

Slovenská lekárska spoločnosť
Slovenská reumatologická spoločnosť
Česká reumatologická společnost ČLS JEP
UPJŠ v Košiciach, Lekárska fakulta
Univerzitná nemocnica L. Pasteura Košice

SLS
SkMA
Slovenská lekárska spoločnosť
Slovak Medical Association



SR&S
SLOVENSKÁ REUMATOLOGICKÁ SPOLOČNOSŤ

K O Š I C E

**67. ZJAZD SLOVENSKÝCH
A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV**

10. - 12. október 2024

DoubleTree by Hilton, Košice

PROGRAM

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

Miesto konania kongresu:

10. – 12. 10. 2024, hotel DoubleTree by Hilton, Košice

Vedecký výbor kongresu:

prezident SReS, prezident zjazdu:

vedecký sekretár SReS, vedecký sekretár zjazdu:

predseda ČRS:

vedecký sekretár ČRS:

prof. MUDr. Želmíra Macejová, PhD., MPH

MUDr. Martin Žlnay, PhD.

doc. MUDr. Zdenko Killinger, PhD.

doc. MUDr. Emöke Šteňová, PhD.

prof. MUDr. Ivan Rybár, PhD.

prof. MUDr. Ladislav Šenolt, Ph.D.

prof. MUDr. Pavel Horák, Ph.D.

prof. MUDr. Jiří Vencovský, DrSc.

prof. MUDr. Karel Pavelka, DrSc.

prof. MUDr. Michal Tomčík, Ph.D.

Organizačný výbor kongresu:

predseda organizačného výboru: prof. MUDr. Želmíra Macejová, PhD., MPH

členovia organizačného výboru: MUDr. Martin Žlnay, PhD., Piešťany

MUDr. Daniela Spišáková, PhD., Košice

doc. MUDr. Emöke Šteňová, PhD., Bratislava

Mgr. Viera Džurná, Piešťany

Organizačný sekretariát:

Progress CA s.r.o., Krivá 23, 040 01 Košice

Kontakt: Gabriela Šujanová

Tel.: +421 918 622 533

e-mail: gabriela.sujanova@progress.eu.sk

www.progress.eu.sk

Témy odborného programu:

Kryštálmi indukované artritídy

SLE

Zubné zdravie a reumatológia

Pľúcne prejavy reumatologických ochorení

Neurologické prejavy reumatologických ochorení

Psoriatická artritída

Myopatie v ordinácii reumatológa

Metabolické ochorenia skeletu

Varia

Sekcia zdravotníckych pracovníkov a Ligy proti reumatizmu

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

Informácie k odbornému programu:

Rokovací jazyk:

slovenčina, čeština a angličtina (bez simultánneho tlmočenia)

Predbežný harmonogram kongresu:

Štvrtok 10. 10. 2024	09.00 - 18.00 - registrácia účastníkov 10.30-12.00 – Zasadanie výboru ČRS 11.00-12.00 – Zasadaniu výboru SReS 12.30 - 13.30 - obed Výboru ČRS a SReS 13.30 - 18.40 - otvorenie zjazdu a odborný program 19.30 - 22.00 – večera, Hotel Hilton
Piatok 11. 10. 2024	09.00 - 18.25 - odborný program 19.00 - diskusné fórum, Kaviareň Slávia
Sobota 12. 10. 2024	08.30 - 12.45 - odborný program 12.45 - ukončenie zjazdu

Kongresový poplatok:

	do 15. 09. 2024	po 15. 09. 2024 a na mieste
Členovia SRS a ČRS	<input type="checkbox"/> 70,- EUR	<input type="checkbox"/> 90,- EUR
Nečlenovia SRS a ČRS	<input type="checkbox"/> 90,- EUR	<input type="checkbox"/> 100,- EUR
Sprevádzajúca osoba	<input type="checkbox"/> 100,- EUR	<input type="checkbox"/> 100,- EUR
Sestry členky SKSaPA	<input type="checkbox"/> 30,- EUR	<input type="checkbox"/> 50,- EUR
Sestry nečlenky SKSaPA	<input type="checkbox"/> 45,- EUR	<input type="checkbox"/> 75,- EUR
Študenti	<input type="checkbox"/> zadarmo	<input type="checkbox"/> zadarmo
Nepracujúci dôchodcovia	<input type="checkbox"/> 20,- EUR	<input type="checkbox"/> 40,- EUR

Spôsob platby kongresového poplatku:

bankovým prevodom, bankové spojenie: SLS vo VÚB, a.s.:
IBAN: SK36 0200 0000 0000 0453 2012
Swiftcode: SUBASK BX
Variabilný symbol: 241118047

Platbu je možné uskutočniť bankovým prevodom alebo v hotovosti pri registrácii. V prípade platby iným subjektom (firma, nemocnica), je potrebné uviesť meno osoby/osôb, za ktorú/é bola platba uskutočnená. Potvrdenie o zaplatení kongresového poplatku predložte pri registrácii.

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

Stravovanie:

Štvrtok - 10. 10. 2024 - Večera - vstupenka - 50,- EUR/os.

Piatok - 11. 10. 2024 - Obed - vstupenka - 25,- EUR/os.

Piatok - 11. 10. 2024 - Diskusné fórum - v rámci poplatku

Ubytovanie zabezpečuje Progress CA, s.r.o.

Online: www.reuma2024.sk

single izba

double izba

DoubleTree by Hilton ****

od 143,- EUR

od 171,- EUR

Hotel Yasmin ****

od 133,- EUR

od 149,- EUR

Hotel Centrum ***

od 95,- EUR

od 113,- EUR

mestský poplatok

2,50- EUR

Uvádzané ceny sú za izbu a noc, vrátane DPH a sú len informatívne. Presná cena izby Vám bude potvrdená pri rezervácii v závislosti od typu a obsadenia izby.

Skupinové rezervácie nie je možné vykonať online, pretože platia odlišné podmienky. Ak potrebujete prihlásiť skupinu, kontaktujte prosím organizačný sekretariát na adrese:

gabriela.sujanova@progress.eu.sk

Kredity:

Podujatie je zaradené do kontinuálneho medicínskeho vzdelávania ARS CME.

Registrovaní účastníci obdržia potvrdenie o účasti v posledný deň zjazdu.

Registrácia, prihlásenie sa na aktívnu alebo pasívnu účasť:

online: www.reuma2024.sk

Dôležité informácie:

www.reuma2024.sk

www.progress.eu.sk

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

PROGRAM ZIAZDU

Štvrtok, 10.10.2024

09:00 - 18:00 **Registrácia**

10:30 - 12:00 Zasadanie výboru ČRS

11:00 - 12:00 Zasadanie výboru SReS

12:30 - 13:30 **Spoločný obed výborov ČRS a SReS**

13:30 - 14:00 **SLÁVNOSTNÉ OTVORENIE ZIAZDU**

Čestné predsedníctvo: Želmíra Macejová, Ladislav Šenolt, Martin Žlnay, Pavel Horák

Prihovory, odovzdanie ocenení SReS

14:00 - 14:55 **KRYŠTÁLMI INDUKOVANÉ ARTRITÍDY**

Predsedajúci: Macejová Ž., Pavelka K.

MODERNÍ ZOBRAZOVACÍ METODY PŘI DIAGNOSTICE KRYSŤALY INDUKOVANÝCH ONEMOCNĚNÍ (20 min.)

