

Program



XXIII. ROČNÍK KURSU KONTINUÁLNÍHO VZDĚLÁVÁNÍ: EXTRAPYRAMIDOVÁ ONEMOCNĚNÍ

30. - 31. května 2024

Hotel Dvořák, Tábor

Záštita

Centrum extrapyramidových onemocnění (EXPY)

Pořadatel

MH Consulting s.r.o.

Prezident kongresu



doc. MUDr. Hana Brožová, Ph.D.

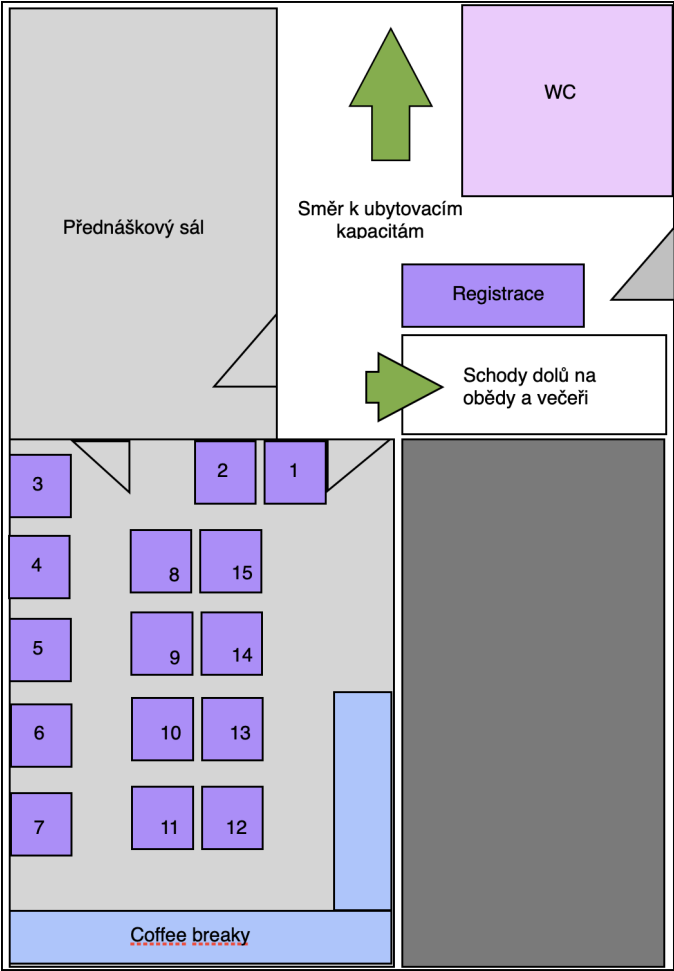
Organizátor

MH Consulting s.r.o.
Narcisová 2850
106 00 Praha 10
www.mhconsulting.cz



Partneři a vystavovatelé

AbbVie s.r.o.	15	AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH - organizační složka	6	Biogen (Czech Republic) s.r.o.	5	CARDION s.r.o.	1	Desitin Pharma, spol. s r.o.	3	MagnaPharm CZ, s.r.o.	4	Medis Pharma s.r.o.	7	Medtronic Czechia s.r.o.	14
Orion Pharma s.r.o.	8	PHARMAGEN CZ, s.r.o.	2	STADA PHARMA CZ s.r.o.	9										



Čtvrtek

30.05.2024

	06:00	7:00	8:00	9:00	10:00	11:00	12:00	13:00	14:00	15:00	16:00	17:00	18:00	19:00	20:00	21:00	22:00	23:00
📍 Hlavní sál			Registrace účastníků a firem 07:45 - 14:30							Otazníky u Parkinsonovy nemoci I 08:30 - 10:00		Otazníky u Parkinsonovy nemoci II 10:30 - 12:00			Otazníky u Parkinsonovy nemoci III 13:30 - 15:00	Symposium .. 15:00 - 15:20		Kazuistiky 15:50 - 17:50
☺ Občerstvení				Přestávka.. 10:00 - 10:30		Oběd 12:00 - 13:30				Přestávka.. 15:20 - 15:50						Společenská večeře 20:00 - 23:00		
	Symposium		Coffee Break		Oběd	Ústní sdělení		Registrace firem a účastníků				Večeře						

