

BEST OF ASTRO 2022



PROGRAM

20. března 2023

Clarion Congress Hotel Olomouc

ODBOBNÝ GARANT

prof. MUDr. Martin Doležel, Ph.D.,
zástupce přednosty pro radioterapii
Onkologické kliniky FN Olomouc

onkologie.fnol.cz/best-of-astro

POŘADATEL

Onkologická klinika Fakultní nemocnice
Olomouc a Společnost radiační onkologie,
biologie a fyziky ČLS JEP

Pacienti jsou smyslem
všeho, co děláme.
Inspirují nás.
Motivují nás.

Bojujeme s nádorovými
onemocněními

Bristol Myers Squibb je globální
biofarmaceutická společnost. Naším posláním
je objevovat, vyvíjet a dodávat moderní léky,
které pomáhají pacientům zvítězit nad
nádorovými onemocněními.

Náš závazek vyvíjet inovativní léky je tak silný jako
vůle pacientů bojovat proti závažným onemocněním.
Nakonec bude náš úspěch měřen jedinou věcí:
jak úspěšně dokážeme změnit
životy pacientů.

NO-CZ-2200009

PROGRAM

- 8:45 – 9:00 Welcome
9:00 – 9:35 Track 1 - **Gastrointestinal** Renata Soumarová
9:35 – 10:10 Track 2 - **Gynecological** Radovan Vojtíšek

Občerstvení

- 10:25 – 11:20 Track 3 - **Genitourinary** Karel Odrážka
11:20 – 11:55 Track 4 - **Lung** Jakub Cvek
11:55 – 12:30 Track 5 - **CNS** Tomáš Kazda

Oběd

- 14:00 – 14:35 Track 6 - **Breast** Martin Doležel
14:35 – 15:10 Track 7 - **Head and Neck** Milan Vošmik
15:10 – 15:45 Track 8 - **Best of the Rest** Martin Doležel

Contact:

dolezelm@email.cz, BoACR@fnol.cz
Prof. MUDr. Martin Doležel, Ph.D.
Onkologická klinika FN Olomouc
779 00 Olomouc

**REAGUJE-LI
NA CHEMOTERAPII
S PLATINOU,**

GSK

**VY
ODPOVÍDÁTE
PŘÍPRAVKEM
ZEJULA¹**

**Pro pacientky
s ovariálním karcinomem
v 1L i 2L bez ohledu
na přítomnost
BRCA mutace¹**



Terapeutické indikace

Přípravek Zejula je indikován:

- jako monoterapie k udržovací léčbě dospělých pacientek s pokročilým high-grade epitelálním karcinomem vaječníků (stadia FIGO III a IV), vejcovodů nebo primárním karcinomem peritonea, které odpovídají (úplná nebo částečná odpověď) po dokončení první linie chemoterapie založené na platině.
- jako monoterapie k udržovací léčbě dospělých pacientek s rekurentním a na léčbu platinou senzitivním high-grade serózním epitelálním karcinomem vaječníků, vejcovodů nebo primárním karcinomem peritonea, které odpovídají (úplná nebo částečná odpověď) na chemoterapii založenou na platině.

1 DÁVKA DENNĚ

Zejula
niraparib
capsules 100 mg

Podmínky úhrady:²

S; P; „Niraparib v lékové formě tobolek je hrazen v udržovací léčbě dospělých pacientek s pokročilým (stádium FIGO III, FIGO IV) high-grade serózním či endometroidním epitelálním karcinomem vaječníků, vejcovodu nebo primárně peritoneálním karcinomem, které na terapii prvoliniové chemoterapii režimem obsahujícím platinu dosáhly odpovědi (parciální či kompletní remise) přetrvávající po ukončení platinové chemoterapie. Jedná se o pacientky nepředléčené bevacizumabem, ve stavu výkonosti 0-1 dle ECOG. Udržovací léčba niraparibem musí být zahájena do 12 týdnů po poslední dávce platinového derivátu. Léčba niraparibem je hrazena do progresu onemocnění nebo neakceptovatelné toxicity, nebo nejdéle po dobu 3 let (36 měsíců).“

Více informací o přípravku Zejula

www.gskpro.cz

Zkratky: 1L – 1. Linie léčby; 2L – 2. Linie léčby; FIGO – International Federation of Gynecology and Obstetrics;

Reference: 1. Souhrn údajů o přípravku Zejula, 2022. 2. NPM Rozhodnutí Zejula SUKL S98381 2021, sukl.cz.

Ochranné známky jsou vlastněny nebo licencovány skupině společností GSK. ©2021 skupina společností GlaxoSmithKline.

Všechna práva vyhrazena.