Pavelka K., *Revmatologický ústav, Praha*

KRYŠTÁLMI INDUKOVANÁ ARTRITÍDA – ZRIEDKAVÉ FORMY (20 min.)

Macejová Ž., *Semančík J., I. a IV. interná klinika LF UPJŠ a UNLP, Košice*

POPULAČNÍ SPECIFICITA EPIDEMIOLOGIE A GENETIKY HYPERURIKÉMIE A DNY (12 min.)

Stibůrková B., *Revmatologický ústav, Praha*

15:00 - 15:30 **Sympóziu podorené z edukačného grantu spoločnosti Pfizer**

KROK ZA KROKOM ... POSÚVAME SA ĎALEJ

Predsedajúci: Vencovský J., Žlnay M.

PROČ NEKONČÍ NEUSTÁLE DEBATY O BEZPEČNOSTI JAK INHIBITORŮ?

Vencovský J., *Revmatologický ústav, Praha*

LIEČBA AKTÍVNEJ ANKYLOZUJÚCEJ SPONDYLITÍDY JAKI – AKÉ MÁME DÁTA?

Žlnay M., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

15:30 - 15:50 **Prestávka s občerstvením**

15:50 - 17:05 **PLŮCNE PREJAVY REUMATOLOGICKÝCH OCHORENÍ**

Predsedajúci: Tuchyňová A., Tomčík M.

POHLED REUMATOLOGA NA PREVALENCI, RIZIKOVÉ FAKTORY, SCREENING A MONITORING INTERSTICIÁLNÍCH PLICNÍCH PROCESŮ U SYSTÉMOVÝCH ONEMOCNĚNÍ POJIVA (20 min.)

Tomčík M., *Revmatologický ústav, Praha*

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

POSTIHNUTIE PLŮCNEHO INTERSTÍCIA U PACIENTOV SO SYSTÉMOVÝMI OCHORENIAMI SPOJIVA (CTD-ILD) – FARMAKOLOGICKÁ LIEČBA Z POHLADU REUMATOLÓGA (20 min.)

Tuchyňová A., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

CO DĚLAT, KDYŽ MÁM V PÉČI PACIENTA S INTERSTICIÁLNÍM PLICNÍM POSTIŽENÍM A SYSTÉMOVOU CHOROBU POJIVA? (20 min.)

Šterclová M., *Pneumologická klinika 2. LF UK a FN Motol, Praha*

PODOBY PLŮCNEJ HYPERTENZIE PRI OCHORENIACH SPOJIVA (15 min.)

Kafková B., *Východoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, Košice*

17:10 - 17:40 **Sympóziu farmaceutickej spoločnosti Eli Lilly**

Predsedajúci: Macejová Ž.

DATA Z KLINICKÝCH STUDÍÍ I REGISTRŮ POTVRZUJÍ DŮLEŽITOST ÚLEVY OD BOLESTI PRO ZLEPŠENÍ KVALITY ŽIVOTA A PRÁČESCHOPNOSTI

Pavelka K., *Revmatologický ústav, Praha*

AJ LIEČBA JAKI MÔŽE BYŤ JA(C)KPOTOM

Mlynáriková V., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

17:45 - 18:40 **PSORIATICKÁ ARTRITÍDA**

Predsedajúci: Rybár I., Šenolt L.

PREDKLINICKÝ PRIEBEH A RIZIKOVÉ FAKTORY PSORIATICKEJ ARTRITÍDY (20 min.)

Rybár I., *Kolkusová E., Katedra reumatológie LF SZU a NÚRCH, Piešťany*

POHLAVNÍ DIMORFIZMUS U PSORIATICKEJ ARTRITÍDY (20 min.)

Šenolt L., *Revmatologický ústav, Praha*

PARADOXNÁ PSORIÁZA PRI BIOLOGICKEJ LIEČBE (15 min.)

Žlnay M., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

19:30 - 22:00 **Večera**

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

Piatok, 11.10.2024

07:00 - 18:00 Registrácia

07:00 - 09:00 **RUN & WALK** – spoločný beh a Nordic Walking

09:00 - 10:30 **SYSTÉMOVÝ LUPUS ERYTHEMATOSUS**

Predsedajúci: Lukáčová O., Závada J.

DOPORUČENÍ EULAR 2023 PRO LÉČBU SLE – CO PŘINÁŠEJÍ NOVÉHO PRO KLINICKOU PRAXI? (20 min.)

Závada J., *Revmatologický ústav, Praha*

LUPUS NEFRITÍDA – ODPORÚČANIA EULAR 2023 PRE MANAŽMENT A LIEČBU (15 min.)

Lukáčová O., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

SYSTÉMOVÝ LUPUS ERYTHEMATOSUS S AKÚTNYM RENÁLNYM OCHORENÍM – KAZUISTIKA (12 min.)

Záňová E., *Lukáčová O., Lukáč J., Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

LUPUSOVÁ NEFRITÍDA Z POHLADU NEFROLÓGA (15 min.)

Demeš M., *I. Interná klinika UNB, Bratislava*

NEVYHRANĚNÉ FORMY SYSTÉMOVÉHO ONEMOCNĚNÍ POJIVA A SLE (15 min.)

Hrnčíř Z., Šidáková J., *II. interní a gastroenterologická klinika FN, Hradec Králové*

SYSTÉMOVÝ LUPUS ERYTHEMATODES? VYUŽITÍ KOMPOZITNÍHO INDEXU SLERPI V PRAXI TERÉNNÍHO REUMATOLOGA. KAZUISTIKA (12 min.)

Michlíčková I., *Revmatologická ambulance, Nemocnice Hranice*

10:30 - 10:50 Prestávka s občerstvením

10:50 - 11:35 **Sympóziu farmaceutickej spoločnosti UCB**

VÝZNAM UTLMENIA ZÁPALU – DUÁLNY EFEKT IL-17A A IL-17F

Predsedajúci: Šteňová E., Šenolt L.

PREČO SÚ DÁTA DÔLEŽITÉ?

Macejová Ž., *I. interná klinika LF UPJŠ a UNLP, Košice*

KEĎ SA ZDRAVÁ/ČISTÁ KOŽA STANE REALITOU

Part M., *Dermatovenerologická klinika LF UK, Bratislava*

VLASTNÍ ZKUŠENOSTI S LÉČBOU BIMEKIZUMABEM

Šenolt L., *Revmatologický ústav, Praha*

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

11:40 - 12:35 **NEUROLOGICKÉ PREJAVY REUMATOLOGICKÝCH OCHORENÍ**

Predsedajúci: Szilasiová J., Tegzová D.

NEUROLOGICKÉ SYNDRÓMY U PACIENTOV S REUMATOLOGICKÝM OCHORENÍM: KOINCIDENCIA S NMOSD A NEUROLOGICKÉ KOMPLIKÁCIE BIOLOGICKEJ LIEČBY (20 min.)

Szilasiová J., *Neurologická klinika LF UPJŠ a UNLP, Košice*

ANTIFOSFOLIPIDOVÝ SYNDROM A JEHO NEUROLOGICKÝ DOPAD (20 min.)

Tegzová D., *Revmatologický ústav, Praha*

KOMPLEXNÍ REGIONÁLNÍ BOLESTIVÝ SYNDROM (12 min.)

