

congress
prague

82. klinická konference RÚ, Praha

31. března 2023

Programový sborník O2 Universum

Pořadatel:

Revmatologický ústav, Praha
a Česká revmatologická společnost ČLS JEP,
organizační složka ČLS JEP

Organizátor:

Congress Prague s.r.o.

Vydavatel:

Česká revmatologická společnost ČLS JEP
ISBN: 978-80-908509-2-7



Česká revmatologická
společnost ČLS JEP



Revmatologický
ústav

www.congressprague.cz

PARTNEŘI A VYSTAVOVATELÉ

HLAVNÍ PARTNER:



PARTNER:



PARTNER REGISTRACE:



MEDIÁLNÍ PARTNER:



MEDIÁLNÍ PODPORA:



VYSTAVOVATELÉ:

AbbVie s.r.o.
Amgen s.r.o.
Biogen (Czech Republic) s.r.o.
Fresenius Kabi s.r.o.
HALEON, dříve GSK Consumer Healthcare
IBSA PHARMA s.r.o.
Janssen-Cilag s.r.o.
Celltrion Healthcare Czech Republic s.r.o.
ELI LILLY ČR, s.r.o.

MEDAC GmbH - org. složka
Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Pfizer, spol. s.r.o.
Sandoz s.r.o.
sanofi-aventis, s.r.o.
Swedish Orphan Biovitrum s.r.o.
UCB s.r.o.
Viatris CZ s.r.o.

Česká revmatologická společnost ČLS JEP – organizační složka ČLS JEP si Vás dovoluje pozvat na 82. KLINICKOU KONFERENCI RÚ PRAHA 2023, která se koná dne 31. března 2023 v kongresovém centru 02 Universum, Praha 9.

Odborný program 82. klinické konference je připravován ve spolupráci s Revmatologickým ústavem, Praha a je zveřejněn na webových stránkách organizátora www.congressprague.cz.

Těšíme se na setkání s Vámi.

Za pořadatele:

prof. MUDr. Karel Pavelka, DrSc.
ředitel Revmatologického ústavu, Praha
a koordinátor vědeckého programu

prof. MUDr. Ladislav Šenolt, Ph.D.
předseda ČRS ČLS JEP

prof. MUDr. Pavel Horák, CSc.
vědecký sekretář ČRS ČLS JEP

ZÁKLADNÍ INFORMACE

POŘADATEL:

Revmatologický ústav, Praha
a Česká revmatologická společnost ČLS JEP,
organizační složka ČLS JEP

KOORDINÁTOŘI VĚDECKÉHO PROGRAMU:

prof. MUDr. Karel Pavelka, DrSc.
prof. MUDr. Ladislav Šenolt, Ph.D.

ORGANIZÁTOR:

Na Celné 826/8
150 00 Praha 5
www.congressprague.cz
office@congressprague.cz

Odpovědný zástupce za organizační zajištění konference:

Petra Skalová
tel. +420 774 923 353
petra.skalova@congressprague.cz

Koordinátor pro partnery a vystavovatele:

(farmaceutické společnosti):
Bohumil Sedlák
tel. +420 605 781 945
exhibitors@congressprague.cz

Koordinátor pro registrace:

Silvie Krejsková
tel. +420 775 948 924
silvie.krejskova@congressprague.cz

CERTIFIKÁTY

Účast na akci je zařazena do systému celoživotního vzdělávání dle Stavovského předpisu číslo 16 České lékařské komory. Registrovaní účastníci konference, kteří absolvují odborný program, obdrží elektronický **certifikát se 4 kredity**, s platností pro země EU, na svou elektronickou adresu do 14 dnů od skončení akce.

