

**SLOVENSKÁ GASTROENTEROLOGICKÁ SPOLOČNOSŤ
ONKOLOGICKÁ SEKCIA SGS**

**XXI.
VRÁBLIKOV DEŇ
ONKOLOGICKEJ
GASTROENTEROLÓGIE**

**NEOPLÁZIE KONEČNÍKA
A HRUBÉHO ČREVA**

25. marec 2022



SLOVENSKÁ
GASTROENTEROLOGICKÁ
SPOLOČNOSŤ



NÁRODNÝ
ONKOLOGICKÝ ÚSTAV
umenie liečiť

Generálny partner

ULTRAMED

Vystavovatelia



Mediálni partneri



**Gastroenterologie
a hepatologie**
Gastroenterology and Hepatology

**Gastroenterológia
pre prax**
Gastroenterology for practice

ORGANIZAČNÉ POKYNY

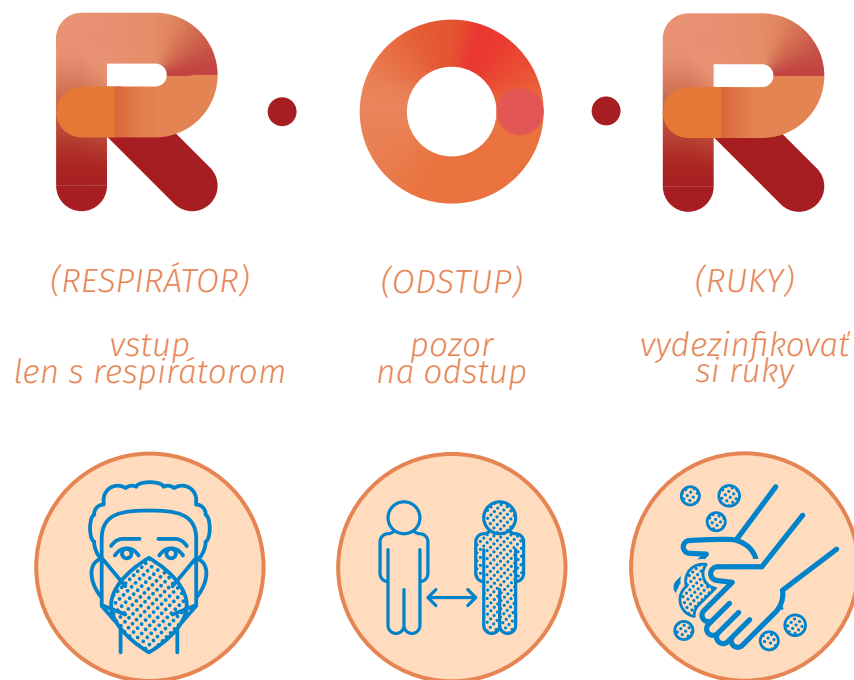
- Čas a miesto konania:** 25. marec 2022, NOÚ – Klenová 1, Bratislava – poslucháreň na IV. poschodí.
- Miesto a čas registrácie:** Pri vstupe do posluchárne od 7:45 hod.
- Registračný poplatok:** Neplatí sa.
- Kredity:** Podujatie je zaradené do hodnotenia Slovenskej akreditačnej rady CME. Certifikát dostanú všetci registrovaní účastníci.
- Obed:** Vo vlastnej réžii, občerstvenie počas prestávok vo forme chlebíčkov, nápojov a kávy
- Doprava:** Konečná stanica MHD - trolejbus č. 49, 45 a autobus č. 44.
- Administratíva:** Registrácia na mieste

Lokálny organizačný výbor:

MUDr. Boris Pekárek, PhD.
 MUDr. Luboš Žitňan
 MUDr. Andrej Orságh
 MUDr. Juraj Letkovský, PhD.
 MUDr. Daniela Osuská
 MUDr. Branislav Kunčak

Výbor Onkologickej sekcie:

MUDr. Tomáš Štrpka
 doc. Peter Makovník, PhD.
 MUDr. Juraj Májek, PhD.
 MUDr. Luboš Žitňan
 MUDr. Boris Pekárek, PhD.



XXI. VRÁBLIKOV DEŇ ONKOLOGICKEJ GASTROENTEROLÓGIE

NEOPLÁZIE KONEČNÍKA A HRUBÉHO ČREVA

8:15 – 8:30 Otvorenie podujatia

Ing. Tomáš Alscher, MPH, riaditeľ NOÚ Bratislava
MUDr. Boris Pekárek, PhD., predseda OS SGS

8:30 – 10:00

Predsedníctvo:

MUDr. Zakuciová M.
prof. MUDr. Hlavatý T., PhD.
doc. MUDr. Huorka M., CSc.

