

12  
2014

# Newsletter č. 12



Česká gastroenterologická společnost  
Česká lékařská společnost JEP



13

VZDĚLÁVACÍ A DISKUZNÍ  
GASTROENTEROLOGICKÉ DNY

4.–6. 12. 2014  
Hotel Thermal  
Karlovy Vary



Vážení a milí kolegové a kolegyně,

**rádi bychom Vás pozvali na letošní hlavní akci naší odborné společnosti – 13. vzdělávací a diskuzní gastroenterologické dny. Akce proběhne ve dnech 4.–6. 12. 2014 již tradičně v hotelu Thermal v Karlových Varech.**

Kvalitní odborný program je tvořen zejména bloky postgraduálních přednášek, které budou zaměřeny na témata: Od základního výzkumu po denní klinickou praxi, Hepatologie a Chirurgie a endoskopie, ale i dalšími bloky na téma: Diagnostika a terapie zhoubných nádorů GIT, Gastroenterologie a hepatologie update 2013–2014, Idiopatické střevní záněty, Obyčejné nemoci, Hepatologie, Videoforum, Idiopatické střevní záněty a Zánětlivé komplikace v gastroenterologii a hepatologii, dále volnými sděleními a programem pro sestry

Náplní kongresu však nebudou pouze odborná témata. Kongres bude zároveň společenskou událostí a nabídne řadu příležitostí k relaxaci. Doufáme, že se nám podaří vytrhnout Vás z mírně hektické prosincové nálady. Každý večer bude probíhat řada společenských akcí. Uvítací recepce pro všechny účastníky kongresu proběhne ve čtvrtek 4. 12. 2014 od 19:30 v prvním patře hotelu Thermal. Součástí večera bude koncert populární skupiny Žlutý pes a následně „Pekelná taneční párty“.

A protože je hotel Thermal výborně vybaven promítací technikou, v pátek 5. 12. 2014 proběhne od 18:00 ve Velkém sále hotelu Thermal promítání filmu Klub poslední naděje, který byl zvolen na základě hlasování účastníků na internetových stránkách kongresu.

**Těšíme se na Vaši hojnou účast!**

**Váš doc. MUDr. Radan Keil Ph.D.**



# HUMIRA<sup>®</sup>

adalimumab

Když konvenční terapie nestačí<sup>1,2</sup>...



## INDIKACE

- ✓ středně těžká až těžká Crohnova choroba
- ✓ středně těžká až těžká ulcerózní kolitida

