

XI. BRNĚNSKÝ DEN KLINICKÉ FARMACIE

20. února 2025
Brno

ODBORNÝ PROGRAM KONFERENCE

Generální partner konference

abbvie

Partneři konference



abbvie

Váš partner v léčbě
autoimunitních onemocnění.

DERMATOLOGIE

REVMATOLOGIE

GASTROENTEROLOGIE

- 10.30 – 10.35 hod** **Přivítání, úvodní slovo**
PharmDr. Veronika Juhás, MBA
Úsek klinické farmacie,
Nemocniční lékárna Fakultní nemocnice Brno a LF MU
- 10.35 – 13.00 hod** **Přednáškový blok I.**
ZKUŠENOSTI S TERAPEUTICKÝM MONITOROVÁNÍM
ANTIINFEKTIV A IMUNOSUPRESIV
-
- 10.35 – 11.15 hod** **Co je nutné znát z mikrobiologie pro racionální terapii antibiotiky**
prof. MUDr. Milan Kolář, Ph.D.
Lékařská fakulta Univerzity Palackého
a Fakultní nemocnice Olomouc
- 11.15 – 11.40 hod** **Optimalizace dávkování ATB terapie na základě TDM**
Mgr. Miroslava Bendová, PharmDr. Veronika Juhás, MBA
Úsek klinické farmacie,
Nemocniční lékárna Fakultní nemocnice Brno a LF MU
- 11.40 – 12.05 hod** **Naše zkušenosti s daptomycinem**
PharmDr. Petra Halvová, Ph.D.
Oddělení klinické farmacie,
Nemocniční lékárna Fakultní nemocnice Hradec Králové
- 12.05 – 12.30 hod** **TDM azathioprinu pomocí jeho metabolitů u transplantovaného pacienta**
PharmDr. Kornélia Chrapková, PG Dip
Oddělení klinické farmacie, Nemocniční lékárna IKEM
- 12.30 – 12.55 hod** **Vorikonazol pod lupou: teorie a praxe terapeutického monitorování**
PharmDr. Daniel Diviš
Oddělení klinické farmacie Bory, Fakultní nemocnice Plzeň
- 13.00 – 13.30 hod** **Přestávka**
-

Olikla



500 mg
1 000 mg

Vancomycin Olikla®

prášek pro koncentrát pro infuzní roztok
vancomycin-hydrochlorid

Vancomycin Olikla® 1 000 mg
prášek pro koncentrát pro infuzní roztok
prášek na koncentrát na infuzní roztok
vancomycin-hydrochlorid
vancomycinium-chlorid

10 injekčních lahviček × 1 000 mg

Vancomycin Olikla® 500 mg
prášek pro koncentrát pro infuzní roztok
prášek na koncentrát na infuzní roztok
vancomycin-hydrochlorid
vancomycinium-chlorid

10 injekčních lahviček × 500 mg
10 injekčních liečiviek × 500 mg

Intravenózne
Na intravenózne

orální podání.
orálne použitie.

Vancomycin Olikla® 500 mg
prášek pro koncentrát pro infuzní roztok/
prášek na koncentrát na infuzní roztok
10, p.o. 500 mg

Před předepsáním přípravku si pečlivě prostudujte úplné znění Souhrnu údajů o přípravku Vancomycin Olikla. Výdej je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Olikla s.r.o., náměstí Smiřických 42
281 63 Kostelec nad Černými lesy, Česká republika

www.olikla.cz

**13.30 – 14.55 hod Přednáškový blok II.
ZKUŠENOSTI S TERAPEUTICKÝM MONITOROVÁNÍM
ANTIEPILEPTIK A PSYCHOFARMAK**

13.30 – 13.55 hod TDM perampanelu v kazuistikách: Off-label terapie refrakterního a superrefrakterního status epilepticus

PharmDr. Veronika Svobodová

Oddělení klinické farmacie, Nemocniční lékárna

Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně a LF MU

13.55 – 14.30 hod TDM antiepileptik první generace u pediatrických pacientů

PharmDr. Barbora Bártová

Úsek klinické farmacie,

Nemocniční lékárna Fakultní nemocnice Brno

14.30 – 14.55 hod TDM psychofarmak v současné praxi

PharmDr. Bc. Kateřina Horská, Ph.D.

