

PRO
glaukom

taflotan®
tafluprost

První* prostaglandin
bez konzervačních látek

- Efektivní snížení NOT o 6,9 - 9,7 mmHg¹⁻⁴
- Nejnižší výskyt hyperémie 4,1%⁵
- Bez nežádoucích účinků způsobených konzervanty
- Především pro pacienty s glaukodem a SSO

- 1 Usitolo H et al. Acta Ophthalmol 2010; 88: 12-19
- 2 Traverso C et al. J Ocul Pharmacol Ther 2010; 26: 97-104
- 3 Konstas AGP et al. Br J Ophthalmol 2013; Accepted for publication
- 4 Chabi A et al. Am J Ophthalmol 2012; 153: 1187-1196
- 5 SmPC Taflotan

*od 2008

15 µg/ml tafluprost

taflotan®
Prostaglandin bez konzervačních látek.

Zkrácená preskripční informace TAFLOTAN® (tafluprost 0,0015% oční kapky, roztok, pipety). **Balení:** polyethylenové jednorázové pipety zabalené ve fólii. Každá jednotlivá pipeta obsahuje 0,3 ml a v každém fóliovém obalu je 10 pipet. K dispozici je velikost balení 90 x 0,3 ml. Jeden ml očních kapek obsahuje 15 mikrogramů tafluprostu. **Indikace:** Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u glaukomu s otevřeným úhlem a oční hypertenze u pacientů, kteří by měli prospěch z očních kapek bez konzervantů. Mají oči citlivé na pozici konzervační látky a nebo je tato přímo kontraindikována. Je možné použít jako monoterapie nebo jako přidavná terapie k beta-blokátorům. **Dávkování a způsob podání:** Doporučená dávka je jedna kapka TAFLOTAN® do spojivkového vaku každého oka (očí) jedenkrát denně večer. Nedoporučuje u dětí a mladistvých (do 18 let věku). Při poškození ledvin nebo jater používat s opatrností. **Kontraindikace:** Precitlivělost na tafluprost nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Bezpečnostní opatření:** Dříve než je léčba zahájena, by měl být pacient informován o možném růstu řas, ztmavnutí kůže na víčkách a zvýšené pigmentace duhovky. Některé z těchto změn mohou být trvalé, a mohou vést k rozdílnému vzhledu očí, když je aplikován pouze do jednoho oka. Opatrnost se doporučuje při použití tafluprostu u afakických pacientů, pseudofakických pacientů s trhlinou zadního pouzdra čočky, nebo čočkách přední komory, nebo u pacientů se známými rizikovými faktory pro cystoidní makulární edém nebo iritida / uveitida. Nejsou žádné zkušenosti u pacientů s těžkým astmatem. Takoví pacienti by proto měli být léčeni s opatrností. **Interakce:** Specifické studie interakcí tafluprostu s jinými léčivými přípravky nebyly provedeny. **Těhotenství:** Nepoužívat u těhotných žen, adekvátní antikoncepční opatření jsou na místě. **Rizení:** Tafluprost nemá žádný vliv na schopnost řídit motorová vozidla. **Nežádoucí účinky:** Nejčastěji hlášeným nežádoucím účinkem bylo překvrtní. To se objevilo přibližně u 13% pacientů účastnících se klinických studií s tafluprost v Evropě a USA. **Ostatní nežádoucí účinky:** Časté (1% až 10%): svědění oka, podráždění oka, bolest oka, změny růstu řas, suché oči, zbarvené řas, suché oči, zbarvené řas, suché oči, zbarvené řas, suché oči, zbarvené řas, rozmazané vidění, zvýšené slzení, pigmentace víček, výtok z oka, snížená ostrost vidění, fotofobie, očních víček a zvýšená pigmentace duhovky a bolesti hlavy. Méně časté (0,1% až <1%): superficial keratitis (SPK), astenopie, spojivkový edém, blefaritida, nepříjemné pocity v oku, zarudnutí přední komory, folikuly spojivek, alergický zánět spojivek, pigmentace buněk přední komory a neobvyklý pocit v oku, hypertrichóza očních víček. **Předávkování:** Pokud dojde k předávkování, léčba by měla být symptomatická. **Speciální bezpečnostní opatření pro skladování:** Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Po otevření fóliového obalu ponechat pipety v původním fóliovém obalu, ne při teplotě nad 25 °C, znehodnotit okamžitě po použití otevřené pipety s jakýmkoliv zbylým roztokem. **Držitel registračního rozhodnutí:** Santen Oy, Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finsko. **Datum revize:** leden 2010.