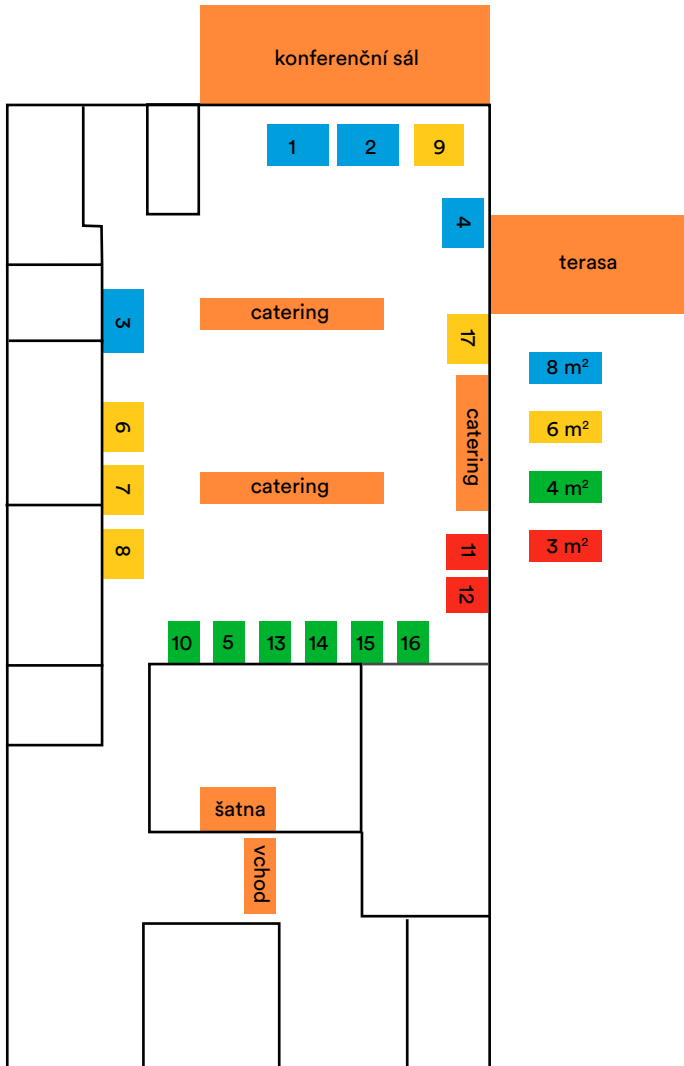
Účast zdravotnických pracovníků v nelékařských profesích je hodnocena jako součást osobního vzdělávání a probíhá ve spolupráci s Profesní a odborovou unií zdravotnických pracovníků (POUZP). Registrovaní účastníci obdrží certifikát o účasti na svou elektronickou adresu do 14 dnů od skončení akce.

PRAVIDLA PRO ÚČAST

- Vstup na kongres a doprovodnou výstavu firem je možný výlučně na základě platné registrace.
- Registrační průkaz obdrží každý registrovaný účastník při vstupu na kongres.
- V pracovní době kongresu je účastníkům k dispozici šatna s obsluhou.
- V mimopracovní době jsou kongresové sály uzavřeny. Nenechávejte v prostorách kongresových sálů, doprovodné výstavy apod. osobní věci. O2 Universum, pořadatelé a organizátor kongresu nenesou odpovědnost za jejich poškození nebo ztrátu.
- Věci vnesené a používané v průběhu kongresu v prostorách O2 Universum určených pro kongres nejsou předmětem pojištění.
- Účast na kongresu, činnost a pohyb ve vyhrazených kongresových prostorách nejsou předmětem pojištění osob.
- Ve všech prostorách vyhrazených pro kongres je přísný zákaz kouření. Prosíme, respektujte toto pravidlo.
- Bez výslovného souhlasu pořadatele nebo organizátora není v rámci prostor konání kongresu dovoleno pořizovat záznamy (zvukem, obrazem).

ORIENTAČNÍ PLÁNEK DOPROVODNÉ VÝSTAVY PARTNERŮ KONGRESU

plocha	výměra plochy	vystavovatel
1.	8 m2 (4×2 m)	AbbVie s.r.o.
2.	8 m2 (4×2 m)	Celltrion Healthcare CR s.r.o.
3.	8 m2 (4×2 m)	ELI LILLY ČR, s.r.o.
4.	8 m2 (4×2 m)	Pfizer, spol. s.r.o.
5.	4 m2 (2×2 m)	Viatris CZ s.r.o.
6.	6 m2 (3×2 m)	Biogen (Czech Republic) s.r.o.
7.	6 m2 (3×2 m)	UCB s.r.o.
8.	6 m2 (3×2 m)	sanofi-aventis s.r.o.
9.	6 m2 (3×2 m)	Janssen-Cilag s.r.o.
10.	4 m2 (2×2 m)	Swedish Orphan Biovitrum s.r.o.
11.	3 m2 (1,5×2 m)	Amgen s.r.o.
12.	3 m2 (1,5×2 m)	IBSA PHARMA s.r.o.
13.	4 m2 (2×2 m)	HALEON, dříve GlaxoSmithKline
14.	4 m2 (2×2 m)	MEDAC GmbH - org. složka
15.	4 m2 (2×2 m)	Merck Sharp & Dohme s.r.o.
16.	4 m2 (2×2 m)	Sandoz s.r.o.
17.	6 m2 (3×2 m)	Fresenius Kabi s.r.o.