Úsek klinické farmacie,

Nemocniční lékárna Fakultní nemocnice Brno a FaF MU



- ✓ chrání pacienta^{1,2}
- ✓ dává prostor léčbě^{2,3}

Lonquex je indikován k léčbě dospělých a dětí ve věku 2 let a starších ke zkrácení doby trvání neutropenie a snížení výskytu febrilní neutropenie u pacientů léčených cytotoxickou chemoterapií pro maligní nádorové onemocnění (s výjimkou chronické myeloidní leukémie a myelodysplastických syndromů).¹

ZKRÁCENÁ INFORMACE O PŘÍPRAVKU LONQUEX

NÁZEV PŘÍPRAVKU: Lonquex 6 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce; Lonquex 6 mg/0,6 ml injekční roztok. **Účinná látka:** Jedna předplněná injekční stříkačka obsahuje 6 mg lipegfilgrastimu v 0,6 ml roztoku. Jedna injekční lahvička obsahuje 6 mg lipegfilgrastimu v 0,6 ml roztoku. **Indikace:** Lonquex je indikován k léčbě dospělých a dětí ve věku 2 let a starších ke zkrácení doby trvání neutropenie a snížení výskytu febrilní neutropenie u pacientů léčených cytotoxickou chemoterapií pro maligní nádorové onemocnění (s výjimkou chronické myeloidní leukémie a myelodysplastických syndromů). **Dávkování a způsob podání: Dávkování dospělí:** Doporučená dávka je 6 mg (jedna předplněná injekční stříkačka) přípravku Lonquex v jednom cyklu chemoterapie, podaná přibližně 24 hodin po cytotoxické chemoterapii. **Děti ve věku 2 roky a starší :** Pro děti s tělesnou hmotností 45 kg a vyšší je doporučená dávka 6 mg (jedna předplněná injekční stříkačka) přípravku Lonquex v jednom cyklu chemoterapie, podaná přibližně 24 hodin po cytotoxické chemoterapii. Pro děti s tělesnou hmotností nižší než 45 kg je Lonquex také k dispozici v injekční lahvičce, jejíž obsah může být dávkován na základě tělesné hmotnosti (pro přípravek v injekční lahvičce si přečtěte souhrn údajů o přípravku Lonquex 6 mg/0,6 ml injekční roztok). **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. U pacientů, kteří jsou přecitlivělí na G-CSF nebo jeho deriváty, existuje rovněž riziko reakcí přecitlivělosti na lipegfilgrastim vzhledem k možné zkřížené reaktivitě. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Bezpečnost a účinnost přípravku Lonquex u dětí ve věku do 2 let nebyla stanovena. Nejsou dostupné žádné údaje. Lipegfilgrastim může způsobit reverzibilní trombocytopenii, doporučuje se kontrolovat pravidelně počet krevních destiček a hematokrit. Lipegfilgrastim může způsobit leukocytózu, jestliže počet bílých krvinek po očekávaném nadiu převyšuje 50 x 10⁹/l, je třeba podávání lipegfilgrastimu ihned ukončit. Zvýšení hematopoetické aktivity kostní dřevě v odpovědi na léčbu růstovým faktorem bylo spojeno s přechodnými pozitivními nálezy při zobrazovacích vyšetřeních kostí. Po podávání G-CSF nebo jeho derivátů byl popsán častý, ale obecně asymptomatický výskyt splenomegalie a málo časté případy ruptury sleziny, proto je třeba pečlivě sledovat velikost sleziny. U pacientů se srpkovitou anémií byly v souvislosti s podáváním G-CSF nebo jeho derivátů pozorovány srpkovité krize. Při podávání lipegfilgrastimu může docházet k hypokalémii, doporučuje se proto sledovat hladinu draslíku. Přípravek Lonquex obsahuje sorbitol. Bezpečnost a účinnost podávání přípravku Lonquex pacientům s chronickou myeloidní leukémií, myelodysplastickým syndromem nebo sekundární akutní myeloidní leukémií nebyla dosud stanovena, a