

PROGRAM

XXIV. postgraduální kurz epileptologie „Dny Jiřího Dolanského“



Česká liga
proti epilepsii

8. - 9. října 2021

Kongresové centrum Floret, Průhonice u Prahy

Pořadatel:

Oddělení dětské neurologie FTN

pod záštitou

České ligy proti epilepsii ČLS JEP

**Oddělení dětské neurologie FTN
pod záštitou
České ligy proti epilepsii ČLS JEP**

pořádá

XXIV. postgraduální kurz epileptologie „Dny Jiřího Dolanského“

8. – 9. října 2021

v Kongresovém centru Floret, Průhonice u Prahy

Témata postgraduálního kurzu:

Akutní symptomatické záchvaty a „symptomatické“ epilepsie.
Když epileptik onemocní.

Klub záchvatů: Jak spolehlivé jsou lokalizační příznaky?



prim. MUDr. Klára Brožová
Oddělení dětské neurologie FTN



doc. MUDr. Hana Ošlejšková, Ph.D.
Česká liga proti epilepsii ČLS JEP

Informace organizátora

ANTHONY Production s.r.o.
Václavské náměstí 21, 113 60 Praha 1
Tel.: +420 603 857 731
e-mail: anthony@anthony.cz

Registrační poplatek na místě v den konání akce činí 2.500,- Kč/osoba, platba u registrace.

Případné storno objednaného ubytování jde na vrub účastníka.

Žádáme všechny účastníky, aby se ubytovali nejpozději
do 15.00 hod. příslušného dne,
pokoj při odjezdu je nutné opustit do 10.00 hod.

Děkujeme všem sponzorům

Generální sponzor
XXIV. postgraduálního kurzu epileptologie
„Dny Jiřího Dolanského“

UCB s.r.o.

Sponzoři
Eisai GesmbH, organizační složka
Desitin Pharma spol. s r.o.

08.00-19.00	Registrace účastníků – vstupní vestibul Doprovodná výstava – vstupní vestibul, Malý sál
09.45-10.00	Slavnostní zahájení
10.00- 11.15	Dlouhá cesta k záchvatu Předsedající: <i>P. Jiruška, I. Rektor</i>
10.00	Mechanismy iniciace záchvatů. <i>O. Novák</i>
10.25	Epileptogeneze a progresi onemocnění. <i>H. Kubová</i>
10.50	Dlouhodobé rytmy ve výskytu záchvatů. <i>J. Kudláček</i>
11.15-12.00	Satelitní sympozium UCB Epilepsie mezi záchvaty. <i>P. Marusič, J. Zárubová, O. Horák</i>
12.00-13.30	Oběd, paralelně Workshop EURAP
13.30-15.45	Akutní symptomatické záchvaty a „symptomatické“ epilepsie Předsedající: <i>H. Ošlejšková, M. Brázdil</i>
13.30	Tumory. <i>J. Zárubová</i>
13.50	Cévní onemocnění mozku. <i>P. Marusič, J. Otáhal</i>
14.10	Traumata. <i>T. Nežádál</i>
14.30	Infekce. <i>M. Kudr</i>
14.50	Autoimunitní onemocnění. <i>M. Elišák</i>
15.10	K soudnímu znalectví – základní poznámky, pojmy a problémy. <i>J. Hovorka</i>
15.45-16.15	Přestávka
16.15-16.40	Satelitní sympozium Desitin Valproát a karbamazepin: potřebujeme je ještě? <i>J. Hadač</i>
16.40-17.20	Když pacient s epilepsií onemocní (něčím jiným) Předsedající: <i>P. Marusič, K. Brožová</i>
16.40	Onkologická léčba. <i>M. Bajaček</i>
17.00	Častá interní onemocnění (ICHs, hypertenze, DM, poruchy metabol. tuků, apod.). <i>I. Doležalová</i>

17.20-18.05

Satelitní sympozium Eisai

Epilepsie 2021 – panelová diskuze s kazuistikami, předehtou a hlasováním.

Co je úspěch v péči o pacienta s epilepsií a jak poznáme, že jsme ho dosáhli?

Které farmakologické parametry nám můžou pomoci v predikci úspěchu?

Máme nějaké speciální parametry pro děti a dospívající?

