



19. PERINATOLOGICKÉ DNY ÚSTECKÉHO KRAJE

Hotel & Restaurant Větruše Ústí nad Labem

22. – 23. června 2023

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

**Záštitu nad akcí převzala Česká gynekologická a porodnická společnost ČLS JEP
a primátor statutárního města Ústí nad Labem PhDr. Ing. Petr Nedvědický.**

odborní garanti

doc. MUDr. Tomáš Binder, CSc.



GYNEKOLOGICKO-PORODNICKÁ KLINIKA FAKULTY ZDRAVOTNICKÝCH STUDIÍ
UNIVERZITY J. E. PURKYNĚ V ÚSTÍ NAD LABEM A KRAJSKÉ ZDRAVOTNÍ, a. s.
– MASARYKOVY NEMOCNICE V ÚSTÍ NAD LABEM, o. z.

MUDr. Patrik Hitka, Ph.D.



NEONATOLOGICKÁ KLINIKA FAKULTY ZDRAVOTNICKÝCH STUDIÍ
UNIVERZITY J. E. PURKYNĚ V ÚSTÍ NAD LABEM A KRAJSKÉ ZDRAVOTNÍ, a. s.
– MASARYKOVY NEMOCNICE V ÚSTÍ NAD LABEM, o. z.

vědecký a organizační výbor

MUDr. Pavel Gerych

MUDr. Marcel Vančo, Ph.D.

doc. MUDr. Blanka Vavřínková, CSc.

MUDr. Hilmi Al-Eraidi

MUDr. Ing. Martin Pánek



Fluenz® Tetra

OČKOVÁNÍ PROTI CHŘIPCE PRO DĚTI

PROČ MUSÍTE MÍT VAKCÍNU FLUENZ TETRA VE SVÉ ORDINACI I VY?

- Vakcína se aplikuje bez injekce, **jednoduchým vstříkem do nosu**, což ocení děti i jejich rodiče.¹
- Imunitní reakce napodobuje prostřednictvím IgA, IgG a T-buněk **přirozenou** imunitní odpověď na chřipkovou infekci.
- **Vakcínu doporučuje Česká vakcinologická společnost** a Národní imunizační komise, spolu s odbornými pediatrickými společnostmi.²

Zkrácená informace o léčivém přípravku Fluenz® Tetra nosní sprej, suspenze. Vakcína proti chřipce (živá atenuovaná, nosní)