31.05.2024

31.05.2024

	06:00	7:00	8:00	9:00	10:00	11:00	12:00	13:00	14:00	15:00	16:00	17:00	18:00	19:00	20:00	21:00	22:00	23:00
 Hlavní sál			Registrace účastníků 08:00 - 10:00			Otazníky u expy onemocnění I 08:30 - 10:00		Otazníky u expy onemocnění II 10:30 - 12:00										
 Občerstvení					Přestávka.. 10:00 - 10:30			Oběd 12:00 - 13:30										
	Coffee Break	Oběd	Ústní sdělení	Registrace firem a účastníků														

07:45 - 14:30

👤

REGISTRACE ÚČASTNÍKŮ A FIREM

📍 Hlavní sál | Registrace firem a účastníků

08:30 - 10:00

📖

OTAZNÍKY U PARKINSONOVY NEMOCI I

📍 Hlavní sál | Ústní sdělení

OTAZNÍKY V DIAGNOSTICE PN A ATYPICKÝCH PARKINSONSKÝCH SYNDROMŮ

H. Brožová

30 min

PACIENT S PRODROMÁLNÍMI PŘÍZNAKY PN V AMBULANCI NEUROLOGA

P. Dušek

30 min

TERAPIE OBTĚŽUJÍCÍCH MOTORICKÝCH PŘÍZNAKŮ U PN

H. Brožová

30 min

10:30 - 12:00

📖

OTAZNÍKY U PARKINSONOVY NEMOCI II

📍 Hlavní sál | Ústní sdělení

TERAPIE OBTĚŽUJÍCÍCH NON-MOTORICKÝCH PŘÍZNAKŮ U PN: BOLEST

J. Klempíř

15 min

TERAPIE OBTĚŽUJÍCÍCH NON-MOTORICKÝCH PŘÍZNAKŮ U PN: DUŠNOST

P. Štofániková

15 min

TERAPIE OBTĚŽUJÍCÍCH NON-MOTORICKÝCH PŘÍZNAKŮ U PN: GIT OBTÍŽE

H. Brožová

15 min

TERAPIE OBTĚŽUJÍCÍCH PSYCHIATRICKÝCH PŘÍZNAKŮ U PN

T. Uhrová

45 min

13:30 - 15:00



OTAZNÍKY U PARKINSONOVY NEMOCI III

📍 Hlavní sál | Ústní sdělení

KDY POSLAT PACIENTA S PN K DBS A PUMPOVÝM SYSTÉMŮM

R. Jech

45 min

KOMPLIKACE DBS A PUMPOVÝCH SYSTÉMŮ V ORDINACI PRAKTICKÉHO NEUROLOGA

P. Havránková

45 min

15:00 - 15:20



SYMPOZIUM ABBVIE S.R.O.

📍 Hlavní sál | Symposium

15:50 - 17:50



KAZUISTIKY

📍 Hlavní sál | Ústní sdělení

Čtvrtek

30.05.2024

Hlavní sál  Občerstvení  Foyer  Registration desk

10:00 - 10:30 

PŘESTÁVKA
 Občerstvení | Coffee Break

12:00 - 13:30 

OBĚD
 Občerstvení | Oběd

15:20 - 15:50 

PŘESTÁVKA
 Občerstvení | Coffee Break

20:00 - 23:00 

SPOLEČENSKÁ VEČEŘE
 Občerstvení | Večeře

Pátek

31.05.2024

Hlavní sál Občerstvení Foyer Registration desk

08:00 - 10:00		REGISTRACE ÚČASTNÍKŮ 📍 Hlavní sál Registrace firem a účastníků
08:30 - 10:00		OTAZNÍKY U EXPY ONEMOCNĚNÍ I 📍 Hlavní sál Ústní sdělení
		POLÉKOVÉ KOMPLIKACE V EXPY J. Mašková30 min
		TERAPIE NEURODEGENERATIVNÍCH ONEMOCNĚNÍ ŠITÁ NA MÍRU, SOUČASNÉ MOŽNOSTI A VÝHLEDY F. Růžička30 min
		FUNKČNÍ PORUCHY – KOMORBIDITY A MIMIKRY T. Serranová30 min
10:30 - 12:00		OTAZNÍKY U EXPY ONEMOCNĚNÍ II 📍 Hlavní sál Ústní sdělení
		OTAZNÍKY V TERAPII TŘESU E. Růžička45 min
		OTAZNÍKY V DIAGNOSTICE A LÉČBĚ AKUTNÍCH EXPY STAVŮ O. Ulmanová30 min
		ZAKONČENÍ, QAA, DISKUSE .15 min

Pátek

31.05.2024

Hlavní sál  Občerstvení  Foyer  Registration desk

10:00 - 10:30



PŘESTÁVKA
 Občerstvení | Coffee Break

12:00 - 13:30



OBĚD
 Občerstvení | Oběd



DUODOPA SC
240 mg/ml + 12 mg/ml infuzní roztok
foslevodopa/foskarbidopa

První **subkutánní** kontinuální
24h **lěčba** pro pacienty s pokročilou
Parkinsonovou nemocí¹

Nyní mohu více.

