

XXIV. GASZTROENTEROLÓGIAI TOVÁBBKÉPZŐ TANFOLYAM



PROGRAMFÜZET

2024.01.31 - 02.01. | **Online**
2024.02.02 - 02.03. | **Budapest, Radisson Blu Béke**
www.convention.hu

NSAID-k által okozott
gastroduodenális fekélyek
megelőzésére!

Noacid[®]
pantoprazol 20 mg, 40 mg

**NO REFLUX
NO PROBLEM**



Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

ÁRINFORMÁCIÓ (PUPHA: Publikus gyógyszerterörzs, közzététel dátuma: 2023. 09. 22.):



Noacid[®] 20 mg gyomornedv-ellenálló tabletta

[https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis
&action=show_details&item=27148](https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis&action=show_details&item=27148)

Árinformáció: Noacid[®] 20 mg 28x: fogyasztói ár: 573 Ft,
TB támogatás: 189 Ft, térítési díj: 384 Ft



Noacid[®] 40 mg gyomornedv-ellenálló tabletta

[https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis
&action=show_details&item=27149](https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis&action=show_details&item=27149)

Árinformáció: Noacid[®] 40 mg 28x: fogyasztói ár:
1 095 Ft, TB támogatás: 377 Ft, térítési díj: 718 Ft

Termékeink árváltozásával és rendelkezésével kapcsolatos információkért forduljon orvoslátogató kollégáinkhoz / klinikalátogató kollégáinkhoz illetve ezekről tájékozódhat a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő honlapján: www.neak.gov.hu. Ez a tájékoztató anyag orvosok és gyógyszerészek számára készült. Az Egis Gyógyszergyár Zrt. nem vállal felelősséget a közölt információk illetéktelen felhasználásából eredő következményekért. A termékről további tájékoztatás kapható az orvoslátogatónál / vagy klinikalátogató kollégáinknál található információs anyagokból. Amennyiben termékeink alkalmazása során „Nemkívánatos eseményt” észlel, kérjük, 24 órán belül jelentse a pharmacovigilance@egis.hu e-mail címen vagy a +36-1-803-22-22-es telefonszámon.

További információk:

Egis Gyógyszergyár Zrt. Kardiometabolikus Üzletág,
1134 Budapest, Lehel u. 15. tel.: 06-1-803-2222,
e-mail: marketing@egis.hu, honlap: hu.egis.health
Lezárás dátuma: 2024. 01. 08.

XXIV.
GASZTROENTEROLÓGIAI
TOVÁBBKÉPZŐ TANFOLYAM

PROGRAMFÜZET

2024.01.31 - 02.01. | **Online**
2024.02.02 - 02.03. | **Budapest, Radisson Blu Béke**
www.convention.hu

TARTÓS VÉDELEM AZ ANTIBIOTIKUM-KÚRA ELSŐ NAPJÁTÓL



Csökkenti
a hasmenés
tüneteket.¹



Képes túlélni a
hő és gyomorsav
hatását.²



Szignifikánsan
sokszorozódik
a bélben.²



Akár 12 napon át
életképes marad
a bélben.³



NO. 1.

Magyarország
első számú
probiotikuma*



CUKOR-
MENTES



LAKTÓZ-
MENTES



GLUTÉN-
MENTES



ADALÉKANYAG-
MENTES



HIDEG ÉS MELEG ITALLAL
IS FOGYASZTHATÓ

BŐVEBB INFORMÁCIÓÉRT OLVASSA EL
A NORMAFLORE EXTRA 4 MILLIÁRD/5 ML BELSŐLEGES
SZUSZPENZIÓ ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁST!

NORMAFLORE EXTRA
4 milliárd/5 ml
belsőleges szuszpenzió



*Az IQVIA Pharmatrend Sell-out adatok alapján 2022. január-december időszakban a Normaflore a legnagyobb dobozszámban eladott termék a O3F1+O3D5 kategóriákban.

Források: [1] Acosta-Rodríguez-Bueno CP, et al. Adv Ther. 2022;39:4854-74. [2] Vecchione A, et al. Front Med (Lausanne). 2018;5:59. [3] Ghelardi E, et al. J Appl Microbiol. 2015;119:552-9.

A Normaflore gyógyszerek használata az antibiotikum-kúra első napjától a kúra teljes ideje alatt, illetve azt követően legfeljebb 1 hétig ajánlott. A Normaflore Extra 4 milliárd/5 ml belsőleges szuszpenziót gyermekek és felnőttek kezelésére egyaránt alkalmazhatják. Négy fajta, többszörösen antibiotikum-rezisztens Bacillus clausii törzs (O/C, N/R, SIN, T) spóráit tartalmazó, vény nélkül kapható gyógyszer.

Opella Healthcare Commercial Kft. 1138 Budapest, Váci út 133. E épület 3. emelet
Telefon: (+36 1) 505 0050, Gyógyszer- és termékinformációs szolgálat: (+36 1) 505 0055
Web: www.sanofi.hu, www.normaflore.hu MAT-HU-2300890 (2023.07.21.)

sanofi

KEDVES KOLLÉGÁK!

Az immár 24. Gasztroenterológiai Tanfolyam **2024. január 31-én és február 1-én online, 2024. február 2-án és 3-án a budapesti Radisson Blu Béke szállodában** kerül megrendezésre. A hagyományokhoz híven ez alkalommal is az emésztőrendszer betegségeinek legújabb ismeretei kerülnek előtérbe, naprakész felkészültséggel és igényességgel.