1. Kolonoskopia v súčasnosti z pohľadu mladého gastroenterológa

Ďuriček M. (12 + 3 min.)

2. Endoskopické hodnotenie lézie v hrubom čreve a konečníku - pohľad gastroenterológa

Orságh A., Pekárek B. (12 + 3 min.)

3. Hodnotenie lézie v hrubom čreve a rekte - pohľad patológa

Kolníková G. (12 + 3 min.)

Video-live z endoskopických sál:

Kolonoskopia a polypektómia - technika vyšetrenia, zhodnotenie lézie a terapeutický prístup podľa nálezu

Osuská D./ Pekárek B.

Hodnotenie LST-GM lézie rekta

Orságh A./ Štrpka T.

10:00 – 10:15 PRESTÁVKA

10:15 – 11:45

Predsedníctvo:

doc. MUDr. Makovník P., PhD.
MUDr. Májek J., PhD.
MUDr. Veselíny E., PhD.

1. Transrektálna sonografia neoplastických lézií konečníka

Kunčák B., Žitňan L. (12 + 3 min.)

2. Endoskopická liečba včasných neoplastických lézií hrubého čreva a konečníka, odpovede na najčastejšie otázky

Pekárek B., Orságh A. (12 + 3 min.)

3. Neoplastické lézie hrubého čreva a konečníka v teréne IBD

Zelinková Z. (12 + 3 min.)

Video-live z endoskopických sál:

ESD neoplastickej lézie konečníka/hrubého čreva

Pekárek B./ Demeter M.

Transrektálna sonografia lézie konečníka

Kunčák B./Žitňan L.

11:45 – 12:15 PRESTÁVKA

12:15 – 13:45

Predsedníctvo:

MUDr. Sabol. M., PhD.
MUDr. Bačíková Z.
MUDr. Demeter M., PhD.

1. Análna intraepiteliálna neoplázia

Letkovský J. (12 + 3 min.)

2. Aktuálny stav skríningu kolorektálneho karcinómu na Slovensku a vízie do budúcnosti Trautenberg

Trautenberg Ricová J., Rečková M. (12 + 3 min.)

3. Spolupráca a multidisciplinárny prístup pri karcinóme konečníka a hrubého čreva z pohľadu chirurga

Pindák D., Bernadič M., Sedlák J.

Video-live z endoskopických sál:

Polypektómia a ošetrovanie lôžka u antikoagulovaného pacienta

Letkovský J./ Žitňan L.

Posúdenie, popis a plánovanie resekcie LST-NG lézie hrubého čreva

Kunčák B./ Žitňan L.

Análna intraepiteliálna neoplázia

Orságh A./ Pekárek B.

13:45 – 14:00 PRESTÁVKA

14:00 – 14:30 Sympóziu firmy Alfasigma

Príprava pred kolonoskopiou- čo môžeme a čo by sme mali pacientovi ponúknuť.

Pekárek B.

14.30 – 15.00 Obed

15.00 – 16.00 Členská schôdza Onkologickej sekcie SGS

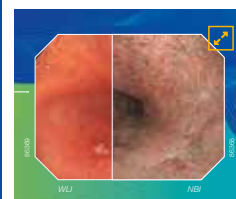
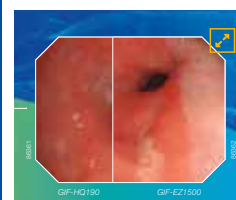
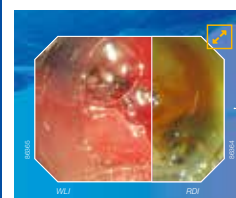
ULTRAMED

OLYMPUS

Official Distributor

EVIS X1

Najnovšia a najmodernejšia inovácia endoskopického systému. S použitím technológií červenej dichromatickosti obrazu RDI, zväčšenej hĺbky ostrosti EDOF, 4K monitoru s veľkosťou uhlopriečky 32" a funkciou vylepšenia textúr a farieb TXI, posúva Olympus EVIS X1 štandard modernej endoskopie na novú úroveň.



