

1. INFORMACE



37. SYMPOZIUM ORTOPEDICKÉ KLINIKY 1. LF UK a NEMOCNICE NA BULOVCE, PRAHA

symposium s mezinárodní účastí a
s doprovodnou výstavou zdravotnické techniky a farmacie

Vzdělávací akce je pořádána dle Stavovského předpisu ČLK č. 16



19.–20. 11. 2015
Praha, Hotel Ambassador

Organizační zajištění
ORTOPEDICKÉ CENTRUM s. r. o.
www.ortopedicke-centrum.cz

POŘÁDÁ

Ortopedická klinika 1. LF UK a Nemocnice Na Bulovce, Praha
ve spolupráci s Českou společností pro ortopedii a traumatologii

PREZIDENT SYMPOZIA

Prof. MUDr. Pavel Dungal, DrSc.

- přednosta Ortopedické kliniky 1. LF UK a Nemocnice Na Bulovce, Praha

TÉMATATA – LÉKAŘSKÁ SEKCE

- komplikace v ortopedii a traumatologii
- varia

TÉMATATA – SEKCE SESTER A FYZIOTERAPEUTŮ

- komplikace v ortopedii a traumatologii
- varia

PŘEDBĚŽNÝ ČASOVÝ HARMONOGRAM

Čtvrtek, 19. 11. 2015

15.30 – 18.00 Dětská ortopedie + varia

Pátek, 20. 11. 2015

8.45 – 9.00	Zahájení	15.00 – 15.15	Přestávka
9.00 – 11.00	Endoprotetika	15.15 – 16.30	Artroskopie, sportovní traumatologie
11.00 – 11.15	Přestávka		
11.15 – 12.30	Onkologická ortopedie	16.30 – 16.45	Přestávka
12.30 – 13.30	Oběd	16.45 – 17.30	Spondylochirurgie
13.30 – 15.00	Traumatologie pohybového aparátu		

ČESTNÉ PŘEDSEDNICTVO SYMPOZIA

Prof. MUDr. Aleksi Šedo, DrSc. - děkan 1. LF UK v Praze

MUDr. Antonín Malina, Ph.D., MBA - ředitel IPVZ

MUDr. Andrea Vrbovská, MBA - ředitelka Nemocnice Na Bulovce Praha

VĚDECKÝ SEKRETÁŘ

Doc. MUDr. Jiří Chomiak, CSc.

PROGRAMOVÝ VÝBOR

Prof. MUDr. Pavel Dungal, DrSc.

Prim. MUDr. Ivo Kofránek

Doc. MUDr. Aleš Podškubka, PhD.

As. MUDr. Radovan Kubeš, PhD.

Doc. MUDr. Jiří Chomiak, CSc.

As. MUDr. Marek Majerníček

As. MUDr. Zdeněk Matějovský jr., CSc.

As. MUDr. Ladislav Tóth

PŘÍHLÁŠKY K ÚČASTI

**Registrace na sympozium probíhá online na webových stránkách
www.ortopedicke-centrum.cz - sekce on-line REGISTRACE – REGISTRACE ÚČASTNÍK**

*** Příhlášky k aktivní účasti** zaregistrujte na www.ortopedicke-centrum.cz

– sekce on-line REGISTRACE – REGISTRACE ÚČASTNÍK nejpozději do 30. 9. 2015

Forma abstraktu: Název přednášky (velká písmena, tučně), Autoři a spoluautoři (netučně, kurzívou), Pracoviště (netučně, kurzívou), Text na 1 stranu (obyčejné písmo, zarovnat do bloku), velikost písma - 12 bodů, Typ písma - Times New Roman

*** Příhlášku k pasivní účasti** zaregistrujte na www.ortopedicke-centrum.cz

– sekce on-line REGISTRACE – REGISTRACE ÚČASTNÍK nejpozději do 15. 11. 2015

VŠEOBECNÉ ORGANIZAČNÍ INFORMACE

DATUM A MÍSTO KONÁNÍ

19. – 20. 11. 2015, Hotel Ambassador, Václavské nám. 5-7, Praha 1

REGISTRAČNÍ POPLATEK	do 30. 9. 2015	od 1. 10. 2015 a na místě	(vč. DPH)
Lékaři	Kč 1400,-	Kč 1500,-	
SZP a studenti	Kč 500,-	Kč 600,-	

VÝSTAVA

Po celou dobu konání sympozia bude v hotelu Ambassador probíhat doprovodná výstava zdravotnické techniky a farmacie.