A hazai gasztroenterológiai közélet jeleseit nyertük meg a témák összefoglalására. A tudományos ülés az eddigiekhez hasonlóan a legújabb ismereteket kínálja az alapellátásban, az emésztőrendszeri betegségekkel foglalkozó szakellátásban dolgozó kollégáknak, a szakorvosjelölteknek, és az egyetemi doktori iskola hallgatóinak egyaránt. Bízunk abban, hogy a tanfolyam előadásait a korábbi évekhez hasonlóan valamennyi résztvevő tanulságosnak ítéli majd és az ismereteket a mindennapi gyakorlatban hasznosítani tudja.

Az emésztőrendszeri betegségek különböző kérdései iránti fokozott figyelem nemcsak a betegségben szenvedők növekvő száma, hanem a szakadatlanul bővülő ismeretek, új megközelítési módok, változó szakmai előírások miatt is indokolt.

A rendezvény előtti napon, csütörtökön online prezentáció formájában további értékes előadásokat teszünk elérhetővé a regisztrált felhasználók számára.

Tisztelettel hívjuk és várjuk a 24. Gasztroenterológiai Továbbképző Tanfolyamra és őszintén reméljük, hogy a rendezvény valamennyiünket sok tanulsággal és élménnyel gazdagít.

Dr. Tulassay Zsolt
akadémikus

ÁLTALÁNOS INFORMÁCIÓK

A TANFOLYAM ELNÖKE

Tulassay Zsolt akadémikus

A TANFOLYAM TÁRSELNÖKE

Hersényi László egyetemi tanár

A TANFOLYAM HELYSZÍNE

2024.01.31. - 02.01.

Az online térben

www.convention.hu

2024.02.02. - 02.03.

Radisson Blu Béke

1067 Budapest, Teréz krt. 43.

<https://www.radissonhotels.com/hu-hu/szallodak/radisson-blu-budapest>

A TANFOLYAM TUDOMÁNYOS BIZOTTSÁGA

Altörjay István (Debrecen)

Hunyady Béla (Kaposvár)

Tulassay Zsolt (Budapest)

Hersényi László (Budapest)

Molnár Tamás (Szeged)

Vincze Áron (Pécs)

TUDOMÁNYOS INFORMÁCIÓ

Prof. Dr. Tulassay Zsolt

Semmelweis Egyetem Általános

Orvostudományi Kar

Belgyógyászati és Hematológiai
Klinika

H-1088 Budapest, Szentkirályi u. 46.

Telefon: +36 1 266 4616

E-mail: tulassay.zsolt@med.semmelweis-univ.hu

SZERVEZÉSI INFORMÁCIÓK

SZPONSZORÁCIÓS, SZERVEZÉSI KÉRDÉSEKBE

Vámos Katalin

rendezvénymenedzser

Telefon: +36 30 576 6031;

E-mail: kvamos@convention.hu

REGISZTRÁCIÓS KÉRDÉSEKBE

Kántor Nikolett

regisztrációs menedzser

Telefon: +36 30 649 9715;

E-mail: nkantor@convention.hu

Convention Budapest Kft.

H-1143 Budapest, Besnyői utca 13.

E-mail: convention@convention.hu

www.convention.hu

A TANFOLYAM LEBONYOLÍTÁSA

A tanfolyam szerdai és csütörtöki napja online kerül megrendezésre. Az előadások videóit a rendezvényre regisztráltak online tekinthetik meg a rendezvény aloldalán, a „Tartalomjegyzék” alatt a Videó szekciók csoportban. Ezek az előadások június 30-ig elérhetőek maradnak az oldalunkon minden regisztrált résztvevő számára, megtekintéséhez a convention.hu weboldalon felhasználói profil szükséges.

A tanfolyam pénteki és szombati napja élőben kerül megrendezésre, a Radisson Blu Béke szállodában.

AKKREDITÁCIÓ ORVOSOK ÉS SZAKDOLGOZÓK RÉSZÉRE

A tanfolyam a Semmelweis Egyetem által **SE-SZTOK/2024.I./0010** kódszámon akkreditálásra került. Pontértéke **orvosok részére 50 pont, szakdolgozók részére 20 pont.**

Szakképesítések: 1. belgyógyászat; 2. csecsemő- és gyermekgyógyászat; 3. foglalkozás- orvostan; 4. foglalkozásegészségügy; 5. gastroenterológia; 6. gyermek gasztroenterológia; 7. házi orvostan.

AKKREDITÁCIÓ GYÓGYSZERÉSZEK RÉSZÉRE

A tanfolyam a Semmelweis Egyetem által **SE-GYTK/2024.I./00007** kódszámon akkreditálásra került. Pontértéke **gyógyszerészek részére 48 pont.**

Szakképesítések: 1. farmakológia, farmakoterápia; 2. gyógyszer-információ és terápiás tanácsadás; 3. gyógyszerész (szakirányú szakképesítés nélkül); 4. gyógyszerészi gondozás; 5. gyógyszerértár üzemeltetés, vezetés; 6. gyógyszerügyi szakigazgatás; 7. klinikai laboratóriumi gyógyszerészet; 8. klinikai mikrobiológiai laboratóriumi gyógyszerészet; 9. kórházi-klinikai szakgyógyszerészet; 10. nem klinikai és klinikai gyógyszerkutatás, farmakológia.

A RENDEZVÉNY EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNEREI, SZPONSZORAI, HIRDETŐI

ARANY EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNER



EZÜST EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNER



BRONZ EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNER



SZIMPÓZIUMTARTÓ, KIÁLLÍTÓ



BioGaia.

