

# POZVÁNKA s programem



Je nám potěšením srdečně Vás pozvat na  
**12. multidisciplinární setkání**

**KDY:** 10. – 11. 11. 2017

**KDE:** Hotel KRAVÍ HORA, Bořetice 510

**Pátek 10.11. Příjezd a ubytování  
Večeře**

do 19:00 hod.  
19:00 hod.

**Sobota 11.11. Odborný program  
Společný oběd, odjezd**

9:00 – 12:00 hod.  
12:15 – 13:00 hod.



Partnerem akce je:

**MERCK**

**CZECH HEAD AND NECK CANCER  
COOPERATIVE GROUP**



# Program přednášek v sekci léčba kolorektálního karcinomu:

## Kam směřuje antiEGFR léčba mCRC ?

- 9:00-9:25 **Úvod – výstupy z neintervenční studie RESECT**  
prof. MUDr. Fínek J., Ph.D., MHA
- 9:25-9:45 **Rozdíly IgG1 a IgG2 – budoucnost a význam pro praxi**  
doc. MUDr. Holubec L., Ph.D., MBA
- 9:45-10:05 **Algoritmus systémové léčby v rutinní praxi z pohledu sekvence léčby**  
MUDr. Tomášek J., Ph.D.
- 10:05-10:25 **Analýza dat využití antiEGFR v léčbě mCRC ve VFN, Praha 2**  
MUDr. Vočka M.
- 10:25-10:45 *Přestávka*
- 10:45-11:05 **Význam a role prediktivních faktorů, biologie nádoru a vliv na rozhodování o výběru vhodné léčby**  
MUDr. Batko S.
- 11:05-11:20 **Chirurgická léčba jaterních metastáz CRC**  
MUDr. Pudil J.
- 11:20-11:30 **Kazuistika pacienta z FN Brno Bohunice**  
MUDr. Ostřížková L.
- 11:30 - 11:40 **Liquid biopsy a možnosti uplatnění v praxi**  
MUDr. Vošmiková H.
- 11:40 -12:00 **Kvalita života pacientů při použití antiEGFR léčby**  
prim. MUDr. Sedláčková E., MBA
- 12:00 – 12:10 **Závěr – shrnutí**  
prof. MUDr. Fínek J., Ph.D., MHA
- 12:15 -13:00 *Oběd*

## Nádory hlavy a krku – interdisciplinární seminář

- 9:00-9:15 **Úvod - novinky z fungování České kooperativní skupiny pro nádory hlavy a krku**  
Prof. MUDr. Klozar J., CSc. / prim. MUDr. Vošmik M., Ph.D.
- 9:15-9:35 **Vliv HPV na léčbu karcinomu orofaryngu (deeskalace, volba léčebné metody)**  
prof. MUDr. Klozar J., CSc.
- 9:35-9:55 **Konkomitantní chemoradioterapie - třítydenní nebo týdenní režim cisplatiny v léčbě karcinomu hlavy a krku?**  
Doc. MUDr. Szturz P., Ph.D.
- 9:55-10:15 **Postavení cetuximabu v léčbě lokálně pokročilého nádoru hlavy a krku - výběr vhodného pacienta**  
MUDr. Pospíšková M.
- 10:15-10:25 **Diskuze**  
Prof. MUDr. Klozar J., CSc. / prim. MUDr. Vošmik M., Ph.D.
- 10:25-10:45 *Přestávka*
- 10:45-11:05 **Aktuální standard systémové léčby u metastatického a rekurentního karcinomu hlavy a krku**  
Prim. MUDr. Vošmik M., Ph.D.
- 11:05-11:25 **Paliativní léčba pacienta s nádorem paranasálních dutin - kasuistika**  
MUDr. Brančíková D., Ph.D.
- Lokálně pokročilý tumor hypofaryngu u imunokompromitovaného pacienta - kasuistika**  
MUDr. Brančíková D., Ph.D.
- 11:25-11:45 **Co nás ovlivňuje při rozhodování o léčbě – vždy „evidence based“?**  
MUDr. Cwiertka K., Ph.D.
- 11:45-12:00 **Diskuse, shrnutí**  
Prof. MUDr. Klozar J., CSc. / prim. MUDr. Vošmik M., Ph.D.
- 12:15 -13:00 *Oběd*