Léčivá látka: Reasortant chřipkového viru (živý atenuovaný) pomnožený v oplodněných slepičích vejcích ze zdravých chovů dříve produkovaných v buněkách VERO pomocí technologie reverzní genetiky. Tento přípravek obsahuje geneticky modifikované organizmy (GMO) a obsahuje následující čtyři kmeny chřipkového viru: A/Victoria/2570/2019 podobný kmenu H1N1pdm09 10^{7/2015} fluorescenční fokální jednotky (FFU), A/Darwin/9/2021 podobný kmenu H3N2 10^{7/2015} FFU, B/Phuket/3073/2013 podobný kmenu 10^{7/2015} FFU v dávce 0,2 ml. Tato vakcína odpovídá doporučení SZO (pro severní polokouli) a rozhodnutí EU pro sezónu 2022/2023. **Léková forma:** Nosní sprej, suspenze. **Indikace:** Profylaxe chřipky u dětí a dospívajících ve věku od 24 měsíců do méně než 18 let. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku, na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v SPC přípravku (např. želatinu), nebo na gentamicin (možné stopové množství). Těžká alergická reakce (např. anafylaxe) na vejce nebo na vaječné bílkoviny (např. ovalbumin). Děti a mladiství s klinickou imunodeficiencí v důsledku svého zdravotního stavu nebo v důsledku imunosupresivní léčby, jako například: akutní a chronická leukémie, lymfom, symptomatická HIV infekce, buněčná imunodeficeience a vysoké dávky kortikosteroidů. Přípravek Fluenz Tetra není kontraindikován k použití u osob s asymptomatickou HIV infekcí nebo u osob, kterým jsou podávány lokální/inhalační kortikosteroidy nebo nízké dávky systémových kortikosteroidů nebo u těch, kterým jsou podávány kortikosteroidy jako substituční terapie, např. při insuficienci nadledvin. Děti a mladiství mladší 18 let podstupující léčbu salicyláty z důvodu Reyeova syndromu spojeného se salicyláty a infekcí chřipkovým virem divokého typu. **Dávkování a způsob podání:** Děti a mladiství ve věku od 24 měsíců: 0,2 ml (podáno jako 0,1 ml do každé nosní dírky). Dětem, které nebyly dříve očkovány proti sezónní chřipce, se má po nejméně 4 týdenním intervalu podat druhá dávka. Z důvodu bezpečnosti – ve smyslu zvýšené frekvence hospitalizace a sítu v této populaci – se přípravek Fluenz Tetra nemá používat u kojenců a batolat mladších 24 měsíců. Imunizace se musí uskutečnit nosním podáním. **Zvláštní upozornění:** Stejně jako u většiny vakcín by měly odpovídající léčba a lékařský dohled být vždy snadno dostupné pro zvládnutí anafylaktické reakce nebo závažné přecitlivělosti po podání přípravku Fluenz Tetra. Přípravek Fluenz Tetra se nemá podávat dětem a mladistvým s těžkým astmatem nebo aktivním sítotem, protože tyto osoby nebyly v klinických studiích dostatečně zkoumány. Příjemci vakcíny mají být informováni, že přípravek Fluenz Tetra je vakcína s živým atenuovaným virem a má tudíž potenciál nákazy při kontaktu s imunokompromitovanými osobami. Přípravek Fluenz Tetra se za žádných okolností nemá podávat injekčně. Neexistují žádné údaje týkající se bezpečnosti intranazálního podání přípravku Fluenz Tetra dětem s nekorigovanými kraniofaciálními malformacemi. **Interakce:** Přípravek Fluenz Tetra se nemá podávat dětem a mladistvým, kterým je podávána léčba salicyláty (viz bod 4.3 v SPC). U dětí a mladistvých se nemají používat salicyláty po dobu 4 týdnů po vakcinaci, nenlí klinicky indikováno, protože byl hlášen výskyt Reyeova syndromu po použití salicylátů během infekce chřipkovým virem divokého typu. Bylo zkoumáno souběžné podávání trivalentního přípravku Fluenz s živými atenuovanými vakcínami proti spalničkám, příušnicím, zarděnkám, planým neštovicím a s perorálně podanou vakcínou proti polioviru. Nebyly pozorovány žádné klinicky významné změny v imunitní odpovědi na vakcíny proti spalničkám, příušnicím, planým neštovicím a na perorálně podanou vakcínu proti polioviru nebo na přípravek Fluenz. Imunitní odpověď na vakcínu proti zarděnkám byla výrazně změněna. Tato změna však nemusí být klinicky relevantní při imunizačním schématu s dvěma dávkami vakcíny proti zarděnkám. Toto pozorování u trivalentního přípravku Fluenz je relevantní pro použití přípravku Fluenz Tetra, protože přípravek Fluenz Tetra (živá atenuovaná nosní vakcína proti chřipce) je identický s přípravkem Fluenz s jediným rozdílem – přidáním čtvrtého kmene (druhého kmene B) do přípravku Fluenz Tetra. Souběžné podání přípravku Fluenz Tetra s inaktivovanými vakcínami nebylo zkoumáno. Souběžné použití přípravku Fluenz Tetra s antivirotyky proti chřipce typu A a/nebo B nebylo hodnoceno. Na základě potenciálu chřipkových antivirotyků snižujících účinnost přípravku Fluenz Tetra se však nedoporučuje podávat vakcínu do 48 hodin po ukončení protivirové léčby chřipky. Podání antivirotyk proti chřipce během dvou týdnů po vakcinaci může ovlivnit odpověď vakcíny. **Těhotenství a kojení:** Ačkoli studie reprodukční toxicity na zvířatech nenaznačují přímé nebo nepřímé škodlivé účinky a údaje po uvedení na trh poskytují určité ujištění v případech nechtěného podání vakcíny, podávání přípravku Fluenz Tetra se v těhotenství nedoporučuje. Jelikož se některé viry vylučují do lidského mateřského mléka, vakcína Fluenz Tetra nemá být podávána během kojení. Omezené dostupné údaje naznačují, že trivalentní vakcína Fluenz není vylučována do mateřského mléka. **Nežádoucí účinky:** V klinických studiích byl bezpečnostní profil přípravku Fluenz Tetra podobný bezpečnostnímu profilu přípravku Fluenz. Nejčastějším nežádoucím účinkem pozorovaným v klinických studiích byly nazální kongesce/vodnatý výtok z nosu. Dále byly zaznamenány tyto nežádoucí účinky: velmi časté – snížená chuť k jídlu, nevolnost, časté: – bolest hlavy, myalgie, horečka, méně časté – epistaxe, vyrážka, hypersenzitivní reakce. **Předávkování:** Předávkování vakcínu Fluenz Tetra je nepravděpodobné vzhledem k tomu, že se dodává jako předplněný sprej. **Obsah balení:** Přípravek Fluenz Tetra se dodává jako 0,2 ml suspenze v jednorázovém nosním aplikátoru. Velikost balení 1 nebo 10. **Uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem a světlem. Před použitím je možné vakcínu uchovávat mimo chladničku, a to po dobu maximálně 12 hodin při teplotě nepřevyšující 25 °C. Údaje o stabilitě ukazují, že složky vakcíny jsou stabilní po dobu 12 hodin při uchování při teplotách od 8 °C do 25 °C. Doba použitelnosti 18 týdnů. **Držitel rozhodnutí o registraci:** AstraZeneca AB, SE-151 85 Södertälje, Švédsko. **Registrační čísla:** EU/1/13/887/003 Krabička s horním otevřením. 1 nosní sprej, EU/1/13/887/004 Krabička s horním otevřením. 10 nosních sprejů. **Datum poslední revize:** 27. 7. 2022. **Referenční číslo dokumentu:** 27072022API. **Způsob vyjdeje:** Výdej přípravku Fluenz Tetra je vázán na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** přípravek Fluenz Tetra je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění u rizikových pacientů viz www.sukl.cz. Dříve než přípravek předepíšete nebo doporučíte, seznamte se, prosím, se souhrnem údajů o přípravku, který získáte na adrese: AstraZeneca Czech Republic s.r.o., U Trezorky 921/2, 158 00 Praha 5 – Jinonice, tel.: +420 222 807 111 nebo na www.astrazeneca.cz. V případě, že chcete nahlásit nežádoucí příhodu, podezření na nežádoucí příhodu nebo jiné bezpečnostní informace, které se týkají LP Fluenz Tetra, přejděte prosím informace na: czdugsafety@astrazeneca.com nebo <http://aereporting.astrazeneca.com>