Bristol Myers Squibb®



ewo pharma



FERRING

PHARMACEUTICALS



Goodwill



Protexin®

SANDOZ

sanofi



STRATHMANN

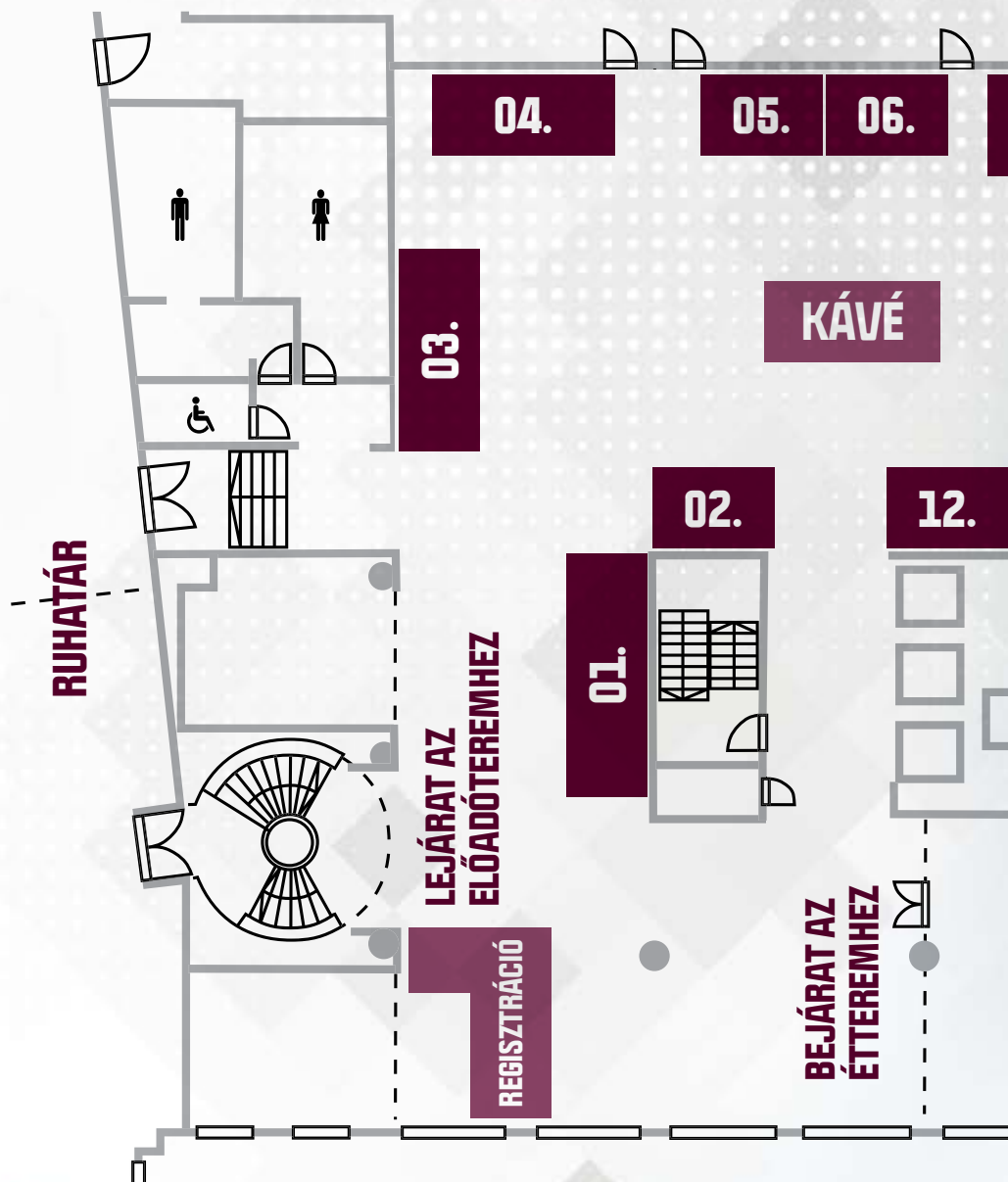
HIRDETŐ

abbvie



A rendezvény szervezői ezúton fejezik ki
őszinte köszönetüket a támogatásokért!

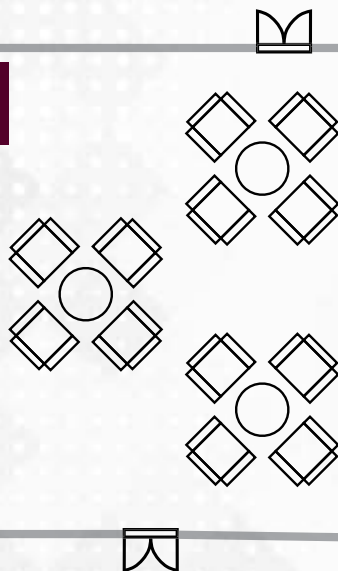
KIÁLLÍTÓK ELHELYEZKEDÉSE



07. 08. 09. 10. 11.

KÁVÉ

13. 14. 15. 16. 17.



Anamed	12	MagnaPharm Hungary	05
Bayer	04	Medicina	11
Biogaia	08	Nutricia	10
Bristol Myers Squibb Kft.	03	Protexin	16
Ferring Magyarország Kft.	15	Sandoz	01
Füstmentes Kampány	07	Sanofi	06
Goodwill Pharma	13	Strathmann KG	14
Lilly	02	Supremex	09



A ZEPOSIA® (ozanimod)
egy hatékony és biztonságos
napi egyszeri per os készítmény,
amely közepesen súlyos vagy
súlyos, aktív colitis ulcerosában (CU)
szenvedő felnőtt betegeknek
a kezelésére javallt.*¹

*Akkik nem reagáltak megfelelően a hagyományos kezelésre vagy biológiai gyógyszerre, akiknél a terápiás válasz megszűnt, vagy akik intoleránsak voltak ezekre a kezelésekre.



