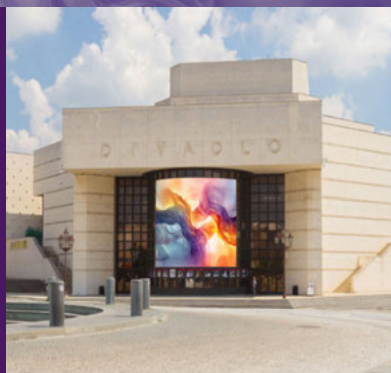


Slovenská gastroenterologická spoločnosť
Pracovná skupina pre nešpecifické črevné zápalý SGS
Pracovní skupina pro idiopatické střevní záněty ČGS
Gastroenterologické a hepatologické centrum Nitra
Slovenská komora sestier a pôrodných asistentiek



PROGRAM

**22. ročník
slovensko - český
IBD deň v Nitre**



11. apríl 2025
Štúdio Divadla Andreja
Bagara v Nitre

Témy:
Ťažko liečiteľný IBD pacient
IBD ako rizikový faktor karcinómu hrubého čreva

Ďakujeme partnerom podujatia

GENERÁLNI PARTNERI



abbvie



Lilly
A MEDICINE COMPANY

VYSTAVOVATELIA

SANDOZ



Johnson
& Johnson

ULTRAMED

ZENTIVA SOBI STADA CYTOPATHOS FLEXIMED

MEDIÁLNI PARTNERI



Care Comm
we care...

MIESTO KONANIA

ŠTÚDIO DAB, Divadlo Andreja Bagara, Svätoplukovo námestie, Nitra

REGISTRÁCIA ÚČASTNÍKOV

7.30 – 14.00 DAB Nitra – FOYER

ODBORNÝ PROGRAM

8.15 – 15.00 DAB Nitra – ŠTÚDIO

PREZIDENT KONFERENCIE

MUDr. Miloš Greguš, PhD.

VEDECKÝ VÝBOR KONFERENCIE

prof. MUDr. Tibor Hlavatý, PhD.

MUDr. Martin Huorka, CSc.

MUDr. Miloš Greguš, PhD.

doc. MUDr. Martin Bortlík, Ph.D.

prof. MUDr. Milan Lukáš, CSc.

MUDr. Igor Šturdík, PhD.

ČESTNÉ PREDSEDNÍCTVO

prof. MUDr. Tibor Hlavatý, PhD.

prezident Slovenskej gastroenterologickej spoločnosti

MUDr. Martin Huorka, CSc.

predseda IBD pracovnej skupiny pri SGS

doc. MUDr. Martin Bortlík, Ph.D.

predseda IBD pracovnej skupiny pri ČGS

MUDr. Miloš Greguš, PhD.

prezident podujatia

HODNOTENIE ARS CME

Konferencia je zaradená do kontinuálneho medicínskeho vzdelávania ARS CME. Kredity budú účastníkovi priznané v zmysle vyhlášky MZ SR 74/2019 Z. z. v znení neskorších predpisov a na základe zmluvy medzi SLK, SLS a Európskou akreditačnou radou. Potvrdenie o účasti na vzdelávacej aktivite CME si nájdu účastníci na stránke cmeportal.sk – po prihlásení do svojho konta pod názvom danej aktivity. Účastníkom, ktorí nemajú vytvorené konto, zašleme potvrdenie o účasti e-mailom cca do 14 dní po skončení konferencie.

Registračný poplatok	na mieste	
	člen SGS, ČGS	nečlen SGS, ČGS
Účastník		
lekár	77 €	112 €
sestra / študent	29 €	47 €
lekár v príprave do 35 rokov	35 €	59 €
zástupca vystavujúcej spoločnosti	113 €	
zástupca biomedicínskej spoločnosti bez vystavovania	345 €	

V registračnom poplatku je zahrnuté: coffee break, obed, vstup na podujatie a konferenčné materiály. Registračný poplatok je nevratný. Prví autori sú oslobodení od platby registračného poplatku.

