



# **Podzimní gastroenterologický seminář**

## **Pracovní setkání gastroenterologů**

**4. října 2022, 14:00 – 17:00**  
(registrace od 13:00)

**Hotel & Restaurant Větruše**  
Fibichova 3547/23, Ústí nad Labem

**Vzdělávací akce je pořádána dle Stavovského předpisu ČLK č. 16  
a je určena výhradně pro lékaře.**

**odborný garant**  
**MUDr. Jiří Stehlík**

**primář Gastroenterologického oddělení a Endoskopického centra  
Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.**



# HYRIMOZ<sup>®</sup>

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. Hidradenitís 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 odborným lékařem se zkušenostmi v diagnostice a léčbě Indikovaných onemocnění. Pacienti léčení přípravkem Hyrimoz musí být vybaveni informační kartičkou pacienta. Po řádném proškolení a 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. Středně 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. Místnové 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, střední 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, hypokalcémie, zvýšený kyseliny močové, abnormální hladina sodíku v krvi, hypokalcémie, hyperglykémie, hypofosfatémie, dehydratace, alterace nádry, parestezie, migréna, poruchy zraku, vertigo, tachykardie, hypertenze, astma, kvácení 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 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 sítkem (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](http://www.sukl.cz). Před předepsáním léku se, prosím, seznámte s podrobnými informacemi v plném Souhrnu údajů o přípravku nebo na adrese společnosti Sandoz.

Sandoz s.r.o., Gemini, budova B  
Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4  
tel.: +420 225 775 111  
web: [www.sandoz.cz](http://www.sandoz.cz), e-mail: [office.cz@sandoz.com](mailto:office.cz@sandoz.com)

**SANDOZ** A Novartis  
Division

14:00 – 14:05  
ZAHÁJENÍ

14:05 – 17:00  
ODBORNÝ PROGRAM

předsedající: MUDr. Jiří Stehlík, MUDr. Ilona Loučková

## IgG4 onemocnění a kazuistika

**MUDr. Dalibor Jílek**

Oddělení klinické imunologie a alergologie  
KZ, a.s. - MNUL

**MUDr. Hana Kašánková**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

## Biologická léčba na našem pracovišti

**MUDr. Marek Ostrožlík**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

**Kamila Martincová**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

## HEPATOPATIE – kazuistiky

**MUDr. Jakub Stehlík**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

## Primární biliární cholangitida *firemní prezentace AOP Health*

**MUDr. Marek Ostrožlík**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

## Gastrointestinální stromální tumor

**MUDr. Martin Vyoral**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

## Intravenózní ferroterapie u dětských pacientů s IBD *firemní prezentace Swixx BioPharma*

**prof. MUDr. Jiří Bronský, Ph.D.**

Oddělení dětské gastroenterologie, Pediatrická klinika  
2. LF UK a FN Motol, Praha

## PEG – naše zkušenosti

**MUDr. Ilona Loučková**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

**Iveta Kosáčková**

Gastroenterologické oddělení KZ, a.s. – MNUL

17:00  
DISKUZE, ZÁVĚR

---

## ORGANIZAČNÍ INFORMACE

### PŘIHLÁŠKY K ÚČASTI

Přihlášky k pasivní účasti zasílejte prosím nejpozději do 20. září 2022

online: <https://www.kzcr.eu/konference/gastroseminar2022/prihlasky.aspx>

### REGISTRACE NA SEMINÁŘ

Registrace bude probíhat 4. října 2022 od 13:00 v přísálí konferenčního sálu v 1. patře.

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

---

## 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.

---

An underwater scene featuring a vibrant coral reef in the foreground, with various types of coral in shades of purple, pink, and orange. Several fish of different species are swimming around the reef. Sunlight rays penetrate the water from the surface, creating a bright, shimmering effect. The overall color palette is dominated by blues, greens, and the warm tones of the coral.

**FUJIFILM**  
Value from Innovation

**ELUXEO™**  
WITH MULTI LIGHT™  
TECHNOLOGY

**SEE MORE.  
DETECT MORE.  
WITH LCI.<sup>1,2</sup>**

<sup>1</sup> Linked color imaging reduces the miss rate of neoplastic lesions in the right colon: a randomized tandem colonoscopy study.

Pagan S, Mugaivero G, Amisà T et al., 2014, Endoscopy 50(4):395-402.

<sup>2</sup> Comparison of linked color imaging and white-light colonoscopy for detection of colorectal polyps: a multicenter, randomized, crossover trial.

Min M, Dong D, Zhang W et al., 2017, Gastrointest Endosc. 86(4):724-730.