Skácelová M., *Horák P., III. interní klinika- nefrologická, revmatologická, endokrinologická, FN a LF UP Olomouc*

12:35 - 14:00 **Obed**

13:30 - 14:00 **Prezentácia posterov**

14:00 - 15:00 **Sympóziu farmaceutickej spoločnosti AbbVie s.r.o.**

MAXIMALIZÁCIA KONTROLY OCHORENIA RA A SPA

Predsedajúci: Macejová Ž., Pavelka K.

CO ZVAŽOVAŤ PO SELHÁNÍ CÍLENÉ LÉČBY U PACIENTŮ S RA

Šenolt L., *Revmatologický ústav, Praha*

VÝBER SPRÁVNEJ LIEČBY U PACIENTOV S RA

Šteňová E., *I. interná klinika LF UK a UNB, Bratislava*

LIEČEBNÉ STRATÉGIE V SPA

Žlnay M., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

PSA - KLINICKÁ PRAXE VE SVĚTLE NOVÝCH DOPORUČENÍ

Pavelka K., *Revmatologický ústav, Praha*

15:05 - 16:05 **MYOPATIE V ORDINÁCII REUMATOLÓGA**

Predsedajúci: Šteňová E., Vencovský J.

NA CO BY MĚL REUMATOLOG MYSLET U MYOPATICKÝCH ZNÁMEK V OBLASTI KOSTERNÍHO SVALSTVA? (20 min.)

Vencovský J., *Revmatologický ústav, Praha*

IMUNITNE PODMIENENÉ MYOPATIE (IIM) Z POHLADU NEUROLÓGA NEUROMUSKULÁRNEHO CENTRA (20 min.)

Martinka I., *Centrum pre neuromuskulárne ochorenia, UNB, Bratislava*

KONZÍLIUM NA NEUROLOGICKEJ KLINIKE ALEBO KOMU PATRÍ PACIENT SO SVALOVOU SLABOSŤOU (20 min.)

Šteňová E., *I. interná klinika LF UK a UNB, Bratislava*

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

16:05 - 16:25 **Prestávka s občerstvením**

16:25 - 16:55 **Blok sponzorovaných prednášok I**

Predsedajúci: Žlnay M.

REVMATOIDNÍ FAKTOR A PERSONALIZOVANÁ LÉČBA (15 min.)

Šenolt L., *Revmatologický ústav, Praha*

[Prednáška podporená farmaceutickou spoločnosťou UCB](#)

ANIFROLUMAB – NOVÉ MOŽNOSTI BIOLOGICKE LÉČBY (15 min.)

Horák P., *III. interní klinika- nefrologická, revmatologická, endokrinologická, FN a LF UP Olomouc*

[Prednáška podporená farmaceutickou spoločnosťou Astra Zeneca](#)

17:00 - 18:25 **METABOLICKÉ OCHORENIA SKELETU**

Predsedajúci: Imrich R., Horák P.

OSTEOPORÓZA U PACIENTOV S ALKAPTONÚRIOU (15 min.)

Imrich R.^{1,2,3}, Sedláková J.¹, Úlehlová M.¹, Gornall M.⁴, Jackson R.⁴, Olsson B.⁵, Rudebeck M.⁶, Gallagher J.⁷, Lukáčová O.¹, Mlynáriková V.¹, Stančík R.¹, Vrtíková E.¹, Záhová E.¹, Začková A.², Arnoux J-B.⁷, Rovenský J.¹, Luangrath E.⁹, Bygott H.⁹, Khedr M.⁹, Ranganath L.R.⁹,

¹Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany, ²Biomedicínske centrum, Slovenská akadémia vied, Bratislava, ³Lekárska fakulta UK, Bratislava, ⁴Liverpool Cancer Trials Unit, University of Liverpool, UK, ⁵Garriguella AB, Ekerö, Sweden, ⁶OnPoint Science AB, Stockholm, Sweden, ⁷Musculoskeletal Biology and Ageing, University of Liverpool, UK, ⁸Hôpital Necker-Enfants Malades, Paris Descartes University, France, ⁹Departments of Clinical Biochemistry and Metabolic Medicine, Liverpool University Hospitals NHS Foundation Trusts, UK

OSTEOMALACIE – DIAGNOSTIKA A LÉČBA (20 min.)

Horák P., *Skácelová M.*, *III. interní klinika- nefrologická, revmatologická, endokrinologická, FN a LF UP Olomouc*

NOVÁ MOŽNOST LÉČBY POSTMENOPAUZÁLNI OSTEOPORÓZY (12 min.)

Růžičková O., *Revmatologický ústav, Praha*

MOŽNOSTI LIEČBY ZÁVAŽNEJ OSTEOPORÓZY V OSTEOCENTRE (12 min.)

Lörinczová Z., *Dubecká S.*, *Interná klinika LF UPJŠ Nemocnica AGEL Košice-Šaca a.s.*, *V. Interná klinika LFUK a UN Bratislava*

TUMOROM INDUKOVANÁ OSTEOMALÁCIA – RARITNÉ OCHORENIE SKELETU (12 min.)

Semančík J., *IV. interná klinika LF UPJŠ a UNLP, Košice*

REZISTENTNÉ FORMY SYSTÉMOVÝCH CHORÔB SPOJIVA A OSTEOPORÓZA (12 min.)

Rybár I., *Lukáčová O.*, *Záhová E.*, *Tuchyňová A.*, *Masaryk P.*, *Ursínyová U.*, *Bareková L.*, *Katedra reumatológie LF SZU a NÚRCH, Piešťany*, *II. Interná klinika LF SZU a FNsP F.D.L. Roosevelta, Banská Bystrica*

19:30 - 23:00 **Večera**

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

Sobota, 12.10.2024

07:00 - 12:00 **Registrácia**

08:30 - 08:45 **Blok sponzorovaných prednášok II**

Predsedajúci: Žlnay M.

FILGOTINIB U REVMATOIDNÍ ARTRITIDY: DATA Z REGISTRU ATTRA (15 min.)

Šenolt L., *Revmatologický ústav, Praha*

Prednáška podporená farmaceutickou spoločnosťou Swedish Orphan Biovitrum

08:50 - 10:10 **ZUBNÉ ZDRAVIE A REUMATOLÓGIA**

Predsedajúci: Timková S., Olejárová M.

PROBLEMATIKA ÚSTNEJ DUTINY PRI SJÖGRENOM SYNDRÓME (20 min.)

Timková S., Tamášová M., *1. Stomatologická klinika LF UPJŠ a UNLP Košice*

PARODONTITIDA JAKO KOMORBIDITA ZÁNĚTLIVÝCH REVMATICKÝCH ONEMOCNĚNÍ.

POHLED REVMATOLOGA (20 min.)

Olejárová M., *Revmatologický ústav, Praha*

REUMATOIDNÁ ARTRITÍDA A ÚSTNE ZDRAVIE – POHĽAD ZUBNÉHO LEKÁRA (20 min.)

Tamášová M., Macejová Ž., Timková S., *1. Stomatologická klinika LF UPJŠ a UNLP, I. interná klinika LF UPJŠ a UNLP, Košice*

OSTEONEKRÓZA ČELUSTE – EXISTUJE SPOJENIE S REUMATOIDNOU ARTRITÍDOU? (20 min.)

Riznič M., Kizek P., Borza B., Jendruch J., Kotuličová Z., *Klinika stomatológie a maxilofaciálnej chirurgie, Košice*

10:10 - 10:30 **Prestávka s občerstvením**

10:30 - 11:00 **Sympóziu farmaceutickej spoločnosti Janssen**

PSORIATICKÉ OCHORENIE Z POHĽADU REUMATOLÓGA A DERMATOLÓGA

Predsedajúci: Macejová Ž.