## ERBITUX® 5 mg/ml infuzní roztok - Zkrácená informace o přípravku

**Léčivá látka: cetuximabum. Indikace:** K léčbě pacientů s metastazujícím kolorektálním karcinomem (mCRC) exprimujícím receptor epidermálního růstového faktoru (EGFR) a vykazujícím geny RAS divokého typu. Používá se v kombinaci s chemoterapií na základě irinotekanu, v první linii léčby v kombinaci s FOLFOX, a/nebo jako samostatná látka k léčbě pacientů, u kterých selhala léčba na základě oxaliplatinu a irinotekanu a u pacientů, kteří nesnáší irinotekan. V kombinaci s radiační terapií k léčbě pacientů s lokálně pokročilým spinocelulárním karcinomem hlavy a krku a/nebo v kombinaci s chemoterapií na bázi platiny k léčbě relabujícího a/nebo metastazujícího onemocnění. **Dávkování a způsob podání:** ERBITUX® je podáván 1x týdně. Úvodní dávka je 400 mg/m<sup>2</sup>, následující týdenní dávky jsou každá 250 mg/m<sup>2</sup>. Pacienti musí být premedikováni antihistaminiky a kortikosteroidy nejméně 1 hodinu před podáním cetuximabu. **Kontraindikace:** U pacientů se známou těžkou hypersenzitivní reakcí na cetuximab. Kombinace s chemoterapií zahrnující oxaliplatinu je u metastazujícího kolorektálního karcinomu kontraindikována u pacientů s mutovanými geny RAS nebo u pacientů, u nichž není mutační stav genů RAS znám. Nutno vzít v úvahu i kontraindikace pro současně užívané chemoterapeutické látky nebo radiační terapii. **Zvláštní upozornění:** Často se mohou objevit těžké reakce spojené s infuzí, včetně anafylaktických reakcí, které mohou ve vzácných případech vést až k úmrtí. Výskyt těžké reakce spojené s infuzí vyžaduje okamžité a trvalé přerušování léčby cetuximabem a může být nutná pohotovostní léčba. Příznaky se mohou objevit v průběhu první infuze a až několik hodin poté. Mezi příznaky patří bronchospasmus, kopřivka, zvýšení nebo snížení krevního tlaku, ztráta vědomí nebo šok. **Nežádoucí účinky:** Velmi časté (≥ 1/10): hypomagnesemie, zvýšení hladin jaterních enzymů, reakce spojené s infuzí. V kombinaci s lokální radiační terapií se objevily nežádoucí účinky jako mukozitida, radiační dermatitida a dysfagie nebo leukopenie, převážně ve formě lymfocytopenie. Mezi kožní reakce patří akneiformní vyrážka, poruchy nehtů (paronychium). **Interakce:** V kombinaci s infuzemi fluoropyrimidinů se zvyšuje četnost výskytu srdeční ischemie, včetně infarktu myokardu a městnavého srdečního selhání, stejně jako četnost výskytu syndromu ruka - noha. **Léková forma a balení:** Infuzní roztok. Balení obsahuje jednu 20 ml lahvičku s obsahem 100 mg cetuximabu. **Uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 – 8°C). **Držitel rozhodnutí o registraci:** Merck KGaA, Darmstadt, Německo. **Registrační číslo:** EU/1/04/281/003, EU/1/04/281/005. **Datum poslední revize textu:** 06/2014. Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis a je hrazen z prostředků zdravotního pojištění. Před předepsáním se seznamte s úplnou informací o přípravku.

Úplnou informaci o přípravku obdržíte na adrese:

Merck spol. s r.o., Na Hřebenech II 1718/10, 140 00 Praha 4

Tel.: +420 272 084 211, Fax: +420 272 084 307