

Program



26. PODKRUŠNOHORSKÉ ELEKTROFYZIOLOGICKÉ DNY

10. dubna 2021

Virtuální konference

Záštita

Neurologie Chomutov

Pořadatel

MH Consulting s.r.o.

Organizační výbor

MUDr. Jan Kubík

MUDr. Petr Klepiš

MUDr. Jiří Neumann

Primář neurologického odd. nemocnice Chomutov

Sobota

10.04.2021

	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
--	-------	------	------	------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------

📍 Virtuální sá ...

Online program
09:00 - 15:15

Hlavní sdělení

Sobota

10.04.2021

📍 Virtuální sál

09:00 - 15:15



ONLINE PROGRAM

📍 Virtuální sál | Hlavní sdělení

PORANĚNÍ PERIFERNÍCH NERVŮ.

Horna M.

30 + 5 min

TRAUMATA BRACHIÁLNÍHO PLEXU, STRATEGIE A TIMING EMG VYŠETŘENÍ.

Horna M.

30 + 5 min

NEJČASTĚJŠÍ LÉZE A TRAUMATA LUMBOSAKRÁLNÍHO PLEXU A JEHO NERVŮ.

Horna M.

30 + 5 min

PORANĚNÍ PERIFERNÍCH NERVŮ - REKONSTRUKČNÍ MOŽNOSTI, NOVINKY.

Horna M.

50 + 5 min

PORANĚNÍ MÍCHY.

Horna M.

40 + 5 min

PŘEHLED EXPERIMENTÁLNÍ REKONSTRUKCE MÍŠNÍHO PORANĚNÍ.

Horna M.

30 + 5 min

PRVNÍ ZKUŠENOSTI S VYHLEDÁVÁNÍM PACIENTŮ S ATTR-PN AMYLOIDÓZOU V ČR - SYMPOZIUM SPOL. PFIZER

Horna M.

30 min

MRI VYŠETŘENÍ U NERVOSVALOVÝCH ONEMOCNĚNÍ

Horna M.

30 + 5 min

SONOGRAFIE NERVŮ A SVALŮ - O TOM JAK SE Z EMGRAFISTY STAL VÁŠNIVÝ SONOGRAFISTA ANEB JAKPAK NA TOM JSME A CO NYNÍ UMÍME.

Horna M.

30 + 5 min



JSEM EMMANUEL MÁM SVŮJ CÍL

Mým cílem je opět
ovládat počítač
pravou rukou.



Emmanuel, 44 let
Pacient se spasticitou



JSEM VICTORIA MÁM SVŮJ CÍL

Mým cílem je hledět
rovně před sebe
bez námahy.

Victoria, 75 let
Pacientka s cervikální dystonií



JSEM HELMUT MÁM SVŮJ CÍL

Mým cílem je opět
povečřet
s přáteli.



Helmut, 79 let
Pacient se sialorreu



Jaké jsou cíle vašich pacientů? Posuňme terapii botulotoxinem na vyšší úroveň.



Zkrácená informace o přípravku (nenahrazuje SPC).

