

OS ČLK Ústí nad Labem

Oční oddělení, Krajská zdravotní, a. s. –

Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.

pořádá za organizační spolupráce

BOS. org s.r.o., Ústí nad Labem

XX. ÚSTECKÝ OFTALMOLOGICKÝ DEN

16. října 2009

Krajský úřad Ústeckého kraje
Ústí nad Labem



bos.org



Masarykova nemocnice
v Ústí nad Labem

Glaukom nezmizí na konci dne. Váš prostaglandin by neměl také!

Spolehlivá kontrola, která vydrží
(i více než 24 hodin) ¹

Jen **TRAVATAN®** zaručí plnou aktivitu FP receptorů
pro dlouhotrvající kontrolu nitroočního tlaku.
Začněte proto u svých pacientů s prostaglandinem,
který skutečně vydrží. ²



ZKRAČENÁ VERZE INFORMACE O PŘÍPRAVKU

TRAVATAN 40 mikrogramů/ml oční kapky, roztok. Pomocné látky jsou: Benzalkonium-chlorid, hydrogenorci-nomacrogol 2000, trometamol, edetan disodný, kyselina boritá (E428), mannitol (E421), hydroxid sodný a/nebo kyselina chlorovodíková (pro úpravu pH), čištěná voda. **Indikace:** Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů s oční hypertenzí nebo glaukodem s otevřeným úhlem. **Dávkování:** Používání u dospělých, včetně starších osob. Dávka je jedna kapka TRAVATAN do spojivkového vaku postiženého oka (očí) jednou denně. Optimálního účinku se docílí, pokud je přípravek aplikován večer. **Kontraindikace:** Hypersensitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Zvláštní upozornění:** TRAVATAN může postupně měnit barvu oka tím, že zvyšuje počet melanosomů (pigmentových zrněk) v melanocytech. **Interakce:** Žádné studie interakcí nebyly provedeny. **Těhotenství a kojení:** Travaprost má škodlivý farmakologický efekt na těhotné a/nebo plod/novorozence. **Nežádoucí účinky:** Na základě studií, kdy byl TRAVATAN podáván jako monoterapie, nebyly hlášeny žádné závažné oční nebo systémové nežádoucí účinky, spojené s přípravkem. Nejčastějším nežádoucím účinkem byla hyperémie oka, která zahrnovala mírnou hyperémii oka, spojivky nebo skléry. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Alcon Laboratories (UK) Ltd, Boundary Way, Hemel Hempstead Herts HP2 7UD, Velká Británie. **Registrační číslo:** EU/1/01/199/001-002. **Datum poslední revize textu:** 19.ledna 2009.

TRAVATAN
(travaprost eye drops solution 0.004%)

Travatan® = účinnost 24 hodin
a déle

Citace: 1. Dubiner HB, Sherry M, Landry T et al. Comparison of the diurnal ocular hypotensive efficacy of travaprost and latanoprost over a 44-hour period in patients with elevated intraocular pressure. Clin Ther. 2004;26(1):84-91.
2. Van Di, Battista RA. Comparison of 24-hour post-dose efficacy of travaprost and latanoprost when morning-dosed in open-angle glaucoma. Presented at World Glaucoma Congress, July 18-21, 2007, Singapore.

Alcon

Alcon Pharmaceuticals (Czech Republic) s.r.o., Palác Flóra, Budova A, Vinohradská 151, 130 00 Praha 3

www.alcon.com/cz

XX. ÚSTECKÝ OFTALMOLOGICKÝ DEN

16. 10. 2009 – Ústí nad Labem

TERMÍN KONÁNÍ

dne 16. října 2009

MÍSTO KONÁNÍ

Krajský úřad Ústeckého kraje, Velká Hradební 48, Ústí nad Labem (centrum města)

Doporučujeme parkování:

Podzemní parkoviště – Palác Zdar (mezi Mírovým náměstím a budovou KÚ)

Garážové stání – Předmostí (vjezd u čerpací stanice OMV)

POD ZÁŠTITOU

Senátora parlamentu ČR **MUDr. Pavla Sušického**

Hejtmanky Ústeckého kraje **Jany Vaňhové**

KOORDINÁTOR

MUDr. Ivana Liehneová – primářka Očního oddělení, Krajská zdravotní, a. s. –
Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.