© AstraZeneca 2022 | Fluenz je registrovaná ochranná známka. | CZ-3570 | Datum přípravy materiálu září 2022

Reference: 1. Souhrn údajů o přípravku Fluenz® Tetra, datum poslední revize textu 27. 7. 2022 Fluenz Tetra, INN-influenza vaccine (live attenuated, nasal) (europa.eu) 2. Doporučení České vakcinologické společnosti ČLS JEP k očkování proti chřipce, ze dne 10. 6. 2021, www.vakcinace.eu

AstraZeneca

AstraZeneca Czech Republic s.r.o. | U Trezorky 921/2, 158 00 Praha 5 – Jinonice | tel.: +420 222 807 111 | www.astrazeneca.cz



Čtvrtek 22. 6. 2023

15:00 – 15:20

ÚVOD

MUDr. Marcel Vančo, Ph.D., Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Patrik Hitka, Ph.D., Neonatologická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

PhDr. Ing. Petr Nedvědický, primátor statutárního města Ústí nad Labem

15:20 – 17:00

BLOK I.

Perinatologické výsledky Ústeckého kraje 2022

doc. MUDr. Blanka Vavřínková, CSc. 20´
Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Neonatologické výsledky Ústeckého kraje 2022

MUDr. Ing. Martin Pánek 20´
Neonatologická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Přehled prenatalního zachytu VVV na Oddělení lékařské genetiky Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem v letech 2021 - 2022

MUDr. Jana Laštůvková 20´
Oddělení lékařské genetiky KZ, a.s. - Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Malý plod v ordinaci praktického gynekologa. Kdy ukončit FGR?