GUSELKUMAB V LIEČBE PSORIATICKEJ ARTRITÍDY

Kmečová Z., *II. Interná klinika SZU FNsP FD Roosevelta, Banská Bystrica*

INHIBÍCIA IL-23 V DERMATOLÓGII

Urbanček S., *Dermatovenerologická klinika FNsP FD Roosevelta, Banská Bystrica*

11:05 - 12:45 **VARIA**

Predsedajúci: Kmečová Z., Forejtová Š.

CO JE DLE EULAR/ACR TŘEBA ZVAŽOVAT V ČASNÝCH STÁDIÍCH DIAGNOSTIKY A LÉČBY HEMO-FAGOCYTÁRNÍ LYMFHISTIOCYTÓZY/SYNDROMU AKTIVOVANÝCH MAKROFÁGŮ? (15 min.)

Forejtová Š., *Revmatologický ústav, Praha*

67. ZJAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

KAZUISTIKA PACIENTKY S CHRONICKOU NEBAKTERIÁLNOU OSTEOMYELITÍDOU (15 min.)

Kmečová Z., Škamlová M., Kanianska M., *II. Interná klinika SZU FNŠP FD Roosevelta, Banská Bystrica*

ZÁVAŽNÉ INFEKČIE U PACIENTOV S RA LIEČENÝCH bDMARD A tsDMARD A ICH VÝSKYT V KLINICKEJ PRAXI (12 min.)

Škamlová M., Rybár I., Kmečová Z., Kanianska M., Bareková L., *II. Interná klinika SZU FNŠP FD Roosevelta, Banská Bystrica, Katedra reumatológie LF SZU a NURCH, Piešťany*

KARDIOVASKULÁRNÍ RIZIKO U PACIENTŮ SE SYSTÉMOVOU SKLERODERMÍÍ (12 min.)

Oreská S.^{1,2}, Prokopcová A.^{1,2}, Štorkánová H.^{1,2}, Kudlička J.³, Tuka V.³, Mikeš O.³, Krupičková Z.³, Šatný M.³, Chytilová E.³, Kvasnička J.³, Spiritovic M.¹, Heřmánková B.¹, Česák P.⁴, Rybár M.⁵, Pavelka P.^{1,2}, Šenolt L.^{1,2}, Bečvář R.^{1,2}, Vencovský J.^{1,2}, Vrablík M.³, Tomčík M.^{1,2}

¹ *Revmatologický ústav, Praha,* ² *Revmatologická klinika, 1. LF UK, Praha,* ³ *3. Interní klinika, VFN a 1. LF UK, Praha,* ⁴ *Fakulta tělesné výchovy a sportu, UK, Praha,* ⁵ *Fakulta biomedicínského inženýrství, ČVUT, Kladno*

ARTRITÍDA AKO NEŽIADUCI ÚČINOK IMUNOTERAPIE ONKOLOGICKÝCH OCHORENÍ (12 min.)

Tarabčáková L., Kašperová S., Šteňová E., *Revmatologická ambulancia, UN-Nemocnica sv. Michala a.s., Bratislava; I. interná klinika LF UK a UNB, Bratislava*

DUŠEVNÍ ZDRAVÍ U NEMOCNÝCH S REVMATOIDNÍ ARTRITÍDOU A AXIÁLNI SPONDYLOARTRITIDOU: ČESKÁ DATA (12 min.)

Hušáková M.¹, Olejárová M.¹, Balajková V.¹, Moravcová R.¹, Kotrs J.², Pavelka K.¹,

¹ *Revmatologický ústav, Praha,* ² *HealthMonk s.r.o., Praha*

COGANŮV SYNDROM (12 min.)

Bonatto M. E., Forejtová Š., Šenolt L., *Revmatologický ústav, Praha*

EFEKT RITUXIMABU U REFRAKTERNÍ SYSTÉMOVÉ SKLERODERMIE (12 min.)

Oreská S.^{1,2}, Jiránková A.¹, Bobrová A.¹, Bobrová K.¹, Heřmánková B.^{1,3}, Štorkánová H.^{1,2}, Ciferská H.^{1,2}, Pavelka K.^{1,2}, Šenolt L.^{1,2}, Vencovský J.^{1,2}, Bečvář R.^{1,2}, Tomčík M.^{1,2},

¹ *Revmatologický ústav, Praha,* ² *Revmatologická klinika, 1. LF UK, Praha,* ³ *Katedra fyzioterapie, Fakulta tělesné výchovy a sportu, UK, Praha*

12:45

Záver zjazdu

67. ZJAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

SEKCIA SESTIER A ZDRAVOTNÍCKYCH PRACOVNÍKOV

Piatok, 11.10.2024

09:00 - 10:30 I. BLOK PREDNÁŠOK

Predsedajúci: Nováková M., Šmucrová H.

NOVINKY Z EVROPSKÉHO KONGRESU EULAR 2024 (20 min.)

Šmucrová H., *Revmatologický ústav, Praha*

CRMO – PRÍBEH POKRAČUJE (30 min.)

Nováková M., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

PRÁCE SESTRY NA REVMATOLOGICKÉM ODDĚLENÍ V KAZUISTIKÁCH (20 min.)

Přindišová P., *III. interní klinika – nefrologická, revmatologická a endokrinná, FN Olomouc*

PROJEKT RHEU – THYMIA V REVMATOLOGICKÉM ÚSTAVU V PRAZE (20 min.)

VeJVodová E., *Revmatologický ústav, Praha*

10:30 - 10:50 Prestávka s občerstvením

10:50 - 12:30 II. BLOK PREDNÁŠOK

Predsedajúci: Nováková M., Šmucrová H.

AMBULANCE REVMATOLOGICKÉHO ÚSTAVU – JEHO NEZBYTNÁ SOUČÁST (20 min.)

Kvítková J., *Revmatologický ústav, Praha*

PUTOVANIE HODVÁBNOU CESTOU – BEHCETOVA CHOROBA (KAZUISTIKA) (30 min.)

Fábryová M., *Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

TRÉNINK DÝCHACÍCH SVALŮ V REVMATOLOGII (20 min.)

Obr D., *Centrum léčebné rehabilitace, Revmatologický ústav, Praha*

SYNOVIÁLNA TEKUTINA: KLÚČ K POCHOPENIU A LIEČBE KLBOVÝCH OCHORENÍ (20 min.)

Malíková L., *Niko Fereje B., Danišovič L., Národný ústav reumatických chorôb Piešťany, LF UK Bratislava*

12:30 - 14:00 Obedná prestávka

14:00 - 15:40 III. BLOK PREDNÁŠOK

Predsedajúci: Barančíková K., Hladajová L.

ČINNOSŤ LIGY PROTI REUMATIZMU SR (15 min.)

Barančíková K., *Dobšovičová Černáková J., Národný ústav reumatických chorôb, Piešťany*

ŽIVOT S JIA (20 min.)

Hladajová L., *Liga proti reumatizmu na Slovensku*

JOGOVÁ TERAPIA PRE REUMATIKOV (45 min.)

Studenič Bobocká S., *Liga proti reumatizmu na Slovensku*

POSTIŽENÍ NOHY U PACIENTŮ S PSORIATICKOU ARTRITÍDOU Z POHLEDU FYZIOTERAPIE (20 min.)