Zkrácené informace o léčivém přípravku

Název: Duodopa SC 240 mg/ml + 12 mg/ml infuzní roztok. **Složení:** Jeden ml obsahuje 240 mg foslevodopy a 12 mg foskarbidopy. **Indikace:** Léčba pokročilé Parkinsonovy nemoci, která reaguje na léčbu levodopou a je doprovázena těžkými motorickými fluktuacemi a hyperkinezi nebo dyskinezi, pokud dostupné kombinace antiparkinsonik neposkytují uspokojivé výsledky. **Dávkování:** Duodopa SC se podává jako kontinuální subkutánní infuze, 24 hodin denně. Doporučená počáteční rychlost infuze přípravku Duodopa SC se stanoví přepočtem denního příjmu levodopy na ekvivalenty levodopy (LE) pomocí příslušných koeficientů násobících dávku (pro výpočet se bere v úvahu pouze levodopa a inhibitory COMT) a následným výpočtem zohledňujícím vyšší biologickou dostupnost subkutánní foslevodopy, poměr molekulových hmotností foslevodopy a levodopy, obsah foslevodopy v 1 ml a počet hodin bdělosti použitý pro stanovení LE. Dávku lze upravit tak, aby bylo dosaženo klinické odpovědi, která maximalizuje funkční „on“ periodu a minimalizuje počet a trvání „off“ period a „on“ period s obtěžující dyskinezi. Maximální doporučená denní dávka foslevodopy je 6 000 mg (nebo 25 ml přípravku Duodopa SC denně, což odpovídá přibližně 4 260 mg levodopy denně). **K zahájení** léčby přípravkem Duodopa SC je také potřebné určit objem nasycovací dávky. Pumpa umožňuje naprogramovat 2 **alternativní rychlosti** infuze pro pacienta (nízká/vysoká). Pokud to zdravotnický pracovník umožní, mohou si pacienti sami podat **extra dávku** ke zvládnutí akutních „off“ příznaků, které se objeví během kontinuální infuze. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku, glaukom s uzavřeným úhlem, těžké srdeční selhání, akutní cévní mozková příhoda, těžká srdeční arytmie, současné užití neselektivních inhibitorů MAO a selektivních inhibitorů MAO typu A (jejich podávání musí být přerušeno min. dva týdny před zahájením léčby přípravkem Duodopa SC), stavy, za kterých jsou kontraindikovány látky s adrenergním účinkem, např. feochromocytom, hyperthyroidismus a Cushingův syndrom. Jelikož levodopa může aktivovat rozvoj maligního melanomu, nesmí být přípravek Duodopa SC používán u pacientů s podezřelou neurčenou kožní lézí nebo s melanomem v anamnéze. **Zvláštní upozornění:** Duodopa SC se nedoporučuje k léčbě extrapyramidových účinků vyvolaných léky. Pacienti s těžkým kardiovaskulárním nebo plicním onemocněním, bronchiálním astmatem, ledvinovým, jaterním nebo endokrinním onemocněním nebo s anamnézou vředové choroby nebo konvulzí mají být léčeni přípravkem Duodopa SC s opatrností. U pacientů s anamnézou infarktu myokardu, kteří mají zbytkové arytmie, má být pečlivě sledována srdeční činnost. U všech pacientů léčených přípravkem Duodopa SC má být pečlivě sledován rozvoj změn duševního stavu, deprese s tendencemi k sebevraždě a jiných závažných duševních změn. Pacienti s dřívější nebo současnou psychózou mají být léčeni s opatrností. Pacienti s chronickým glaukomem s otevřeným úhlem mají být léčeni přípravkem Duodopa SC s opatrností a pouze za předpokladu, že nitrooční tlak je dobře kontrolován. Duodopa SC může vyvolat ortostatickou hypotenzi. Levodopa je spojována se somnolencí a epizodami náhlého nástupu spánku. Při náhlém vysazení antiparkinsonik byl hlášen komplex příznaků podobných neuroleptickému malignímu syndromu. Pacienti mají být pravidelně monitorováni z důvodu možnosti rozvoje impulzivních poruch. Dopaminový dysregulační syndrom je návyková porucha, která u některých pacientů léčených kombinací karbidopa/levodopa vede k nadměrnému užívání