**MUDr. Jan Páda, MUDr. Zdeněk Žižka
MUDr. Jiří Vojtěch** 10´
Gynekologicko-porodnická klinika 1. LF UK a Všeobecné fakultní nemocnice v Praze

Trochu se to zamotalo - kazuistika

MUDr. Jana Šťastná 30´
Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Ing. Martin Pánek
Neonatologická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Martin Konečný
Oddělení dětské chirurgie KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

17:00 – 17:30

COFFEE BREAK

17:30 – 18:50

BLOK II.

Péče o ženu s plodem v poloze koncem pánevním po 36. týdnu těhotenství

doc. MUDr. Lukáš Hruban, Ph.D., MBA 30´
Gynekologicko-porodnická klinika FN Brno

Management imunní trombocytopenie v těhotenství

doc. MUDr. Tomáš Binder, CSc. 30´
Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a KZ, a.s. - Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Cervikální léze a těhotenství

MUDr. Petr Sudek 20´
TeeS s.r.o.

19:30 – 01:00

SPOLEČENSKÝ VEČER

SPOLEČENSKÝ VEČER NA VĚTRUŠI

TÉMA VEČERA: BEZ KLOBOUKU ANI RÁNU



svobodného člověka, atributem společenského postavení nositele či nositelky a nebylo myslitelné vyjít na ulici prostovlasý nebo prostovlasá.

Klobouk je doložen již na vyobrazeních ze starověké Mezopotámie a Řecka. V Evropě se klobouky hromadně začaly znovu užívat až od 15. století. Klobouk byzantského císaře, římských císařů Zikmunda Lucemburského nebo Rudolfa II. při některých příležitostech nahrazoval panovníckou korunu, stejně jako knížecí klobouk (tzv. Herzogshut) rakouských knížat.

Významnými obdobími rozvoje klobouků byly renesance, baroko a historické styly oblékání v 19. století. Klobouky byly a jsou často odznakem důstojenství (panovníků, církevních představitelů), úřadu nebo povolání, byly a dodnes jsou také součástí některých uniforem a livrejů.

V minulosti byly klobouky vždy odznakem

cena: 600 Kč vč. DPH



PHILIPS

Péče o matku a dítě

Avalon

Kardiotokografy Avalon

Kardiotokografy PHILIPS Avalon nejsou jen zárukou nejnovějších technologií, špičkové kvality zpracování a výjimečné spolehlivosti, ale i profesionální podpory a skvělých servisních služeb.

Distribuce v ČR

SNT Plus - www.sntplus.cz



Změna názvu společnosti: S&T Plus s.r.o. → SNT Plus s.r.o.

Zkrácená informace o přípravku / léku:

Oxytocin AVMC

5 IU/ml

VÝDEJ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU JE VÁZÁN NA LÉKAŘSKÝ PŘEDPIS. LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK NEJÍ HRAZEN Z PROSTŘEDKŮ VEŘEJNÉHO ZDRAVOTNÍHO POJIŠTĚNÍ.