EVIS X1



ULTRAMED

Stará Vajnorská 1367/4
831 04 Bratislava

+421 2 452 489 69

ultramed@ultramed.sk

www.ultramed.sk

Zelená pre vašu gastroenterologickú ambulanciu



POLYPEKTOMICKÉ SLUČKY

Široký výber veľkostí a tvarov polypektomických slučiek



Captivator™ COLD Single-use Snare

Optimalizovaná pre studenú polypektómiu



- ✓ navrhnutá pre efektívnu resekciu plochých lézií, malých plochých a diminutívnych polypov (< 5mm)
- ✓ určená pre biopsiu, resekciu tkaniva a hemostázu

RescueNet™

Sieťka na polypy a cudzie telesá



- ✓ navrhnutá pre optimálnu viditeľnosť a kontrolu
- ✓ vynikajúca sila pletiva pre rýchle a efektívne odstránenie polypov a cudzích telies

NASTAL ČAS



MÁTE TO VO SVOJICH RUKÁCH

URSOSAN®

kyselina ursodeoxycholová

SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU Ursosan®

Zloženie: Jedna tvrdá kapsula obsahuje 250 mg kyseliny ursodeoxycholovej. **Indikácie:** Rozpúšťanie rádiotransparentných cholesterolových žltých kameňov (do veľkosti 1,5 cm) u pacientov s vysokým operačným rizikom a u pacientov po litotrypzii s funkčným žltíkom. Primárna biliárna cirhóza I. a II. štádia. Primárna sklerotizujúca cholangitída. Hepatitída rôznej etiológie s cholestatickým syndrómom. Biliárna dyspepsia. Žlticová refluxná gastritída a ezofagitída. **Pediatrická populácia:** Poruchy pečene a žlticových ciest pri cystickej fibróze u detí od 6 rokov do 18 rokov. **Kontraindikácie:** Precitlivosť na žlticové kyseliny alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. Akútny zápal žlticovej cievy. Obštrukcia žlticových ciest. Časté žlticové koliky. Narušená kontraktilita žlticovníka. **Pediatrická populácia:** Neúspešná porto-enterostómia alebo deti s biliárnou atreziou bez zariadenia dobrého odtoku žltice. **Nežiaduce účinky:** V klinických skúšaní sa počas liečby kyselinou ursodeoxycholovou udávali ako časté blédá stolica alebo hnačka. **Interakcie:** K závažnejším liekovým interakciám nedochádza. Cholestyramín, kolestipol a antacida, obsahujúce aluminiumhydroxid, môžu znížiť absorpciu UDCA. UDCA môže zvyšovať vstrebávanie cyklosporínu z čreva. Nevhodná je aplikácia u osôb, užívajúcich klofibrát, bezafibrát alebo probukol. **Upozornenie:** Liek sa má podávať len pod dohľadom lekára. Ošetrojúci lekár má kontrolovať hepatálne testy AST, ALT a GGT počas prvých 3 mesiacov liečby každé 4 týždne, potom každé 3 mesiace. Ženy vo fertilnom veku majú počas liečby UDCA používať spoľahlivú antikoncepciu. Pred začatím liečby sa musí vylúčiť tehotenstvo. V záujme bezpečnosti liečby sa UDCA nemá podávať ženám v prvých troch mesiacoch gravidity. O možnosti podávania UDCA počas laktácie musí zväziť odborný lekár. **Dávkovanie:** Pre užívanie Ursosanu nie je stanovená veková hranica, liek je vhodný pre pacientov s telesnou hmotnosťou vyššou ako 47 kg. Kapsule sa prehltnú počas jedla nerozhrýzané a zapijajú sa dostatočným množstvom tekutiny, musia sa užívať pravidelne. **K rozpušteniu cholesterolových žlticových kameňov** a k liečbe stavov, ktoré vznikli následkom hromadenia žltice je odporúčaná dávka 2 až 5 kapsúl denne v závislosti na telesnej hmotnosti (10 mg/kg/deň). Celá dávka má byť podaná naraz, večer pred spaním. Dĺžka liečby sa pohybuje od pol roka až do 2 rokov. V indikácii *biliárnej refluxnej gastritídy* je odporúčaná dávka 1 kapsula (250 mg) denne večer pred spaním. V tejto indikácii je odporúčaná dĺžka liečby liekom Ursosan 10 – 14 dní. Pri liečbe stavov spojených s *cholestatickou* sa denná dávka pohybuje medzi 3 až 7 kapsulami (14 ± 2 mg UDCA na kilogram telesnej hmotnosti). Počas prvých 3 mesiacov liečby sa má Ursosan užívať v rozdeľovaných dávkach, 3 dávky počas dňa. Keď sa parametre pečeneových funkcií zlepšia, celkovú dennú dávku možno podávať raz denne večer. **Deti s cystickou fibrózou** od 6 do 18 rokov: 20 mg/kg/deň rozdelených na 2 – 3 dávky, s následným zvýšením dávky na 30 mg/kg/deň, ak je to nevyhnutné. **Balenie:** 50 a 100 kapsúl (na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia). **Dátum poslednej revízie textu:** 01/2020. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** PRO.MED.CS Praha a.s., Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Česká republika.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii: PRO.MED.CS Praha a.s., Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Česká republika
Zastúpenie v SR: PROM.MEDIC.SK spol. s r.o., Drevárska 3663/8, 058 01 Poprad
Obchodné zastúpenie v SR: PROM.MEDIC.SK spol. s r.o., Galvaniho 15/B, 821 04 Bratislava

www.promedcs.com

PRO.MED.CS
Praha a.s.