přípravku. Duodopa SC obsahuje hydrazin, který může být genotoxický a možná kancerogenní. Snížená schopnost zacházet se systémem pro podávání přípravku může způsobit komplikace. Takovým pacientům má asistovat pečovatel. Náhlé nebo postupné zhoršování bradykineze může být znamením obstrukce zařízení z jakýchkoli důvodů, a je třeba to vyšetřit. U pacientů léčených kombinací přípravku s obsahem levodopy s karbidopou byla hlášena polyneuropatie. Duodopa SC obsahuje 42,4 mg (přibližně 1,84 mmol) sodíku v jednom ml. **Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce:** Studie interakcí nebyly s přípravkem Duodopa SC prováděny. U generických kombinací levodopy s karbidopou jsou interakce obecně známy. **Fertilita, těhotenství a kojení:** Údaje o podávání přípravku Duodopa SC těhotným ženám nejsou k dispozici. Podávání v těhotenství a u žen ve fertilním věku, které neužívají antikoncepci, se nedoporučuje. Levodopa je vylučována do lidského mateřského mléka. Kojení má být během léčby přípravkem Duodopa SC přerušeno. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Levodopa a karbidopa mohou vyvolat závratě a ortostatickou hypotenzi. Proto má být řízení a obsluha strojů vykonávána s opatrností. **Nežádoucí účinky:** Velmi časté: flegmóza, infekce, erytém, úzkost, edém, bolest a reakce v místě podání infuze, infekce močových cest, úzkost, deprese, halucinace, pádů. Časté: absces v místě podání infuze, anémie, snížená chuť k jídlu, abnormální sny, agitovanost, stav zmatenosti, bludy, impulzivní porucha, insomnie, paranoia, psychotická porucha, spánkové ataky, porucha spánku, suicidální představa, kognitivní porucha, závratě, posturální porucha, dyskinéza, bolest hlavy, hypotenze, „on“ a „off“ fenomén, parestézie, polyneuropatie, somnolence, synkopa, tremor, nepravidelná srdeční frekvence, hypertenze, hypotenze, ortostatická hypotenze, dyspnoe, orofaryngeální bolest, břišní distenze, bolest břicha, zácpa, průjem, sucho v ústech, dysgeuzie, dyspepsie, dysfagie, flatulence, nauzea, zvracení, kontaktní dermatitida, hyperhidróza, pruritus, vyrážka, svalové křeče, bolest šíje, inkontinence moči, retence moči, astenie, únava, malátnost, periferní edémy, bolest, následující reakce v místě podání infuze: modřina, exfoliace, extravazace, hematom, krvácení, indurace, zánět, podráždění, rezistence, papula, pruritus, vyrážka, otok, zvýšená hladina aminokyseliny, zvýšená hladina homocysteinu v krvi, snížená hladina vitamínu B6, deficienze vitamínu B12, snížení nebo zvýšení tělesné hmotnosti. **Použitelnost:** Neotevřené: 20 měsíců. Přípravek musí být použit do 24 hodin po přenesení z injekční lahvičky do stříkačky. **Uchovávání:** Uchovávejte a převážejte v chladu (2 °C – 8 °C). Uchovávejte injekční lahvičky v krabici, aby byly chráněny před rozbitím. Mohou být uchovávány při pokojové teplotě do maximálně 30 °C po jedno období v délce až 28 dní. **Balení:** 7 injekčních lahviček po 10 ml. **Držitel rozhodnutí o registraci:** AbbVie s.r.o., Praha, Česká republika. **Registrační číslo:** 27341/21-C. **Datum poslední revize SmPC:** 9. 11. 2023. Přípravek je vázán na lékařský předpis a je hrazen smluvním zdravotnickým zařízení z veřejného zdravotního pojištění. *Seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku dříve, než jej předepíšete.*

Reference: 1. SmPC Duodopa SC [9. 11. 2023]

AbbVie s.r.o., Metronom Business Center, Bucharova 2817/13, 158 00 Praha 5. Tel.: 233 098 111, www.abbvie.cz

03/2024

CZ-PRODD-240004

abbvie

Zlatý partner



Stříbrný partner



Vystavovatelé



Děkujeme všem zúčastněným firmám za podporu této akce