CERTIFIKÁTY

Lékařská sekce – Lékaři obdrží certifikát s kredity ČLK

Sesterská sekce – Kreditní body budou přiděleny na základě udělení souhlasného stanoviska ČAS a UNIFY

STRAVOVÁNÍ

Občerstvení během přestávek bude zajištěno v prostorách místa konání.

UBYTOVÁNÍ

Účastníci si ubytování zajišťují individuálně.

SPOLEČENSKÝ VEČER	do 30. 9. 2015	od 1. 10. 2015 a na místě	(vč. DPH)
Hotel Ambassador			
19. 11. 2015 (20.00 - 24.00)	Kč 850,-	Kč 1000,-	

PLATBY

Platby je nutné uhradit na:

číslo účtu: 78-4535180237/0100 KB a.s. Praha

variabilní symbol: rodné číslo, **konstantní symbol:** 0308.

Daňový doklad bude předán účastníkům v průběhu konání sympozia u pokladny.

DAŇOVÝ DOKLAD

Veškeré platby jsou včetně DPH a jsou považovány za platby přijaté předem.

Budete-li požadovat vystavení daňového dokladu na platbu přijatou předem, vystavíme jej na požádání po provedení platby. Daňový doklad (vyúčtování akce) Vám bude předán v den konání kongresu u pokladny.

Pro vystavení daňového dokladu je nutné IČO subjektu, který platbu provedl.

ORGANIZAČNÍ ZAJIŠTĚNÍ

ORTOPEDICKÉ CENTRUM s. r. o.
Masarykova 94/209
400 01 Ústí nad Labem
www.ortopedicke-centrum.cz

Jednatel: MUDr. Pavel Kacerovský
Project manager: Michaela Kolečová
Mobilní telefon: +420 734 233 184
E-mail: kolesova@ortopedicke-centrum.cz

Firma zapsána v obchodním rejstříku vedeném u Krajského soudu v Ústí nad Labem v oddílu C, vložce 16205

Jedna malá sraženina může zastavit proud života¹

Podejte Xarelto[®]



Snížíte výskyt TEN po náhradách kyčle a kolene^{2,3,*}

-56%

**Statisticky významné snížení
pravděpodobnosti výskytu symptomatické
TEN a úmrtí v porovnání s enoxaparinem^{2,3,*}**

0,2%

**Nizký výskyt závažného
krvácení srovnatelný
s enoxaparinem^{2,3,*}**

Literatura

1. ACCP guidelines, CHEST 2008; 3(133). 2. Xarelto SPC. 3. Eriksson, J Bone Joint Surg [Br] 2009;91-B:636-44.

* Studie RECORD 1–3 byly randomizované, dvojité zaslepené studie, které u více než 9 500 pacientů prokázaly účinnost a bezpečnost rivaroxabanu (10 mg 1x denně) ve srovnání s enoxaparinem (40 mg 1x denně) při prevenci TEN po elektivní náhradě kyčle a kolene. Uvedená data jsou z poolované analýzy dat v 2. týdnu léčby. Závažné krvácení je definováno jako krvácení fatální, do životně důležitých orgánů, vyžadující reoperaci a klinicky zjevné mimo operační ránu s poklesem hemoglobinu ≥ 20 g/l nebo vyžadující transfuzi 2 a více jednotek.

TEN = tromboembolická nemoc

Zkrácená informace o přípravku Xarelto 10 mg potahované tablety

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky. Podrobnosti o hlášení nežádoucích účinků viz bod 4.8 SPC.