Panel: *M. Brázdil, P. Marusič, K. Brožová, I. Novotná, J. Kočvarová*

18.05-18.30

Valná hromada EpiStop z.s.

18.05

Večeře

08.30-12.00	Registrace účastníků – vstupní vestibul Doprovodná výstava – vstupní vestibul, Malý sál
09.00-09.40	Role patientských organizací v péči o lidi s epilepsií Předsedající: V. Komárek, H. Ošlejšková
09.00	Význam patientských organizací pro pacienty. Š. Káňová
09.07	Úloha lékařky/lékaře ve spolupráci s patientskými organizacemi. J. Zárubová
09.14	Činnost a poslání Společnosti E. A. Červenková
09.21	Úloha EpiStopu na poli podpory pacientů. P. Jiruška
09.28	Diskuze
09.40-10.10	<i>Přestávka</i>
10.10-12.30	Klub záchvatů: Jak spolehlivé jsou lokalizační příznaky? (přehledové přednášky a interaktivní kazuistiky)
10.10	Lokalizační příznaky u dětí do 3 let. P. Kršek
10.35	Lokalizační příznaky u adolescentů a dospělých. M. Brázdil
11.00	Semiologie generalizovaných záchvatů. K. Brožová
11.25	Epileptické spasmy. O. Horák
12.30	Zakončení. K. Brožová
12.30-14.00	<i>Oběd</i>

Accord Healthcare s.r.o.

Na Strži 2097/63, 140 00 Praha 4

tel.: +420 234 234 403

e-mail: stanislav_klusak@accord-healthcare.com

CARDION s.r.o.

Rybnická 136, 634 00 Brno

tel.: +420 547 241 313

e-mail: info@cardion.cz

Desitin Pharma spol. s r.o.

Opletalova 25, 110 00 Praha 1

tel.: +420 222 245 375

e-mail: desitin@desitin.cz



DEYMED Diagnostic s.r.o.

Kudrnáčova 533, 549 31 Hronov

tel.: +420 491 481 298

e-mail: obchod@deymed.com

Egis Praha spol. s r.o.

Ovocný trh 8, 110 00 Praha 1

tel.: + 420 227 129 111

e-mail: alena.reinholdova@egispraha.cz

Eisai GesmbH, organizační složka

Holušická 2253/1, 148 00 Praha 4

tel.: +420 242 485 839

e-mail: milos_zivansky@eisai.net



EpiStop, z.s.

prof. MUDr. Přemysl Jiruška, Ph.D.

Plzeňská 311, 150 00 Praha 5

e-mail: info@epistop.cz

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.

City Tower, Hvězdova 1716/2b, 140 78 Praha 4

tel.: +420 227 629 576

e-mail: petr.klusak@glenmarkpharma.com



Neuraxpharm Bohemia s.r.o.

Smetanovo nábřeží 1238/20a, 500 02 Hradec Králové

tel.: +420 495 736 377

e-mail: kosvancova@neuraxpharm.com

Sandoz s.r.o.

Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4

tel.: +420 225 775 111

e-mail: office.cz@sandoz.com



Společnost "E"

Czech Epilepsy Association, o.s

Liškova 959/3, 142 00 Praha 4

tel.: +420 241 722 136, +420 702 005 678

e-mail : info@spolecnost-e.cz

UCB s.r.o.

Jankovcova 1518/2, 170 00 Praha 7

tel.: +420 271 773 411

e-mail: info.prague@ucb.com



Inspired by patients.
Driven by science.

WALTER Graphtek CZ, s.r.o.

Sedlec 40, 250 65 pošta Líbeznice, P.O. Box 7

tel.: +420 284 890 568

e-mail: walter.cz@volny.cz



Desitin Arzneimittel GmbH

je významným německým producentem sofistikovaných léčiv pro neurologická a psychiatrická onemocnění se širokou paletou antiepileptik a antiparkinsonik.

V souladu s firemním sloganem „**Success in CNS**“ doplňuje své portfolio i řadou dalších léčiv. Na českém trhu působí naše společnost Desitin Pharma spol. s r.o. od roku 1992.

S více než 100 lety historie společnosti a 60 lety zkušeností dodavatele léčiv se stal specialistou i kompetentním partnerem v léčbě onemocnění CNS.