HATÁSSÓSÁG

Gyors klinikai válasz
a 10. héten és tartós
klinikai remisszió
az 52. héten¹



MEGBÍZHATÓSÁG

A placebohoz hasonlóan
alacsony a mellékhatások
előfordulása és a súlyos
fertőzések vagy rosszindulatú
daganatok kockázata¹



ADAGOLÁS

A ZEPOSIA® egyenletes,
szájon át történő,
napi egyszeri
adagolást biztosít¹



HATÁSMECHANIZMUS

A ZEPOSIA® új lehetőséget
kínál a colitis ulcerosa
kezelésében innovatív
hatásmechanizmusának
köszönhetően¹

▼ ZEPOSIA® (ozanimod) 0,23 mg, 0,46 mg, 0,92 mg kemény kapszula

Kiadhatóság: A szakorvosi/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszerek (Sz). **A gyógyszer rendelése előtt bővebb információért olvassa el az alkalmazási előírást:** https://www.ema.europa.eu/hu/documents/product-information/zeposia-epar-product-information_hu.pdf. **TB támogatás:** a 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről 1/A. számú melléklet 2/a. pontja szerint: "Felnőttkori (18 éves kor felett) súlyos colitis ulcerosa kezelésére a finanszírozási eljárásrend alapján. Folyamatos, egy éven túli kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta szükséges újraértékelni, tartós (legalább 6 hónapja tartó), stabil remisszió esetén a kezelés felfüggeszthető." **Bruttó fogyasztói ár:** ZEPOSIA® 0,23 mg/0,46 mg kemény kapszula (7x) 0 Ft (közfinanszírozás alapjúl elfogadott ár: 118 040 Ft, 100%-ban támogatott a tételes finanszírozás keretében), ZEPOSIA® 0,92 mg kemény kapszula (28x) 0 Ft (közfinanszírozás alapjúl elfogadott ár: 469 043 Ft, 100%-ban támogatott a tételes finanszírozás keretében). A 2024. január 1-től érvényes gyógyszer törzs (PUPHA) alapján. Az árvaltozások tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu/gyogyszer honlapon található információkat. **A forgalomba hozatali engedély jogosult magyarországi képviselője:** Bristol Myers Squibb Kft., 1124 Budapest, Csörög utca 49-51., tel: (+36) 1 301 9797, e-mail: medinfo.hungary@bms.com

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakemberekre arra kérjük, hogy jeleljenek bármilyen feltételezett mellékhatást.

2084-HU-2400002

Lezárás dátuma: 2024. 01. 12.

1. Hatályos Zezosia® alkalmazási előírás (https://www.ema.europa.eu/hu/documents/product-information/zeposia-epar-product-information_hu.pdf)



A Zezosia® márkanév és kapcsolódó logó a Celgene vállalat, a Bristol Myers Squibb vállalat bejegyzett védjegye.
© 2022 Bristol Myers Squibb vállalat. Minden jog fenntartva!

XXIV.
GASZTROENTEROLÓGIAI
TOVÁBBKÉPZŐ TANFOLYAM

TUDOMÁNYOS
PROGRAM

2024.01.31 - 02.01. | **Online**
2024.02.02 - 02.03. | **Budapest, Radisson Blu Béke**
www.convention.hu

ANAMED 1/2

TUDOMÁNYOS PROGRAM

ONLINE NAPOK

SZERDA
2024. JANUÁR 31.

Szeepszis
Molnár Zsolt

Ún. szeptikus állapotok IBD-ben
Miheller Pál

A májcirrhosis szövődményei
Szalay Ferenc

Primer sclerotisalo cholangitis természetes lefolyása
Hagymási Krisztina

Vallás és a gasztroenterológia
Buzás György

Szájflóra és az egészség
Schäfer Eszter

Iatrogen dysbiosis
Sarlós Patrícia

CSÜTÖRTÖK
2024. FEBRUÁR 1.

Heveny pancreatitis kezelésének változása
Czakó László

Testsúlycsökkentés endoszkóppal
Vincze Áron

A laktózérzékenyek étkezési szokásai
Szűcs Zsuzsanna

Hepatitis
Hunyady Béla

Alkoholos hepatitis új szemlélete
Gasztonyi Beáta

Baktériumok túlnövekedése a vékonybélben (SIBO)
Bajor Judit

Microbiota és a tápcsatorna
Altorjay István



OMVOH AZ ELSŐ IL-23P19 ANTAGONISTA,

amelyet a közepesen súlyos vagy súlyos aktív colitis ulcerosa kezelésére engedélyeztek felnőtt betegek számára^{1,2}

- A klinikai remisszió fennmaradása 40 hétig (a 12. hétre klinikai remissziót elérő betegek közül a mirikizumab esetében 63,6% vs a PBO-val 36,9%)^{1,3,x}
- A tünetek gyors kezelése, beleértve a sürgető székelési inger súlyossági fokának csökkenését, már a kezelés 2. hetétől¹
- A nemkívánatos események előfordulási gyakorisága hasonló a mirikizumab és PBO esetében³

×A klinikai remisszió a meghatározás szerint a következő: a székletürítési gyakoriság (stool frequency, SF) alpontszám 0 vagy 1, ≥1pontos csökkenéssel a kiindulási értékhez képest, és a rectalis vérzés (rectal bleeding, RB) alpontszám 0, illetve az endoszkópos alpontszám (Endoscopic subscore, ES) 0 vagy 1 (a nyálkahártya-sérülékenység kivételével).¹

Referenciák:

1. Omvoh alkalmazási előírás. **2.** Keam, Susan (2023). Mirikizumab: First Approval. Adis Journals. Online resource. <https://doi.org/10.6084/m9.figshare.23354510.v1>. **3.** D'Haens G et al., Mirikizumab as Induction and Maintenance Therapy for Ulcerative Colitis published on-line, N Engl J Med 2023; 388:2444-2455 DOI: 10.1056/NEJMoa2207940

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást. A mellékhatások jelentésének módjairól az alkalmazási előírás 4.8 pontban kaphatnak további tájékoztatást.