Xeomin®
Název přípravku: Xeomin® 100 jednotek prášek pro injekční roztok. **Steženo:** Jedna injekční lahvička obsahuje Toxinum botulinicum (incobotulinum) typus A (150 kD), bez komplexotvorných proteinů 100 jednotek. **Indikace:** Symptomatická léčba blefarospasmu a hemifaciálního spasmu, cervikální dystonie převážně rotační formy (torticollis spasticus), spastické horních končetin a chronické sialorrey v důsledku neurologických poruch. **Dávkování a způsob podání:** Jednotlivé dávky nejsou pro přípravek Xeomin® zaměřitelné s jinými přípravky obsahujícími botulotoxin typu A. Přípravek smí podávat pouze lékař s potřebnou zkušeností s aplikací botulotoxinu. Optimální dávku, frekvenci a počet míst vpichu určí lékař pacientovi individuálně. Nesmí být překročeny jednorázové individuální dávky. Pro každou indikaci je dávkovací schéma, postup a lokalizace specifická a individuální, pro informace k dávkování a dávkovacím schémata je nutné číst přílohu uveru SPC. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivo nebo na kteroukoli pomocnou látku přípravku. Generalizované poruchy svalové aktivity (např. myasthenia gravis, Lambert-Eatonův syndrom). Infekce či zánět v navrhovaném místě aplikace. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Přípravek nesmí být podán do cévy. Před aplikací je nutné respektovat anatomická specifika pacienta. Opatrnost je nutná u pacientů s poruchou srážlivosti nebo léčených antikoagulanty. Upozornění se týká lokálních účinků a vzdáleného šíření toxinu, které mohou mít souvislost s nežádoucími účinky a mohou být život ohrožující. Byly hlášeny případy úmrtí, které byly v některých případech spojeny s dysfagií, pneumonií. Další upozornění se týká: výskytu značné tělesné slabosti; dysfagie; nutnosti opatrnosti u některých onemocnění jako AMLS, neuromuskulární dysfunkce, svalové atrofií hypersenzitivních reakcí; tvorby protětek. Pro úplné informace a upozornění k jednotlivým indikacím viz příloha uveru SPC. **Interakce:** Nebyly provedeny žádné interakční studie. Účinek botulotoxinu může být teoreticky potencován aminoglykosidovými antibiotiky nebo jinými léčivými přípravky zasahujícími do nervosvalového přenosu. Periferní myorelaxancia. Radioterapie. Anticholinergika. **Těhotenství a kojení:** Přípravek v těhotenství má být používán pouze v případě, že potenciální přínos převáží rizika a užití během kojení není doporučeno. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Mírný až středně silný vliv. Pacienti mají být pouzeni. **Nežádoucí účinky:** Suché od, rozostřené vidění, suchá v ošech, bolest v místě injekce, infekce horních cest dýchacích, bolesti hlavy, presynkopu, závrat, dysfagie, nauzea, hyperhidróza, bolest v krku, svalová slabost, myalgie, svalová křeč, muskulo skeletální ztuhlost, astenie, paréze. **Doba použitelnosti:** 4 roky. **Uchovávání:** Při teplotě do 25 °C. **Balení a druh obalu:** Injekční lahvička (složka třídy II) se zátkou (bramborový prášek). **Velikost balení:** 1 injekční lahvička obsahující 100 jednotek. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Merz Pharmaceuticals GmbH, Eckenheimer Landstraße 100, 60318 Frankfurt/Main, P.O. Box 11 13 53, 60048 Frankfurt/Main, Německo. **Registrační číslo:** 53/138/4-C. **Datum registrace/prodloužení registrace:** 23.7.2014/6.2016. **Datum poslední revize textu:** 5. 3. 2021. **Pouze na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z veřejného zdravotního pojištění, výši a podmínky úhrady naleznete v aktuálním seznamu léčiv a PZU hrazených ze zdravotního pojištění na www.sukl.cz. Před předepsáním léku se, prosím, seznamte s podrobnými informacemi v platném Souhrnu údajů o přípravku.** Zástupce držitele rozhodnutí o registraci: Desitin Pharma spol. s r.o., Opletalova 25, 110 00 Praha 1, telefon: +420 2222 453 75, email: destin@destin.cz.

Datum přípravy: březen 2021

XEO/ALL/16/3/03/21

Má váš pacient **symetrickou senzo-motorickou progresivní polyneuropatii** v kombinaci s alespoň **jedním či více z těchto klinických příznaků?** ⁸



REFERENCE: 1. Conceicao I, et al. *Amyloid* 2019, DOI: 10.1080/13506129.2018.1556156. [Epub ahead of print]; 2. González-López E, et al. *Rev Esp Cardiol* 2017;70:991–1004; 3. Ando Y, et al. *Orphanet J Rare Dis* 2013;8:31. 4. Milani P, et al. *Mediterr J Hematol Infect Dis* 2018;10:e2018022; 5. Mollee P, et al. *Intern Med J* 2014;44:7–17; 6. Siddiqi OK, et al. *Trends Cardiovasc Med* 2018;28:10–21; 7. Mohity D, et al. *Arch Cardiovasc Dis* 2013;106:528–40; 8. Conceicao I, et al. *Journal of the Peripheral Nervous System* 2016;21:5–9.

ATTR-PN (familiární transtyrelinová amyloidní polyneuropatie)
TTR (transtyrelin)

Pfizer, spol. s r.o.,
Stroupežnického 17, 150 00 Praha 5,
tel.: +420 283 004 111,
fax: +420 251 610 270,
www.pfizer.cz



Přítomnost těchto symptomů spolu s pozitivním genetickým testem mutace genu TTR může potvrdit diagnózu **familiární transtyrelinové amyloidní polyneuropatie (ATTR-PN)**. ¹

Platinový partner



Vystavovatelé



Děkujeme všem zúčastněným firmám za podporu této akce