



XXIX. ústecké sympozium ENDO LIVE XII.

**Live demonstrace výkonů z endoskopických sálů.
Prezentace a videokazuistiky na téma „URGENTNÍ ENDOSKOPIE“**

9. dubna 2024 od 9:00 hodin

(registrace od 8:00)

**Kampus Univerzity J. E. Purkyně, Pasteurova 1, Ústí nad Labem
červená aula**

Odborný garant

prim. MUDr. Jiří Stehlík

primář Gastroenterologického oddělení a vedoucí Centra digestivní endoskopie
Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

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

Konference se koná pod záštitou České gastroenterologické společnosti ČLS JEP
a MUDr. Ondřeje Štěrbý, předsedy představenstva Krajské zdravotní, a.s.

Pořadatel sympozia

Krajská zdravotní, a. s. – Oddělení konferenční a marketingové podpory,
Sociální péče 3316/12a, 401 13 Ústí nad Labem
kontaktní osoba: Ing. Lenka Kocmanová Taussigová, lenka.kocmanovataussigova@kzcr.eu



X-Tack™

Endoscopic HeliX Tacking System

The Next Evolution
in defect closure



**Enhanced Fixation,
Low Profile**



**Easily Span
Difficult Defects**



**Precise
Closure**



CAUTION: The law restricts these devices to sale by or on the order of a physician. Indications, contraindications, warnings, and instructions for use can be found at <http://www.apollonendo.com/dtu>. Products shown for INFORMATION purposes only and may not be approved or for sale in certain countries. This material not intended for use in France.
ENDO-1904203-AA © 2024 Boston Scientific Corporation or its affiliates. All rights reserved.

Discover
Acquire™ S
Endoscopic Ultrasound
Fine Needle Biopsy (FNB) Device



**Every Patient.
Multiple Solutions.**

CAUTION: The law restricts these devices to sale by or on the order of a physician. Indications, contraindications, warnings, and instructions for use can be found in the product labelling supplied with each device or at www.IFU-BSCI.com. Products shown for INFORMATION purposes only and may not be approved or for sale in certain countries. This material not intended for use in France.
ENDO-1794303-AA 2024 © Boston Scientific Corporation or its affiliates. All rights reserved.

ODBORNÝ PROGRAM

9:00 – 9:15

ZAHÁJENÍ

prim. MUDr. Jiří Stehlík, primář Gastroenterologického oddělení a vedoucí Centra digestivní endoskopie Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Aleš Chodacki, ředitel Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

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

9:15 – 11:30

BLOK I.

Předsedající

MUDr. Monika Černá, Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Jiří Dyntr, Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Martin Liberda, Gastroenterologická ambulance Nemocnice AGEL, Valašské Meziříčí

Prezentace

Akutní krvácení v horní části GIT

MUDr. Marek Hanzlíček, Gastroenterologické oddělení Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Akutní krvácení v dolní části GIT

MUDr. Monika Černá, Gastroenterologické oddělení Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Kazuistiky k endoskopickým výkonům

MUDr. Ilona Loučková, Gastroenterologické oddělení Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Jakub Stehlík, Gastroenterologické oddělení Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Nová generace biosimilárního adalimumabu.

Yuflyma[®]
adalimumab

31 denní
stabilita
při teplotě
až 25 °C

Vyšší
koncentrace
=
nižší injekční
objem

Bez
citrátů

Bez latexu
pro alergické
pacienty



Vyvinuto s ohledem na pacienty.

Základní informace o přípravku:

Yuflyma 40 mg a 80 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce, Yuflyma 40 mg a 80 mg injekční roztok v předplněném peru

Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti.

Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky.