Kičura T., *Revmatologický ústav, Praha*

POSTEROVÁ SEKCIA

Piatok, 11.10.2024

1. BIODEGRADOVATELNÉ POLYESTEROVÉ NANOFORMULACE JAKO BIOTECHNOLOGICKÁ PLATFORMA PRO CÍLENOU TERAPII REVMATOIDNÍ ARTRITIDY
Mrózková N., Navrátilová A., Alquicer Barrera G. P., Andrés Cerezo L., Šenolt L., Pavelka K.
Revmatologický ústav, Praha
2. POSTAVENÍ BENEPALI V ČESKÉM REGISTRU PACIENTŮ LÉČENÝCH BIOLOGICKOU/CÍLENOU TERAPIÍ – ATTRA – VÝSLEDKY 7MI LETÉHO SLEDOVÁNÍ
Moravcová R., *Revmatologický ústav, Praha*
3. SYNDRÓM TOPIACEHO SA VOSKU
Gajdárová L., Tarabčáková L., *Reumatologická ambulancia, Fidelitas s.r.o., Bratislava; Reumatologická ambulancia, UN-Nemocnica sv. Michala a.s., Bratislava*
4. SROVNÁNÍ VÝVOJE PARODONTITIDY U PACIENTŮ AMBULANCE ČASNÉ ARTRITIDY
Lukáč A., Buchalová E., *Stomatologická klinika, Fakultní nemocnice u sv. Anny, Brno*
5. YERSINIÓZA V DIFERENCIÁLNEJ DIAGNOSTIKE HORÚČKY NEZNÁMEJ ETIOLÓGIE
Kašperová S., Komorníková A., Seko I., Tarabčáková L., *I. interná klinika LF UK a UNB, Bratislava; Reumatologická ambulancia, UN-Nemocnica sv. Michala a.s., Bratislava*
6. ROZDIELY V KLINICKÝCH, PSYCHOLOGICKÝCH A FYZICKÝCH FAKTOROCH U PACIENTOV S REUMATOIDNOU ARTRITÍDOU LIEČENÝCH BDMARDS, KTORÍ PREKONALI, ALEBO NEPREKONALI OCHORENIE COVID-19
Husivargová Theofanidis A., Macejová Ž., Kotrádyová Z., *Ústav sociálnej a behaviorálnej medicíny, I. interná klinika LF UPJŠ a UNLP, Košice*
7. MUSKULOSKLETÁLNI PROJEVY AL AMYLOIDOZY – KAZUISTIKA
Roman R., Lukáč A., *II. Interní klinika FN u sv. Anny, Brno*
8. AKÚTNA PERIMYOKARDITÍDA S KARDIÁLNYM ZLYHÁVANÍM AKO PRVÝ PREJAV EOZINOFILNEJ GRANULOMATÓZY S POLYANGITÍDOU
Benhatchi K., Gbúr M., Sudzina R., Takáč V., *I. Interná klinika a I. Kardiologická klinika LF UPJŠ Košice*

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

POZNÁMKY

67. ZIAZD SLOVENSKÝCH A ČESKÝCH REUMATOLÓGOV

10. - 12. október 2024, DoubleTree by Hilton, Košice

GENERÁLNY PARTNER



Inspired by patients.
Driven by science.

HLAVNÍ PARTNERI

Lilly A MEDICINE COMPANY

Johnson & Johnson

abbvie

PARTNERI

medac
improving human health

Celltrion Healthcare Hungary Kft

Pfizer Luxembourg SARL, o.z.

Novartis Slovakia s.r.o.

SANDOZ d.d. - o.z.

Biogen Slovakia s.r.o.



HALEON Slovakia s.r.o.

Zentiva, a.s.

Astra Zeneca AB o.z.

Swedish Orphan Biovitrum, s.r.o.

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Viatrix Slovakia s.r.o.

**FRESENIUS
KABI**
BIOPHARMA

B. Braun Medical s.r.o.



**FRESENIUS
KABI**

BIOPHARMA

Biologické lieky od Fresenius Kabi

S odhodlaním
do každého nového dňa



Fresenius Kabi s. r. o., org. zl.
Lakeside Park
Tomášikova 64
831 04 Bratislava
Slovenská republika
Tel: +421 232 101 621
E-mail: czech-info@fresenius-kabi.com

BS0071(1/2020)-SK

Alpha D₃[®] 1 µg

alfakalcidol

Slnko na každý deň.



- optimalizuje hladinu aktívneho D-hormónu v organizme^{1,2}
- zvyšuje absorpciu vápnika a fosfátov z čreva^{1,2}
- podporuje mineralizáciu kostí²
- redukuje osteoklastickú resorpciu kostí^{1,2}

Indikácie lieku Alpha D3:²

- liečba ochorení, pri ktorých je ovplyvnený proces 1-alfa-hydroxylácie v metabolizme vitamínu D v obličkách (napr. renálna osteodystrofia)
- liečba mäknutia kostí v dospelosti (osteomalácia)
- prídavná liečba pri hypoparatyreóze alebo hypofosfatemickej rachitíde/osteomalácii
- liečba osteoporózy

Skrátená informácia o lieku

Názov lieku: ALPHA D3 0,25 µg /0,5 µg /1 µg. Kvalitatívne a kvantitatívne zloženie: Alfakalcidol, 0,25 µg /0,5 µg /1 µg. **Lieková forma:** Mäkké kapsuly. **Liekové indikácie:** Renálna osteodystrofia so zníženou absorpciou vápnika, osteomalácia, osteoporóza, najmä postmenopauzálna, senilná a osteoporóza spôsobená liečbou glukokortikoidmi, prídavná liečba pri hypoparatyreóze, hypofosfatemickej rachitíde/osteomalácii. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Počiatková denná dávka pre dospelých a deti s telesnou hmotnosťou vyššou ako 20kg je 1µg alfakalcidolu. pri dlhodobej liečbe sa má dávka znižovať v závislosti od zlepšovania klinického stavu. Pacienti so zjavnými príjavami kostného ochorenia potrebujú a tolerujú vyššie dávky: 1 - 3µg alfakalcidolu denne. Jednorazová denná dávka sa podáva perorálne, je vhodná užiť večer. Ak je dávka rozdelená na dve čiastkové dávky, užíva sa ráno a večer. Kapsuly sa užívajú nerozhrýzané a zapíjajú sa dostatočným množstvom tekutín. **Kontraindikácie:** precitlivosť na liečivo alebo ktorúkoľvek z pomocných látok, manifestná intoxikácia vitamínom D, hyperkalciémia, hypermagneziémia, alergia na arachidy alebo sóju. U dialyzovaných pacientov sa musí vylúčiť možnosť prieniku vápnika z dialyzačného roztoku. U pacientov s obličkovými kameňmi a sarkoidózou v anamnéze je pri užívaní lieku vyššie riziko. **Osobitné upozornenia:** Počas terapie pravidelne monitorovať hladinu vápnika a fosfátov v krvi v týždenných alebo mesačných intervaloch. **Liekové a iné interakcie:** s ňou nemá podávať vitamín D a jeho deriváty. Zmena dávkovania ALPHA D3 je pri súbežnej liečbe barbiturátmi alebo antikonvulzívmi indukujúcimi pečenevé enzýmy, difenylhydantoin môže celkom inhibovať účinok alfakalcidolu, glukokortikoidy, tiež lieky, ktoré obsahujú cholesteramín, sukralfát alebo antacída a estrogény môžu ovplyvňovať účinok alfakalcidolu. Pacienti užívajúci súčasne digitalis a ALPHA D3 majú byť pod zvýšeným dohľadom lekára. Pri súbežnej liečbe prípravkami obsahujúcimi vápnik alebo ťažkými je zvýšené riziko hyperkalciémie. **Gravidita a laktácia:** V období gravidity a laktácie používať liek len v nevyhnutných prípadoch. Nežiaduce účinky: Pri hyperkalciémii sa môže vyskytnúť únava, gastrointestinálne symptómy, smäd, svedenie. Počas terapie alfakalcidolom sa len zriedka objavilo mierne a dočasné zvýšenie hladín fosfátov v krvi. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Theramex Ireland Limited, 3rd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublin 1, D01YE64, Írsko. **Dátum poslednej revízie textu:** Február 2019. Vydaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Prípravok je čiastočne hrazený z prostredkov verejného poistenia. Pred predpísaním lieku sa zoznámte s úplnou informáciou o lieku, ktorá je k dispozícii v Sôhre charakteristických vlastností lieku na <http://www.sukl.sk>, alebo ju získate na adrese: THERAMEX Slovakia s.r.o., Vajnorská 142, 831 04 Bratislava, tel.: +421 911085330, <http://www.theramex.com>.