ODBORNÝ PROGRAM

Hlavní téma konference: VASKULIDITY

Moderátoři: prof. MUDr. Ladislav Šenolt, Ph.D.
prof. MUDr. Karel Pavelka, DrSc.

9:00 **Slavnostní zahájení konference**

9:05 – 9:10 **Předání ceny za nejlepší poster za rok 2022**
prof. MUDr. Ladislav Šenolt, Ph.D.

9:10 – 10:55 **I. Přednáškový blok**

Spektrum vaskulitid 15 min.
prof. MUDr. Ladislav Šenolt, Ph.D.

Klasifikace vaskulitid 15 min.
MUDr. Šimon Tichý

Kdy myslet na vaskulitidu – klinické projevy? 15 min.
doc. MUDr. Jakub Závada, Ph.D.

Laboratorní vyšetřovací metody u vaskulitid 15 min.
prof. MUDr. Jiří Vencovský, DrSc.

PET u vaskulitid a vybraných autoimunitních onemocnění 15 min.
doc. MUDr. Otakar Bělohávek, CSc.

ANCA vaskulitidy z pohledu patologa 15 min.
MUDr. Marek Kollár, Ph.D.

Vasculitis mimics 15 min.
MUDr. Heřman Mann, Ph.D.

10:55 – 11:30 **Přestávka**

11:30 – 13:00 II. Přednáškový blok

ANCA vaskulitidy 15 min.
MUDr. Zdenka Hrušková, Ph.D.

Obrovskobuněčná arteritida – kazuistika 15 min.
MUDr. Martin Klein, Ph.D.

**Ultrazukové vyšetření u obrovskobuněčné arteritidy,
nový omeract skórovací systém** 15 min.
MUDr. Petra Hánová, Ph.D.

Novější pohledy na léčbu obrovskobuněčné arteritidy 15 min.
prof. MUDr. Karel Pavelka, DrSc.

Polékové vaskulitidy – přehled a kazuistika 15 min.
doc. MUDr. Radim Bečvář, CSc.

Ošetřování vaskulitid 15 min.
Olga Prokopová, DiS.

13:00 – 13:05 Ukončení konference

13:05 – 14:05 Společný oběd



RINVOQ® – selektivní a reverzibilní JAK inhibitor
s perorálním podáním 1x denně¹

RINVOQ®
upadacitinib

NÍZKÁ AKTIVITA
ONEMOCNĚNÍ

REMISE

PŘEDČÍ OČEKÁVÁNÍ

SIGNIFIKANTNĚ VYŠŠÍ MÍRA

REMISE

Ve 12. týdnu dosáhlo **významně vyšší míry remise** 29 % pacientů, kteří užívali RINVOQ® + MTX, oproti 6 % pacientů užívajících placebo + MTX a 18 % pacientů užívajících ADA + MTX ($p \leq 0,001$, pro obě srovnání).^{**2}

KONZISTENTNÍ

ÚČINNOST

RINVOQ® + MTX **prokázal konzistentní míru dosažení remise** napříč populacemi pacientů.^{†1}

DOBŘE POPSANÝ

**BEZPEČNOSTNÍ
PROFIL**

Bezpečnostní profil přípravku RINVOQ® byl popsán v programu klinických studií v indikacích RA, AS a PsA s expozicí >8 500 pacientoroků.³

Reference: 1. SPC RINVOQ®, datum revize textu: 11/2022. 2. Fleischmann RM, et al. Upadacitinib vs placebo or adalimumab in patients with rheumatoid arthritis and an inadequate response to methotrexate: results of a phase 3, double-blind, randomized controlled trial. Arthritis Rheumatol. 2019;71:1788-1800. doi: 10.1002/art.41032. 3. Burmester GR, et al. Long-term safety profile of upadacitinib in patients with RA, PsA or AS. Poster No.: 1691. Prezentováno na ACR Convergence, 5.-9. listopadu 2021.