Kredity za pasívnu účasť: 11. 4. 2025 **6 kreditov**

Kredity za aktívnu účasť (prednáška a každý príspevok):

Prvý autor slovenský/ zahraničný **10 kreditov / 15 kreditov**

Dvaja spoluautori slovenskí / zahraniční **5 kreditov / 10 kreditov**

Vstup do konferenčných priestorov a účasť na stravovaní len po preukázaní sa menovkou, ktorú účastníci dostanú pri registrácii.

ORGANIZAČNÝ SEKRETARIÁT

Agentúra KAMI, s. r. o.

Letná 82/75, 052 01 Spišská Nová Ves

Ing. Daniela Slaninková

+421 917 830 176

marketing@agenturakami.sk



SEKRETARIÁT SGS

Slovenská Gastroenterologická spoločnosť, n. o.

Ing. Romana Ondrušová

+421 905 566 150

sekretariat@sges.sk



PROGRAM

7.30 – 14.00 REGISTRÁCIA ÚČASTNÍKOV

8.00 – 8.15 SLÁVNOSTNÉ OTVORENIE

prof. MUDr. Tibor Hlavatý, PhD., *prezident SGS*

doc. MUDr. Sylvia Dražilová, PhD., *vedecký sekretár SGS*

MUDr. Martin Huorka, CSc., *predseda IBD pracovnej skupiny pri SGS*

doc. MUDr. Martin Bortlík, Ph.D., *predseda IBD pracovnej skupiny pri ČGS*

MUDr. Miloš Greguš, PhD., *prezident podujatia*

Čestné predsedníctvo: prof. MUDr. Tibor Hlavatý, PhD.,
MUDr. Miloš Greguš, PhD.

8.15 – 8.55 STATE OF THE ART LECTURE

prof. Peter Lakatos, MD, PhD, DsC, FEBG, AGAF Director of IBD Centre, Montreal

How to manage IBD patients with cancer

Prednáška podporená spoločnosťou Abbvie

prof. MUDr. Milan Lukáš, CSc. AGAF Prednosta kliniky ISCARE, Praha

Difficult to treat

8.55 – 10.15 1. BLOK LIVE DEMONŠTRÁCIÍ

Moderátor: Tibor Hlavatý (Bratislava)

Panel: Peter Lakatos (Montreal), Milan Lukáš (Praha), Miloš Greguš (Nitra), Sylvia Dražilová (Košice), Jozef Baláž (Banská Bystrica), Martin Bortlík (České Budějovice), Ján Janík (Martin)

Kazuistika 1: Anna Gojdičová – Poliklinika Bezručova Bratislava

Endoskopia: Michal Brunčák (Banská Bystrica) / Přemysl Falt (Olomouc)

Kazuistika 2: FN Banská Bystrica – prezentuje Dana Dudová (Bratislava)

Endoskopia: Přemysl Falt (Olomouc) / Michal Brunčák (Banská Bystrica)

Kazuistika 3: Iveta Čierna – Poliklinika Bezručova Bratislava

Endoskopia: Přemysl Falt (Olomouc) / Zuzana Havlíčková (Martin)

10.20 – 11.00 SYMPÓZIUM 1

POSVIEŤME SI NA NOVÉ MOŽNOSTI V MANAŽMENTE IBD

Podporené spoločnosťou Eli Lilly

Moderátor: MUDr. Martin Huorka, CSc.

MUDr. Miloš Greguš, PhD.

Keď sa nedarí v UC: je možné dosiahnuť dlhodobú remisiu?

MUDr. Anna Gojdičová, PhD.

Keď sa nedarí v CD: ako môže pomôcť inhibícia IL-23p19?

prof. MUDr. Přemysl Falt, Ph.D., MHA

Zkušenosti s inhibítorom IL-23p19 v praxi

11.00 – 12.15 2. BLOK LIVE DEMONŠTRÁCIÍ

Moderátor: Martin Bortlík (České Budejovice)

Panel: Marián Bakoš (Nitra), Přemysl Falt (Olomouc), Anna Gojdičová (Bratislava), Martin Huorka (Bratislava), Barbora Norek (Bratislava), Andrej Vrzgula (Košice), Jozef Záh (Ružomberok)

Kazuistika 4: Michal Prokopič – UN Martin

Endoskopia: Peter Lietava (Martin) / Lukáš Bajer (Praha)

Kazuistika 5: Lucia Ďurčová – FN Trenčín

Endoskopia: Lukáš Bajer (Praha) / Peter Lietava (Martin)

Kazuistika 6: Dana Dudová – UN Bratislava

Endoskopia: Tomáš Koller (Bratislava) / Matúš Greguš (Nitra)

12.15 – 12.30 *Coffee break*

12.35 – 13.15 SYMPÓZIUM 2

ŤAŽKO LIEČITEĽNÝ IBD PACIENT A VEDOLIZUMAB

Podporené spoločnosťou Takeda

Moderátor: Miloš Greguš

MUDr. Miloš Greguš, PhD.