Složení: Jedna předplněná jednodávková injekční stříkačka/předplněné jednodávkové pero o objemu 0,4 ml obsahuje adalimumabum 40 mg. Jedna předplněná jednodávková injekční stříkačka/předplněné jednodávkové pero o objemu 0,8 ml obsahuje adalimumabum 80 mg. **Indikace:** 40 mg: Revmatoidní artritida, juvenilní idiopatická artritida, axiální spondylartritida, psoriatická artritida, psoriáza, ložisková psoriáza u pediatrických pacientů, hidradenitis suppurativa, Crohnova choroba, Crohnova choroba u pediatrických pacientů, ulcerózní kolitida (i u pediatrických pacientů), uveitida (i u pediatrických pacientů). 80 mg: Revmatoidní artritida, psoriáza, hidradenitis suppurativa, Crohnova choroba, Crohnova choroba u pediatrických pacientů, ulcerózní kolitida (i u pediatrických pacientů), uveitida (i u pediatrických pacientů). **Dávkování a způsob podání:** Doporučená udržovací dávka je obvykle 40 mg s.c. každý 2. týden. Při nedostatečné odpovědi na léčbu podáváme 40 mg 1x týdně nebo 80 mg každý 2. týden. U některých indikací (nespecifické střevní záněty, psoriáza, hidradenitis suppurativa a uveitida) podáváme jako úvodní dávku 80 mg nebo 160 mg s.c., a pak pokračujeme udržovací dávkou. Další podrobnosti včetně dávkování u pediatrické populace a zvláštních skupin pacientů viz platné SPC. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku, aktivní tuberkulóza nebo jiné závažné infekce, jako je sepse a oportunní infekce, středně těžké až těžké srdeční selhání (NYHA třída III/IV). **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** V zájmu lepší sledovatelnosti je třeba pečlivě zaznamenat název a číslo šarže podávaného léčivého přípravku. Pacienti užívající TNF-antagonisty jsou více náchylní k závažným infekcím, včetně sepse, oportunních infekcí (invazivní plísňe, parazité), tuberkulózy, listeriózy, legionelózy, pneumocystózy a dalších. U pacientů, kteří jsou chronickými nositeli viru, může dojít k reaktivaci hepatitidy B. Adalimumab může způsobit vzácné demyelinizační onemocnění CNS, imunosupresi, maligní onemocnění, bylo též pozorováno zhoršení místnavého středního selhání a zvýšení mortality na ně. Více viz platné SPC. **Interakce:** Při podávání adalimumabu v kombinaci s methotrexátem byla v porovnání s monoterapií tvorba protilátek nižší. Přípravek se nedoporučuje kombinovat s anakinrou a abataceptem. **Nežádoucí účinky:** Nejčastější infekce dýchacích cest (včetně infekce horních a dolních cest dýchacích, pneumonie, sinusitidy, faryngitidy, nazofaryngitidy a pneumonie vyvolané herpetickými viry), leukopenie (včetně neutropenie a agranulocytózy), anémie, zvýšení lipidů, bolest hlavy, bolest břicha, nauzea a zvracení, zvýšení jaterních enzymů, vyrážka, muskuloskeletální bolest, reakce v místě vpichu a další viz platné SPC. **Zvláštní opatření pro uchování:** Uchovávejte 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 pera přípravku Yuflyma mají být uchovávány při teplotě do maximálně 25 °C po dobu až 31 dní. **Balení:** 0,4 ml x 2 předplněné injekční stříkačky nebo 2 předplněná pera. 0,8 ml x 1 předplněná injekční stříkačka nebo 1 předplněné pero. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Celltrion Healthcare Hungary Kft., 1062 Budapest Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony, Maďarsko. **Registrační čísla:** EU/1/20/1513/006, 010, 014, 015. **Datum schválení:** 11. 2. 2021. **Způsob výdeje:** Vázany na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznáňte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**

HEALTHCARE
CELLTRION

Videokazuistiky

MUDr. Jiří Dyntr, Gastroenterologické oddělení Krajské zdravotní, a.s.

– Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Jakub Stehlík, Gastroenterologické oddělení Krajské zdravotní, a.s.

– Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Kamila Pelcová, Gastroenterologické oddělení Krajské zdravotní, a.s.

– Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

11:30 – 12:30

PŘESTÁVKA, OBČERSTVENÍ

12:30 – 15:00

BLOK II.

Předsedající

MUDr. Monika Černá, Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Jiří Dyntr, Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Martin Liberda, Gastroenterologická ambulance Nemocnice AGEL, Valašské Meziříčí

Prezentace

Cizí tělesa a kaustická poranění v horní části GIT

MUDr. Martin Vyoral, Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Nutnost timingu ERCP a intervenčního EUS

prim. MUDr. Jiří Stehlík, Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Demonstrující endoskopisté

prim. MUDr. Jiří Stehlík, Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem

prim. MUDr. Vladimír Nosek, Gastroenterologické oddělení Nemocnice Jablonec nad Nisou, p.o.