### Humira Adalimumab. Zkrácená informace o léčivém přípravku.

**Složení:** 0,8 ml injekčního roztoku obsahuje 40 mg adalimumabu. **Indikace:** Autoimunní onemocnění u pacientů, u nichž odpověď na konvenční léčbu nebyla dostatečná, kteří ji netolerují, nebo je u nich z jiných příčin kontraindikována. **Rheumatoidní artritida:** středně těžká až těžká aktivní RA dospělých, jestliže odpověď na DMARDs včetně methotrexátu není dostatečná a u těch, kteří nebyli v minulosti methotrexátem léčeni. Přípravek je možné podávat v monoterapii. **Polyartikulární juvenilní idiopatická artritida:** léčba aktivní juvenilní idiopatické artritidy u dětí a dospívajících ve věku od 2 let. **Entezopatická artritida:** léčba aktivní entezopatické artritidy u pacientů ve věku od 6 let, u nichž nebylo dosaženo adekvátní odpovědi na konvenční léčbu, nebo u nichž léčba nebyla tolerována. **Axiální spondylartritida:** Ankylozující spondylitida: léčba dospělých s těžkou aktivní ankylozující spondylitidou. **Axiální spondylartritida bez radiologického průkazu AS:** léčba dospělých pacientů s těžkou spondylartritidou bez radiologického průkazu AS, ale s objektivními známkami zánětu (zvýšené CRP a/nebo známky na MRI). **Psoriatická artritida:** aktivní a progresivní psoriatická artritida dospělých. U přípravku Humira bylo prokázáno snížení rychlosti progresu poškození periferních kloubů a zlepšení fyzických funkcí. **Psoríáza:** středně těžká až těžká chronická ložisková psoriáza. **Crohnova choroba:** 1) dospělí pacienti: středně těžká až těžká aktivní Crohnova choroba. 2) pediatrickí pacienti: léčba těžké aktivní Crohnovy choroby u pediatrických pacientů (od 6 let), u kterých reakce na konvenční léčbu, včetně nutriční léčby, kortikosteroidů nebo imunosupresiv nebyla dostatečná, nebo ji netolerují či je u nich tato léčba kontraindikována. **Ulcerózní kolitida:** středně těžká až těžká aktivní ulcerózní kolitida u dospělých pacientů. **Dávkování:** Polyartikulární juvenilní idiopatická artritida: U dětí od 2 do 12 let se doporučuje dávka 24 mg/m<sup>2</sup> tělesného povrchu až do maxima 20 mg (u dětí ve věku 2 až <4 roky) a 40 mg (u dětí od 4 do 12 let věku), podávána každé dva týdny subkutánní injekcí. Dávka se stanoví na základě výšky a hmotnosti pacienta. Děti od 13 let užívají dávku 40 mg každý druhý týden bez ohledu na tělesný povrch. **Entezopatická artritida:** Doporučená dávka Humiry u pacientů s entezopatickou artritidou ve věku od 6 let je 24 mg/m<sup>2</sup> tělesného povrchu až do maximální jednotlivé dávky 40 mg adalimumabu podávaného každé dva týdny subkutánní injekcí. Objem injekce se stanoví na základě výšky a hmotnosti pacienta. **Crohnova choroba:** *Děti do 40 kg hmotnosti:* počáteční dávka 40 mg, dále pak 20 mg subkutánně každý druhý týden. Při nutnosti rychlejšího nástupu odpovědi je možno podat 80 mg v týdnu 0 a 40 mg v týdnu 2, dále 20 mg každý

druhý týden. *Děti nad 40 kg hmotnosti a dospělí pacienti:* počáteční dávka 80 mg, dále pak 40 mg subkutánně každý druhý týden. Při nutnosti rychlejšího nástupu odpovědi je možno podat 160 mg v týdnu 0 a 80 mg v týdnu 2, dále 40 mg každý druhý týden. **Ulcerózní kolitida:** počáteční dávka 160 mg v týdnu 0, poté 80 mg v týdnu 2 a dále se pokračuje dávkou 40 mg každý druhý týden. Pacienti, u nichž není odpověď na léčbu adekvátní, mohou profitovat ze zvýšení dávek na 40 mg každý týden. V průběhu udržovací léčby lze snižovat dávky kortikosteroidů. **Psoriáza:** Úvodní dávka 80 mg, následovaná dávkou 40 mg každý druhý týden, počínaje prvním týdnem po dávkě úvodní. **Ostatní indikace:** 40 mg adalimumabu subkutánně každý druhý týden. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na léčivou látku nebo pomocné látky, aktivní tuberkulóza, jiné závažné infekce, středně těžké až těžké srdeční selhání. **Těhotenství a kojení:** podávání adalimumabu v těhotenství se nedoporučuje. Během léčby a 5 měsíců po jejím ukončení nesmí ženy kojit. **Zvláštní upozornění:** Z důvodu zlepšení sledovatelnosti biologických léčivých přípravků musí být přesně zaznamenáván název a číslo šarže podaného přípravku. Před zahájením léčby musí být všichni pacienti vyšetřeni na přítomnost tuberkulózy, u pacientů v minulosti léčených na tuberkulózu může dojít k její reaktivaci. Léčba přípravkem Humira může vést ke tvorbě autoimunních protilátek. V případě diagnózy latentní TBC musí být antibioburkulózní léčba započata před zahájením léčby přípravkem Humira. TNF antagonisté, včetně přípravku Humira, ovlivňují imunitní systém a tím mohou ovlivňovat obranyschopnost organismu vůči infekci a rakovinnému bujení. U přípravku Humira byly také hlášeny fatální a život ohrožující infekce (sepsa, oportunní infekce, TBC). Byly také hlášeny závažné hematologické (pancytopenie), neurologické a autoimunní reakce (lupus erythematoses). U pacientů s Crohnovou chorobou, ulcerózní kolitidou a polyartikulární JA byl pozorován prudký pokles hladin CRP a snížení počtu buněk exprimujících markery zánětlivých faktorů v lumen střeva, včetně TNF $\alpha$ . Endoskopické zkoumání střevní sliznice prokázalo hojení sliznice u pacientů léčených adalimumabem. V souvislosti s podáváním antagonistů TNF se vzácně vyskytly případy nového vzniku nebo exacerbace symptomů demyelinizačního onemocnění, včetně roztroušené sklerózy, optické neuritidy a Guillain-Barré syn-dromu. **Interakce:** Protože byly při současném podání anakinry a etanerceptu pozorovány závažné infekce, nedoporučuje se podávat anakinru s antagonisty TNF. Není známo, zda léčba adalimumabem ovlivňuje riziko vzniku dysplázie nebo kolorektálního karcinomu. Pacienti s ulcerózní kolitidou, u nichž riziko dysplázie nebo karcinomu existuje, mají být na tuto možnost vyšetřeni.