Úvod do problematiky

doc. MUDr. Martin Bortlík, Ph.D.

Ťažko liečiteľný IBD pacient a vedolizumab

MUDr. Milan Hlista

Kazuistika

13.15 – 14.20 3. BLOK LIVE DEMONŠTRÁCIÍ

Moderátor: Anna Gojdičová (Bratislava)

Panel: Lukáš Bajer (Praha), Michal Brunčák (Banská Bystrica), Milan Hlista (Trenčín), Jozef Korček (Nitra), Mária Zakuciová (Košice), Zuzana Zelinková (Bratislava)

Kazuistika 7: Zuzana Zelinková – Nemocnica Bory Bratislava

Endoskopia: Jozef Záh (Ružomberok) / Michal Konečný (Olomouc)

Kazuistika 8: Juraj Ďurina – FN Nové Zámky

Endoskopia: Michal Konečný (Olomouc) / Jozef Záh (Ružomberok)

Kazuistika 9: Júlia Zápotocká – Gastroenterologická ambulancia Košice – referencia

14.25 – 15.05 SYMPÓZIUM 3

LIEČBA IBD: OD INOVÁCIÍ K ŠTANDARDU

Podorené spoločnosťou Abbvie

Moderátor: Sylvia Dražilová

prof. MUDr. Milan Lukáš, CSc. AGAF

JAK inhibítory v liečbe IBD: Skúsenosti, ktoré menia prax

doc. MUDr. Sylvia Dražilová, PhD.

Cielená inhibícia IL 23: Nová generácia liečby IBD je tu

15.05 – 15.55 Obed

16.00

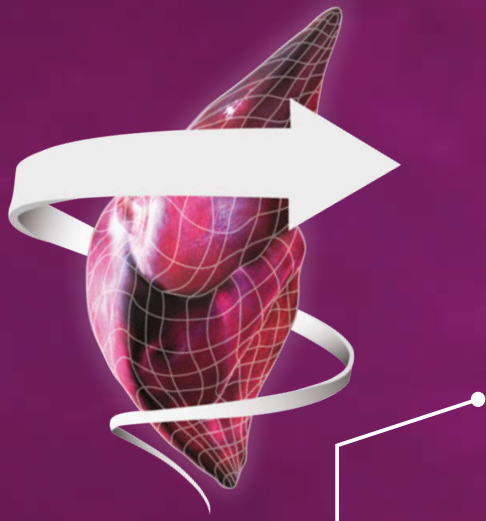
UKONČENIE KONFERENCIE

URSOSAN®

urzodeoxycholová kyselina

VYŠŠIA SILA 400 mg

KYSELINY URZODEOXYCHOLOVEJ



pre lepšiu compliance pacienta

SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU: URSOSAN 400 mg filmom obalené tablety

