

Slovenská lekárska spoločnosť
Slovenská reumatologická spoločnosť
Národný ústav reumatických chorôb
Slovenské liečebné kúpele Piešťany, a.s.



XVII. Jarný reumatologický seminár

24. marca 2023

Spoločenské centrum SLK Piešťany, a.s.

PROGRAM

8:00 **REGISTRÁCIA ÚČASTNÍKOV**

09:00 – 09:10 **OTVORENIE XVII. JARNÉHO
REUMATOLOGICKÉHO SEMINÁRA**

Predsedníctvo: Žlnay M., vedecký sekretár SReS

Príhovory:

*prof. MUDr. Želmíra Macejová, PhD.,
prezidentka SReS*

*MUDr. Milan Derco,
riaditeľ NÚRCH Piešťany*

*MUDr. Boris Bánovský,
medicínsky riaditeľ SLK Ensana Piešťany*

09:10 – 09:20

Čo je nové v odbore reumatológia?

Killinger Z., Macejová Ž., Žlnay M.

09:20 – 10:10 **ODBORNÝ BLOK VENOVANÝ 70. VÝROČIU
NÚRCH PIEŠŤANY A LIGE PROTI REUMATIZMU**

Predsedníctvo: Žlnay M., Derco M.

*História, súčasnosť a budúcnosť
NÚRCH Piešťany* (10 min.)

Lukáčová O., Žlnay M.

*Novinky v liečbe a manažmente alkaptonúrie:
zhodnotenie skúseností zo štúdií
SONIA1 a SONIA2* (12 min.)

*Imrich R., Lukáčová O., Mlynáriková V., Sedláková J.,
Vrtíková E., Záhová E.*

*Reumatoidná synoviálna tekutina reguluje
imunomodulačné vlastnosti kmeňových buniek
získaných z moču* (12 min.)

Debreová M.

Úspešné projekty Ligy proti reumatizmu SR (15 min.)

Dobšovičová Černáková J.

10:10 – 10:40 **JAK INHIBÍTORE VO SVETLE
NAJNOVŠÍCH DÔKAZOV**

Sympóziium podporené spoločnosťou Eli Lilly

Predsedníctvo: Záhová E.

*Reumatoidná artritída
a kardiovaskulárne riziko* (15 min.)

Šteňová E.

*Skúsenosti s liečbou JAKi z pohľadu
ambulantného reumatológa* (15 min.)

Beláková G.

10:40 – 10:55 **PRESTÁVKA S OBČERSTVENÍM**

10:55 – 11:25 **NOVINKY V REUMATOLÓGII** (30 min.)

Sympóziium podporené spoločnosťou UCB

Predsedníctvo: Mlynáriková V., Semančík J.

Axiálna psoriatická artritída – čo o nej vieme?

Mlynáriková V.

Axiálna psoriatická artritída – odporúčania a liečba

Semančík J.

11:25 – 12:30 **PLÚCNE POSTIHNUTIE U PACIENTOV S REUMATICKÝMI CHOROBAMI**

Predsedsníctvo: *Tuchyňová A., Matula B.*

..... **Čo sú progredujúce pľúcne fibrózy?**..... (20 min.)
Matula B.

..... **HRCT obraz postihnutia pľúc pri systémových ochoreniach spojiva**..... (15 min.)
Juskanič D.

..... **ILD u pacientov s reumatoidnou artritídou**..... (15 min.)
Tuchyňová A.

..... **Postihnutie pľúc u pacientky s dermatomyozitídou z pohľadu pneumológa**..... (15 min.)
Prednáška podporená spoločnosťou Boehringer Ingelheim
Kováčová D.

12:30 – 13:00 **I. BLOK SPONZOROVANÝCH PREDNÁŠOK**

Predsedaajúci: *Killinger Z.*

..... **SB4 biosimilárny etanercept – klinická účinnosť a perzistencia**..... (15 min.)
Prednáška podporená farmaceutickou spoločnosťou Biogen
Macejová Ž.