GANATON®

Itopridi hydrochloridum

S ľahkosťou odstráni funkčné tráviace ťažkosti a stimuluje motilitu žalúdka



- ✓ nie je metabolizovaný prostredníctvom cytochrómu P450¹
- ✓ neovplyvňuje QT interval^{1,3}
- ✓ stimuluje motilitu žalúdka^{1,2}
- ✓ odstraňuje gastrointestinálne symptómy^{1,2,3}
- ✓ najnižší obsah laktózy z itopridov, len 34,97 mg¹



Použitá literatúra:

1. SPC Ganaton, dátum revízie textu: 1/2020. 2. Červený P., Lukáš M.: Itoprid. Remedia 2007; 17: 310-315. 3. Kakiuchi M., Saito T., Ohara N., Hosotani T., Morikawa K.: Pharmacological Evaluation of Itopride Hydrochloride with Regard to Druginduced Arrhythmias, Japan Pharm Therap, 1997, 25:811-817.

SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU:

Názov lieku: Ganaton 50 mg, filmom obalená tableta. **Zloženie:** itopridi hydrochloridum 50 mg/tbl. fl.m. **Terapeutické indikácie:** gastrointestinálne príznaky pri funkčnej neulceróznej dyspepsii (chronickej gastritíde), ako je pocit nafúknutia, pocit plnosti žalúdka, bolesť v hornej časti brucha, nevoľnosť, anorexia, pyróza, nauzea a vracanie. **Dávkovanie a spôsob podávania:** **Dospelí:** 1 tableta 3-krát denne pred jedlom. Počas klinických štúdií bola dĺžka podávania itopridium chloridu maximálne 8 týždňov. Ganaton sa nemá užívať dlhodobou, ak nedochádza k zlepšeniu gastrointestinálnych symptómov. **Kontraindikácie:** precitlivosť na itoprid alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. Pacienti, u ktorých môže byť zvýšená gastrointestinálna motilita škodlivá, **Špeciálne upozornenia:** itoprid zosilňuje účinok acetylcholínu a môže mať vedľajší cholinergický účinok. Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami galak-tózovej intolerancie, celkovým deficitom laktázy alebo glukózo-galaktózovej malabsorbcie nesmú užívať tento liek. **Liekové a iné interakcie:** itoprid má gastrokinetický účinok, čo môže ovplyvniť absorpciu súčasne podávaných liekov. Anticholinergiká môžu znížiť účinok itopridu. **Používanie v gravidite a počas laktácie:** len ak prínos liečby preváži možné riziko. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje:** nie je možné vylúčiť ovplyvnenie pozornosti, pretože sa veľmi zriedkavo vyskytuje závrat. **Nežiaduce účinky:** najčastejšie sa môže vyskytnúť hnačka, bolesti hlavy a bolesti brucha. **Uchovávanie:** pri teplote do 25°C. **Balenie:** 20, 40, 100 filmom obalených tabliet. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia. **Spôsob výdaja lieku:** je viazaný na lekársky predpis. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Mylan IRE Healthcare Limited, Unit 35/36, Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Írsko **Dátum poslednej revízie textu:** 1/2020 **Tento text nenahrádza úplnú odbornú informáciu o lieku. Úplná informácia o lieku je dostupná na vyžiadanie. Informácia je určená pre odbornú verejnosť. Registračné číslo:** 49/0139/00-S.

BGP Products s.r.o., Karadžičova 10, 821 08 Bratislava, Slovakia
Tel: +421 2 40 203 800, www.viatris.com

VIATRIS

PARTNERSKÝ PROGRAM 2022

ĎAKUJEME TOUTO CESTOU SVOJIM PARTNEROM
A TEŠÍME SA NA SPOLUPRÁCU V ROKU 2022



ZLATÝ PARTNER SGS

STRIEBORNÍ PARTNERI SGS



Takeda Pharmaceuticals
Slovakia, s.r.o.



FERRING Slovakia, s.r.o.



AbbVie, s.r.o.



PRO.MED.CS



Alfasigma Czech, s.r.o.
O.Z. Slovensko

BRONZOVÍ PARTNERI SGS



Abbott Laboratories, s.r.o.



EWOPHARMA spol. s r.o.



BERLIN-CHEMIE/
A.MENARINI DISTRIBUTION SLOVAKIA s.r.o.