[†] Míra dosažení remise dle skóre DAS28 (CRP) < 2,6.

^{††} U pacientů s nedostatečnou odpovědí na konvenční a biologické DMARD.

DMARDs - (Disease modifying antirheumatic drugs) choroby modifikující antirevmatické léky; **ADA** - adalimumab; **MTX** - metotrexát; **RA** - revmatoidní artritida; **AS** - ankylozující spondylitida; **PsA** - psoriatická artritida.

Abbvie s.r.o., Metronom Business Center
Bucharova 2817/13, 158 00 Praha 5 – Nové Butovice,
tel.: 233 098 111, fax: 233 098 100, www.abbvie.cz

CZ-RNDR-220065

abbvie

 **Remsima® 120 mg**
Infliximab

To Better Days and Beyond

1. subkutánní infliximab¹⁻⁴

Pro lepší kvalitu života vašich pacientů.⁵⁻¹²



1. <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/remxima-2>, Byun HG, et al. Appl Health Econ Health Policy. 2021;19(5):735-745. 3. European Commission Grants Marketing Authorisation For World's First Subcutaneous Formulation Of Infliximab Remsima SC For An Additional Five Indications Including For Use In Inflammatory Bowel Disease And Ankylosing Spondylitis. <https://www.biosimilardevelopment.com/doc/european-commission-grants-marketing-authorisation-for-world-s-first-subcutaneous-0001>; 2021. (Accessed Dec 2021). 4. Data on File. Celltrion Healthcare. 2021. 5. Schreiber S et al. Gastroenterology. 2021;160(7):2340-2353. 6. Solitano V, et al. Gastroenterology. 2021;160(7):2244-2247. 7. Overtorn PM, et al. Patient Prefer Adherence. 2021;15:811-834. 8. Westhovens R, et al. Rheumatology (Oxford). 2021;60(5):2277-2287. 9. Kombe B, et al. Arthritis Res Ther. 2021;23(1):119. 10. Capporali R, et al. Expert Rev Clin Immunol. 2021;17(1):85-99. 11. Smith PJ, et al. J Crohns Colitis. 2021;15(suppl_1):S480-S481. 12. Schreiber S, et al. Switching from intravenous to subcutaneous infliximab in patients with active inflammatory bowel disease: Post-hoc analysis of pre/post-switch outcomes from a multicentre, randomized controlled pivotal trial. Poster (P0472). Prezentováno na UEG Week Virtual 2021. *Zobrazené předplněné pero přípravku Remsima 120 mg je upravený obrázek a může se lišit od skutečného předplněného pera přípravku Remsima 120 mg.



Základní informace o přípravku:

Remsima 120 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce, Remsima 120 mg injekční roztok v předplněném peru