Lilly

omvoh™
mirikizumab

Omvoch rövidített alkalmazási előírás

A gyógyszer neve: Omvoch 300 mg koncentrátum oldatos infúzióhoz, és Omvoch 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban.
Minőségi és mennyiségi összetétel: 300 mg mirikizumab tartalmaz 15 ml oldatban (20 mg/ml) injekciós üvegenként valamint 100 mg mirikizumab tartalmaz 1 ml oldatban előretöltött injekciós tollanként. **Terápiás javallatok:** Az Omvoch közepesen súlyos vagy súlyos aktív colitis ulcerosa kezelésére javallott olyan felnőtt betegeknek, akiknél nem alakult ki megfelelő terápia, akiknél megszűnt a terápiás válasz vagy akik intoleránsak voltak vagy a hagyományos terápiára, vagy egy biológiai kezelésre. **Adagolás:** Ez a gyógyszer a colitis ulcerosa diagnosztizálásában és kezelésében jártas orvos irányításában és felügyelete mellett alkalmazható. Az Omvoch 300 mg koncentrátum oldatos infúzióhoz készítmény csak indukciós dózisként alkalmazható. A mirikizumab ajánlott adagolási rendje 2 szakaszból áll. Az első szakasz az indukció. Az indukciós dózis 300 mg, intravénás infúzióban legalább 30 percen át beadva, a 0., 4. és a 8. héten. A fenntartó szakaszban a fenntartó dózis 200 mg (vagyis két előretöltött fecskendő vagy két előretöltött injekciós toll tartalma), subcutan injekcióban beadva, az indukciós adagolás befejezése után 4 hetente. A betegeket a 12 hetes indukciós adagolás végén meg kell vizsgálni, és a megfelelő terápiás válasz esetén át kell állítani a fenntartó adagra. Azoknál a betegeknek, akiknél az indukciós adagolás 12. hetére nem érnek el megfelelő terápiás előnyt, folytatni lehet a kezelést a 300 mg mirikizumab intravénás infúzióval a 12., 16. és 20. héten (kiterjesztett indukciós terápia). Amennyiben a kiegészítő intravénás kezeléssel terápiás előny érhető el, a betegek a 24., 28. héten elkezdhetik a mirikizumab 4 hetenkénti, subcutan, fenntartó adagolását (200 mg). Abba kell hagyni a mirikizumab-kezelést azoknál a betegeknek, akiknél a kiterjesztett indukciós terápia nem jár terápiás előnnyel a kezelés 24. hetére. Azok a betegek, akiknél a fenntartó kezelés során megszűnik a terápiás válasz, 300 mg mirikizumabot kaphatnak intravénás infúzióban 4 hetente, összesen 3 dózist (reindukció). Amennyiben ezzel a kiegészítő intravénás kezeléssel klinikai előny érhető el, a betegek folytathatják a mirikizumab 4 hetenkénti, subcutan adagolását. Az ismételt reindukciós terápia hatásosságát és biztonságosságát nem értékelték. Idősek esetében nincs szükség dózismódosításra. A 75 éves vagy annál idősebb betegek esetén korlátozott mennyiségű információ áll rendelkezésre. Vese- vagy májkárosodás esetében nem végeztek vizsgálatokat a Omvoch-val. Ezen betegségek esetében általában nem várható, hogy szignifikáns hatást gyakorolnak a monoklonális antitestek farmakokinetikájára, ezért dózismódosításra nincs szükség. Az Omvoch biztonságosságát és hatásosságát 2 éves vagy annál idősebb és 18 évesnél fiatalabb gyermekek és serdülők esetében még nem igazolták. Nincsenek rendelkezésre álló adatok. Az Omvoch-nak 2 évesnél fiatalabb gyermekeknek a colitis ulcerosa javallata esetén nincs releváns alkalmazása. **Az alkalmazás módja:** Az Omvoch 300 mg koncentrátum oldatos infúzióhoz készítmény kizárólag intravénás alkalmazásra való. Minden injekciós üveg kizárólag egyszeri alkalmazásra való. Omvoch 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban kizárólag subcutan injekcióként alkalmazható. Az injekció beadási helye lehet a has, a comb, és a felkar hátsó része. A subcutan injekciós technika elsajátítása után a beteg saját magának is beadhatja a mirikizumabot. Fel kell hívni a beteg figyelmét, hogy minden alkalommal más helyre adja be az injekciót.