Váš úspěch uvidíte v očích vašich pacientů



LUCENTIS®:

- 50% snížení výskytu slepoty v důsledku VPMD za 6 let¹⁻⁴
- 84,4 % pacientů s VPMD dosáhlo stabilizace či zlepšení zrakové ostrosti s průměrně 4 injekcemi v 1. roce léčby⁵
- Individualizované dávkování zajišťuje stabilitu sítnice⁶⁻¹¹
- Ověřený bezpečnostní profil podložený klinickými studiemi a praktickými zkušenostmi v oblasti vlhké formy VPMD, RVO, DME a myopické CNV¹²⁻¹⁵
- Speciálně navrženy pro oční použití, minimalizace systémové expozice¹²⁻¹⁶

Zkrácené informace LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok, LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce
Složení: Ranibizumabum 10 mg v 1 ml. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok:** jedna injekční lahvička obsahuje 2,3 mg ranibizumabu v 0,23 ml roztoku. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce:** jedna předplněná injekční stříkačka obsahuje 1,65 mg ranibizumabu v 0,165 ml roztoku. **Indikace:** LUCENTIS je indikován u dospělých k léčbě neovaskulární (vlhké) formy věkem podmíněné makulární degenerace (AMD), k léčbě poškození zraku způsobeného makulárním edémem v důsledku okuze retinální vlny (uzavřelé centrální retinální vlny (BRVO)) a uzavřel centrální retinální vlny (CRVO) a uzavřel centrální retinální vlny (CRVO) a k léčbě poškození zraku způsobeného chorioidální neovaskularizací (CNV) sekundární k patologické myopii (PM). **Dávkování:** LUCENTIS musí být aplikován kvalifikovaným oftalmologem zkušeným v podání do sklivce. Doporučená dávka u vlhké formy AMD je 0,5 mg podáváných jednou měsíčně jako jednorázová injekce o objemu 0,05 ml do sklivce. Léčba je podávána jednou měsíčně a pokračuje do dosažení maximální zrakové ostrosti (tj. do doby, kdy pacientova zraková ostrost je stabilní po tři po sobě jdoucí měsíci vyhodnocení). Zraková ostrost by měla být následně sledována jednou měsíčně. Léčba je znovu zahájena, když sledovaná pacienta ukáže ztrátu zrakové ostrosti způsobenou vlhkou formou AMD. Dříve u pacienta ke zhoršení zrakové ostrosti zraku o více než 5 písmen, je nutno podat LUCENTIS. Interval mezi dvěma dávkami by neměl být kratší než jeden měsíc. Doporučená dávka u poškození zraku způsobeného DME nebo makulárním edémem v důsledku RVO je 0,5 mg podáváných jako jednorázová injekce o objemu 0,05 ml do sklivce. Léčba je podávána jednou měsíčně a pokračuje do dosažení maximální zrakové ostrosti (tj. do doby, kdy pacientova zraková ostrost je stabilní po tři po sobě jdoucí měsíci vyhodnocení provedené během léčby ranibizumabem. Proto pokud následně nerostouče zlepšení zrakové ostrosti po podání prvních tří injekcí, nedoporučuje se v léčbě pokračovat. Doporučená dávka u léčby poškození zraku způsobeného CNV sekundární k PM, Léčba se zahajuje jednou injekcí, pokud kontrola ukáže příznak slábnutí onemocnění, doporučuje se v léčbě pokračovat. Interval mezi dvěma dávkami nemá být kratší než jeden měsíc. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku tohoto přípravku. Pacienti s aktivní nebo suspektní oční nebo periorbitální infekcí. Pacienti s těžkým nitroočním zánětem. **Zvláštní upozornění/opatření:** LUCENTIS je určen pouze pro podání do sklivce. Při aplikaci LUCENTISu musí být vždy dodržena přísná pravidla aseptise. *Před aplikací injekce musí být podána adekvátní anestezie a použít širokospektrý lokální antiseptický přípravek k dezinfekci pokožky kolem očí, očního víčka a povrchu oka, v souladu s lokální praxí. * V následujícím týdnu po aplikaci injekce musí být pacient sledován z hlediska případného výskytu infekce. Během 60 minut po injekci LUCENTISu bylo pozorováno přechodné zvýšení nitroočního tlaku (IOP). Trvalá zvýšení IOP byla také zjištěna. Podobně jako u všech léků likvidované povahy existuje i u LUCENTISu možnost imunogenity. LUCENTIS se nesmí podávat zároveň s jinými anti-VEGF látkami. Díky LUCENTISu je nutno vyznačit a léžbu je nutno dočasně přerušit a případně snížit na doporučenou úroveň zrakové ostrosti zraku >=30 písmen, nitroočního tlaku >=30 mmHg, poškození sítnice, subretinálního krvácení zahrnující sítně žilny, chirurgického záleku během uplynulých nebo následujících 28 dnů. Léčbu je nutno přerušit u subjektivní s nehmotelným odchlípením sítnice nebo u makulárních chvilů stupně 