Zloženie: Každá filmom obalená tableta obsahuje 400 mg kyseliny urzodeoxycholovej. **Indikácie:** Na rozpustenie cholesterolových žlčových kameňov v žlčníku. Žlčové kamene sa nesmú na röntgenových snímkach zobrazovať ako tieň a nesmú mať v priemere viac ako 15 mm. Napriek žlčovým kameňom musí byť žlčník funkčný. Na symptomatickú liečbu primárnej biliárnej cholangitídy (PBC) za predpokladu negritomnosti dekompenzovanej cirhózy pečene. **Pediatričná populácia:** Hepatobiliárna porucha súvisiaca s cystickou fibrózou u detí vo veku od 6 rokov a mladších ako 18 rokov. **Kontraindikácie:** URSOSAN sa nemá používať u pacientov s precitlivosťou na žlčové kyseliny alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok; akútnym zápalom žlčníka a žlčových ciest; oklúziou žlčových ciest; častými epizodami žlčikovej koliky; kalcifikovanými žlčovými kameňmi; zhoršenou kontraktilitou žlčníka. **Pediatričná populácia:** neúspešná portoenterostómia alebo neobnovenie správneho prietoku žlče u detí s biliárnou atériou. **Nežiaduce účinky:** riedka stolica alebo hnačka, bolesť v pravej hornej časti brucha (u pacientov s primárnou biliárnou cholangitídou). **Interakcie:** URSOSAN sa nemá podávať súčasne s cholestyramínom, kolestipolom alebo antacidami s obsahom hydroxidu hlinitého a/alebo smektitu (oxidu hlinitého), pretože môžu znižovať absorpciu UDCA. URSOSAN môže ovplyvniť absorpciu cyklosporínu z čreva. **Interakcie boli ďalej pozorované s:** ciprofloxacínom, rosuvastatínom, nitrendipínom, dapsónom a klofibrátem. **Upozornenie:** Počas prvých troch mesiacov liečby má lekár každé 4 týždne sledovať parametre pečeneových funkcií AST, ALT a GGT a následne každé 3 mesiace. Pacientky, ktoré užívajú URSOSAN na rozpustenie žlčových kameňov, majú používať účinnú nehormonálnu antikoncepciu. Ak sa vyskytne hnačka, dávka sa musí znížiť a v prípadoch pretrvávajúcej hnačky sa má liečba ukončiť. **Dávkovanie:** URSOSAN je vhodný pre pacientov s telesnou hmotnosťou 47 kg a viac. Filmom obalené tablety sa majú užívať pravidelne, nerozuté a majú sa zapíj tekutinou. Na rozpustenie cholesterolových žlčových kameňov: Približne 10 mg/kg/deň, večer pred spaním. Na symptomatickú liečbu primárnej biliárnej cholangitídy (PBC): Denná dávka závisí od telesnej hmotnosti a pohybuje od 12 do 16 mg/kg/deň (t.j. od 2 do 4 filmom obalených tabliet). Počas prvých 3 mesiacov liečby sa má URSOSAN užívať v rozdelených dávkach v priebehu dňa nepretržite. U pacientov s PBC sa v zriedkavých prípadoch môžu klinické príznaky na začiatku liečby zhoršiť. V takom prípade sa má dávka URSOSANU znížiť na 1/2 tablety. Liečba má postupne pokračovať (zvyšovanie dennej dávky o 1/2 filmom obalené tablety týždenne), až kým sa opäť nedosiahne dávka, ktorá bola naplánovaná v príslušnom pláne dávkovania. **Deti s cystickou fibrózou** (od 6 do 18 rokov) 20 mg/kg/deň v 2-3 samostatných dávkach, s ďalším zvyšovaním dávky na 30 mg/kg/deň, ak je to potrebné. **Balenie:** 10 až 100 filmom obalených tabliet (na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia). Pred predpísaním lieku si pozorne prečítajte Súhrn charakteristických vlastností lieku. **Dátum poslednej revízie textu:** 08/2022. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** PRO.MED.CS Praha a.s., Teleská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Česká republika.

PRO.MED.CS Praha a.s.

Obchodné zastúpenie SK: PROM.MEDIC.SK spol. s r.o., Galvaniho 15/B, 821 04 Bratislava
<https://sk.promedics.com/sk>

PRO.MED.CS
Praha a.s.

ZAPOTTE SA DO BOJA

PROTI CD a UC

s liekom

RINVOQ®



RINVOQ®
upadacitinib

Cielená perorálna liečba

indikovaná na liečbu oboch, stredne ťažkej až ťažkej aktívnej Crohnovej choroby a ulceróznej kolitídy u dospelých pacientov, ktorí na biologickú liečbu neodpovedali alebo došlo k strate odpovede alebo ktorí túto liečbu netolerujú alebo je u nich táto liečba kontraindikovaná.¹

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania. Pred predpisaním lieku si prosím preštudujte Súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý je dostupný na vyžiadanie u miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii: AbbVie s.r.o., Karadžičova 10, 821 08 Bratislava, tel. č.: +421 2 50 500 777 alebo na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <https://www.sukl.sk/>.