Složení a léčivá forma: Jedna potahovaná tableta obsahuje rivaroxabanu 10 mg. **Terapeutické indikace:** Prevence žilního tromboembolizmu (VTE) u dospělých pacientů podstupujících elektivní operativní náhradu kyčelního nebo kolenního kloubu. **Dávkování a způsob podání:** 10 mg perorálně jednou denně, nezávisle na jídle. Pacientům, kteří nejsou schopni polykat celé tablety, může být tableta přípravku Xarelto těsně před užitím rozdrcena a smíchána s vodou nebo s jablečným pyré a poté podána perorálně. Rozdrcená tableta přípravku Xarelto může být také podána gastrickou sondou poté, co je potvrzeno správné umístění sondy v žaludku. Rozdrcená tableta by měla být podána žaludeční sondou v malém množství vody a sonda by poté měla být vypláchnuta vodou. První dávka se podává 6 až 10 hodin po operaci, pokud byla nastolena hemostáza. Délka léčby individuálně závisí na riziku VTE a typu operace. Po velké operaci kyčle se doporučuje 5 týdnů, po velké operaci kolene 2 týdny. Dávka se neupravuje s ohledem na věk, hmotnost a pohlaví. Podávání přípravku Xarelto dětem do 18 let se nedoporučuje. **Vynechání dávky:** Pokud dojde k vynechání dávky, měl by pacient užít přípravek Xarelto co nejdříve a pokračovat v užívání jednou denně následující den podle doporučení. Dávka by neměla být tentýž den zdvojnásobena, aby se nahradila vynechaná dávka. Informace o přechodech z antagonistů vitamínu K a parenterálních antikoagulancií jsou uvedeny v SPC Xarelto 10 mg. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na účinnou nebo jinou látku přípravku, aktivní klinicky významné krvácení, léze nebo stavy, které jsou považovány za významné riziko závažného krvácení (např. současné nebo nedávné ulcerace gastrointestinálního traktu, přítomnost maligních nádorů s vysokým rizikem krvácení, nedávno prodělané poranění mozku nebo míchy, operace mozku, míchy nebo oka v nedávné době, intrakraniální krvácení v nedávné době, jiné nové varíky nebo podezření na ně, arteriovenózní malformace, cévní aneuryzma nebo významné cévní abnormality v místě nebo mozku. Současná systémová léčba jinými antikoagulačními přípravky s výjimkou převodů, jateri onemocnění, které je spojeno s koagulopatií a klinicky relevantním rizikem krvácení včetně citlivých pacientů s klasifikací Child Pugh B a C, těhotenství a kojení. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Pacienti s nízkým krvácením je třeba sledovat srážecí testy. Krvácivé komplikace. Při nízké viděvé choroby gastrointestinálního traktu (např. žaludeční vřed, ledvinová nedostatečnost): Xarelto je u pacientů s clearance kreatininu 15 – 29 ml/min nutno používat s opatrností, použití se nedoporučuje u pacientů s clearance kreatininu nižší než 15 ml/min. Opatrnost je nutná u koagulopatií, léčbou neupravené těžké hypertenze, jiného gastrointestinálního onemocnění bez aktivní ulcerace, které může potenciálně vést ke krvácivým komplikacím (např. závažné stávající onemocnění, esofagitida, gastritida a gastrosophageální refluxní choroba), cévní retinopatie, bronchiální onemocnění nebo plicním krvácením v anamnéze. Při spinální/epidurální anestezii existuje riziko vzniku epidurálního či spinálního hematomu; nutná je monitorace stavu a event. závažné záhlubky léčky. Ke snížení možného rizika krvácení během současného užívání rivaroxabanu při neuroaxiální (spinální nebo epidurální) anestezii