Podle posledních trendů nyní pracuje také se segmentem OTC produktů v oblasti neurologie, dermatologie, léčby jizev a dalších.

www.desitin.cz

DESITIN PHARMA, spol. s r.o.
Opletalova 25
110 00 Praha 1
Kontakt: +420 222 245 375

Lacosamide Glenmark

Lék s dvojí
cestou



LACOSAMIDE GLENMARK	50MG	TBL	FLM	14
LACOSAMIDE GLENMARK	100MG	TBL	FLM	84
LACOSAMIDE GLENMARK	150MG	TBL	FLM	84
LACOSAMIDE GLENMARK	200MG	TBL	FLM	84

Zkrácená informace o přípravku: **Název a složení přípravku:** Lacosamide Glenmark 50 mg, resp. 100 mg, 150 mg, 200 mg potahované tablety. Jedna tableta obsahuje lacosamidum 50, resp. 100, 150, 200 mg. **Indikace:** Lacosamide Glenmark je indikován jako monoterapie a přídatná léčba parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dospívajících a dětí od 4 let s epilepsií. **Dávkování a způsob podání:** *Monoterapie:* Doporučená počáteční dávka je 50 mg dvakrát denně, která má být po jednom týdnu zvýšena až na počáteční terapeutickou dávku 100 mg dvakrát denně. *Přídatná léčba:* Doporučená počáteční dávka je 50 mg dvakrát denně, která má být po jednom týdnu zvýšena na počáteční terapeutickou dávku 100 mg dvakrát denně. Podle individuální odpovědi a snášenlivosti pacienta může být udržovací dávka dále každý týden zvyšována o 50 mg dvakrát denně (100 mg/den) až na maximální doporučenou dávku 400 mg denně (200 mg dvakrát denně). **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou. Známa atrioventrikulární (AV) blokáda druhého nebo třetího stupně. **Speciální upozornění:** Lacosamid je nutné podávat s opatrností pacientům se známými poruchami převodu, s těžkým srdečním onemocněním (např. infarkt myokardu nebo srdeční selhání v anamnéze), starším pacientům nebo v případech, kdy je lacosamid podáván v kombinaci s jinými léky, které mohou také vyvolat prodloužení PR intervalu. Při léčbě lacosamidem se objevovaly závratě, které by mohly vést ke zvýšenému výskytu náhodných poranění nebo pádů. Pacienti proto mají být poučeni, aby zachovávali zvýšenou opatrnost, dokud se neseznámí s tím, jak na ně přípravek působí. **Klinicky významné interakce:** Lacosamid je nutné podávat s opatrností pacientům léčeným ještě dalšími léky, které mohou vyvolat prodloužení PR intervalu (např. karbamazepin, lamotrigin, eslikarbazepin nebo pregabalín), nebo těm, kteří užívají antiarytmika třídy I. **Těhotenství, kojení a fertilita:** Pro všechna antiepileptika platí, že prevalence malformací u potomků žen léčených kvůli epilepsii je dvakrát až třikrát vyšší než přibližně 3% výskyt u obecné populace. Lacosamid nemá být během těhotenství podáván, pokud to není nezbytně nutné. Pokud se žena rozhodne otěhotnět, je nutné užívání tohoto přípravku znovu pečlivě zvážit. Kojení se během léčby lacosamidem z preventivních důvodů doporučuje přerušit. Nebylo pozorováno žádné nežádoucí ovlivnění fertility nebo reprodukce na zvířatech. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Lacosamid má malý nebo středně silný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. Léčba lacosamidem může vyvolat závratě nebo rozmazané vidění. Proto je nutné pacientům doporučit, aby neřídili motorové vozidlo a neobsluhovali jiné potenciálně nebezpečné stroje až do doby, kdy se přesvědčí o účincích lacosamidu na tyto činnosti. **Nežádoucí účinky:** **Velmi časté:** závratě bolest hlavy, diplopie, nauzea. Úplný seznam viz SPC. **Doba použitelnosti:** 3 roky. **Uchovávání:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. **Velikost balení:** Balení obsahující 14, 56, 84 a 168 potahovaných tablet v průhledných bezbarvých PVC/PVDC blistrech, zatavených hliníkovou fólií. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení. **Datum poslední revize textu SPC:** 4.3.2021 **Držitel rozhodnutí o registraci:** Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Hvězdova 1716/2b, 140 78 Praha 4, Česká Republika. **Registrační číslo:** Lacosamide Glenmark 50 mg potahované tablety: 21/946/16-C; Lacosamide Glenmark 100 mg potahované tablety: 21/947/16-C; Lacosamide Glenmark 150 mg potahované tablety: 21/948/16-C; Lacosamide Glenmark 200 mg potahované tablety: 21/949/16-C **Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním přípravku se, prosím, seznámte s úplnou informací o přípravku (SPC).**