3 nebo 4. Existují pouze omezené zkušenosti s léčbou u pacientů s DME způsobeným diabetem 1. typu. Léčba LUCENTISem může vyvolat dočasné zhoršení zraku, což může ovlivnit schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. U pacientů s rizikovými faktory pro vznik trhlín pigmentového epitelu sítnice zahrnující rozsáhlé a/nebo značné odchlípení pigmentového epitelu sítnice je třeba dbát opatrnosti při zaháování léčby LUCENTISem. Existuje omezená zkušenost s léčbou pacientů s přelétlými epizodami RVO a pacientů s ischemickým uzavřením velké centrální retinální vlny (BRVO) a ischemickým uzavřením centrální retinální vlny (CRVO). U pacientů s RVO projevujícím se klinickým příznaky reverzibilní ztráty zraku v důsledku ischémie se léčba nedoporučuje. **Interakce:** Formální studie interakcí nebyly provedeny. Současné použití LUCENTISu s biologickými léčivy (PDI) vztahujícími se k léčbě AMD a PM. Současné použití LUCENTISu s laserovou koagulací DME a BRVO. **Očkování na speciální skupiny pacientů:** Podávání LUCENTISu dětem a dospělým se vztáhem k chybějícím údajům o bezpečnosti a účinnosti nestopňuje. U pacientů s DME starších 75 let jsou omezené zkušenosti. **Všeobecné informace a upozornění:** LUCENTIS je léčivo. Znovu je potřeba být opatrní při používání LUCENTISu. Ranibizumab nesmí být užíván během těhotenství, aniž by očekávaný přínos převážil možné riziko pro plod. Ženám, které chtějí otěhotnět, a které byly léčeny ranibizumabem, je doporučeno vyčkat nejméně 3 měsíce po poslední dávce ranibizumabu před počatím dítěte. Během léčby přípravkem LUCENTIS se mohou vyskytnout: velmi časté: rýžovitá stolice, bolest hlavy, viridita, odchlípení sklivce, hemoragie sítnice, poruchy zraku, bolest oka, sklivcové vložky, hemoragie spojivky, podráždění oka, pocit cizího tělesa, zvýšené slzení, zánět očního víčka, suchost oka, oční hypertenze, svědění oka, aritálie, zvýšení nitroočního tlaku. Časté: infekce močových cest, anemie, hypersenzitivita, útoky, degenerace sítnice, poškození sítnice, odchlípení sítnice, trhlina sítnice, odchlípení pigmentového epitelu sítnice, trhlina v pigmentovém epitelu sítnice, snížení ostrosti zraku, hemoragie sklivce, poškození sklivce, svědění, zánět dutiny nosní, indurace, katarakta, subkonjunktivní krvácení, opacifikace zadního pouzdra, keratitís punctata, strabismus rohovky, zarudnutí v přední části komory, rozmazané vidění, hemoragie v místě injekce, oční hemoragie, zánět spojivky, výtok z oka, fotopsie, fotofobie, bolestivé víčka, přetrvávající spojivky, kašel, nevolnost, alergické reakce (vytržka, kopřivka, pruritus, erytém). **Další nežádoucí účinky - viz úplná informace o přípravku. Podmínky uchování:** Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C). Ochrňte před mrazem. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok:** uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce:** uchovávejte předplněnou injekční stříkačku v jejím zaskleném obalu v krabici; aby byl přípravek chráněn před světlem. Před použitím může být roztavený obal ponořen do polokové teploty (25 °C) po dobu 24 hodin. **Dostupné léčivé formy/velikost balení:** LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok: 1 lahvička o 0,23 ml injekčního roztoku. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce:** 1 předplněná injekční stříkačka s 0,165 ml injekčního roztoku. **Podání:** Dříve než lek. předepsat, přečtěte si pečlivě úplnou informaci o přípravku. **Reg. číslo LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok:** EU/1/09/374/001. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce:** EU/1/09/374/003. **Datum registrace/prodloužení registrace:** 22.1.2007/24.1.2012. **Datum poslední revize textu SPC:** 23.1.2014. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Novartis Europharm Limited, Horsham RH125AB, Velká Británie. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok:** přípravek je pouze na lékařský předpis, hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. **LUCENTIS 10 mg/ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce:** přípravek je pouze na lékařský předpis, uhradá z prostředků veřejného zdravotního pojištění nebyla dosud stanovena. *Všimněte si prosím změny (změny) v informacích o léčivém přípravku.