Souhromá údajů o léku Oxytocin AVMC 5 IU/ml koncentrát pro infuzní roztok: **ÚČINNÁ LÁTKA:** Jeden ml koncentráte pro infuzní roztok obsahuje oxytocinum 5 IU, odpovídá 8,3 mikrogramů. **LÉKOVÁ FORMA:** Koncentrát pro infuzní roztok. Čirý bezbarvý roztok bez viditelných částic. **DÁVKOVÁNÍ A ZPŮSOB PODÁNÍ:** Induce nebo usnadnění porodu: oxytocin se nesmí začít podávat dříve než 6 hodin po podání vaginálních prostaglandinů. Přípravek Oxytocin AVMC se má podávat jako intravenózní (i.v.) infuze nebo lépe pomocí infuzní pumpy s proměnlivou rychlostí podání. U intravenózní infuze se doporučuje přidat 5 IU Oxytocinu AVMC do 500 ml fyziologického roztoku (jako je 0,9% roztok chloridu sodného). **Neúplný, neodvratný nebo zamklý potrat:** 5 IU intravenózní infuze (5 IU naředěných ve fyziologickém roztoku a podaných během 5 minut jako intravenózní infuze) nebo lépe pomocí infuzní pumpy s proměnlivou rychlostí) ihned po porodu. **Prevence poporodního děložního krvácení:** obvyklá dávka je 5 IU intravenózní infuze (5 IU naředěných ve fyziologickém roztoku a podaných během 5 minut jako intravenózní infuze) nebo lépe pomocí infuzní pumpy s proměnlivou rychlostí) po porodu plodu. U žen, kterým byl přípravek Oxytocin AVMC podán k indukci nebo usnadnění porodu, se má během třetí fáze porodu a několika následujících hodin pokračovat v infuzi zvýšenou rychlostí. **Léčba poporodního děložního krvácení:** 5 IU intravenózní infuze (5 IU naředěných ve fyziologickém roztoku a podaných během 5 minut jako intravenózní infuze nebo lépe pomocí infuzní pumpy s proměnlivou rychlostí), v závažných případech následovně intravenózní infuzi roztoku obsahujícího 5 až 20 IU oxytocinu v 500 ml fyziologického roztoku obsahujícího elektrolyty, podávanou rychlostí nezbytnou ke zvládnutí atonie dělohy. **TERAPEUTICKÉ INDIKACE:** Induce porodu ze zdravotních důvodů, např. v případě potměšlivosti, předčasně ruptury plodových obalů, hypertenze vyvolané těhotenstvím (preeklampsie). Stimulace porodu při hypotonické neaktivitě dělohy. V raných stádiích těhotenství jako pomocná léčba při zvládnutí neúplného, neodvratného nebo zamklého potratu. V průběhu císařského řezu po porodu dítěte. **Prevence a léčba poporodní atonie dělohy a poporodního krvácení. KONTRAINDIKACE:** Hypersenzitivita na léčivou látku(y) nebo na kteroukoli pomocnou látku, hypertonické děložní kontrakce, mechanická překážka porodu, těsný plod. Jakýkoli stav, u kterého z důvodu plodu nebo matky není spontánní porod vhodný a/nebo je vaginální porod kontraindikován, např.: významná cefalopelvická disproporce, fetální malprezentace, placenta praevia a vasa praevia, abrupce placenty, naléhání nebo prolaps pupečnické, nadměrné roztažení dělohy nebo snížená odolnost dělohy k prasknutí, jako je při vícetěhotenství, polyhydramion, významná multiparita, výskyt jizev na děložce v důsledku závažné operace, včetně klasického císařského řezu. Přípravek Oxytocin AVMC se nesmí podávat dlouho u pacientek s neetností dělohy z důvodu rezistence na oxytocin, těžkou preeklampsiou toxemii nebo těžkými kardiovaskulárními poruchami. Přípravek Oxytocin AVMC se nesmí podávat během 6 hodin po podání vaginálních prostaglandinů. **NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY:** Vzhledem k široké škále citlivosti dělohy se mohou při dávkách obvykle považovaných za nízké v některých případech objevit děložní spasmy. Pokud se oxytocin podává intravenózní infuzí k indukci nebo usnadnění porodu, vede podávání příliš vysokých dávek k nadměrné stimulaci dělohy, což může vést k těsní plodu, asfyxii a úmrtí, nebo k vysoké věst k hypertoni tetanickým kontrakcím, poškození měkkých tkání nebo k ruptuře dělohy. **DRUH OBALU:** Ampulka z čírého skla třídy I o objemu 1 ml, se zeleným kroužkem označujícím místo zlomu. Krabička obsahuje 10 ampulek. **DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI:** AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kurnatice, Česká republika **REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A):** Oxytocin AVMC 5 IU/ml koncentrát pro infuzní roztok, Reg.č.: 56/184/17-C **DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE:** Datum první registrace: 10. 4. 2019, Datum prodloužení registrace: **DATUM REVIZE TEXTU:** 8. 12. 2020

Atosiban AVMC

6,75 mg/0,9 ml injekční roztok 37,5 mg/5 ml koncentrát pro infuzní roztok

VÝDEJ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU JE VÁZÁN NA LÉKAŘSKÝ PŘEDPIS. LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK JE HRAZEN Z PROSTŘEDKŮ VEŘEJNÉHO ZDRAVOTNÍHO POJIŠTĚNÍ.