# MISE: DLOUHODOBÁ REMISE<sup>1</sup>

PACIENTI S CROHNOUVOU CHOROUBOU S PŘÍPRAVKEM  
STELARA® V KLINICKÉ REMISI I PO 5 LETECH LČBY.<sup>2</sup>

Přípravek Stelara® je schválen  
Evropskou agenturou pro léčivé přípravky  
pro léčbu Crohnovy choroby a ulcerózní kolitidy.<sup>1,3</sup>



**Zkrácená informace o léčivých přípravcích • Název přípravku a lékové formy:** STELARA 45 mg injekční roztok v injekční lahvičce, STELARA 45 mg resp. 90 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce, STELARA 130 mg koncentrát pro infuzní roztok. **Léčiva látka:** Ustekinumab 45 mg v 0,5 ml resp. 90 mg v 1,0 ml v injekčním roztoku. Ustekinumab 130 mg ve 26 ml roztoku v injekční lahvičce. **Indikace:** Léčba středně těžké až těžké plakové psoriázy dospělých, u kterých selhaly jiné systémové léčby, včetně podávání cyklosporinu, MTX nebo PUVA, nebo kteří tyto léčby nesnášejí nebo jsou u nich kontraindikovány. Léčba psoriatické artritidy u dospělých pacientů, buď samostatně nebo v kombinaci s MTX, pokud odpověď na předchozí léčbu DMARD nebyla dostatečná. Léčba středně těžké až těžké plakové psoriázy u dospívajících pacientů ve věku od 12 let a starších, kteří jsou pod nedostatečnou kontrolou nebo nesnášejí jiné systémové léčby nebo fototerapii. Léčba dospělých pacientů se středně těžkou až těžkou aktivní Crohnovou chorobou, u kterých buď odpověď na konvenční terapii nebo na anti-TNF- $\alpha$  nebyla dostatečná nebo odezdněla nebo tyto pacienti netolerovali konvenční léčbu nebo léčbu anti-TNF- $\alpha$ , případně jsou u nich tyto terapie kontraindikovány. Léčba dospělých pacientů se středně těžkou až těžkou aktivní ulcerózní kolitidou, u kterých buď odpověď na konvenční nebo biologickou léčbu nebyla dostatečná nebo došlo ke ztáde odpovědi na léčbu nebo tyto pacienti konvenční nebo biologickou léčbu netolerovali, případně je u nich tento způsob léčby kontraindikován. **Dávkování a způsob podání:** Plaková psoriáza a psoriatická artritida: Dospělí a starší pacienti: 45 mg subkutánně v týdnu 0, následovaná dávkou 45 mg v týdnu 4 a dále pak každý 12. týden. Pacienti s tělesnou hmotností více než 100 kg: 90 mg subkutánně v týdnu 0, následně 90 mg v týdnu 4 a dále pak každý 12. týden. U pacientů, u kterých nebyla po 28 týdnech pozorována odpověď na léčbu, by se mělo uvažovat o ukončení léčby. Plaková psoriáza u adolescentů (12 let a starší): doporučená dávka dle tělesné hmotnosti v době dávkování v týdnu 0 a 4 a pak dále každý 12. týden jako subkutánní injekce. Crohnova choroba a ulcerózní kolitida: jedna intravenózní indukční dávka na základě tělesné hmotnosti (pacient  $\leq$  55 kg/260 mg (2 lahvičky); pacient  $>$  55 kg  $\leq$  85 kg: 390 mg (3 lahvičky); pacient  $>$  85 kg: 520 mg (4 lahvičky)) ve formě infuzního roztoku, který se podává po dobu nejméně 1 hodiny. První subkutánní dávka STELARA 90 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce se podává 8 týdnů po intravenózní dávce, poté 90 mg subkutánně každých 12 týdnů. U pacientů s nedostatečnou odpovědí lze zvýšit frekvenci na každých 8 týdnů. U pacientů, u kterých není pozorován žádný terapeutický přínos po 16 týdnech od zahájení léčby, je třeba zvážit ukončení léčby, viz SmPC. Zhoršená funkce jater: nesledovalo se, a proto nemůže být dávka doporučena. Místa vpichu injekce v neměla být v oblasti kůže postižené psoriázou. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku tohoto přípravku. STELARA nesmí být podávána pacientům s klinicky závažnou aktivní infekcí. **Zvláštní upozornění:** Za účelem zlepšení sledovatelnosti biologických léčivých přípravků musí být pečlivě zaznamenány název a číslo šarže podaného přípravku. Může mít potenciál zvyšovat riziko infekcí a reaktivovat latentní infekce. U pacientů léčených ustekinumabem byly hlášeny oportunní infekce. Před zahájením léčby přípravkem STELARA musí být pacienti vyšetřeni na tuberkulózu. STELARA nesmí být podána pacientům s aktivní tuberkulózou. Ustekinumab je selektivní imunosupresivum a může mít potenciál zvyšovat riziko malignit. Doporučuje se, aby živé virové nebo živé bakteriální vakcíny (jako je BCG) nebyly podávány souběžně s přípravkem STELARA. Vzácně se vyskytl analytické reakce a angioedém. V poregistračním období byly hlášeny závažné reakce související s intuzi, včetně analytických reakcí na intuzi. U pacientů s psoriázou léčených ustekinumabem byla hlášena evolutivní dermatitida. Kryt jehly na předplněné injekční stříkačce je vyroben ze suché přírodní pryže, která může u osob citlivých na latex vyvolat alergické reakce. **Více viz SmPC. Interakce:** Nebyly provedeny žádné studie interakcí u lidí. Vliv současně podávaní imunosupresiv nebo kortikosteroidů na bezpečnost nebo účinnost ustekinumabu se u pacientů s Crohnovou nemocí a ulcerózní kolitidou neprokázal. **Těhotenství a kojení:** Omezené údaje z publikované literatury naznačují, že ustekinumab se ve velmi malém množství vylučuje do lidského mateřského mléka. Doporučuje se vyvarovat podávání přípravku STELARA v těhotenství. Alespoň 15 týdnů po ukončení léčby by měly ženy ve fertilním věku používat efektivní metodu antikoncepce. Podávání přípravku STELARA během kojení by mělo být posouzeno na základě přínosu kojení pro dítě a přínosu léčby pro matku. **Možnost snížení pozornosti při řízení motorových vozidel a obsluhu strojů:** STELARA nemá vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. **Nežádoucí účinky:** Nejzávažnějšími nežádoucími účinky ( $>$  5 %) u dospělých v klinických hodnoceních byly nasofaryngitida a bolest hlavy. Většina z nich byla považována za mírně a nevyžadovala nutnost přerušení léčby. Celkový bezpečnostní profil byl u pacientů s psoriázou, psoriatickou artritidou, Crohnovou chorobou a ulcerózní kolitidou podobný. **Více viz SmPC. Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci:** Janssen-Cilag International NV, Beerse, Belgie. **Registrační číslo:** EU/1/08/494/001, EU/1/08/494/003, EU/1/08/494/004, EU/1/08/494/005. **Podmínky uchování:** Uchovávejte v chladničce, chráňte před mrazem a světlem. Doba použitelnosti: 3 roky pro injekční roztok v předplněné injekční stříkačce a koncentrát pro infuzní roztok. Doba použitelnosti: 2 roky pro injekční roztok v injekční lahvičce. **Velikost balení:** 1 předplněná injekční stříkačka resp. 1 injekční lahvička. **Datum poslední revize textu:** 12. listopadu 2021. **Vydání a úhrada léčivého přípravku:** STELARA 45 mg injekční roztok v injekční lahvičce, STELARA 45 mg resp. 90 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce, STELARA 130 mg koncentrát pro infuzní roztok jsou vázány na lékařský předpis a jsou hrazeny z veřejného zdravotního pojištění v indikacích plakové psoriázy u dospělých, Crohnova choroba. Dříve, než začnete přípravek předepisovat, seznáňte se s úplným zněním Souhlasu údajů o přípravku (SmPC), SmPC je dostupné na vyžádání na adrese: Janssen-Cilag s.r.o., Walterovo náměstí 329/1, 158 00 Praha 5 – Jinonice; tel: +420227012227; www.janssen.com/czech. prosím uvážete si vyznačených nových změn