1. Bloch SB et al. Am J Ophthalmol 2012; 153: 209-13. 2. Skellat A et al. Am J Ophthalmol 2012; 153: 214-21. 3. Bressler NM et al. Arch Ophthalmol 2011; 129: 709-17. 4. Campbell JP et al. Arch Ophthalmol 2012; vol. 130 (no. 6). 5. AMADEUS: O projektu AMADEUS. INSTITUT BIOSTATISTIKY A ANALÝZ AMADEUS: Analytická zpráva – duben 2014 [online]. 2014 [cit. 2013-04-29]. Dostupné z: http://amadeus.registry.cz/. 6. Fung AE et al. Am J Ophthalmol 2007; 143: 566-683. 7. Martin DM et al. NEJM 2011; 364: 1887-908. 8. Martin DF et al. Ophthalmology 2012; 119: 1389-98. 9. Holz FG et al. Ophthalmology 2011; 118: 663-71. 10. Busbee Jr et al. 2012, Harbor. 11. Larsen M et al. Ophthalmology 2012; 119: 992-1000. 12. LUCENTIS® souhrn údajů o přípravku. 13. Data on file. Novartis Pharma AG, Basel, Switzerland. 14. Rosenfeld J et al. N Engl J Med. 2006; 355: 1419-1421 [and supplemental appendix]. 15. Avery RL et al. Am J Ophthalmol 2012; 153: 214-21. 16. Sternbrook R. N Engl J Med. 2006; 355: 1409-1412.

CZ140419833604/2014



Další informace Vám poskytneme na adrese: Novartis s. r. o., Gemín, budova B, Na Pankráči 1724/129, 140 00 Praha 4, www.novartis.com, tel.: 225 775 111, fax: 225 775 222

OS ČLK Ústí nad Labem

Oční klinika UJEP Masarykovy nemocnice
v Ústí nad Labem, o. z. – Krajská zdravotní, a. s.

za organizační spolupráce
BOS. org s. r. o.

pořádají

XXV. ÚSTECKÝ OFTALMOLOGICKÝ DEN

10. října 2014, Ústí nad Labem



PROGRAM



Krajská zdravotní, a.s.
- Masarykova nemocnice
v Ústí nad Labem, o. z.



www.bos-congress.cz/uod2014

TERMÍN KONÁNÍ

v pátek dne 10. října 2014

MÍSTO KONÁNÍ

Krajský úřad Ústeckého kraje
Konferenční sál 1. poschodí
Velká Hradební 48
Ústí nad Labem (centrum města)

Doporučujeme parkování:

Podzemní parkoviště – Palác Zdar
(mezi Mírovým náměstím a budovou KÚ, 20 Kč / 1 hod.)

TÉMA

Sítnice

KOORDINÁTOR

MUDr. Ivana Liehneová, Ph.D.
primářka Oční kliniky UJEP, Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.
Krajská zdravotní, a. s.

POD ZÁŠTITOU

RSDr. Stanislava Rybáka,
1. náměstka hejtmána Ústeckého kraje

ORGANIZAČNÍ ZAJIŠTĚNÍ A INFORMACE

BOS. org s. r. o., Kekulova 38, 400 01 Ústí nad Labem
telefon: 475 531 098, 475 207 082, tel./fax: 475 205 169
Jeanette Lacinová, e-mail: lacinova@bos-congress.cz

KONTINUÁLNÍ VZDĚLÁVÁNÍ LÉKAŘŮ

Vzdělávací akce je pořádána v rámci celoživotního vzdělávání lékařů dle Stavovského předpisu ČLK č. 16. Lékaři obdrží potvrzení s hodnocením vzdělávací akce ve výši 6 kreditů.

Aktuální informace, program, přihlášky on-line na internetových stránkách

www.bos-congress.cz/uod2014

HLAVNÍ PARTNER SYMPOZIA



08.30–09.30 hodin **Registrace, prohlídka výstavy firem, občerstvení**
09.30–11.00 hodin **Odborný program**
Zahájení – Liehneová I.