Složení: Jedna předplněná jednodávková injekční stříkačka/jednodávkové předplněné pero o objemu 1 ml obsahuje infliximabum 120 mg. **Indikace:** Revmatoidní artritida, Crohnova choroba, ulcerózní kolitida, ankylozující spondylitida, psoriatická artritida, psoriáza. **Dávkování a způsob podání:** Doporučené dávkování při udržovací léčbě je 120 mg s.c. každý 2. týden. Léčbu je třeba zahájit jako udržovací léčbu 4 týdny po posledním podání 2 intravenózních infuzí infliximabu 5 mg/kg (3 mg/kg při léčbě revmatoidní artritidy) podaných v rozmezí 2 týdnů. U revmatoidní artritidy je možné léčbu zahájit úvodní dávkou 120 mg s.c. následovanou další dávkou 120 mg s.c. v 1., 2., 3. a 4. týdnu po podání první injekce, a pak pokračovat v obvyklém dávkování. Při přechodu z udržovací léčby infliximabem i.v. na s.c. formu, lze infliximab s.c. podat 8 týdnů po posledním podání infliximabu i.v.. Dávkování u zvláštních skupin pacientů a ve zvláštních případech viz platné SPC. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku, na jiné myši proteiny nebo na kteroukoli pomocnou látku, aktivní tuberkulóza nebo jiné závažné infekce, jako je sepse, abscesy a oportunní infekce, středně závažné nebo závažné srdeční selhání (NYHA třída III/IV). **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** V zájmu lepší sledovatelnosti biologických léčivých přípravků je třeba pečlivě zaznamenat název a číslo sářež podávaného léčivého přípravku. Užívání infliximabu bylo spojeno s akutními reakcemi souvisejícími s injekcí, včetně anafylaktického šoku, a opožděnými hypersenzitivními reakcemi. Pacienti užívající TNF-antagonisty jsou více náchylní k závažným infekcím, včetně sepse, pneumonie, oportunních infekcí (invazivní mykotické, virové), tuberkulózy, listeriózy, kandidózy, pneumocystózy a dalších. U pacientů, kteří jsou chronickými nositeli viru, může dojít k reaktivaci hepatitidy B. Infliximab může způsobit vzácné demyelinizační onemocnění CNS, poruchy jater a šlukových cest, imunosupresi, maligní onemocnění, bylo též pozorováno zhoršení měštnavého srdečního selhání a zvýšení mortality na ně. Více viz platné SPC. **Interakce:** Přípravek se nedoporučuje kombinovat s jinou biologickou léčbou používanou k léčbě stejných stavů, včetně anakinry a abataceptu. Současně s přípravkem se nedoporučuje aplikovat živé vakcíny. Více viz platné SPC. **Nežádoucí účinky:** Mezi velmi časté nežádoucí účinky patří virové infekce (např. chřipková onemocnění, infekce virem herpes simplex), neutropenie, leukopenie, anemie, lymfadenopatie, bolest hlavy, infekce horních cest dýchacích, bolest břicha, nauzea, reakce spojená s infuzí, bolest a další, viz platné SPC. **Zvláštní opatření pro uchování:** Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Přípravek lze uchovávat při teplotách maximálně až 25 °C po dobu až 28 dnů. **Balení:** 1 ml x 2 předplněné injekční stříkačky nebo 2 předplněné pera. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Celltrion Healthcare Hungary Kft., 1062 Budapest Váci út 1-3. **WestEnd Office Building B torony, Maďarsko. Registrační čísla:** EU/1/13/853/010 a EU/1/13/853/013. **Datum schválení:** 22. 11. 2019. **Způsob výdeje:** Informací na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznámte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**



taltz[®]
(ixekizumab)