ÚČINNÁ LÁTKA: Jedna injekční lahvička léku Atosiban AVMC 6,75 mg/0,9 ml injekční roztok obsahuje atosibanum 6,75 mg (jako atosiban acetat). Jedna injekční lahvička léku Atosiban AVMC 37,5 mg/5 ml koncentrát pro infuzní roztok obsahuje atosibanum 37,5 mg (jako atosiban acetat). **LÉKOVÁ FORMA:** Atosiban AVMC 6,75 mg/0,9 ml injekční roztok - injekční roztok (injekce). Čirý, bezbarvý roztok o pH 4,0 – 5,0 a osmolalite 265–320 mosmol/kg. Atosiban AVMC 37,5 mg/5 ml koncentrát pro infuzní roztok - koncentrát pro infuzní roztok. Čirý, bezbarvý roztok o pH 4,0 – 5,0 a osmolalite 265–320 mosmol/kg. **TERAPEUTICKÉ INDIKACE:** Přípravek Atosiban AVMC je indikovaný k oddělení hrozícího předčasněho porodu u těhotných dospělých žen, které splňují následující podmínky: pravidelné kontrakce dělohy trvající aspoň 30 sekund a vyskytující se s frekvencí \geq 4 za 30 minut. Dilatace cervixu v rozmezí 1 až 3 cm (0–3 cm u nullipar) a zkrácení čípku \geq 50 %. Gestaci věk od 24 do 33 ukončených týdnů. Normální tepová frekvence plodu. **DÁVKOVÁNÍ A ZPŮSOB PODÁNÍ:** Přípravek Atosiban AVMC se podává intravenózně v 3 nebo 6 sobě následujících krocích: 1) iniciační bolusová dávka (6,75 mg) injekčního roztoku přípravku Atosiban AVMC 6,75 mg/0,9 ml, 2) poté ihned následuje tříhodinová kontinuální infuze vysoké dávky (úvodní saturaci infuze 300 mikrogramů/min) přípravku Atosiban AVMC 37,5 mg/5 ml koncentrát pro infuzní roztok, 3) dále následovaná infuzí nižší dávky přípravku Atosiban AVMC 37,5 mg/5 ml koncentrát pro infuzní roztok (následná infuze 100 mikrogramů/min) s trváním až do 45 hodin. **KONTRAINDIKACE:** Přípravek Atosiban AVMC se nesmí použít v těchto případech: - gestaci věk 33 ukončených týdnů, - předčasně prasknutí vaku blán po 30. týdnu gestace, abnormální tepová frekvence plodu, předporodní děložní krvácení vyžadující okamžitý porod, - eklampsie a závažná pre-eklampsie vyžadující porod, intrauteriní úmrtí plodu, podezření na intrauteriní infekci plodu, placenta praevia, abrupce placentae, jakýkoli stav matky nebo plodu, u kterého by pokračování těhotenství představovalo nepřijatelné riziko, hypersenzitivita na léčivou látku(y). **NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY:** Nežádoucí účinky atosibanu byly popsány u matek, které se zúčastnily klinických studií s atosibanem. Pozorovanou nežádoucí účinky byly zaznamenány u 48 % pacientek léčených atosibanem během klinických studií. Nežádoucí účinky přitom pozorované byly většinou mírného rázu. U matek byl nejčastěji hlášeným nežádoucím účinkem pocit na zvracení (14 %). U novorozenců neodhalily klinické studie žádné specifické nežádoucí účinky atosibanu. Nežádoucí příhody u kojenců měly normální variabilitu a jejich incidence byla srovnatelná s incidencí nežádoucích příhod při použití placebo nebo léku ze skupiny betamimetik. **DRUH OBALU:** Atosiban AVMC 6,75 mg/0,9 ml injekční roztok - jedna injekční lahvička obsahuje 0,9 ml injekčního roztoku. 2 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička (třída I) uzavřená šedou bromobutylovou pryžíovou zátkou s fluoropolymerovým potahem a hliníkovým odtrhacím víčkem s plastovým krytem. Obsah balení: 1 injekční lahvička. Atosiban AVMC 37,5 mg/5 ml koncentrát pro infuzní roztok - jedna injekční lahvička obsahuje 5 ml koncentráte pro infuzní roztok. 6 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička (třída I) uzavřená šedou bromobutylovou pryžíovou zátkou s fluoropolymerovým potahem a hliníkovým odtrhacím víčkem s plastovým krytem. Obsah balení: 1 injekční lahvička. **DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI:** AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kurnatice, Česká republika **REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A):** 34/289/16-C, 34/290/16-C **DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE:** Datum první registrace: 27. 7. 2016 **DATUM REVIZE TEXTU:** 3. 8. 2020