Zkrácená informace o přípravku Zejula 100 mg tvrdé tablety, Zejula 100 mg potahované tablety – Složení: Niraparib toslas monohydridem odpovídající niraparibum 100 mg v jedné tobolce či v jedné potahované tabletě. **Indikace:** Přípravek Zejula je indikován jako monoterapie k udržovací léčbě dospělých pacientek s pokročilým high-grade epitelálním karcinomem vaječníků (stadia FIGO III a IV), vejcovodu nebo primárním karcinomem peritonea, které odpovídají (úplná nebo částečná odpověď) po dokončení první linie chemoterapie založené na platině. Jako monoterapie k udržovací léčbě dospělých pacientek s rekurentním a na léčbu platinou senzitivním high-grade serózním epitelálním karcinomem vaječníků, vejcovodu nebo primárním karcinomem peritonea, které odpovídají (úplná nebo částečná odpověď) na chemoterapii založenou na platině. **Dávkování a způsob podávání:** Doporučená počáteční dávka přípravku Zejula je 200 mg (dvě 100mg tablety nebo dvě 100mg tablety) užívaná jednou denně. S léčbou se doporučuje pokračovat do progresu onemocnění. V závislosti na nežádoucích účincích lze přistoupit ke snížení dávky. Minimální denní dávka je 100 mg. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku, kojení. **Zvláštní upozornění:** Hlášený hematologický nežádoucí účinek (trombocytopenie, anémie, neutropenie). Doporučuje se kompletní vyšetření krevního obrazu a monitorování krevního tlaku v pravidelných intervalech. Pokud se rozvine závažná hematologická toxicita přetrvávající 28 dnů i po přerušení podávání přípravku, je nutné léčbu ukončit. Je nutné postupovat s opatrností při používání antikoagulantů a léků snižujících počet trombocytů. Pokud je v průběhu léčby potvrzen MDS, a/nebo AML, hypertenzní krize či nekorigovaná závažná hypertenze, má být léčba přípravkem Zejula ukončena. V případě podezření na MDS/AML nebo u dlouhotrvající hematologické toxicity má být pacientka předána do péče hematologa pro další vyšetření. V případě výskytu syndromu PRES se doporučuje léčbu přerušit, bezpečnost opětovného nasazení není známa. U středně těžké poruchy jater doporučená dávka 200 mg. Přípravek Zejula se nemá podávat v průběhu těhotenství. Ženy ve fertilním věku musí během léčby a ještě 6 měsíců po poslední dávce přípravku Zejula používat spolehlivou antikoncepci. Přípravek obsahuje laktózu a tartrazin. **Interakce:** Při podávání s inhibitory nebo induktry CYP enzymů není nutná úprava dávkování. Při podávání s léčivými látkami transportovanými OCT1 (metformin) je nutná opatrnost. **Těhotenství a kojení:** Údaje o podávání niraparibu těhotným jsou omezené nebo nejsou k dispozici. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Pacientky s astenií, únavou, závratěmi a potížemi se soustředěním by měly být obezřetné při řízení a obsluze strojů. **Nežádoucí účinky:** Nejčastější jsou nauzea, trombocytopenie, únava/astenii, anémie, zácpa, zvracení, bolest břicha, neutropenie, insomnie, bolest hlavy, poruchy soustředění, snížená chuť k jídlu, nazofaryngitida, průjem, dyspnoe, hypertenze, dyspepsie, bolest zad, závrť, kašel, infekce močových cest, artralgie, palpitace a dysgezie. Riziko vzniku MDS/AML. **Uchovávání:** Při teplotě do 30 °C. **Držitel rozhodnutí o registraci:** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irsko. **Registrační číslo:** EU/1/17/1235/001-005. **Datum poslední revize textu:** 12/2022. **Výdej léčivého přípravku:** Je vázán na lékařský předpis. Přípravek Zejula tvrdé tablety je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění v indikaci udržovací léčby ovariálního karcinomu po ukončení 1.linie chemoterapie na bázi platiny. Před předepsáním se seznámte s úplnou informací o přípravku, kterou najdete v Souhrnu údajů o přípravku na www.gskkompendium.cz nebo se obraťte na společnost GlaxoSmithKline, s. r. o., Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4; e-mail: cz.info@gsk.com; www.gsk.cz. Podezření na nežádoucí účinky nám prosím hláste na cz.safety@gsk.com. PF-11239

GSK, s.r.o., Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4,
tel.: 222 001 111; e-mail: cz.info@gsk.com, www.gsk.cz

PM-CZ-NRP-ADVT-230001
Schváleno: 02/2023

HLAVNÍ PARTNEŘI

AMEDIS

authorized distributor of

SCIEX

AstraZeneca

GSK

PARTNEŘI

NOVARTIS

SERVIER

Takeda

GENERÁLNÍ PARTNER



Bristol Myers SquibbTM