Literatúra:

1. Ringe JD, Schaht E. Prevention and Therapy of Osteoporosis: The Roles of Plain Vitamin D and Alfakalcidol. Rheumatol Int 2004; 24:189-197.
2. SPC Alpha D3 1 µg, ŠUKL, Február 2019

GRAB IT!



Táto informácia o lieku je určená osobám oprávneným predpisovať lieky a osobám oprávneným vydávať lieky. Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Na trh nemusia byť uvedené všetky sily alebo veľkosti balenia. Úplná informácia o lieku je k dispozícii v Súhrne charakteristických vlastností lieku dostupnom na adrese spoločnosti medac GmbH, Staromestská 3, 811 03 Bratislava, na <https://www.medac-sk.eu/produkty/vsetky-produkty/metoject-pen>, alebo ju získate po naskenovaní QR kódu.



meto
/ect PEN

SK-MET03-IX-2024 | www.medac-sk.eu

medac
improving human health

INHIBÍTOR JAK PERORÁLNE PODÁVANIE 1 x DENNE NA LIEČBU

RA, AS, NR-AXSPA & PSA

9 klinických štúdií naprieč
RA, AS, NR-AXSPA & PSA
zahŕňa > 7 500 pacientov¹⁻¹⁰



AS

Ankylozujúca spondylitída

RINVOQ je indikovaný na liečbu aktívnej ankylozujúcej spondylitídy u dospelých pacientov s nedostatočnou odpoveďou na konvenčnú liečbu.¹



Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania.

Pri predpísaní lieku si prosím preskúhajte Súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý je dostupný na vyžiadanie u miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii: AbbVie s.r.o., Karadžičova 10, 821 08 Bratislava, tel. č.: +421 2 50 500 777 alebo na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <https://www.sukl.sk/>.

Súhrn charakteristických vlastností lieku je dostupný aj po zosínaní uvedeného QR kódu.

Referencie: 1. RINVOQ SPC 07/2024. 2. van Vollenhoven R, Takacschi T, Pangan AL, et al. Arthritis Rheumatol. 2020; 72: 1607-20. 3. Fleischmann R, Pangan AL, Song IH, et al. Arthritis Rheumatol. 2019; 71(11):1788-1800. 4. Smolen JS, Pangan AL, Emery P, et al. Lancet. 2019; 393(10188):2303-2311. 5. Burmester GR, Krimmer JM, Van den Bosch F, et al. Lancet. 2018; 391(10139): 2503-2512. 6. Genovese MC, Fleischmann R, Combe B, et al. Lancet. 2018; 391(10139):2513-2524. 7. Van der Heijde D, Song IH, Pangan AL, et al. Lancet. 2019; 394: 2108-2117. 8. McInnes I, Anderson J, Magrey M, et al. Ann Rheum Dis. 2020; 79:16-17. 9. Mease PJ, Lertratanakul A, Anderson JK, et al. Ann Rheum Dis. 2021; 80:312-320. 10. Rubbert-Roth A, Enejosa J, Pangan A, et al. N Engl J Med. 2020; 383: 1511-1521.



RA

Reumatoidná artritída

RINVOQ je indikovaný na liečbu stredne ťažkej až ťažkej aktívnej reumatoidnej artritídy u dospelých pacientov s nedostatočnou odpoveďou alebo intoleranciou na jedno alebo viacero chorobu modifikujúcich antireumatik (disease-modifying anti-rheumatic drugs, DMARD). RINVOQ sa môže používať v monoterapii alebo v kombinácii s metotrexátom.¹

PSA

Psoriatická artritída

RINVOQ je indikovaný na liečbu aktívnej psoriatickej artritídy u dospelých pacientov s nedostatočnou odpoveďou alebo intoleranciou na jedno alebo viacero chorobu modifikujúcich antireumatik. RINVOQ sa môže používať v monoterapii alebo v kombinácii s metotrexátom.¹

NR-AXSPA

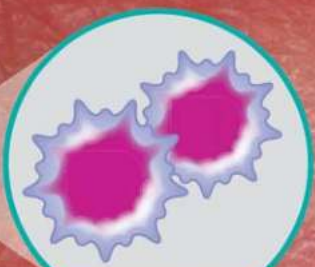
Axiálna spondyloartritída bez rádiografického dôkazu

RINVOQ je indikovaný na liečbu aktívnej axiálnej spondyloartritídy bez rádiografického dôkazu u dospelých pacientov s objektívnymi príznakmi zápalu, ako je indikované zvýšeným C-reaktívnym proteínom (CRP) a/alebo magnetickou rezonanciou (MRI), s nedostatočnou odpoveďou na nesteroidné protizápalové lieky (NSAID).¹



bunka Treg
protizápalová

Preukázateľné zachovanie počtu Treg buniek²



bunka Trm
prozápalová

Významná redukcia počtu Trm buniek už od 4. týždňa liečby¹

Trm: regulačné T-bunky (regulatory T cells);
Trm: pamätová bunka (Tissue-resident memory T cells)