Súhrn charakteristických vlastností lieku je dostupný aj po zosnimaní QR kódu.

Referencie: 1. SmPc lieku Rinvoq, február 2025

AbbVie, s. r. o.
Karadžičova 10, 821 08 Bratislava
tel. č.: +421 2 50 500 77

SK-RNQG-250009 31/03/2025

abbvie



V jednoduchosti je krása...

JYSELECA® je perorálny preferenčný JAK1 inhibítor, podávaný 1× denne, kombinujúci dlhodobú účinnosť s priaznivým bezpečnostným profilom v liečbe ulceróznej kolitídy.¹⁻³

Liek Jyseleca® je indikovaný na liečbu dospelých pacientov so stredne ťažkou až ťažkou aktívnou ulceróznou kolitídou, ktorí nedostatočne odpovedali, stratili odpoveď alebo netolerovali konvenčnú liečbu alebo biologickú liečbu.¹

JAK, Janusova kináza; **UC**, ulcerózna kolitída

1. JYSELECA (filgotinib) Súhrn charakteristických vlastností lieku. Revízia textu október 2024. Dostupné na https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-lieku?page_id=386&lie_id=5643D. 2. Vermeire S, Oortwijn A, Feagan BG, et al. Early achievement of partial Mayo score remission and IBDQ normalization in patients with ulcerative colitis treated with filgotinib in the phase 2b/3 SELECTION study. Presented at: Digestive Disease Week Virtual; May 21-23, 2021. 3. Feagan BG, Danese S, Loftus EV Jr, et al. Filgotinib as induction and maintenance therapy for ulcerative colitis (SELECTION): a phase 2b/3 double-blind, randomised, placebo-controlled trial. Lancet. 2021;397(10292):2372-2384.

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti.

Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie.

Určené pre odbornú verejnosť. Pred predpísaním lieku si prečítajte úplné znenie Súhrnu charakteristických vlastností lieku (SPC). Súhrn charakteristických vlastností lieku je dostupný na vyžiadanie u miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii: Swedish Orphan Biovitrum, o.z., Mudroňova 51, 81103 Bratislava, tel. č.: +421 2 32111540 alebo na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <https://www.sukl.sk/>. Súhrn charakteristických vlastností lieku je dostupný aj po zosnímaní uvedeného QR kódu.



Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky: Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky po registrácii lieku je dôležité. Umožňujú priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce účinky na: Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, tel.: + 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie podozrenia na nežiaduci účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/> eskadra/ alebo spoločnosti Swedish Orphan Biovitrum AB na e-mailovú adresu: mail.sk@sobi.com.

Sobi je ochrannou známkou Swedish Orphan Biovitrum AB (publ). ©2024 Swedish Orphan Biovitrum AB (publ). Všetky práva vyhradené.

JYSELECA® a ALFASIGMA® a pridružené logá sú ochranné známky Alfasigma SpA. Použitie bez predchádzajúceho súhlasu je zakázané.

©2024 ALFASIGMA. Všetky práva vyhradené.

PP-25805; Dátum prípravy: december 2024

DOPRAJTE VAŠIM PACIENTOM
**Konečne
ticho!**
DLHODOBÚ REMISIU UC A CD

Entyvio® vaším
pacientom poskytuje:¹

- dlhodobú perzistenciu preukázanú v klinickej štúdii, ako aj v klinickej praxi,^{2,5}
- dobre známy priaznivý bezpečnostný profil,^{1,2}
- klírens ochorenia pri UC a viditeľné transmurálne zhojenie pri CD.⁶⁻⁸

 **Entyvio**
vedolizumab

Začnite
liečiť včas

JEDINÉ
črevo selektívne
biologikum
v i.v. a s.c.
forme¹



Entyvio® i.v. + s.c.: liečba stredne ťažkej až ťažkej formy aktívnej ulceróznej kolitídy alebo stredne ťažkej až ťažkej formy aktívnej Crohnovej choroby u dospelých pacientov, ktorí mali na konvenčnú liečbu alebo na liečbu antagonistom tumor nekrotizujúceho faktoru alfa (tumor necrosis factor α , TNF α) neprimeranú odpoveď, alebo u ktorých došlo k strate odpovede, alebo ktorí neznášali takúto liečbu. Entyvio® i.v.: liečba dospelých pacientov so stredne ťažkou až ťažkou formou aktívnej chronickej pouchitídy, ktorí podstúpili proktokolektómiu a análnu anastomózu ileálneho púzdra vytvoreného kvôli ulceróznej kolitíde a mali neprimeranú alebo žiadnu odpoveď na liečbu antibiotikami.