Ellenjavallatok: A készítmény hatóanyagával vagy a bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység. Klinikailag jelentős aktív fertőzések (pl. aktív tuberculozis). **Különleges figyelmeztetések és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések:** A biológiai készítmények könnyebb nyomonkövethetősége érdekében az alkalmazott készítmény nevét és gyártási tételszámát egyértelműen kell dokumentálni. A klinikai vizsgálatokban túlérzékenységi reakciókról számoltak be. Ezek többsége enyhe vagy közepesen súlyos volt, a súlyos reakciók nem gyakoriak voltak. Ha a súlyos túlérzékenységi reakció, beleértve az anaphylaxiát, alakul ki, a mirikizumab-terápiát azonnal le kell állítani, és el kell kezdeni a megfelelő kezelést. A mirikizumab fokozhatja a súlyos fertőzés kockázatát. A klinikailag jelentős aktív fertőzésben szenvedő betegeknek a fertőzés megszűnéséig vagy megfelelő kezeléséig nem szabad elkezdeni a mirikizumab-kezelést. A krónikus fertőzésben szenvedő betegeknek, illetve azoknál, akiknek az anamnézisében visszatérő fertőzés szerepel, a mirikizumab-kezelés megkezdése előtt mérlegelni kell a kezelés előnyeit és kockázatait. A betegeket figyelmeztetni kell, hogy forduljanak orvoshoz, ha klinikailag jelentős akut vagy krónikus fertőzés jelei vagy tünetei jelentkeznek náluk. Ha a súlyos fertőzés alakul ki, meg kell fontolni a mirikizumab-kezelés leállítását addig, amíg a fertőzés meg nem szűnik. A kezelés megkezdése előtt meg kell vizsgálni a betegeket, hogy van-e tuberculozis- (tbc) fertőzésük. A mirikizumab-kezelésben részesülő betegeket a kezelés előtt és után az aktív tbc jelei és tünetei szempontjából monitorozni kell. A kezelés megkezdése előtt fontolóra kell venni a tbc ellenes terápiát azoknál a betegeknek, akiknek az anamnézisében látni vagy aktív tbc szerepel, és akiknél a megfelelő kezelés nem igazolható. A klinikai vizsgálatok során a mirikizumabbal kezelt betegeknek gyógyszer által kiváltott májkárosodás esetei (beleértve egy esetet, amely megfelelt a Hy's-LAW kritériumainak) fordultak elő. A májenzim- és bilirubinszinteket a kezelés megkezdésekor és az indukció alatt (beleértve adott esetben a kiterjesztett indukciós periódus is) havonta kell ellenőrizni. Ezt követően a májenzim- és bilirubinszinteket a rutin betegellátási gyakorlatnak megfelelően (13-4 havonta), valamint a klinikailag indokolt esetekben kell ellenőrizni. Amennyiben a GPT [ALAT] szint vagy a GOT [ASAT] szint emelkedése figyelhető meg, és felmerül a gyógyszer által kiváltott májkárosodás gyanúja, le kell állítani a mirikizumab-kezelést, amíg ezt a diagnózist ki nem zárják. A mirikizumab-kezelés megkezdése előtt fontolóra kell venni az összes szükséges védőoltás beadását az aktuális védőoltási irányelvnek megfelelően. Kerülni kell az élő kórokozott tartalmazó vakcinák alkalmazását a mirikizumabbal kezelt betegeknek. Nem állnak rendelkezésre adatok az élő kórokozott tartalmazó, illetve az élő kórokozott nem tartalmazó vakcinákra adott válaszreakciókra vonatkozóan. Ez a gyógyszer 60 mg nátriumot tartalmaz 300 mg-os dózisonként, ami megfelel a WHO által ajánlott maximális napi 2 g nátriumbevitel 3%-ának felnőtteknek. Ha a koncentrátum hígítása 9 mg/ml-es (0,9%-os) nátrium-klorid oldatos injekcióval történik, a hígításhoz használt nátrium-klorid-oldatban lévő nátrium mennyisége 177 mg (50 ml-es infúziós zsák esetén) és 885 mg (250 ml-es infúziós zsák esetén) között mozog, ami megfelel a WHO által ajánlott maximális napi 2 g nátriumbevitel 9-44% ának felnőtteknek – ez a gyógyszer nátriumtartalmán felül értenőd. Az Omvoch 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban lévő készítmény kevesebb mint 1 mmol (23 mg) nátriumot tartalmaz 200 mg-os dózisonként, azaz gyakorlatilag „nátriummentes”.

Gyógyszerköcsönhatások és egyéb interakciók: Interakciós vizsgálatokat nem végeztek a colitis ulcerosa vizsgálatában a kortikoszteroidok vagy az orális immunmodulánsok egyidejű alkalmazása nem befolyásolta a mirikizumab biztonságosságát. A populációs farmakokinetikai adatok elemzése azt mutatta, hogy a colitis ulcerosában szenvedő betegeknek a mirikizumab clearance-ét nem befolyásolta az 5-ASA (5-aminosalicilát) típusú hatóanyagok, a kortikoszteroidok vagy az orális immunmodulánsok (azatioprin, merkaptopurin, tioguanin és metotrexát) egyidejű alkalmazása. **Termékenység, terhesség:** Fogamzóképes nőknek a kezelés alatt, valamint a kezelés befejezését követően legalább 10 héten át hatékony fogamzásgátló módszert kell alkalmazniuk. Elővigyázatosságból lehetőség szerint kerülni kell az Omvoch alkalmazását a terhesség alatt. **Mellékhatások:** A leggyakrabban jelentett mellékhatások a felső légúti fertőzések (7,9%, leggyakrabban nasopharyngitis), fejfájás (3,3%), bőrkirütés (1,1%), valamint az injekció beadási helyén kialakult reakciók (8,7%, fenntartó szakasz). Ezeket kívül még gyakori mellékhatás volt az arthralgia. **Különleges tárolási előírások:** Omvoch 300 mg koncentrátum oldatos infúzióhoz, és az Omvoch 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban hűtőszekrényben (2 °C–8 °C) tárolandó. Nem fagyasztható! A fénnytől való védelem érdekében az injekciós üveget és az injekciós tollat tartsa az eredeti dobozban. Az Omvoch 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban hűtés nélkül legfeljebb 30 °C hőmérsékleten legfeljebb 2 hétig tárolható. **A forgalomba hozatali engedély száma:** Omvoch 300 mg koncentrátum oldatos infúzióhoz készítmény, Ix: EU/1/23/1736/001; Omvoch 100 mg, 2x: EU/1/23/1736/004. **Az alkalmazási előírás legutóbbi frissítésének dátuma:** 2023.05.26. **Kiadathatósg:** Omvoch 300 mg koncentrátum oldatos infúzióhoz, Ix kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer, rendelésmintézi járóbeteg-szakellátást vagy fekvőbeteg-szakellátást nyújtó szolgáltatók által biztosított körülmények között alkalmazható gyógyszer (I); Omvoch 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban, 2x, kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer, szakorvos/kórházi diagnosztikát követő folyamatos szakorvos ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszer (SZ) **TB támogatás:** Jelenleg a készítmény nem rendelkezik TB támogatással. Bővebb információért kérjük, olvassa el a gyógyszer részletes alkalmazási előírását, amelyet kérésére elküldünk Önnek, vagy a következő linken megtalál: Omvoch, INN-mirikizumab (europa.eu)! **A forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviselője:** Lilly Hungaria Kft., 1075 Budapest, Madách ut 13-14.; Telefon: 328-5100, Fax: 328-5101, www.lilly.hu

PP-MR-HU-0019; A dokumentum zárásának dátuma: 2023. szeptember 12.