**Reference:** 1. SPC STELARA 45 mg resp. 90 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce, STELARA 130 mg koncentrát pro infuzní roztok, datum revize textu: listopad 2021. 2. William J. Sandborn et al., Five-year Efficacy and Safety of Ustekinumab Treatment in Crohn's Disease: the IM-UNIT trial. Clinical Gastroenterology and Hepatology 2021, doi: <https://doi.org/10.1016/j.cgh.2021.02.025>. 3. [https://www.ema.europa.eu/en/documents/summary/ohmp-post-authorisation-summary-positive-opinion-stelara-ii/0071\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/summary/ohmp-post-authorisation-summary-positive-opinion-stelara-ii/0071_en.pdf)

Janssen-Cilag s.r.o., Walterovo náměstí 329/1, 158 00 Praha 5 – Jinonice

CP-301498

janssen Immunology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF Johnson & Johnson

# HLAVNÍ PARTNEŘI



# 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. - PRACOVISŤE RUMBURK

**7 NEMOCNIC S NADREGIONÁLNÍ PŮSOBNOSTÍ • ODBORNÁ CENTRA  
VE VYBRANÝCH OBORECH A 12 KLINIK • ŠPIČKOVÉ TECHNICKÉ A PŘÍSTROJOVÉ  
VYBAVENÍ PRACOVISŤ • CENTRUM KOMPLEXNÍ ONKOLOGICKÉ PÉČE •  
VZDĚLÁVACÍ INSTITUT • PODPORA VĚDY A ODBORNÉHO PROFESNÍHO ROZVOJE  
• ŠKOLICÍ CENTRUM ROBOTICKÉ CHIRURGIE PRO STŘEDNÍ A VÝCHODNÍ  
EVROPU • DOPRAVNÍ ZDRAVOTNICKÁ SLUŽBA**