Skrátenú informáciu o lieku nájdete na webovej stránke: <https://takeda4health.sk/gastroenterologia/nespacificke-zapalove-ochorenia-creva-ibd/entyvio/>. Pre jej zobrazenie naskenujte priložený QR kód.

Referencie: 1. SPC Entyvio, 2024. 2. Loftus EV Jr, et al. Aliment Pharmacol Ther. 2020 Oct;52(8):1353-1365. 3. Pudipeddi A, et al. Therap Adv Gastroenterol. 2022 Mar 8;15:17562848221080793. 4. Bressler B, et al., Journal of Crohn's and Colitis, 2021, 1-13. 5. Patel H, et al. Crohn's & Colitis 360 Volume 1, Number 2, July 2019. 6. Danese S, et al. P271. J Crohn's Colitis. 2021;15: (Supplement 1) S305-S305. 7. Danese S et al. Gastroenterology 2019; 157: 1007-18.e7. 8. Rimola J et al. United European Gastroenterol J 2018; 6(Suppl 1): A68, Abstr OP175

Dátum prípravy: 05/2024, C-APROM/SK/ENTY/0340



Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.
Svätoplukova II. 18892/2 A, 821 08 Bratislava,
Slovenská republika

 **Entyvio**
vedolizumab

OMVOH®

PRVÝ IL-23p19 INHIBÍTOR

omvoh®
mirikizumab

A Lilly Medicine

schválený na liečbu pacientov so stredne ťažkou až ťažkou aktívnou ulceróznou kolitidou^{1,2}

**Polovica pacientov
bola po roku liečby
v klinickej remisii. 98%
z nich neužívalo kortikoidy.³**

**Ústup symptómov vrátane
črevnej urgencie už
od 2. týždňa^{1,3}**

**Výskyt nežiaducich účinkov
bol podobný placebo³**



*Definované ako žiadna liečba glukokortikoidmi počas najmenej 12 týždňov pred 40. týždňom udržiavacej liečby.

Percento pacientov v klinickej remisii v 40. týždni udržiavacej liečby: 49,9% mirikizumab vs. 25,1% placebo (p<0,001).³

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Liek v súčasnosti nie je hrađený z verejného zdravotného poistenia.

Pred predpisovaním sa prosím zoznámte s úplným znením Súhrnu charakteristických vlastností lieku. Podrobné informácie o lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu>, alebo na adrese: Eli Lilly Slovakia s.r.o., Svätoplukova II. 18892/2 A, 821 08 Bratislava - mestská časť Ružinov, tel: +421 2 2066 3111

Referencie:

1. SPC Omvoh. 2. Keam SJ. Mirikizumab: First Approval. *Drugs*. 2023 Jul;83(11):1045-1052. doi: 10.1007/s40265-023-01909-1. PMID: 37389706. 3. D'Haens G, et al. Mirikizumab as Induction and Maintenance Therapy for Ulcerative Colitis. *N Engl J Med* 2023; 388:2444-2455 DOI: 10.1056/NEJMoa2207940.

Tento materiál je určený výhradne pracovníkom v zdravotníctve.

Dátum schválenia materiálu 03/2025.

Eli Lilly Slovakia s.r.o.
Svätoplukova II. 18892/2 A, Bratislava - mestská časť Ružinov 821 08, tel.: +421 2 2066 3111

PP-MR-SK-0013

Pre zobrazenie SPC si,
prosím, naskenujte QR kód.



Lilly
A MEDICINE COMPANY

IDE DALEJ

- ✓ INFLIXIMAB S INTRAVERNÓZNOU AJ SUBKUTÁNNOU FORMOU¹
- ✓ DLHOTRVAJÚCA KLINICKÁ REMISIA S SC²

Liek Remsima[®] je na lekársky predpis. Pred predpísaním si prosím preštudujte Súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý je dostupný po nasnímaní uvedeného QR kódu.