CZ-21-02-11-14-C

POMOZME PACIENTŮM S EPILEPSIÍ BÝT SAMI SEBOU

Přípravek Fycompa (perampanel) je indikován k přidatné léčbě parciálních záchvatů (POS) se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů ve věku od 4 let a primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů (PGTCS) u pacientů ve věku od 7 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.



1× denně

Fycompa®
perampanel

Zkrácená informace pro preskripci:

Fycompa® 2,4,6,8 mg potahované tablety

Složení: perampanel. **Charakteristika:** Perampanel je selektivní, nekompetitivní antagonistu ionotropního glutamátového AMPA receptoru na postsynaptických neuronech. Předpokládá se, že je aktivace AMPA receptorů glutamátem zodpovědná za většinu rychlých excitačních synaptických přenosů v mozku. V podmínkách in vivo perampanel výrazně prodlužoval latenci záchvatu u modelu záchvatu indukovaného AMPA. Přesný mechanismus, jakým perampanel vykonává své antiepileptické účinky u lidí, ještě není zcela objasněn. **Indikace:** Přípravek Fycompa (perampanel) je indikován k přidatné léčbě parciálních záchvatů (POS) se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů ve věku od 4 let a primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů (PGTCS) u pacientů ve věku od 7 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Dávkování:** Přípravek Fycompa musí být dávčován podle individuální odpovědi pacienta. Perampanel by se měl užívat perorálně jednou denně před spaním. Dávkování shrnuje tabulka.

Tab. 3 Dávování látky dle souhrnné tabulky o přípravku, SPC revize 11/2020

	Imperfektní/menší než 12 let nebo váha	Věk (a váha) u tělesné hmotnosti		
		< 30 kg	30 – < 60 kg	≥ 60 kg
Doporučená počáteční dávka	2 mg/den	2 mg/den	1 mg/den	1 mg/den
Titrace (postupné zvýšení)	4 mg/den (ne častěji než jednou týdně)	2 mg/den (ne častěji než jednou týdně)	1 mg/den (ne častěji než jednou týdně)	1 mg/den (ne častěji než jednou týdně)
Doporučená udržovací dávka	4-8 mg/den	4-8 mg/den	4-8 mg/den	2-8 mg/den
Titrace (postupné zvýšení)	2 mg/den (ne častěji než jednou týdně)	2 mg/den (ne častěji než jednou týdně)	1 mg/den (ne častěji než jednou týdně)	0,5 mg/den (ne častěji než jednou týdně)
Maximální doporučená dávka	12 mg/den	12 mg/den	8 mg/den	8 mg/den

U pacientů, kteří souběžně užívají léčivé přípravky, které nezkracují poločas perampanelu, nemá být titrace prováděna častěji než v 2tydenních intervalech. U pacientů, kteří souběžně užívají léčivé přípravky, které zkracují poločas perampanelu, nemá být titrace prováděna častěji než v 2tydenních intervalech. Při vysazování přípravku se doporučuje léčbu ukončovat postupně, aby se minimalizovalo potenciální riziko tzv. „rebound“ záchvatů. Avšak vzhledem