Az Omvoch® és a beadásra szolgáló adagolóeszköz az Eli Lilly and Company és a leányvállalatainak a bejegyzett védjegyei. Minden jog fenntartva.

Lilly Hungaria Kft. 1075 Budapest, Madách Imre út 13-14. Tel: (1) 328 5100 Fax: (1) 328 5101 www.lilly.hu

TUDOMÁNYOS PROGRAM

PÉNTEK | 2024. FEBRUÁR 2.

08:45-09:00 MEGNYITÓ

09:00-09:50 I. SZEKCIÓ
Üléselnök: Taller András

09:00-09:20 **A hepaticus encephalopathia kezelésének új lehetősége**
Hidvégi Edit

09:20-09:35 **A gyógyszervizsgálatok korlátai**
Eggenhofer Judit

09:35-09:50 **Regiszterek a gasztroenterológiában**
Buzás György

09:50-10:50 II. SZEKCIÓ
SZIMPÓZIUM A PFIZER TÁMOGATÁSÁVAL
Üléselnök: Sarlós Patrícia

Az IBD kis molekulájú kezelésének hatékonysága
Golovics Petra

A kis molekulájú kezelés biztonsága
Szekanecz Zoltán

10:50-11:20 KÁVÉSZÜNET

11:20-11:50

III. SZEKCIÓ

Ülélnök: Tulassay Zsolt

Az ismeretlen GERD

Tulassay Zsolt

NSAID okozta tápcsatorna elváltozások

Herszényi László

11:50-12:30

IV. SZEKCIÓ

SZIMPÓZIUM A FÜSTMENTES KAMPÁNY TÁMOGATÁSÁVAL

Ülélnök: Pécsvárady Zsolt

A dohányzás és az emésztőrendszer

Altorjay István

Függőség a dohányzástól

Petke Zsolt

12:30-13:30

EBÉDSZÜNET

13:30-14:15

V. SZEKCIÓ

SZIMPÓZIUM A BRISTOL MYERS SQUIBB KFT. TÁMOGATÁSÁVAL

Ülélnök: Tulassay Zsolt

A Crohn-betegséghez társuló sipoly kialakulásának módja és kezelése

Sarlós Patrícia

Befolyásolja-e az IBD lefolyását az elkésett kórisme

Miheller Pál

14:15-15:20

VI. SEKCIÓ

Üléselnök: Sarlós Patrícia

14:15-14:35

MAGNAPHARM ÁLTAL SZPONZORÁLT ELŐADÁS
A Guide for Treating Acut Gastroenteritis and Antibiotic-Associated Diarrhea

Hania Szajewska

14:35-14:50

A savgátlás új útja

Altorjay István

14:50-15:05

Gasztroenterológia és pszichiátria – „Bloating not due to gas” szindróma

Székelly György

15:05-15:20

BIOGAIA ÁLTAL SZPONZORÁLT ELŐADÁS

Szájüregi betegségek és a mikrobiom

Radánovics-Nagy Dániel

15:20- 16:05

VII. SEKCIÓ

SZIMPÓZIUM A SANDOZ TÁMOGATÁSÁVAL

Üléselnök: Tulassay Zsolt

IBD kezelése befolyása a fertilitásra és a magzat fejlődésére

Schäfer Eszter

Befolyásolja-e a gyógyszer-szintellenörzés az anti-TNF hatékonyságát

Sarlós Patrícia

16:05-16:25

KÁVÉSZÜNET

16:25-17:25

VIII. SZEKCIÓ

Üléselnök: Mihály Emese

16:25-16:45

ELŐADÁS A STRATHMANN TÁMOGATÁSÁVAL

Az ételintolerancia új megközelítése

Juhász Márk

16:45-17:05

ELŐADÁS AZ EWOPHARMA TÁMOGATÁSÁVAL

Új adatok a microscopos colitistről

Mihály Emese

17:05-17:25

ELŐADÁS A GOODWILL PHARMA TÁMOGATÁSÁVAL

Clostridiodies difficile fertőzés kezelésének változása

Kassa Csaba

17:25-18:25

IX. SZEKCIÓ

Üléselnök: Czákó László

17:25-17:40

Pitvarfibrilláció és az emésztőrendszer betegségei

Taller András

17:40-17:55

Az epeköbetegség endoszkópos kezelésének időzítése

Vincze Áron

17:55-18:10

Hasnyálmirigy cysta pandémia

Czákó László

18:10-18:25

Peutz-Jeghers szindróma kórisméjének kihívásai

Rácz István

Prucalopride SUPREMEX

KRÓNIKUS SZÉKREKEDÉS

Hogy spontán
történjenek
a dolgok



AGA – ACG:

Krónikus idiopátiás székrekedés	prucalopride	erős ajánlás¹
--	---------------------	---------------------------------

ESNM:

Funkcionális székrekedés	prucalopride	erős ajánlás²
---------------------------------	---------------------	---------------------------------

2022 Seoul Consensus:

Funkcionális székrekedés	prucalopride	erős ajánlás³
---------------------------------	---------------------	---------------------------------

Felhasznált irodalom:

¹American Gastroenterological Association-American College of Gastroenterology Clinical Practice Guideline: Pharmacological Management of Chronic Idiopathic Constipation -2023. • ²European Society of Neurogastroenterology and Motility Guidelines on functional constipation in adults -2019. • ³2022 Seoul Consensus on Clinical Practice Guidelines for Functional Constipation
Prucalopride Supremex 2 mg filmtabletta • (OGYI-T-23964/02), 2 mg prucalopridot tartalmaz filmtablettaként (szukcinát formájában)
Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V) • Érvényben lévő alkalmazási előírás dátuma: 2021. november 10.
Alkalmazás előtt kérjük, bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előíratát, amely az alábbi weboldalról tölthető le:
https://ogyei.gov.hu/kiseroirat/ah/ah_0000198298_20211117172318.doc
Forgalomba hozatali engedély jogosultja: Supremex Kft. 2096 Üröm, Kormorán u. 15. • **Anyag kódja:** SUPRE/PRU/2023_09 • **Lezárás dátuma:** 2023.09.18.