XELJANZ

[tofacitinib citrát]

SCHVÁLENÝ
v 5
INDIKÁCIÁCH¹

RA PsA UC JIA AS

RA – Reumatoidná artritída, PsA – Psoriatická artritída, AS – Ankylozujúca spondylitída, UC – Ulcerózna kolitída, JIA – Juvenilná idiopatická artritída



Pred predpísaním alebo podaním lieku si prosím preštudujte úplné znenie súhrnu charakteristických vlastností lieku (SPC) XELJANZ.

SPC lieku XELJANZ je dostupné na internetovej stránke: www.pfi.sr/spc-xeljanz alebo zosnímaním tu vytlačeného QR kódu pomocou fotoaparátu (prípadne na to určenej aplikácie) mobilného zariadenia (napr. telefónu alebo tabletu) s prístupom na internet. Po namierení hľadáča na QR kód sa zobrazí URL adresa pre príslušné SPC. Po kliknutí na ňu sa zobrazí SPC. Ak nemáte k dispozícii internetové pripojenie alebo zariadenie na zosnímanie QR kódu, prosíme, vyžiadajte si SPC v tlačenej forme od lekárskeho zástupcu spoločnosti Pfizer.

Táto informácia o lieku je určená osobám oprávneným predpisovať alebo vydávať lieky. Vydaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania.

Akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie je potrebné hlásiť na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, tel.: +421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie podozrenia na nežiaduci účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/Hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásenie môžete zaslať aj miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii: Pfizer Luxembourg SARL, o. z., Pribinova 25, 811 09 Bratislava, e-mail: SVK.AERreporting@pfizer.com.

Literatúra:

1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Xeljanz, August 2024



PFIZER LUXEMBOURG SARL,

Avenue J.F. Kennedy 51, Luxembourg L-1855, Luxembursko, právna forma: spoločnosť s ručením obmedzeným, zapísaná v Registri obchodu a spoločností Luxemburg pod číslom: B 84 125 vykonávajúca podnikateľskú činnosť v Slovenskej republike prostredníctvom organizačnej zložky podniku zahraničnej osoby

PFIZER LUXEMBOURG SARL,

organizačná zložka, Pribinova 25, 811 09 Bratislava, IČO 35885696, zapísaná v obchodnom registri vedenom Mestským súdom Bratislava III, oddiel Po, vložka č. 1164/B

XELJANZ
[tofacitinib citrát]



PARTNERSKÝ PROGRAM 2025

TEŠÍME SA NA SPOLUPRÁCU V ROKU 2025



ZLATÍ PARTNERI SGS



abbvie



STRIEBORNÝ PARTNER SGS



BRONZOVÝ PARTNER SGS

XXXVIII. HILDEBRANDOVE BARDEJOVSKÉ GASTROENTEROLOGICKÉ DNI 19.-20. 9. 2025



SAVE THE DATE

Piatok 19. 9. 2025

Zaujímavé kazuistiky z oblasti
gastrohepatológie

Sobota 20. 9. 2025

1. téma: **Ako biologická liečba ovplyvnila priebeh IBD a kvalitu života pacientov**
2. téma: **Pokroky v endoskopickej ultrasonografii**

Program

XXXI. ROČNÍK

GASTROFÓRUM 2026

21. – 23. január 2026

Hotel Patria
Štrbské Pleso

1. informácia

gf
26

www.gastroforum.sk



Endoskopická sekcia
Slovenskej gastroenterologickej spoločnosti



Endoskopická sekce
České gastroenterologické společnosti ČGS JEP

XXV.

VRÁBLIKOV DEŇ
ONKOLOGICKEJ GASTROENTEROLÓGIE

47.

SLOVENSKÉ A ČESKÉ ENDOSKOPICKÉ DNI

16.-17. apríl 2026

LIVE ENDOSCOPY – NOÚ, BRATISLAVA

KONFERENCIA – RADISSON BLU CARLTON HOTEL, BRATISLAVA

Špeciálny hosť:

Dr. Noriko Suzuki
(Londýn, UK)



www.endodni.sk