ORGANIZAČNÍ ZAJIŠTĚNÍ A INFORMACE

BOS. org s. r. o.

Kekulova 38

400 01 Ústí nad Labem

Jeanette Lacinová

telefon: 475 531 098

475 207 082

tel./fax: 475 205 169

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 s uvedeným počtem kreditů.

GENERÁLNÍ PARTNER



PARTNEŘI



Aktuální informace, program,

přihlášky on-line na internetových stránkách www.bos-congress.cz

Carl Zeiss

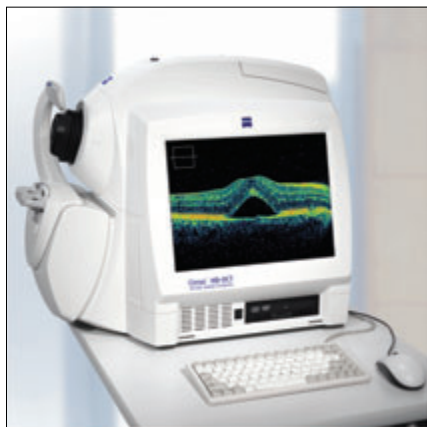
- dokonalý partner v oftalmologii



GDxVCC



Visucam NMFA



Cirrus HD-OCT



Visulas YAG III

Carl Zeiss spol. s r.o.
Radlická 14/3201
150 00 Praha 5
tel.: +420 233 101 221
fax: +420 233 101 223
e-mail: zeiss@zeiss.cz
internet: www.zeiss.cz



We make it visible.

ODBORNÝ PROGRAM

Pátek – dne 16. 10. 2009

8.00–9.00 hodin Registrace, prohlídka výstavy firem, občerstvení

9.00–9.30 hodin Zahájení

KOORDINÁTOR

MUDr. Ivana Liehneová – *primařka Očního oddělení,*

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

9.30 hodin

KATARAKTA

Historie operace katarakty

Sušický P. – *Oční oddělení Masarykovy nemocnice, soukromá oční ambulance, Ústí nad Labem*

Optická biometrie a výpočet nitrooční čočky

Benda T., Liehneová I. – *Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem*

Hydrofobní čočky pro a proti

Novák J. – *Oční oddělení nemocnice Pardubice*

Čočka AcrySof Toric a její přínos pro pacienty s astigmatismem

Baráková D. – *Oční klinika Lexum, Praha*

Profylaxe před operací komplikované katarakty

Klapuchová D., Andrenacciová E. – *Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem*

Řešení presbyopie nitrooční čočkou – současné možnosti

Komenda I. – *Askin & Co. s. r. o.*

Jak mi AT- LISA změnila život – kasuistiky

Mojžíš P. – *Oční oddělení nemocnice Havlíčkův Brod*

Diskuse – kulatý stůl

Procházková L., Závorková M. – *Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem*

Roční zkušenosti s Macugenem – výhody aplikace Macugenu

Přednáška generálního partnera – Pfizer spol. s r. o.

Hovorka M. – *Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem*

Roční zkušenosti s Macugenem – přehled léčby a kazuistiky

Přednáška generálního partnera – Pfizer spol. s r. o.

Oběd

13.00 hodin

Varcholová D. – *Oční ambulance Praha*

Office eye syndrom

Přednáška partnera – Ursapharm s. r. o.