..... **Subkutánny infliximab – stará molekula v novom šate**..... (15 min.)
Prednáška podporená spoločnosťou Celltrion
Žlnay M.

13:00 – 13:45 **OBEDNÁ PRESTÁVKA**

13:45 – 14:15 **KÍBY, KOŽA, BOLEŠŤ – SPOLU A BEZPEČNE**

Sympóziium podporené spoločnosťou Novartis
Predsedsníctvo: *Maňka V.*

..... **Kĺby, koža, bolesť – komplexný manažment psoriatickej choroby**..... (20 min.)
Beláková G., Maňka V.

..... **Rokmi overený bezpečnostný profil sekukinumabu**..... (10 min.)
Sisol K.

14:15 – 14:55 **NEZÁPALOVÉ OCHORENIA V REUMATOLÓGII**

Predsedsníctvo: *Šteňová E.*

..... **Muskuloskeletálne ťažkosti viazané na tehotenstvo**..... (12 min.)
Mlynáriková V.

..... **Prevalencia rádiografickej formy osteoartrózy ruky u pacientov liečených v NÚRCH**..... (12 min.)
Farská V., Rybár I.

..... **Difúzna idiopatická skeletálna hyperostóza**..... (12 min.)
Žlnay M.

14:55 – 15:25 **DOSIAHNUTIE REMISIE U PACIENTOV S RA PRI UPLATNENÍ PRINCÍPOV T2T**

Sympóziium podporené spoločnosťou AbbVie
Predsedsníctvo: *Žlnay M.*

PODUJATIE PODPORILI

HLAVNÝ PARTNER



.....
*Optimalizácia liečby u pacientov
s reumatoidnou artritídou*

Tuchyňová A.

.....
Nové aktualizácie bezpečnosti inhibítorov JAK

Žlnay M.

15:25 – 15:55 **PSORIATICKÉ OCHORENIE OČAMI
REUMATOLÓGA A DERMATOLÓGA** (30 min.)

Sympóziu podporované spoločnosťou Janssen

Predseda júci: Žlnay M.

.....
*Psoriáza a psoriatická artritída alebo
"myšlienky z húsenkovej dráhy"*

Šteňová E., Poláková N.

15:55 – 16:30 **II. BLOK SPONZOROVANÝCH PREDNÁŠOK**

Predseda nictvo: Rybár I.

.....
*Mimokĺbové postihnutie pri RA
v ére biologických liekov* (15 min.)

Prednáška podporovaná spoločnosťou Sandoz

Rybár I.

.....
Kde je miesto JAK inhibítorov v liečbe RA? (10 min.)

Prednáška podporovaná farmaceutickou spoločnosťou SOBI

Macejová Ž.

.....
Manažment alkaptonúrie na Slovensku (10 min.)

Prednáška podporovaná farmaceutickou spoločnosťou SOBI

Lukáčová O.

16:30 **ZÁVER SEMINÁRA**

ABBVIE, S.R.O.
BIOGEN SLOVAKIA
BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO KG
IBSA SLOVAKIA S.R.O.
MEDAC GMBH – ORGANIZAČNÁ ZLOŽKA SLOVENSKO
SANDOZ D.D. - ORGANIZAČNÁ ZLOŽKA
SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM, S.R.O.

LIGA PROTI REUMATIZMU NA SLOVENSKU
SLOVENSKÉ LIEČEBNÉ KÚPELE PIEŠŤANY, A.S.