RYCHLÁ A DLOUHODOBÁ ÚLEVA OD BOLESTÍ PÁTEŘE

Úleva od spinální bolesti
již v prvním týdnu léčby.¹

Udržení LDA po dobu 3 let
(ASDAS < 2,1).²

Taltz 80 mg injekční roztok. **Účinná látka:** Ixekizumabum 80 mg v 1 ml. **Indikace:** Léčba středně těžké až těžké ložiskové psoriázy u dospělých, kteří jsou kandidáty pro systémovou léčbu. Léčba středně těžké až těžké ložiskové psoriázy u dětí ve věku od 6 let a s tělesnou hmotností alespoň 25 kg a u dospívajících, kteří jsou kandidáty pro systémovou léčbu. Léčba aktivní psoriatické artritidy (PsA) u monoterapie nebo v kombinaci s methotrexátem u dospělých pacientů, kteří nereagovali dostatečně anebo nesnášejí jednu či více terapií chorobou modifikujícím antirevmatikem (DMARD). Léčba dospělých pacientů s aktivní ankylozující spondylartridou, kteří nereagovali dostatečně na konvenční léčbu. Léčba dospělých pacientů s aktivní neradiografickou axiální spondylartridou s objektivními známkami zánětu, kteří nereagovali dostatečně na léčbu NSAID. **Kontraindikace:** Závažná hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Klinicky významné aktivní infekce (např. aktivní tuberkulóza). **Zvláštní upozornění:** Opatrnost u pacientů s významnou chronickou nebo rekurentní infekcí. Pacienty poučit, aby v případě nastupující infekce vyhledali lékaře, a přípravek vysadit, pokud pacient neodpovídá na standardní léčbu. Taltz nepodávat pacientům s aktivní tuberkulózou. Před nasazením přípravku u pacientů s latentní TBC zvážit antituberkulózní terapii. Existuje riziko časných i pozdních hypersenzitivních reakcí, včetně anafylaxe, angioedému a kopřivky. V případě závažné hypersenzitivní reakce ihned přípravek vysadit a zahájit odpovídající léčbu. Ixekizumab se nedoporučuje pro pacienty se zánětlivým střevním onemocněním (IBD), včetně Crohnovy nemoci a ulcerózní kolitidy. V případě příznaků IBD ukončit podávání ixekizumabu a začít s nezbytnou léčbou. Taltz nemá být používán v kombinaci se živými vakcínami. Taltz je v podstatě „bez sodíku“. **Nežádoucí příhody:** Nejčastěji byly hlášeny reakce v místě injekce a infekce horních cest dýchacích. Dále byly hlášeny příštivě infekce, herpes simplex, chřipka, rinitida, orální kandidóza, konjunktivitida, celulitida, neutropenie, trombocytopenie, angioedém, anafylaxe, orofaryngeální bolest, nauzea, IBD, kopřivka, vyrážka, ekzém s kandidózou jícnu*. **Interakce:** Neužívá se. **Dostupné lékové formy:** Balení s 2 předplněnými perý (každé pero s 80 mg ixekizumabu v 1 ml). **Dávkování a způsob podání:** **Ložisková psoriáza dospělých:** 160 mg ve formě subkutánních injekcí (dvě injekce po 80 mg) v týdnu 0 následované dávkou po 80 mg s.c. v týdnech 2, 4, 6, 8, 10 a 12. Poté udržovací terapie v dávce 80 mg s.c. každé 4 týdny (Q4W). **Ložisková psoriáza u dětí (≥ 6 let věku):** Tělesná hmotnost 25-50kg: úvodní dávka 80 mg s.c., poté 40 mg s.c. Q4W. Tělesná hmotnost > 50kg: úvodní dávka 160 mg (dvě s.c. injekce po 80 mg), poté 80 mg s.c. Q4W. 40mg dávky musí být připravovány a podávány vyškoleným zdravotnickým pracovníkem s použitím přípravku Taltz 80 mg/1 ml v předplněné injekční stříkačce. **PsA a Axialní spondylartritida (radiografická a neradiografická):** 160 mg (dvě s.c. injekce po 80 mg) v týdnu 0, poté 80 mg Q4W. U pacientů s PsA a současnou středně těžkou až těžkou ložiskovou psoriázou je doporučené dávkování stejné jako u ložiskové psoriázy. Roztok se nesmí protřepávat. O dávkování u osob ≥75 let jsou k dispozici pouze omezené informace. **Těhotenství a kojení:** Ženy ve fertilním věku mají během a alespoň 10 týdnů po ukončení léčby používat antikoncepci. Taltz se doporučuje nepoužívat během těhotenství. Je nutné rozhodnout, zda ukončit kojení nebo Taltz vysadit. **Podmínky uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2°C až 8°C). Chraňte před mrazem a před světlem. Taltz může být uchováván mimo chladničku po dobu až 5 dnů při teplotě do 30°C. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Eli Lilly and Company (Ireland) Limited, Dunderrow, Kinsale, Co. Cork, Irsko. **Registrační číslo:** EU/1/15/1085/002. **Poslední revize SPC:** 12.1.2023.

*Všimněte si prosím změny v informacích o léčivém přípravku

Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis a přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění s omezením. S úhradou přípravku v konkrétní indikaci se seznámte na www.sukl.cz.

Před předepsáním se prosím seznámte s úplným zněním Souhrnu údajů o přípravku - úplné znění obdržíte na www.sukl.cz nebo na adrese: ELI LILLY ČR, s.r.o., Pobřežní 12, 186 00 Praha 8, tel.: 234 664 111.

Reference:

1. SPC Taltz.
2. Deodhar A, et al. Ann Rheum Dis 2022;81(Suppl 1):765 and oral presentation.

Tento materiál je určen výhradně pracovníkům ve zdravotnictví

Datum zpracování materiálu: 03/2023

ELI LILLY ČR, s. r. o., Pobřežní 394/12, 186 00 Praha 8, tel. 234 664 111

PP-IX-CZ-0898

Lilly

congress
prague

66. výroční sjezd českých a slovenských revmatologů

12. – 14. října 2023

KC Aldis, Hradec Králové



ČRS | Česká revmatologická
společnost ČLS JEP



congressprague.cz

congress
prague

83. klinická konference RÚ, Praha

24. listopadu 2023

O2 Universum, Praha



Česká revmatologická
společnost ČLS JEP



Revmatologický
ústav

congressprague.cz

congress
prague

Zimní revmatologické dny

17. – 19. ledna 2024

Clarion Grandhotel Zlatý Lev
Liberec



Česká revmatologická
společnost ČLS JEP



Revmatologický
ústav

congressprague.cz