PLASTICKÁ CHIRURGIE

Blefaroplastika horních a dolních víček – principy a úskalí

Zikmund L. – Oční oddělení Masarykovy nemocnice, soukromá oční ambulance, Ústí nad Labem

Operace ptózy bez rozdílu věku

Krásný J., Brunnerová R. – Oční klinika FN KV UK, Praha

Basocelulární karcinom – nejčastější nádor kůže obličeje

Kokošková M., Liehneová I., Zikmund L. – Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem

Laterální kantální závěs

Šplíchal L. – Oční klinika VFN LF UK, Praha

Klínovitá excise plné tloušťky víčka – modifikace zákroku

Zikmund L. – Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem

Pterygium – současné možnosti léčby

Andrenacciová E., Liehneová I. – Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem

Medpor – orbitální implantát

Liehneová I. – Oční oddělení Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem

15.30 hodin

Závěr symposia

INFORMACE PRO PŘEDNÁŠEJÍCÍ – PROJEKČNÍ TECHNIKA

K Vaší aktivní prezentaci bude k dispozici datová projekce z PC, CD, DVD.

Zacvičte se suchým okem – oční jógou s OXYALem



Jóga očím uleví, kapka Oxyalu je zregeneruje a zvlhčí. Oxyal neobsahuje konzervační látky, přináší očím přirozené zvlhčení a za pomoci kyseliny hyaluronové rychleji obnoví epitel rohovky oka.

Je vhodný pro uživatele všech typů kontaktních čoček.

meditace pro vaše oči



Očima nahoru a dolů

Pohybujte očima pomalu nahoru (pohled k nebi) a dolů. Zopakujte desetkrát.



Očima do úhlopříčky

Nejdříve pohybujte očima šikmě do levého dolního rohu, poté pravého horního rohu. Opakujte desetkrát.



Kroužení očima

Nejprve kroužte očima na jednu stranu, opakujte pětkrát a poté na druhou se stejným počtem opakování.

www.jogaoci.cz

**kompletní jogínská sestava
pro uvolnění vašich očí**



Česká oftalmologická společnost ČSL JEP
Oční oddělení Masarykovy nemocnice
v Ústí nad Labem, o. z.
Krajská zdravotní, a. s.

XVIII.
Výroční sjezd
České oftalmologické
společnosti

23.–25. září 2010
Teplice

www.bos-congress.cz

ORGANIZAČNÍ INFORMACE

■ PŘIHLÁŠKY K ÚČASTI, INFORMACE A KORESPONDENCE

Přihlášku k účasti **zašlete do 12. 10. 2009** na adresu (fax, e-mail) organizátora (na jednu přihlášku je možno přihlásit i více účastníků):

BOS. org s. r. o.

tel.: 475 531 098, 475 534 332

Kekulova 38

fax: 475 205 169

400 01 Ústí nad Labem

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

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

■ REGISTRAČNÍ POPLATKY

Registrační poplatek hrazený převodem do 15. 10. 2009 **200,- Kč** (včetně DPH 19 %)

Účastnický poplatek u registrace

300,- Kč (včetně DPH 19 %)

Přednášející nehradí registrační poplatek.

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

■ STRAVOVÁNÍ

Občerstvení o přestávkách a oběd jsou zajištěny.

■ ÚHRADA POPLATKU

Úhradu proved'te ve prospěch účtu: **UniCredit Bank Czech Republic, a. s.**

číslo účtu: **1002040764/2700**

konstantní symbol: **0308**

variabilní symbol: **200929**

Daňový doklad Vám předáme u registrace, na požádání předložte prosím doklad o zaplacení.



Krajský úřad
Ústeckého kraje
Velká Hradební 48

Parkoviště
Garážové stání
Předmostí

Podzemní
parkoviště
Palác Zdar

HYLO-LASOP®



sterilní oční kapky 10 ml

- Pro lepší zvlhčení očního povrchu, např. v souvislosti s operačními zákroky na oku
- Bez konzervační látky a bez fosfátů
- Snášitelnost se všemi druhy kontaktních čoček
- Žádejte ve své lékárně nebo oční optice

 **URSAPHARM**

URSAPHARM spol. s r.o.
Černokostecká 1621, 251 01 Říčany
Tel.: 323 622 750, Fax: 323 622 649
e-mail: info@ursapharm.cz, www.ursapharm.cz