Karbetocin AVMC

100 mikrogramů/ml injekční roztok

VÝDEJ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU JE VÁZÁN NA LÉKAŘSKÝ PŘEDPIS. LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK NEJÍ HRAZEN Z PROSTŘEDKŮ VEŘEJNÉHO ZDRAVOTNÍHO POJIŠTĚNÍ.



SOUHRN ÚDAJŮ O LÉKU: ÚČINNÉ LÁTKY: Jedna injekční lahvička obsahuje carbetocinum 100 mikrogramů. **LÉKOVÁ FORMA:** Injekční roztok. Čirý, bezbarvý roztok bez viditelných částic. **INDIKACE:** Prevence děložní atonie a masivního krvácení po porodu dítěte císařským řezem s epidurální nebo spinální anestézií. **KONTRAINDIKACE:** Hypersenzitivita na léčivou látku, oxytocin nebo na kteroukoli pomocnou látku. Během těhotenství a v průběhu porodu před vlastním porodem dítěte. Karbetocin se nesmí použít k indukci porodu, při onemocnění jater nebo ledvin. V případě eklampsie a preeklampsie, závažných kardiovaskulárních onemocnění, epilepsie. **ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ A OPATŘENÍ PŘI POUŽITÍ:** Karbetocin je určen pro použití pouze v dobře vybavených specializovaných porodnických odděleních se zkušenými a kvalifikovanými pracovníky, kteří jsou neustále k dispozici. Karbetocin je určen pouze k jednorázovému použití. Musí se aplikovat pomalu po dobu 1 minuty. V případě přetrvávající děložní hypotonie nebo atonie a následného nadměrného krvácení musí být zvažována další léčba oxytocinem a/nebo ergometrinem. **NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY:** Nežádoucí účinky pozorované u karbetocinu v průběhu klinických studií byly stejného typu a frekvence jako nežádoucí účinky pozorované u oxytocinu podávaného po císařském řezu při spinální nebo epidurální anestézii, patří sem: Anemie bolestí hlavy, tíes, závrať, střední poruchy tachykardie, bradykardie, arytmie, ischemie myokardu a prodloužení QT intervalu, hypotenze, zrudnutí olest na hrudi, dyspnoe nauzea, bolest břicha, kóvová chuť, zvracení, bolest. **DÁVKOVÁNÍ A ZPŮSOB PODÁNÍ:** Jeden ml léčivého přípravku Karbetocin AVMC obsahuje 100 mikrogramů karbetocinu se aplikuje intravenózní injekcí za odpovídajícího lékařského dohledu u nemocnic. **DRUH OBALU A VELIKOST BALENÍ:** Injekční lahvička (2R) z čírého skla třídy I s šedou bromobutylovou zátkou (typ I) s fluoropolymerovým potahem a hliníkovým odtrhacím víčkem s plastovým krytem obsahující 1ml injekčního roztoku. Krabička obsahuje 4 nebo 5 injekčních lahviček. Na trhu nemusí být všechny vyložené balení. **DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI:** AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kurnatice, Česká republika **REGISTRAČNÍ ČÍSLO:** 56/032/19-C **DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE:** 8. 4. 2021 **DATUM REVIZE TEXTU:** 6. 8. 2021

Pátek 23. 6. 2023

9:00 – 10:30

BLOK III.

Nesoudíme, pomáháme

Ing. Jaroslava Trajerová
Hnutí pro život ČR, z.s.