k dlouhému poločasu a následnému pomalému poklesu plazmatických koncentrací je možné podávání perampanelu náhle ukončit, pokud je to nezbytně nutné. **Interakce:** Při dávkách 12 mg/den může přípravek Fycompa snižovat účinnost antikoncepce s obsahem progestagenu. V takovém případě se při používání přípravku Fycompa doporučuje používat jinou, nehormonální formu antikoncepce. U některých antiepileptik známých jako induktry enzymů (karbamazepin, fenytoin, oxkarbazepin) bylo prokázáno, že zvyšují clearance perampanelu a tím tedy snižují plazmatické koncentrace perampanelu. Karbamazepin, známý silný induktor enzymů, snižuje ve studii provedené u zdravých subjektů hladiny perampanelu o dvě třetiny. Farmakodynamická interakční studie u zdravých subjektů ukázala, že účinky perampanelu na činnost vyžadující pozornost a ostrážitost, jako je řízení dopravních prostředků, byly aktivní nebo supraditivní k účinkům samotného alkoholu. **Nežádoucí účinky:** Nejčastějšími nežádoucími účinky v kontrolovaných studiích přidatné terapie byly agrese, zlost, úzkost, stav zmatenosti, závratě, ospalost, ataxie, dysartrie, porucha rovnováhy, podrážděnost, diplopie, rozostřené vidění, vertigo, nauzea. **Upozornění:** U pacientů léčených antiepileptiky byly v několika případech zaznamenány sebevražedné myšlenky a chování. Metaanalýzy randomizovaných placeboem kontrolovaných studií antiepileptických léčivých přípravků také prokázaly mírně zvýšené riziko sebevražedných představ a chování. U perampanelu není mechanismus tohoto rizika znám a dostupné údaje nevylučují možnost zvýšeného rizika. Při používání přípravku bylo zaznamenáno zvýšené riziko pádů, především u starších pacientů, základní příčina není známa. U pacientů léčených perampanelem bylo hlášeno agresivní a nepřátelské chování. U pacientů léčených perampanelem v klinických studiích byly agrese, zlost a podrážděnost hlášeny častěji při vyšších dávkách. Většina hlášených příhod byla buď mírná, nebo středně závažná a pacienti se zotavili buď spontánně, nebo po úpravě dávky. V souvislosti s léčbou perampanelem byly hlášeny (frekvence není známa) závažné kožní nežádoucí účinky (SCAR) včetně lékové reakce s eozinofilií a systémovými příznaky (DRESS) a Stevensova-Johnsonova syndrom (SJS), která může být život ohrožující nebo fatální. Dávka perampanelu u pacientů s mírnou a středně závažnou poruchou jater by neměla překročit 8 mg. Použití u pacientů se závažnou poruchou funkce jater se nedoporučuje. Údaje o podávání perampanelu těhotným ženám jsou omezené. Podávání přípravku Fycompa v těhotenství se nedoporučuje. Není známo, zda se perampanel vylučuje do lidského mateřského mléka. Riziko pro novorozence/kojence nelze vyloučit. Na základě posouzení prospěšnosti kojení pro dítě a prospěšnosti léčby pro matku je nutno rozhodnout, zda přerušit kojení nebo ukončit/přerušit podávání přípravku Fycompa. Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků ZP s omezením. Před předepsáním přípravku se seznámte s aktuálním znění indikačního omezení (www.sukt.cz). **Datum poslední revize SPC:** 11/2020. Registrační čísla: EU/1/12/776/001 EU/1/12/776/003 EU/1/12/776/006 EU/1/12/776/009 EU/1/12/776/012 EU/1/12/776/015. **Dřítel rozhodnutí o registraci:** Eisai GmbH, Edmund-Rumpler-Strasse 3, 60549 Frankfurt am Main, Německo. Podrobnější údaje najdete v příbalové informaci nebo jsou k dispozici na adrese Eisai GesmbH organizační složka, Holušíčská 2253/1, 148 00 Praha 4 tel. +420 242 485 839, kontakt_praha@eisai.net.



UCBCares[®]

for Neurology



Staňte se členem
UCBCares for Neurology
a získejte všechny výhody:



Spojte se

s UCB a s Vašimi kolegy
a sdílejte aktuálně diskutovaná
odborná témata.



Zjistěte víc

o epilepsii a Parkinsonově nemoci
a o tom, jak mohou Vaši pacienti
profitovat z přípravků UCB.



Inspirujte

sebe i ostatní, poznejte skutečné
příběhy pacientů a výsledky
nové léčby nebo diagnostiky.

REGISTRUJTE SE

www.ucbcaresforneurology.cz

Specializovaný portál
exkluzivně pro neurology
přináší cenný obsah
pro Vás a Vaše pacienty:

- videozáznamy přednášek
- zajímavé kazuistiky
- edukační materiály pro pacienty