Skrátená informácia o lieku TREMFYA®

Názov lieku a lieková forma: Tremfya 100 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke. Tremfya 100 mg injekčný roztok v naplnenom injekčnom peni. **Účinná látka:** Každá naplnená injekčná striekačka, resp. každé naplnené injekčné pero obsahuje 100 mg guselkumabu v 1 ml roztoku. **Indikácie:** Tremfya je indikovaná na liečbu stredne až ťažkej až závažnej kožnej psoriázy dospelým, ktorí sú kandidátmi na systémovú liečbu. Tremfya samotná alebo v kombinácii s metotrexátom (MTX) je indikovaná na liečbu aktívnej psoriatickej artritídy u dospelých pacientov, u ktorých odpoveď na predchádzajúcu liečbu antireumatickými liekmi modifikujúcimi ochorenie (DMARD) nebola dostatočná alebo ju netolerovali. **Kontraindikácie:** Prečistlivosť na liečivo alebo na krvotokovú z pomocných látok, klinicky významná aktívna infekcia (napr. aktívna tuberkulóza). **Dávkovanie a spôsob podávania:** Liečebný prístup. odporúčaná dávka je 100 mg podaná subkutánnou injekciou v 0. a 4. týždni, po čom nasleduje udržiavacia dávka každých 8 týždňov (q8w). Ukončenie liečby sa má zvoliť u pacientov, u ktorých sa nedostavila žiadna odpoveď po 16 týždňoch liečby. **Psoriatická artritída:** Odporúčaná dávka je 100 mg podaná subkutánnou injekciou v 0. a 4. týždni, po čom nasleduje udržiavacia dávka každých 8 týždňov. U pacientov s vysokým rizikom poškodenia kĺbov možno podľa klinického úsudku zvoliť dávku 100 mg každé 4 týždne (q4w). V prípade pacientov, u ktorých sa nepreukázala odpoveď ani po 24 týždňoch liečby, sa má zvoliť ukončenie liečby. Tremfya je určená na subkutánne použitie. **Podrobné informácie nájdete v SPC. Špeciálne skupiny pacientov:** Nie je potrebná úprava dávky u pacientov vo veku ≥ 65 rokov. O pacientoch vo veku > 75 rokov sú dostupné obmedzené, resp. veľmi obmedzené informácie. Použitie Tremfy sa osvedčilo u pacientov s poruchou funkcie obličiek. Bezpečnosť a účinnosť Tremfy u detí a dospievajúcich mladších ako 18 rokov neboli stanovené. **Osobitné upozornenia:** Aby sa zlepšila sledovateľnosť biologického lieku, má sa zoznamiteľne zaznamenať názov a číslo karby podaného lieku. Guselkumab môže zvýšiť riziko infekcie. Pred začatím liečby sa má pacient vyšetriť na príznaky infekcie tuberkulózy (TB). Antituberkulóza liečba sa má zvoliť pred začatím liečby u pacientov s latentnou alebo aktívnou TB v anamnéze. V postmarketingovom sledovaní boli hlásené vážne reakcie z precitlivosti vrátane anafylaxie. Niektoré vážne reakcie z precitlivosti sa vyskytli niekoľko dní po liečbe guselkumabom vrátane prípadov žihľavky a dyspnoe. Ak sa vyskytnú vážne reakcie z precitlivosti, podávanie guselkumabu sa má ihneď ukončiť a má sa pristúpiť k liečbe. Pred začatím liečby sa má zvoliť dokončenie všetkých príslušných imunizácií podľa platných imunizačných pokynov. Pacientom liečeným guselkumabom sa nemajú súčasne podávať živé vakcíny. Pred očakávanými živými vírusovými alebo živými bakteriálnymi vakcínami sa má liečený presunúť po dobu najmenej 12 týždňov po poslednej dávke a k liečbe sa možno vrátiť najskejš 2 týždne po očakovaní. V klinických štúdiách so psoriatickou artritídou sa pozorovala zvýšená incidencia zvýšených hodnôt pečeňových enzýmov u pacientov liečených guselkumabom q8w v porovnaní s pacientmi liečenými guselkumabom q4w alebo placeboom. Pri predpisovaní guselkumabu q4w pri psoriatickej artritíde sa odporúča vyhodnotenie pečeňových enzýmov na začiatku liečby a nadialej v rámci bežnej liečby pacienta. Ak sa spozoruje zvýšenie alanínaminotransferázy (ALT) alebo aspartátaminotransferázy (AST) a existuje podozrenie na poškodenie pečene vyvolané liekom, liečba sa má dočasne prerušiť, kým sa táto diagnóza nepotvrdí. **Podrobné informácie nájdete v SPC. Nežiaduce účinky:** Najčastejšou nežiaducou reakciou boli infekcie dýchacích ciest. V klinických štúdiách so psoriatickou artritídou boli do 24. týždňa v skupinách liečených guselkumabom častejšie hlásené nežiaduce udalosti v podobe zvýšených hladín transamináz* (8,6 % v skupine s režimom q4w a 8,3 % v skupine s režimom q8w) ako v skupine s placeboom (4,6 %) a takisto bola častejšie hlásená nežiaduca udalosť v podobe zníženého počtu neutrofilov v skupine liečenej guselkumabom (0,9 %) ako v skupine s placeboom (0 %). Počas 1 roka boli nežiaduce udalosti v podobe zvýšených hladín transamináz hlásené u 12,9 % pacientov v skupine s režimom q4w a u 11,7 % pacientov v skupine s režimom q8w a nežiaduca udalosť v podobe zníženého počtu neutrofilov u 0,9 % pacientov liečených guselkumabom (po 24. týždni nebola skupina s placeboom). **Podrobné informácie nájdete v SPC. Predávkovanie:** V prípade predávkovania sa musí pacient sledovať, či sa u ňo neobjavia akékoľvek prejavy alebo príznaky nežiaducich reakcií, a okamžite sa musí podať vhodná symptomatická liečba. **Interakcie:** Úprava dávky nie je potrebná, keď sa guselkumab podáva súčasne so substrátmi CYP450. Bezpečnosť a účinnosť guselkumabu v kombinácii s imunosupresivami, vrátane biologických látok, alebo s fototerapiou, sa v štúdiách so psoriázou nebudotovali. **Fertilita, gravidita a laktácia:** Ženy vo fertílnej veku musia používať účinnú antikoncepciu počas liečby a počas najmenej 12 týždňov po liečbe. Akákoľvek preventívna opatrenie je vhodnejšie vyhnúť sa používaniu Tremfy počas gravidity. Je známe, že sa ľudské IgG vylučujú do materského mlieka počas prvých niekoľkých dní po pôrode a klesajú na nižšie koncentrácie krátko potom; následkom toho možno vyúčiť riziko pre dojčensú diťu počas tohto obdobia. Treba prijať rozhodnutie, či prerušiť dojčenie, alebo nepozdávaj liečbu Tremfya so zreteľom na prínos dojčenia pre dieťa a prínos liečby pre ženu. **Opývanie schopnosti viesť vozidlo a obsluhovať stroje:** Tremfya nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlo a obsluhovať stroje. **Balenie:** Tremfya je dostupná v baleniach obsahujúcich jednu naplnenú injekčnú striekačku a v multibalenách obsahujúcich 2 (2 balenia po 1) naplnené injekčné striekačky, alebo v balení obsahujúcom jednu naplnenú injekčné pero a v multibalení obsahujúcom 2 (2 balenia po 1) naplnené injekčné pero. Na tri nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia. **Upozornenie na uchovávanie:** Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C), chrániť pred mrazom a svetlom. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgicko. **Registračné číslo:** EU/1/17/1234/001, EU/1/17/1234/002, EU/1/17/1234/003, EU/1/17/1234/004. **Dátum poslednej revízie textu:** 06/2024

*Všimnite si, prosím, zmeny v informáciách o lieku.