SELEKTIVNÍ INTERVENCE^{1,2}

ZACHOVÁNÍ VIZU³⁻⁵ PŘÍZNIVÁ SYSTÉMOVÁ BEZPEČNOST⁶



1. INHIBITOR VEGF¹⁶⁵ SCHVÁLENÝ PRO LÉČBU NEOVASKULÁRNÍ VPMD⁷

MACUGEN[®]
PEGAPTANIBUM NATRICUM INJEKCE
SELEKTIVNÍ INTERVENCE • ZACHOVÁNÍ VIZU

Zkrácená informace o přípravku: Macugen 0,3 mg injekční roztok

Léčivá látka: Jednodávková předplněná injekční stříkačka obsahuje 1,65 mg pegaptanibum natricum, což odpovídá 0,3 mg kyselé formy oligonukleotidu v nominálním objemu 90 mikrolitrů. **Indikace:** Léčba neovaskulární (vlhké) formy věkem podmíněné makulární degenerace (VPMD). **Dávkování a způsob podání:** Přípravek Macugen je určen pouze k podání do sklivce očním specialistou se zkušenostmi s tímto způsobem aplikace. Přípravek Macugen se aplikuje do sklivce postiženého oka jedenkrát za 6 týdnů (tzn. 9 injekcí ročně). Před aplikací je nutné zkontrolovat, zda přípravek Macugen neobsahuje cizí částice či není změněna jeho barva. Zárok se provádí za aseptických podmínek, včetně dezinfekce rukou, použití sterilních rukavic, sterilní roušky a sterilního spekula (nebo ekvivalentní náhrady) a dostupnosti sterilní paracetězy (je-li třeba). Před zahájením aplikace do sklivce je třeba u pacienta pečlivě posoudit dřívější výskyt reakcí z přecitlivělosti. Před aplikací je nutné podat vhodné anestetikum a širokospektrý lokální mikrobiocidní přípravek. Po aplikaci přípravku Macugen bylo u pacientů pozorováno přechodné zvýšení nitroočního tlaku. Proto je třeba monitorovat perzuzi papily zrakového nervu a nitrooční tlak. Dále je třeba pacienty pozorně sledovat během dvou týdnů po podání injekce, kvůli případnému vzniku endoftalmitidy. Pacienti by měli být poučeni o nutnosti okamžitého oznámení výskytu jakýchkoli příznaků, které by mohly být příznaky endoftalmitidy. Pokud po 2 následujících injekcích přípravku Macugen pacient při kontrole ve 12. týdnu nevykazuje léčebný přínos, mělo by být zváženo ukončení nebo přerušení léčby přípravkem Macugen. Děti a dospívající: Podávání u dětí a dospívajících není doporučeno. **Kontraindikace:** Infekce nebo podezření na infekci oka a okolí. Známá přecitlivělost na léčivou látku či kteroukoli pomocnou látku přípravku. **Zvláštní upozornění:** Po aplikaci přípravku je možné pozorovat (jako u všech podání do sklivce) přechodné zvýšení nitroočního tlaku. Následně po aplikaci by tedy měla být zkontrolována perfuze papily očního nervu. Zvýšení nitroočního tlaku po aplikaci injekce je nutné léčit vhodným způsobem. Bezprostředně (v den aplikace injekce) nebo s určitým časovým odstupem po aplikaci injekce pegaptanibu se může objevit krvácení do sklivce. S podáním do sklivce je spojeno riziko vzniku endoftalmitidy; v klinických studiích s přípravkem Macugen byla incidence endoftalmitidy 0,1 % na injekci. Během postmarketingového sledování byly několik hodin po podání pegaptanibu do sklivce pozorovány anafylaktické/anafylaktoidní reakce, včetně angioedému. V těchto případech nebyla stanovena přímá souvislost s přípravkem Macugen, jakoukoliv jinou složkou injekční procedury nebo s dalšími faktory. **Interakce:** Studie na interakce přípravku Macugen s jinými léčivými přípravky nebyly provedeny. Pegaptanib je metabolizován nukleázami, lékové interakce