proto přípravek nesmí být těmto pacientům podáván. Bula hlášená glomerulonefritida. **Interakce:** Podání přípravku Lonquex není doporučováno v časovém období 24 hodin po cytotoxické chemoterapii. **Těhotenství a kojení:** Podávání přípravku Lonquex v těhotenství se z preventivních důvodů nedoporučuje. Kojení má být během léčby přípravkem Lonquex přerušeno. **Nežádoucí účinky:** Nejčastěji hlášenými nežádoucími účinky je muskuloskeletární bolest, která je obecně mírně nebo střední intenzity, přechodného charakteru a u většiny pacientů lze zvládnout běžnými analgetiky. Byl hlášen výskyt trombocytopenie, leukocytózy, hypokalémie a nežádoucí plicní účinky, zejména intersticiální pneumonie, ale i plicní edém, plicní infiltráty, plicní fibróza nebo ARDS. Syndrom kapilárního úníku, který může být v případě opožděné léčby život ohrožující, byl hlášen většinou u pacientů s nádorem podstupujících chemoterapii po podání G-CSF nebo derivátů. Celkový bezpečnostní profil u pediatrických pacientů se jevil podobný tomu, jenž byl pozorován v klinických hodnoceních u dospělých. Některé poruchy krve a lymfatického systému (anémie, lymfopenie, trombocytopenie) a gastrointestinální poruchy (zvracení) byly u pediatrických pacientů pozorovány s vyšší frekvencí než u dospělých pacientů v klinických hodnoceních **Zvláštní opatření pro uchování: Lonquex 6 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce.** Uchovávejte v chladničce (2 – 8 °C). Chraňte před mrazem a světlem. Po vyjmutí z chladničky lze uchovávat při teplotě do 25 °C nejvýše po jedno období nepřesahující 3 dny. **Lonquex 6 mg/0,6 ml injekční roztok :** Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičky v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Lonquex lze vyjmout z chladničky a uchovávat při teplotě do 25 °C nejvýše po jedno období nepřesahující délku 7 dní. Po vyjmutí z chladničky musí být léčivý přípravek spotřebován v této lhůtě nebo zlikvidován. **Obsah a velikost balení: Lonquex 6 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce:** 1 a 4 předplněné injekční stříkačky s bezpečnostním systémem, nebo 1 předplněná injekční stříkačka bez bezpečnostního systému. **Lonquex 6 mg/0,6 ml injekční roztok:** Injekční lahvička z čírého borosilikátového skla typu I. Velikost balení: 6 injekčních lahviček. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Teva B.V. Swensweg 5 2033 GA Haarlem Nizozemsko **Registrační číslo: Lonquex 6 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce:** EU/1/13/856/001 EU/1/13/856/002 EU/1/13/856/003 **Lonquex 6 mg/0,6 ml injekční roztok:** EU/1/13/856/004 **Datum první registrace/prodloužení registrace:** 25. 7. 2013/ 8. 5. 2018 **Datum poslední revize textu :** Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>. Před předepsáním léku se seznámte se Souhrnem údajů o přípravku. Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

1. Souhrn charakteristických vlastností léku Lonquex 6 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce
2. Steger G.G. et al. Poster 1697P, ESMO 2018, Mnichov
3. L. Holubec L et al. Lipegfilgrastim v léčbě neutropenie indukované chemoterapií – analýza studie Leos, In: PragueONCO Journal, 2019

Teva Pharmaceuticals CR, s. r. o.

Sokolovská 651/136 A, 180 00 Praha 8, Tel.: +420 251 007 101, www.teva.cz