteen B, Liaskou E, Adams DH. *Inflamm Bowel Dis.* 2008;14:1298-312. **6.** Arseneau KO, Cominelli F. *Clin Pharmacol Ther.* 2015;97:22-8. **7.** Neurath MF. *Nat Rev Immunol.* 2014;14:329-42. **8.** Silva FA, Rodrigues BL, Ayrizono ML, et al. *Gastroenterol Res Pract.* 2016;2016:2097274.

Zkrácené informace o léčivém přípravku

Název: Entyvio 300 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok (i.v.). Entyvio 108 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce (s.c.). Entyvio 108 mg injekční roztok v předplněném peru (s.c.). **Složení:** Entyvio 300 mg: Jedna injekční lahvička obsahuje vedolizumabum 300 mg. Po rekonstituci jeden ml obsahuje vedolizumabum 60 mg. Seznam pomocných látek viz SPC. Entyvio 108 mg: Jedna předplněná injekční stříkačka a jedno předplněné pero obsahují vedolizumabum 108 mg v 0,68 ml. Seznam pomocných látek viz SPC. **Indikace:*** Entyvio i.v. + s.c. Léčba dospělých pacientů se středně těžkou až těžkou aktivní ulcerózní kolitidou (UC) nebo se středně těžkou až těžkou aktivní Crohnovou chorobou (CD), u nichž buď nastala neadekvátní odpověď na konvenční terapii nebo na antagonistu tumor nekrotizujícího faktoru alfa (TNF α), nebo došlo ke ztrátě odpovědi na léčbu, nebo kteří uvedeno léčbu netolerují. Entyvio i.v.: pouchitida. **Dávkování a způsob podání:** *Entyvio 300 mg:* Doporučená dávka je 300 mg podávaných i.v. infuzí v týdnu 0, 2 a 6, a dále pak každých 8 týdnů (viz SPC); *Entyvio 108 mg:* Subkutánně podávaný vedolizumab (108 mg) je určen pro udržovací léčbu podávanou po alespoň 2 intravenózních infuzích, každé 2 týdny (viz SPC). Bezpečnost a účinnost vedolizumabu u dětí ve věku od 0 do 17 let nebyla dosud stanovena. U starších pacientů se úprava dávkování nevyžaduje. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Aktivní závažné infekce, jako jsou tuberkulóza, sepse, cytomegalovirus, listerióza, a oportunní infekce, jako je progresivní multifokální leukoencefalopatie (PML). **Zvláštní upozornění:** U pacientů, kterým byl podáván vedolizumab, byly hlášeny reakce související s infuzí (IRR) nebo reakce

v místě aplikace a hypersenzitivní reakce. Existuje potenciální zvýšené riziko oportunních infekcí nebo infekcí, pro něž je střevo ochrannou bariérou. Před zahájením léčby musí být pacienti vyšetřeni na tuberkulózu. Souběžné používání přípravku s biologickými imunosupresivy se nedoporučuje. Při léčbě se může pokračovat v očkování neživými vakcínami. Entyvio 300 mg: Všechny pacienty je třeba nepřetržitě sledovat během každé infuze a dále přibližně 1 hodinu (u prvních 2 infuzí 2 hodiny) po ukončení infuze. **Lékové interakce:** Společné podávání kortikosteroidů, imunomodulátorů a aminosalicylátů nemá klinicky významný účinek na farmakokinetiku vedolizumabu. Živé vakcíny, zejména perorální živé vakcíny, je nutno s vedolizumabem používat s opatrností. **Nežádoucí účinky:** Nejčastěji hlášenými nežádoucími účinky jsou infekce (jako jsou nazofaryngitida, infekce horních cest dýchacích, bronchitida, chřipka a sinusitida), bolest hlavy, nauzea, pyrexie, únava, kašel, artralgie. Byly také hlášeny reakce v místě injekce nebo v místě aplikace. Ostatní viz SPC. **Zvláštní požadavky na podmínky uchovávání:** Entyvio 300 mg: Injekční lahvičku nutno chránit před světlem, uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C) Entyvio 108 mg: Nutno chránit před světlem, Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C) Chraňte před mrazem. Předplněnou injekční stříkačku a předplněné pero je možno ponechat mimo chladničku v původní krabici při pokojové teplotě (až do 25 °C) po dobu až 7 dnů. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Takeda Pharma A/S, Delta Park 45, 2665 Vallensbaek Strand, Dánsko. **Registrační číslo:** EU/1/14/923/001-007. **Datum poslední revize:** Entyvio s.c. - 24. dubna 2023. Datum poslední revize Entyvio i.v. - 24. dubna 2023.

*Všimněte si, prosím, změn v informacích o léčivém přípravku

Přípravek Entyvio 300 mg je v indikaci CD a UC hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění a je vydáván pouze na lékařský předpis. Přípravek Entyvio 108 mg je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění a je vydáván pouze na lékařský předpis. Před předepsáním se seznamte s úplným zněním Souhrnných údajů o přípravcích.

Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na SÚKL nebo společnosti Takeda emailem na AE.CZE@takeda.com.



Takeda Pharmaceuticals Czech Republic s.r.o.
Panorama Business Center, Škrétkova 490/12, 120 00 Praha 2
www.takeda.cz, www.takeda4health.cz
C-APROM/CZ/ENTY/0141, datum přípravy: květen 2023





WallFlex™ Biliary RX Stent

Fully, Partially and Uncovered
Self Expanding Metal Stents



HLAVNÍ PARTNEŘI



OLYMPUS

SANDOZ A Novartis Division

VYSTAVOVATELÉ