VPMD

Diagnostika a léčba VPMD – prezentace firmy Novartis

Veith M. – *Oftalmologická klinika, FNKV, Praha*

Imunologické aspekty intravitreální léčby

Thon V. – *Ústav klinické imunologie a alergologie, LF Masarykova Univerzita, Brno*

Molekulárně genetická analýza VPMD a hereditárních degenerací sítnice

Kousal B. – *Oční klinika VFN a 1. LF UK, Praha*

DIABETICKÝ MAKULÁRNÍ EDÉM

Patogeneze diabetického makulárního edému

Sosna T. – *Oční oddělení, Thomayerova nemocnice, Praha, Centrum diabetologie IKEM*

Laserová terapie diabetického makulárního edému

Závorková M., Procházková L. – *Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ a. s.*

Chirurgická terapie diabetického makulárního edému

Hejsek L., Dusová J., Rozsival P. – *Oční klinika LF UK a FN v Hradci Králové*

11.00–11.15 hodin **Přestávka**

11.15–13.00 hodin **Odborný program**

MAKULÁRNÍ EDÉM A CHIRURGIE KATARAKTY

Pseudofakický cystoidní makulární edém

Liehneová K. – *Oftalmologická klinika, FNKV, Praha*

ONEMOCNĚNÍ VITREOMAKULÁRNÍHO ROZHRAŇÍ

Metamorfopsie

Rejholcová D., Závorková M. – *Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ a. s.*

VZÁCNĚJŠÍ PŘÍPADY ONEMOCNĚNÍ SÍTNICE

Fluoresceinová angiografie a méně časté nálezy na sítnici

Mach R. – *Oční oddělení, Nemocnice Most, o. z., KZ a. s.*

Membranotomie preretinalní hemoragie Nd:YAG laserem

Hložánek M. – *Oftalmologická klinika, FNKV Praha, Oční klinika dětí a dospělých 2. LFUK a FN Motol Praha*

Vznik choroidální neovaskulární membrány u sítnic s angiodinými pruhy

Hovorka M. – *Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ a. s.*

CÉVNÍ ONEMOCNĚNÍ SÍTNICE

Nové trendy v léčbě okluze retinální vény

Závorková M. – *Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ a. s.*

Jak postupovat při léčbě glaukomu podle EGS Guidelines – prezentace firmy Santen

Pešková H., Liehneová I. – *Oční ordinace, Praha, Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ a. s.*

13.00–14.00 hodin **Oběd**

14.00–15.00 hodin **Odborný program**

ONEMOCNĚNÍ SÍTNICE U NOVOROZENCŮ

Retinopatie nedonošených – screening a sledování v Masarykově nemocnici

Bělohávková K. – *Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ a. s.*

GLAUKOM A SÍTNICE

OCT Spectralis v diagnostice glaukomu

Karlovská S., Liehneová I. – *Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ, a. s.*

PROJEVY CELKOVÝCH ONEMOCNĚNÍ CÉV NA SÍTNICI

Karotidokavernózní píštěl

Andrenacciiová E. – *Oční klinika UJEP, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., KZ a. s.*

15.00 hodin **Závěr symposia**

Diskuze bude probíhat po ukončení jednotlivých bloků přednášek.

ORGANIZAČNÍ INFORMACE

REGISTRAČNÍ POPLATKY

Termín úhrady	Úhrada do 3. 10. 2014	Úhrada od 4. 10. 2014
Registrační poplatek	350Kč	450Kč

Přednášející nehradí registrační poplatek.

Cena poplatku je uvedena včetně DPH 21%.

Součástí poplatku je vstup na odborný program, občerstvení o přestávkách a oběd.

STRAVOVÁNÍ

Občerstvení o přestávkách a oběd jsou zajištěny.

ÚHRADA POPLATKU

Úhradu proveďte ve prospěch účtu: UniCredit Bank Czech Republic, a. s.

číslo účtu: **1002040764/2700**

konstantní symbol: **0308** variabilní symbol: **201419**

Do zprávy pro příjemce uveďte prosím Vaše jméno a příjmení.

Dokladem o zaplacení se prosím prokažte u registrace, zde Vám bude předán daňový doklad.

PŘIHLÁŠKY K ÚČASTI, INFORMACE A KORESPONDENCE

Přihlášku k účasti zašlete do 8. 10. 2014 na adresu (fax, e-mail) organizátora:

BOS. org s. r. o., Kekulova 38, 400 01 Ústí nad Labem

tel.: 475 531 098, 475 534 332, fax: 475 205 169

e-mail: prihlaska@bos-congress.cz

IČ: 64049876, DIČ: CZ64049876

Firma BOS. org s. r. o. je zapsána u Krajského soudu v Ústí nad Labem, oddíl C, vložka 9733.

Přihlášky on-line, informace a program na internetových stránkách:

www.bos-congress.cz/uod2014

Zpětně Vám potvrdíme přijetí přihlášky zaslané e-mailem a registraci on-line na internetových stránkách.