KĹBY.
KOŽA.
BOLEŠŤ

SPOLU
A BEZPEČNE

 **Cosentyx**[®]
secukinumab

 NOVARTIS

 **Cosentyx**[®]
secukinumab

Skrátená informácia o lieku

Názov lieku: Cosentyx 150 mg injekčný roztok v naplnenom pere. Cosentyx 75 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke.
Prezentácia: Sekukinumab (rekombinantná, plne ľudská monoklonálna protilátka). Naplnené pero obsahuje 150 mg sekukinumabu v 1 ml. Naplnená injekčná striekačka obsahuje 75 mg sekukinumabu v 0,5 ml. **Indikácie:** ● Cosentyx je indikovaný na liečbu stredne závažnej až závažnej ložiskovej psoriázy u dospelých a pediatrických pacientov (dospievajúci a deti vo veku od 6 rokov), ktorí sú kandidátmi na systémovú liečbu. ● Cosentyx, v monoterapii alebo v kombinácii s metotrexátom (MTX), je indikovaný na liečbu aktívnej psoriatickej artritídy u dospelých pacientov, keď odpoveď na predchádzajúcu liečbu antireumatickým liekom modifikujúcim chorobu (*disease-modifying anti-rheumatic drug*, DMARD) nebola dostatočná. ● Cosentyx je indikovaný na liečbu aktívnej ankylozujúcej spondylitídy (AS, axiálnej spondyloartritídy s rádiografickým dôkazom) u dospelých, u ktorých odpoveď na konvenčnú liečbu nebola dostatočná. Cosentyx je indikovaný na liečbu aktívnej axiálnej spondyloartritídy bez rádiografického dôkazu (nr-AxSpA) s objektívnymi prejavmi zápalu preukázanými zvýšenou hodnotou C-reaktívneho proteínu (CRP) a/alebo dôkazom podľa magnetickej rezonancie (MRI) u dospelých bez adekvátnej odpovede na nesteroidné protizápalové lieky (NSAID). * ● Juvenilná idiopatická artritída (JIA): Cosentyx, v monoterapii alebo v kombinácii s metotrexátom (MTX), je indikovaný na liečbu aktívnej artritídy spojenej s entezitídou (ERA) u pacientov vo veku 6 rokov a starších, ktorí mali nedostatočnú odpoveď na konvenčnú liečbu, alebo ju netolerujú. Cosentyx, v monoterapii alebo v kombinácii s metotrexátom (MTX), je indikovaný na liečbu aktívnej juvenilnej psoriatickej artritídy (JPSa) u pacientov vo veku 6 rokov a starších, ktorí mali nedostatočnú odpoveď na konvenčnú liečbu, alebo ju netolerujú. **Dávkovanie:** **Ložisková psoriáza u dospelých:** Odporúčaná dávka je 300 mg sekukinumabu podaná subkutánnou injekciou so začiatočnými dávkami v 0., 1., 2., 3. a 4. týždni, po ktorých nasledujú mesačné udržiavacie dávky. Na základe klinickej odpovede môže udržiavacia dávka 300 mg podávaná každé 2 týždne poskytnúť ďalší prínos pre pacientov s telesnou hmotnosťou 90 kg alebo vyššou. **Ložisková psoriáza u pediatrických pacientov:** Odporúčaná dávka závisí od telesnej hmotnosti pacienta a podáva sa subkutánnou injekciou so začiatočnými dávkami v 0., 1., 2., 3. a 4. týždni, po ktorých nasledujú mesačné udržiavacie dávky. Každá dávka 75 mg sa podáva ako jedna subkutánná injekcia po 75 mg. Každá dávka 150 mg sa podáva ako jedna subkutánná injekcia po 150 mg. Každá dávka 300 mg sa podáva ako jedna subkutánná injekcia po 300 mg alebo ako dve subkutánne injekcie po 150 mg. 150 mg injekčný roztok v naplnenom pere nie je indikovaný na použitie u pediatrických pacientov s hmotnosťou <50 kg. **Psoriatická artritída:** U pacientov so sprievodnou stredne závažnou až závažnou ložiskovou psoriázou, prosím pozrite odporúčané