20´

Kritické body v léčbě extrémně nezralých
novorozencůprof. MUDr. Richard Plavka, CSc.
Oddělení neonatologie, Gynekologicko
-porodnická klinika 1. LF UK a VFN v Praze

40´

Specifika ošetrovatelské péče o extrémně
nezralé novorozenceBc. Zuzana Tomášková, MSc, BSc, DiS.
Gynekologicko-porodnická klinika 1. LF UK
a Všeobecné fakultní nemocnice v Praze

30´

10:30 – 11:00

COFFEE BREAK

11:00 – 12:10

BLOK IV.

Bartterův syndrom - kazuistika

MUDr. Mikuláš Zich
Oddělení lékařské genetiky KZ, a.s.
– Masarykovy nemocnice v Ústí nad
Labem, o.z.

10´

Transpozice velkých cév - úskalí prenatalní
diagnostiky a postnatální péčeMUDr. Filip Kašák
Oddělení dětské kardiologie KZ, a.s.
– Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem,
o.z.

20´

Patologické sonografické nálezy na močovém
systému plodu - kazuistikyMUDr. Jana Laubová
Dětská klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a
KZ, a.s. - Masarykovy nemocnice v Ústí
nad Labem, o.z.

20´

Dětská fyzioterapie v nemocnici Most

Mgr. Šárka Smíšková
Dětské oddělení s perinatologickým centrem
KZ, a.s. - Nemocnice Most, o.z.

20´

12:10 – 12:15

ZÁVĚR KONFERENCE

ORGANIZAČNÍ INFORMACE

PŘIHLÁŠKY K ÚČASTI

Přihlášky k pasivní účasti zasílejte prosím nejpozději do 13. června 2023 online na <https://www.kzcr.eu/konference/perinal2023/prihlasky.aspx>

REGISTRACE NA KONFERENCI

Registrace bude probíhat 22. června 2023 od 14:00 v přísálí konferenčního sálu v 1. patře hotelu Větruše.

POPLATKY (poplatky se hradí na místě při registraci v hotovosti nebo platební kartou)

přednášející:	bez poplatku
zaměstnanci KZ, a.s.:	bez poplatku
ostatní mimo KZ, a.s.:	800 Kč vč. DPH
společenský večer:	600 Kč vč. DPH

UBYTOVÁNÍ

Ubytování si každý účastník řeší individuálně. Rezervace ubytování je možná online s heslem „Perinatologické dny“

Hotel a restaurant Větruše ****

Adresa: Fibichova 392/25, 400 01 Ústí nad Labem, telefon: +420 474 620 330

Email: hotel@hotelvetruse.cz

Web: <http://www.hotelvetruse.cz>

Ceny

jednolůžkový pokoj: 1.650 Kč s DPH/noc - bez ubytovacího poplatku 30 Kč/osoba

dvoulůžkový pokoj: 1.990 Kč s DPH/noc - bez ubytovacího poplatku 30 Kč/osoba

Uvedené ceny jsou za 1 noc, včetně platné sazby DPH a snídaně.

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.



Budoucnost má jméno Visera Elite III

Nejmodernější endoskopický zobrazovací systém se špičkovými funkcemi své třídy.

Pro více informací navštivte

www.olympus.eu/ViseraEliteIII



OLYMPUS CZECH GROUP, S.R.O., ČLEN KONCERNU

Evropská 176/16, 160 41 Praha 6 | tel. 221 985 211 | www.olympus.cz
zdravotnické přístroje: info-MSD@olympus.cz | objednávky-MSD@olympus.cz | tel. 221 985 401
servis ZT: servis-MSD@olympus.cz | tel.221 985 400

Snadná stabilizace novorozence

Všestranný resuscitátor s odsávací jednotkou jako samostatný přenosný přístroj BQ70 nebo integrovaný do vyhřívaného lůžka BQ80



BQ70



Kompatibilita:

- resuscitační okruh s T-kusem
- rPAP™ neinvazivní systém s nasální maskou nebo nostrilkami
- resuscitační vak
- nasální kanyla pro O₂ terapii



DĚKUJEME ZA PODPORU KONFERENCE



MONZAS

OKIM
S.R.O.

LINET[®]
Designed to help you care

HLAVNÍ PARTNEŘI

AstraZeneca 

SNT+

VYSTAVOVATELÉ



Heaton

Promedeus