Liek je vizovaný na lekársky predpis. Liek je hradený z verejného zdravotného poistenia v indikáciastredne až závažnej až závažnej kožnej psoriázy u dospelých. Skôr, ako liek predpíšete, obráťte sa, prosím, s úplným znením Súhrnu charakteristických vlastností lieku (SPCL) v dostupnej vyžiadanej na adrese: Johnson & Johnson, s. r. o., Karadžičova 12, 821 08 Bratislava, tel.: +421 (0)2/3240 8400, <https://www.janssen.com/slovakia/>

Literatúra: 1. Angsana I et al. Higher IL-10+ T cell and Treg cell counts in psoriatic skin are associated with super response to guselkumab: data from the Phase 3 GUIDE trial. Poster presented at ISD 2023; Tokyo, Japan, 10–13 May 2023. 2. Mehta H et al. Differential changes in inflammatory mononuclear phagocyte and T-cell profiles in psoriatic skin during treatment with guselkumab vs. Secukinumab. *J Invest Dermatol* 2021;141:1707–1718. 3. SPC: Súhrn charakteristických vlastností lieku TREMFYA®/2024. Dostupné z: <https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/tremfya-epar-prod>

Kód projektu: CP-436718, Dátum vypracovania: jún 2024

Johnson & Johnson, s. r. o., Karadžičova 12, 821 08 Bratislava
 Tel.: +421 (0)2/3240 8400, <https://www.janssen.com/slovakia/>

Johnson & Johnson

Nasad'te Olumiant SKÔR pre LEPŠIE výsledky liečby RA¹



**Vyššia miera dosiahnutej remisie
a zotrvania na liečbe vs TNFi
v podmienkach bežnej praxe^{2,3}**



**Udržateľná miera remisie počas
7 rokov v dlhodobej klinickej štúdií⁴**



Žiadne nové bezpečnostné signály počas 9,3 roka⁵

**TIEŽ
SCHVALENÝ**

**pre pediatrických
pacientov s aktívnou
JIA od 2. roku
života⁶**

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Liek je v indikácii stredne ťažkej až ťažkej aktívnej reumatoidnej artritídy a ťažkej atopickej dermatitídy u dospelých pacientov hrađený z verejného zdravotného poistenia.

Pred predpisovaním sa prosím zoznámte s úplným znením Súhrnu charakteristických vlastností lieku. Podrobné informácie o lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu>, alebo na adrese: Eli Lilly Slovakia s.r.o., Svätoplukova II, 18892/2 A, 821 08 Bratislava - mestská časť Ružinov, tel: +421 2 2066 3111

Olumiant je indikovaný na liečbu stredne ťažkej až ťažkej aktívnej RA u dospelých pacientov, ktorí nedostatočne reagovali na jedno alebo viac DMARD, alebo ktorí ich netolerujú. Olumiant sa môže použiť v monoterapii alebo v kombinácii s MTX. Olumiant je tiež indikovaný na liečbu aktívnej juvenilnej idioapatckej artritídy u pacientov vo veku od 2 rokov a starších, ktorí mali nedostatočnú odpoveď alebo intoleranciu na jeden alebo viaceré predchádzajúce konvenčné syntetické alebo biologické DMARD.⁶

DMARD, antireumatický liek modifikujúci ochorenie; **JIA**, juvenilná idioapatcká artritída; **MTX**, metotrexát; **RA**, reumatoidná artritída; **TNFi**, inhibitor tumor nekrotizujúceho faktora

Referencie:

1. Taylor PC, et al. J Clin Med 2023;12:4527. 2. van de Laar M. Poster presented at ACR 2023. Poster 0450. 3. Aitken R, et al. Rheumatol Ther 2023;75:1923-34. 4. Caporali R, et al. Poster presented at EULAR 2022. POS0701. 5. Taylor PC, et al. Ann Rheum Dis 2022;81:335-43 (PLUS SUPPLEMENTARY). 6. SPC Olumiant.

Tento materiál je určený výhradne pracovníkom v zdravotníctve.

Dátum schválenia materiálu: 04/2024

**Pre zobrazenie SPC si,
prosím, naskenujte
QR kód.**



TERAZ
SCHVÁLENÉ
PRE HS, PsA
A axSpA³

PRÍLEŽITOSŤ
**ZBAVIŤ SA
OBMEDZENÍ**

VÝZNAMNÁ ÚČINNOSŤ NA KLÚČOVÉ PREJAVY PsA A axSpA
S RÝCHLYM NÁSTUPOM A DLHOTRVAJÚCIM EFEKTOM*¹⁻⁵

* Odpoveď ACR50 dosiahlo v 16. týždni 44 % pacientov bez skúsenosti s biologickou liečbou a 43 % pacientov TNF-IR s PsA (primárny cieľový parameter v oboch klinických hodnoteniach);^{1,2} 18 % a 16 % v 4. týždni; 54,5 % a 51,7 % v 52. týždni, v uvedenom poradí (analýza NRI).^{1,2} Odpoveď ASAS40 dosiahlo v 16. týždni 47,7 % pacientov s nr-axSpA a 44,8 % pacientov s AS (primárny cieľový parameter v oboch klinických hodnoteniach);³ 16,4 % a 16,7 % v 1. a v 2. týždni; 60,9 % a 58,4 % v 52. týždni, v uvedenom poradí (analýza NRI). Zmiernenie obmedzení pacienta bolo demonštrované na skóre MDA u pacientov s PsA a na skóre ASDAS < 2,1 u pacientov s axSpA. Skóre MDA dosiahlo v 16. týždni 45 % pacientov bez skúsenosti s biologickou liečbou a 44 % pacientov TNF-IR s PsA (analýza NRI).³ Skóre ASDAS < 2,1 dosiahlo v 16. týždni 46,2 % pacientov s nr-axSpA a 44,9 % pacientov s AS (analýza MI).

 **Bimzeln**[®]
(bimekizumab)

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie. Informácie o tom, ako hlásiť nežiaduce reakcie, nájdete v Súhrne charakteristických vlastností lieku v časti 4.8.



Zatriedenie lieku podľa spôsobu jeho výdaja: Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. **Súhrn charakteristických vlastností lieku (SPC):** Skrátená informácia o lieku je dostupná po nabití QR kódu. Na rovnakom mieste nájdete aj odkaz na plné znenie SPC. Pred predpisávaním si prečítajte plné znenie SPC. **Uhrada:** Liek je hrađený z prostriedkov ZP v indikácii ložskej psoriázy. V indikácii psoriatická artritída, axiálna spondylartritída a hidradenitis suppurativa liek nie je hrađený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia.

Referencie: 1. McInnes IB, Asahina A, Coates LC, et al. Bimekizumab in patients with psoriatic arthritis, naïve to biologic treatment: a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial (BE OPTIMAL). *Lancet*. 2023;401(10370):25-37. 2. Merola JF, Landewé R, McInnes IB, et al. Bimekizumab in patients with active psoriatic arthritis and previous inadequate response or intolerance to tumour necrosis factor- α inhibitors: a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial (BE COMPLETE). *Lancet*. 2023;401(10370):38-48. 3. SPC BIMZELX[®]. 4. Coates. 2023. EULAR. Abstract 1306. 5. van der Heijde D, Deodhar A, Baraliakos X, et al. Efficacy and safety of bimekizumab in axial spondyloarthritis: results of two parallel phase 3 randomised controlled trials. *Ann Rheum Dis*. 2023; doi: 10.1136/ard-2022-223595. On-line pred tlačou.

© UCB Biopharma SRL, 2021. Všetky práva vyhradené. BIMZELX[®] je registrovaná obchodná známka spoločnosti skupiny UCB Groups.

Pre odborné informácie a bližšie údaje súvisiace
s prípravkami spoločnosti UCB:
Tel: +421 2 5920 2023,
e-mail: UCB.Cares.SK@ucb.com

Dátum prípravy:
jún 2024
SK-BK-2400082



Inspired by patients.
Driven by science.

UCB s.r.o., organizačná zložka
Úprkova 4, 811 04 Bratislava 1
Tel: +421 2 5920 2020,
e-mail: info.bratislava@ucb.com, www.ucb.sk

www.reuma2024.sk
www.progress.eu.sk