dávkovanie pre ložiskovú psoriázu u dospelých. U pacientov bez adekvátnej odpovede na liečbu anti-TNFa (*inadequate responders, IR*) je odporúčaná dávka 300 mg podaná subkutánnou injekciou so začiatočnými dávkami v 0., 1., 2., 3. a 4. týždni, po ktorých nasledujú mesačné udržiavacie dávky. U ostatných pacientov je odporúčaná dávka 150 mg podaná subkutánnou injekciou so začiatočnými dávkami v 0., 1., 2., 3. a 4. týždni, po ktorých nasledujú mesačné udržiavacie dávky. Na základe klinickej odpovede sa dávka môže zvýšiť na 300 mg. **Axiálna spondyloartritída (axSpA):** Ankylozujúca spondylitída (AS, axiálna spondyloartritída s rádiografickým dôkazom): Odporúčaná dávka je 150 mg podaná subkutánnou injekciou so začiatočnými dávkami v 0., 1., 2., 3. a 4. týždni, po ktorých nasledujú mesačné udržiavacie dávky. Na základe klinickej odpovede sa dávka môže zvýšiť na 300 mg. Každá 300 mg dávka sa podáva ako jedna subkutánná injekcia po 300 mg alebo ako dve 150 mg subkutánne injekcie. **Axiálna spondyloartritída bez rádiografického dôkazu (nr-axSpA):** Odporúčaná dávka je 150 mg podaná subkutánnou injekciou so začiatočnými dávkami v 0., 1., 2., 3. a 4. týždni, po ktorých nasledujú mesačné udržiavacie dávky. * **Juvenilná idiopatická artritída (JIA):** Artritída spojená s entezitídou (ERA) a juvenilná psoriatická artritída (JPSa) Odporúčaná dávka závisí od telesnej hmotnosti pacienta a podáva sa subkutánnou injekciou so začiatočnými dávkami v 0., 1., 2., 3. a 4. týždni, po ktorých nasledujú mesačné udržiavacie dávky. Každá dávka 75 mg sa podáva ako jedna subkutánná injekcia po 75 mg. Každá dávka 150 mg sa podáva ako jedna subkutánná injekcia po 150 mg. 150 mg a 300 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke a v naplnenom pere nie sú indikované na použitie u pediatrických pacientov s hmotnosťou <50 kg. **Spôsob podávania:** Nie je potrebná úprava dávky u starších pacientov (vo veku 65 rokov a viac). Pero sa nesmie pretrepávať. **Kontraindikácie:** Precitlivosť na liečivo alebo na torukiovek z pomocných látok. Klinicky významné aktívne infekcie, napr. aktívna tuberkulóza. **Upozornenia/Varovania:** Za účelom zlepšenia sledovateľnosti biologických liekov je potrebné presne zaznamenať názov a číslo šarže podávaného lieku. **Infekcie:** Po uvedení lieku na trh sa u pacientov používajúcich sekukinumab zaznamenali závažné infekcie. Opatrnosť je potrebná pri zvažovaní použitia sekukinumabu u pacientov s chronickou infekciou alebo s opakovanými infekciami v anamnéze. Pacientov treba poučiť, aby vyhľadali lekársku pomoc, ak sa u nich objavia prejavy alebo príznaky poukazujúce na infekciu. Ak u pacienta vznikne závažná infekcia, je potrebné pacienta dôsledne sledovať a sekukinumab sa mu až do vymiznutia infekcie nemá podať. Sekukinumab sa nemá podávať pacientom s aktívnou tuberkulózou. U pacientov s latentnou tuberkulózou sa má pred začiatkom liečby sekukinumabom zväziť antituberkulóznou liečbu. **Zápalové ochorenie čriev (vrátane Crohnovej choroby a ulceróznej kolitídy):** Sekukinumab sa neodporúča u pacientov so zápalovým ochorením čriev. Ak sa u pacienta objavia prejavy a príznaky zápalového ochorenia čriev alebo ak dôjde k