**Nežádoucí účinky:** Nejčastější reakce v místě vpichu, infekce horních cest dýchacích, kůže a urogenitální, leukopenie, hypertenze, zvýšení jaterních enzymů, bolesti břicha, nevolnost, průjem, únava, bolesti hlavy, zvýšení lipidů, kožní vyrážka a bolesti svalů. Sporadicky byla hlášena neuropatie a závažné jaterní reakce, včetně autoimunní hepatitidy. U dospělých pacientů léčených současně azathioprinem/ merkaptopurinem byla pozorována vyšší incidence malignit a závažných nežádoucích účinků souvisejících s infekcemi. **Uchovávaní:** v chladničce (2–8 °C), injekční stříkačku a předplněné pero lze také uchovávat při teplotě do maxima 25 °C po dobu až 14 dní. Chraňte před mrazem. **Balení:** pero; 2 předplněná pera, 2 ampouly napuštěné alkoholem, v blistru, stříkačka; 2 předplněné injekční stříkačky, 2 ampouly napuštěné alkoholem, v blistru, injekční lahvička; 1 balení obsahuje 2 krabičky, každá obsahuje 1 inj. lahvičku, 1 inj. stříkačku, 1 injekční jehlu, 1 adaptér k lahvičce, 2 ampouly napuštěné alkoholem. **Držitel rozhodnutí o registraci:** AbbVie Ltd, Maidenhead, Velká Británie. Registrační čísla: pero: EU/1/03/256/008, stříkačka: EU/1/03/256/003, injekční lahvička: EU/1/03/256/001. **Poslední revize textu:** 09/2014. Přípravek je vázán na předpis lékaře a je hrazen smluvním zdravotnickým zařízením z veřejného zdravotního pojištění pro indikace reumatoidní artritida, ankylozující spondylitida, psoriatická artritida, psoriáza, Crohnova choroba, ulcerózní kolitida, Crohnova choroba u pediatrických pacientů a juvenilní idiopatická artritida. *Seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku dříve, než jej předepíšete.*

**Reference:** 1. Hanauer SB, et al. Human Anti-Tumor Necrosis Factor Monoclonal Antibody (Adalimumab) in Crohn's Disease: the CLASSIC Trial. *Gastroenterology* 2008; 130: 323–333. 2. Reinisch W, et al. Adalimumab for induction of clinical remission in moderately to severely active ulcerative colitis: results of a randomised controlled trial. *Gut* 2011; 60: 780–787.