První perorální přímý inhibitor faktoru Xa



Xarelto[®]
rivaroxaban

Jednoduchá profylaxe trombózy²

nebo spinální punkci se bere v úvahu farmakokinetický profil rivaroxabanu. Zavedení nebo odstranění epidurálního katetru nebo lumbální punkci je nejlépe provést, když je odhadovaný antikoagulační účinek rivaroxabanu nízký¹. Epidurální katet se neodstraňuje dříve než za 18 hodin po posledním podání rivaroxabanu, další dávka se podává nejdříve za 6 hodin po vyjmutí katetru. Po traumatické punkci se podávání rivaroxabanu odloží o 24 hodin. Při nutnosti invazivní procedury nebo chirurgického zákroku by měl být přípravek vysazen minimálně 24 hodin předem. Při neodkladném výkonu je zvýšené riziko krvácení. Léčba má být znovu zahájena, jakmile je to možné a pokud je dosaženo hemostázy. Pacienti, kteří při léčbě trpí závratě či prodláží synkopu, by neměli řídit a obsluhovat stroje. Starší pacienti mívají vyšší riziko krvácení. **Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce:** Současné podání se silnými inhibitory CYP3A4 a současně P-gp (např. azolová antimykotika a inhibitory proteázy HIV), současně podání s dronedarone. Podávání při intoleranci nebo malabsorpci glukózy a galaktózy se nedoporučuje. U pacientů se středně závažnou renální nedostatečností (clearance kreatininu 30 – 49 ml/min) užívajících přípravky léky zvyšující plazmatické koncentrace rivaroxabanu, musí být přípravek Xarelto používán s opatrností. Účinek erytromycinu je aktivní k renálnímu poškození. Opatrnost je nutná při současném podání jiných přípravků ovlivňujících krevní srážlivost (např. nesteroidní antirevmatika, kys. acetylsalicylová, antagregancia). Je potřeba se vyhnout současnému podávání silných induktorů CYP3A4 (např. rifampicin, fenytoin, karbamazepin, fenobarbital nebo teizalka), pokud není pacient později sledován kvůli známým a příznakům trombózy. **Fertilita, těhotenství a kojení:** Přípravek Xarelto je kontraindikován během těhotenství a kojení. Ovlivnění fertility není známo. **Nežádoucí účinky:** Časté: anémie, závrať, bolest hlavy, oční krvácení vč. spojivkové hypotenze, hematomy epistaxe, hemoptýza, gingivální krvácení, krvácení z gastrointestinálního traktu, bolesti břicha, dyspepsie, nauzea, zvracení, zácpa, průjem, pruritus, vyrážka, ekchymóza, kožní a podkožní krvácení, urgentní krvácení, poškození ledvin (včetně zvýšení hladiny kreatininu a močovin v krvi), horečka, periferní edém, slabost, zvýšená hladina transamináz, pooperační krvácení, kontuze, sekrece z ran. Méně časté: tromboticý, alergické reakce, alergická dermatitida, cerebrální a intrakraniální krvácení, synkopa, tachykardie, sucho v ústech, abnormality jateri funkce, kopřivka, hematurie, pocit indispozice, zvýšená hladina bilirubinu, ALP, LDH, lipasy, amylázy, GMT. Vzácné: žloutenka, krvácení do svalů, lokalizovaný edém, zvýšení konjugovaného bilirubinu, vaskulární pseudoaneuryzma. Není známo: kompartment syndrom sekundární po krvácení, akutní renální selhání sekundární po krvácení. V postmarketingovém sledování byly hlášeny následující nežádoucí účinky – angioedém, alergický edém, poruchy jater a žlučových cest, tromboticý. **Zvláštní opatření pro uchování:** Žádné zvláštní podmínky. **Druh obalu a velikost balení:** Blistry z ALUP foilie nebo PVC/PVDC/Al, krabice, balení po 10, 30 nebo 100 table. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Bayer Pharma AG, 13342 Berlin, Německo. **Registrační číslo:** EU/1/08/472/001-010, EU/1/08/472/022. **Datum poslední revize textu:** 6. července 2015.

Před použitím přípravku se seznáme s úplnou informací o přípravku. Přípravek je vydáván pouze na lékařský předpis a je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Součástí údajů o přípravku i informacemi, jak hlásit nežádoucí účinky, naleznete na www.bayer.cz nebo obdržíte na adrese BAYER s.r.o., Siemensova 27/114, 155 00 Praha 5, Česká republika. ^{*} Víměte si, prosím, změny v informacích o léčivém přípravku