TUDOMÁNYOS PROGRAM

SZOMBAT | 2024. FEBRUÁR 3.

08:30-09:15

X. SZEKCIÓ

Üléselnök: Szalay Ferenc

08:30-08:45

A hormonok és a máj

Szalay Ferenc

08:45-09:00

MASH sovány betegben

Gasztonyi Beáta

09:00-09:15

Cholestatikus májbetegségek

Hunyady Béla

09:15-10:00

XI. SZEKCIÓ

SZIMPÓZIUM A SUPREMEX TÁMOGATÁSÁVAL

Üléselnök: Tulassay Zsolt

Az emésztőrendszer motilitászavarai

Izbéki Ferenc

A Covid fertőzés után kialakuló funkcionális dyspepsia

Czimmer József

10:00-10:30

**XII. SZEKCIÓ
SZIMPÓZIUM A LILLY TÁMOGATÁSÁVAL
Üléselnök: Gasztonyi Beáta**

Anticitokin molekulák az IBD kezelésében
Molnár Tamás

Morfológiai változások és a kórlefordítás összefüggése IBD-ben
Taller András

10:30-10:50

KÁVÉSZÜNET

10:50-11:50

**XIII. SZEKCIÓ
SZIMPÓZIUM A NUTRICIA TÁMOGATÁSÁVAL
Üléselnök: Tulassay Zsolt**

**Gasztroenterológus szerepe az onkológiai betegek
táplálásterápiájában**
Herszényi László

Diszfágia onkológiai betegeknél
Kovács Andrea

**Onkológiai betegek táplálásterápiája - fókuszban a
terápiahűség**
Molnár Andrea

**Gyakori kérdések az onkológiai betegek
táplálásterápiájában**
a szimpózium előadói

11:50- 12:35

XIV. SEKCIÓ
SZIMPÓZIUM A SANOFI TÁMOGATÁSÁVAL
Üléselnök: Herszényi László

Az eosinophil oesophagitis kóreredete és kórisméje
Rosztóczy András

Az eosinophil oesophagitis kezelése
Dr. Patai Árpád

12:35-13:25

XV. SEKCIÓ
Üléselnök: Bajor Judit

12:35-12:55 **Immunológia és gasztroenterológia**
Szabó Nóra Anna

12:55-13:10 **Új adatok a coeliakiáról**
Bajor Judit

13:10-13:25 **Az ételallergia rejtekútjai**
Hidvégi Edit

13:25-13:55

XVI. SEKCIÓ
SZIMPÓZIUM AZ EGIS TÁMOGATÁSÁVAL
Antotrombotikus kezelés és gyomorvédelem - állásfoglalás
Résztevők: Becker Dávid, Herszényi László, Tulassay Zsolt

14:00

TESZTÍRÁS, EBÉD

TAKEDA

**ÜNNEPELJE VELÜNK JÖVŐRE
TANFOLYAMUNK ÉVFORDULÓJÁT!**

25

**GASZTROENTEROLÓGIAI
TÖVÁBBKÉPZŐ TANFOLYAM**

2025. JANUÁR 31. - FEBRUÁR 1.

Radisson Blu Béke

Itopride SUPREMEX

50 mg filmtabletta

REFLUX

40x, 100x

DYSPEPSIA

PUFFADÁS



ÖSSZEHANGOLT MOZGÁS



FD – Elsővonalbeli terápia¹
**A gyomor-bélrendszer felső részének
funkcionális és motilitási zavaraira**

1. British Society of Gastroenterology guidelines on the management of functional dyspepsia 2022
Christopher J Black, Peter A Paine, Anurag Agrawal, Imran Aziz , Maria P Eugenicos, Lesley A Houghton , Pali Hungin, Ross Overshott, Dipesh H Vasant,
Sheryl Rudd, Richard C Winning, Maura Corsetti, Alexander C Ford

ITOPRIDE SUPREMEX 50mg filmtabletta

(OGYI-T-23235/04, OGYI-T-23235/06), tablettánként 50 mg itoprid-hidrokloridot tartalmaz.

Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V) • Érvényben lévő alkalmazási előírás dátuma: 2017.augusztus 09.

Alkalmazás előtt kérjük, bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírát, amely az alábbi weboldalról tölthető le:

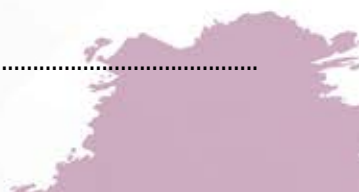
https://ogyei.gov/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=155619

Forgalomba hozatali engedély jogosultja: Supremex Kft. 2096 Üröm, Kormorán u.15. • Anyaglezárás dátuma: 2023.09.18.



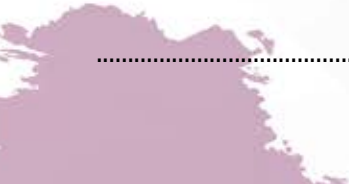
JEGYZET

A series of 20 horizontal dotted lines for writing notes.



JEGYZET

A series of horizontal dotted lines for writing notes.



ANAMED 2/2

ABBVIE