zprostředkované cytochromem P450 jsou tedy nepravděpodobné. **Těhotenství a kojení:** Pegaptanib nebyl studován u těhotných žen. Studie se zvířaty nejsou dostatečné, ale vykazují reprodukční toxicitu při vysokých hladinách systémové expozice. Potenciální riziko pro člověka není známo. Lze předpokládat, že systémová expozice pegaptanibu je po jeho oční aplikaci velmi nízká. Podávání přípravku je nicméně během těhotenství doporučeno pouze v případě, kdy očekávaná prospěšnost pro matku je větší než možné riziko pro plod. Není známo, zda přípravek Macugen přechází do mateřského mléka. Jeho podávání během období kojení je proto nedoporučeno. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Po podání přípravku do sklivce mohou pacienti krátkodobě pociťovat rozostřené vidění. Řídit motorová vozidla nebo obsluhovat stroje je možné až po odeznění tohoto příznaku. **Nežádoucí účinky:** Závažné oční nežádoucí účinky hlášené během používání přípravku Macugen zahrnovaly: endoftalmitidu (12 případů, 1 %), retinální krvácení (3 případy, < 1 %), krvácení ze sklivce (2 případy, < 1 %) a odchlípení sítnice (4 případy, < 1 %). Oční poruchy: Tyto nežádoucí účinky byly označeny jako potenciálně související s terapií přípravkem Macugen (buď se způsobem aplikace (aplikačním postupem) nebo s přípravkem Macugen), většina z nich je však přírůzová zpusobu aplikace, řadí se mezi velmi časté. Záněty v oblasti přední komory oční, bolest oka, zvýšený nitrooční tlak, keratitis punctata, sklivcové vločky a opacit. Postmarketingové sledování: Několik hodin po podání pegaptanibu (a dalších složek injekční procedury) do sklivce byly u pacientů hlášeny vzácné případy anafylaktických/anafylaktoidních reakcí, včetně angioedému. **Předavání:** V rámci klinických studií nebyl hlášen žádný případ předavkování přípravkem Macugen. **Uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (při 2–8°C). Chraňte před mrazem. **Balení:** Přípravek je dodáván v balení pro jednu dávku. **Jméno a adresa držitele registračního rozhodnutí:** Pfizer Limited, Ramsgate Road, Sandwich, Kent, CT13 9NJ, Velká Británie. **Registrační číslo:** EU/1/05/325/002. **Datum poslední revize textu:** 24.7.2009. Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek Macugen je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním se seznámete s úplnou informací o přípravku.

REFERENCE: 1. Ng EW, Adamis AP, Ann NY Acad Sci 2006;1082:151–171. 2. van Wijngaarden P, Coster DJ, Williams KA, JAMA 2005;293:1509–1513. 3. Gonzales CR, Retina 2005;25:815–827. 4. Lupovitch J, Quiram PA, Hassan TS, et al. Poster presented at: Annual Meeting of ARVO; April 30–May 4, 2006; Fort Lauderdale, Fla. Poster B632. 5. Chakravarthy U, Adamis AP, Cunningham ET, et al. Ophthalmology 2006;113:1508–1521. 6. D'Amico DJ, Massonson HN, Patel M, et al. Ophthalmology 2006;113:992–1001. 7. Macugen – Souhrn informací o přípravku.

* VEGF₁₆₅ = Vaskulární endoteliální růstový faktor VPMD = Věkem podmíněná makulární degenerace

Podrobné údaje o léku jsou uvedeny v souhrnu informací o přípravku nebo si je můžete vyžádat na adrese:
Pfizer, spol. s r.o., Stroupežnického 17, 150 00 Praha 5, telefon: 283 004 111, fax: 251 610 270, www.pfizer.cz.

MAC-2009.02.08