AbbVie s.r.o., Radovka Office Park  
Evropská 2591/33d, 160 00 Praha 6  
Tel.: 233 098 111, fax: 233 098 100  
www.abbvie.cz

CZHU140130

abbvie



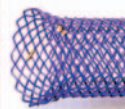
# Gastro Update Europe 2015

2<sup>nd</sup> European Update  
Congress in Gastroenterology

Budapest, 12–13 June 2015



## ELLA-CS



BD Stent

CS  
ELLA

Biodegradabilní stent  
Jedinečný zaváděcí systém  
Vynikající flexibilita  
Rentgenkontrastní značky

ELLA-CS, s.r.o.  
Milady Horákové 504,  
500 06 Hradec Králové

tel: +420 495 279 111  
fax: +420 495 265 655  
e-mail: info@ellacs.eu  
web: www.ellacs.eu

Originální postup komprimace stentu  
do zaváděcího systému



## Espumisan®

Hoďte nadýmání<sup>1</sup> za hlavu



**Zkrácená informace o přípravku Espumisan®. Složení:** Simethiconum 40 mg v 1 měkké tobolce. **Indikace:** Symptomatická léčba obtíží vyvolaných nadměrnou tvorbou střevních plynů v trávicím traktu (např. meteorismus), příprava na diagnostická zobrazovací vyšetření dutiny břišní. **Dávkování:** Dospělí, mladiství a děti od 6 let 2 tobolky 3–4krát denně během jídla nebo po jídle; při přípravě na zobrazovací vyšetření 2 tobolky 3krát denně den před provedením vyšetření a 2 tobolky ráno v den plánovaného vyšetření. **Kontraindikace:** Přecitlivělost na kteroukoli složku přípravku. **Upozornění:** 1 tobolka obsahuje 9,67 mg glycerolu. Po užití vysokých dávek glycerolu se mohou objevit bolesti hlavy, zažívací obtíže, průjem. Vzhledem k obsahu methylparabenu se při užívání přípravku může objevit kopřivka. Vyskytnout se mohou také opožděné alergické reakce jako kontaktní dermatitida. Ve vzácných případech se bezprostředně po podání vyskytuje kopřivka a bronchospasmus. Přípravek obsahuje barvivo oranžovou žluť. Toto barvivo může u extrémně citlivých jedinců vyvolat alergické reakce včetně astmatu. Důvody pro omezení užívání přípravku v těhotenství a po dobu kojení nejsou. **Interakce:** Nejsou známy. **Nežádoucí účinky:** Nebyly pozorovány (viz. také Upozornění). **Uchovávání:** Při teplotě do 30°C, v původním vnitřním obalu. **Balení:** 50 nebo 100 měkkých tobolek. Držitel registrace: Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Berlin, SRN. Reg. číslo: 49/190/79-C. **Datum poslední revize:** 19. 1. 2011. Přípravek je vydáván i bez lékařského předpisu. Není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním si přečtěte celý Souhrn údajů o přípravku.

1. SPC léčivého přípravku Espumisan, datum poslední revize 19.1.2011.

Určeno pouze odborníkům ve smyslu zákona 40/1995 Sb.

**BERLIN-CHEMIE  
MENARINI**

Berlin-Chemie/A. Menarini  
Česka republika s. r. o., Budějovická 778/3  
140 00 Praha 4 – Michle  
tel.: 267 199 333, fax: 267 199 336  
e-mail: office@berlin-chemie.cz

ESP-CZ-212014.11.28

## ČLENSTVÍ

Evidence členů ČLS JEP i jejích jednotlivých odborných společností se vede centrálně v sekretariátě ČLS JEP.

Zájemce o řádné členství v ČLS JEP i v odborných společnostech musí vyplnit „Přihlášku řádného člena České lékařské společnosti J. E. Purkyně“ a předá/zašle ji předsedovi odborné společnosti k projednání výboru odborné společnosti.

On-line přihláška k dispozici [ZDE](#).