exacerbácii už existujúceho zápalového ochorenia čriev, je potrebné ukončiť liečbu so sekukinumabom a začať s primeranou lekárskou starostlivosťou. **Reakcie z precitlivosti:** Ak sa vyskytnú anafylaktické alebo iné závažné alergické reakcie, podávanie sekukinumabu sa má okamžite ukončiť a má sa začať primeraná liečba. **Osoby citlivé na latex:** Snímateľný kryt ihly v naplnenom pere Cosentyxu obsahuje derivát prírodného latexu. **Vakcinácie:** Živé vakcíny sa nemajú podávať súbežne so sekukinumabom. Pacienti, ktorí dostávajú sekukinumab, môžu súčasne dostať inaktivované alebo neživé vakcíny. Pred začatím liečby Cosentyxom sa odporúča, aby pediatrickí pacienti absolvovali všetky potrebné imunizácie podľa veku v súlade s aktuálnymi usmerneniami pre imunizáciu. **Súbežná imunosupresívna liečba:** Opatrnosť je potrebná pri zvažovaní súbežného použitia iných imunosupresív a sekukinumabu. **Fertilita, gravidita a laktácia:** Nie sú k dispozícii dostatočné údaje o používaní sekukinumabu u gravidných žien. Ženy v plodnom veku majú počas liečby a najmenej 20 týždňov po skončení liečby používať účinnú metódu antikoncepcie. Nie je známe, či sa sekukinumab vylučuje do ľudského mlieka. Vzhľadom na možnosť nežiaducich reakcií na sekukinumab u dojených detí treba rozhodnúť, či ukončiť liečbu, alebo ukončiť dojčenie počas liečby a do 20 týždňov po skončení liečby. **Interakcie:** Živé vakcíny sa nemajú podávať súbežne so sekukinumabom. V klinických skúšaníach sa nepozorovali žiadne interakcie pri súbežnom podávaní sekukinumabu s metotrexátom a/alebo kortikosteroidmi. V skúšaní u pacientov s ložiskovou psoriázou sa nepozorovala žiadna interakcia medzi sekukinumabom a midazolamom (substrát CYP3A4). **Nežiaduce účinky:** **veľmi časté:** infekcie horných dýchacích ciest (najčastejšie nazofaryngitída a rinítida), **časté:** orálny herpes, tinea pedis, bolesť hlavy, rinorea, hnačka, nauzea, únava. V klinických skúšaníach sa pozorovala urtikária a zriedkavé prípady anafylaktickej reakcie na sekukinumab. U pacientov s diagnózou psoriázy boli zriedkavo hlásené prípady exfoliatívnej dermatitídy. Profil bezpečnosti sekukinumabu sa vo všetkých indikáciách zhoduje. Profil bezpečnosti v pediatrických skúšaníach bol zhodný s profilom bezpečnosti u dospelých pacientov s ložiskovou psoriázou. Frekvencia nežiaducich reakcií je podobná. Úplný zoznam nežiaducich reakcií na liek a popis vybraných nežiaducich reakcií je uvedený v súhrne charakteristických vlastností lieku. **Dostupné veľkosti balenia:** 150 mg: 2 naplnené perá alebo multibalenie obsahujúce 6 naplnených pier (3 balenia po 2). 75 mg: 1 naplnená injekčná striekačka. **Registračné čísla:** EU/1/14/980/005, EU/1/14/980/007, EU/1/14/980/012 **Dátum poslednej revízie SPC:** Január 2023

* Prosím, všimnite si zmeny v súhrne charakteristických vlastností lieku.

Poznámka: Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania. Pred predpísaním lieku si prečítajte súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý získate na adrese:

 NOVARTIS

Novartis Slovakia s.r.o.,
Žižkova 22B, 811 02 Bratislava,
tel.: +421 2 5070 6111, www.novartis.sk

SK2302225227

 **Cosentyx**[®]
secukinumab

www.jrs2023.sk