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

ENTYVIO®

- je jedině 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 uvedenou 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 přípravku:** **Název:** Entyvio 300 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok (i.v.). **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: Jedno předplněné pero obsahuje 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 uvedenou léčbu netolerují. Entyvio i.v.: 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. **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 kteroukoliv 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 uchování:** 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. Předplněné pero je možno ponechat mimo chladničku v původní krabičce 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/1/14/923/001.005-007. **Datum poslední revize:** Entyvio s.c. - 6. července 2023. Datum poslední revize Entyvio i.v. - 6. července 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 seznáme 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, Škrétova 490/12
120 00 Praha 2; www.takeda.cz
C-APROM/CZ/ENTY/0191, datum přípravy: září 2023

Entyvio®
vedolizumab | **MADE FOR NOW**

prim. MUDr. Petr Volšanský, Endoskopické centrum, Oblastní nemocnice Kolín, a.s.

prim. MUDr. Petr Fojtík, Ph.D., Centrum péče o zažívací trakt, Nemocnice AGEL, Ostrava – Vítkovice

MUDr. Rudolf Repák, II. interní gastroenterologická klinika LF UK a Fakultní nemocnice Hradec Králové

15:00 – 15:30

DISKUZE, ZÁVĚR



Místo konání

adresa: Univerzita J. E. Purkyně, Pasteurova 3544/1, 400 96 Ústí nad Labem – město, červená aula

Možnosti parkování

1. parkoviště Klíšská ul.
2. parkoviště u Kauflandu, Ústí nad Labem – Klíše, Okružní ul.

Doporučená cesta městskou hromadnou dopravou z centra Ústí nad Labem

Nástup – zastávka MHD: Mírové náměstí

Výstup – zastávka MHD: Kampus

Spoje: trolejbus č. 58 a 59, autobus č. 11

ORGANIZAČNÍ INFORMACE

REGISTRACE NA KONFERENCI

Registrace bude probíhat 9. dubna 2024 od 08:00 na Kampusu Univerzity J. E. Purkyně, Pasteurova 3544/1, Ústí nad Labem, červená aula.

ÚČASTNICKÉ POPLATKY

Symposium je bez poplatku.

KREDITY

Vzdělávací akce je zařazena do kreditního systému dle platné legislativy pro lékaře. Nelékařským pracovníkům bude vydáno potvrzení o účasti.

PŘIHLÁŠKY K ÚČASTI

Přihlásit se k pasivní účasti je možné nejpozději do 1. dubna 2024 online na: <https://www.kzcr.eu/konference/endolive2024/prihlaska.aspx>

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.

EVIS EUS



EU-ME3

Posouvá dimenze endosonografie

Zaměřeno na vaše odborné znalosti



Účinný screening



Jednoduché a intuitivní ovládání



Vysoká kvalita obrazu



Rozšířitelnost podle individuálních potřeb



Včasná detekce



Pro různé specializace



Potvrzení v reálném čase



POZNÁMKY

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

GENERÁLNÍ PARTNEŘI

**Boston
Scientific**

Advancing science for life™

 HEALTHCARE
CELLTRION

*Takeda*

OLYMPUS

HLAVNÍ PARTNEŘI



promedica

AstraZeneca 

VYSTAVOVATELÉ



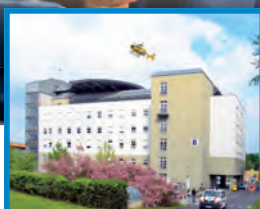




**NEJVĚTŠÍ POSKYTOVATEL
NEMOCNIČNÍ PÉČE
V ČESKÉ REPUBLICE**



NEMOCNICE DĚČÍN



MASARYKOVA NEMOCNICE
V ÚSTÍ NAD LABEM



NEMOCNICE TEPLICE



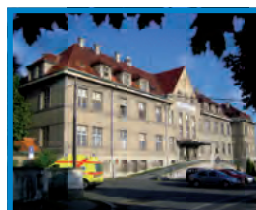
NEMOCNICE MOST



NEMOCNICE CHOMUTOV



NEMOCNICE LITOMĚŘICE



MASARYKOVA NEMOCNICE
V ÚSTÍ N. L. – PRACOVIŠTĚ
RUMBURK

- 7 NEMOCNIC S NADREGIONÁLNÍ PŮSOBNOSTÍ**
- **KLINICKÁ PRACOVIŠTĚ A ODBORNÁ CENTRA**
 - **ŠPIČKOVÉ TECHNICKÉ A PŘÍSTROJOVÉ VYBAVENÍ PRACOVIŠŤ**
 - **PODPORA VĚDY A ODBORNÉHO PROFESNÍHO ROZVOJE**