



Akné a obličejové
dermatózy

SBORNÍK

16. ROČNÍKU ODBORNÉ KONFERENCE AKNÉ A OBLIČEJOVÉ DERMATÓZY 2022

4. listopadu 2022

Quality Hotel Brno Exhibition Centre****

Křížkovského 20, Brno

Konference je určena pro lékaře.

Je pořádána dle Stavovského předpisu ČLK č. 16

Odborný garant:

prof. MUDr. Petr Arenberger, DrSc., MBA, FCMA

Spolupořadatel konference – spolupořadatelství spočívá v odborné garanci programu

ČDS ČLS JEP, sekce Akné a obličejových dermatóz,
dermatovenerologická klinika 3. LF UK Praha



Pořadatel a organizátor konference:

T.E.O. Consulting s.r.o.

IČO: 28746171



T.E.O.
CONSULTING S.R.O.



Ideální dvojice

PRO PÉČI O POKOŽKU S AKNÉ



GALDERMA
EST. 1981

Atopik Online



Máte atopický ekzém
nebo trápí ekzém
někoho ve Vašem okolí?

Navštivte

www.atopikonline.cz

**AtopikOnline poradí a pomůže
dostat atopický ekzém pod kontrolu.**

Chcete pro své
pacienty katičky
www.atopikonline.cz?

Napište nám na
zdna@atopikonline.cz,
rádi Vám je zašleme

PROGRAM

4. listopadu 2022

8.00 – 9.00	Prezence účastníků
9.00 – 9.30	Zahájení konference prof. MUDr. Petr Arenberger, DrSc., MBA, FCMA doc. MUDr. Jarmila Rulcová, CSc.
BLOK č. I : „Host 16. ročníku konference Akné a obličejových dermatóz“	
9.30 – 9.50	MUDr. Jitka Vokurková – 15+5 min. Hemangiomy a cévní malformace obličeje
9.50 – 10.05	prof. MUDr. Petr Arenberger, DrSc., MBA, FCMA – 15 min. Nádor v obličeji
10.05 – 10.30	Prof. MUDr. Cyril Höschl, Drsc. – 25 min. Stres, naučená bezmocnost a syndrom vyhoření
10.30 – 10.45	Diskuse
BLOK č. II: „Souhrnné přednášky I“	
10.45 – 11.00	Doc.MUDr. Jarmila Rulcová, CSc. – 15 min. Akné dospělých žen
11.00 – 11.15	MUDr. Zuzana Nevoralová, Ph. D. – 15 min. Úloha antihistaminik v léčbě závažných forem akné
11.15 – 11.30	Panelová diskuse
11.30 – 12.00	Přestávka – 30 min.

BLOK č. III: „Souhrnné přednášky II“

- 12.00 – 12.15 **MUDr. Marek Pásek** – 15 min.
Karcinom z Merkelových buněk
- 12.15 – 12.30 **prim. MUDr. Dominika Diamantová, Ph. D.** – 15 min.
Acne inversa
- 12.30 – 12.40 **MUDr. Nina Benáková, Ph. D.** – 10 min.
Co děláme v oblasti edukace aneb projekt
www.atopikonline.cz už 2 roky pro naše pacienty
- 12.40 – 13.00 **Panelová diskuse**
- 13.00 – 13.55 **Oběd**
- 13:55 – 14.00 **Slosování anketních lístků**

BLOK č. IV: „Kazuistiky“

- 14.00 – 14.10 **prim. MUDr. Hana Bučková, Ph. D.** – 10 min.
Kazuistika z dětské kožní ambulance
- 14.10 – 14.20 **MUDr. Petr Třeštík** – 10 min.
Kazuistika
- 14.20 – 14.30 **prim. MUDr. Petra Trojanová, Ph. D., MBA** – 10 min.
Hemangiom v obličeji
- 14.30 – 14.45 **Panelová diskuse**
- 14.45 – 15.00 **Vítěz kazuistik Čech a Moravy** – 15 min.
MUDr. Zdeněk Drlík
Dědičné papuly na obličeji a krku
- 15.00 – 15.05 **Dermatologické aktuality** – 5 min.

BLOK č. V: „Sdělení partnerů“

- 15.10 – 15.25 **MUDr. Zuzana Nevoralová, Ph. D.** – 15 min.
Jak na akné na obličeji a trupu
Přednáška podporovaná firmou Galderma
GALDERMA
EST. 1981
- 15.25 – 15.35 **MUDr. Michal Vallo** – 10 min.
Difuzní postižení obličeje atopickým ekzémem
u profesionálního řidiče
Přednáška sponzorovaná společností Sanofi
sanofi
- 15.35 – 15.45 **Doc. MUDr. Miloslav Salavec, CSc.** – 10 min.
Pimecrolimus - inhibitor kalcineurinu v lokální léčbě AD
Přednáška podporovaná firmou Viatrix
 **VIATRIS**
- 15.45 – 15.55 **MUDr. Zuzana Nevoralová, Ph. D.** – 10 min.
Úloha dermokosmetiky v terapii akné
Přednáška podporovaná firmou LaROCHE Posay
L'ORÉAL DERMATOLOGICAL BEAUTY
  
- 15.55 – 16.05 **MUDr. et Bc. Lucie Jarešová** – 10 min.
Sébum Kerato+ nový standard v dermokosmetické léčbě akné
Přednáška podporovaná firmou Bioderma
BIODERMA
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE
- 16.05 – 16.15 **prim. MUDr. Dominika Diamantová, Ph.D.** – 10 min.
Kyselina hyaluronová opět na scéně?
Přednáška podporovaná firmou FIDIA

- 16.15 – 16.30 **Zhodnocení, závěr konference**

PARTNEŘI



16. ROČNÍKU ODBORNÉ KONFERENCE AKNÉ A OBLIČEJOVÉ DERMATÓZY 2022

Platinový
partner:

GALDERMA
EST. 1981

Generální
partneři:

sanofi



Hlavní
partner:

EAU THERMALE
Avène
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

Partneři:

abbvie



COLVIA
COLOSTRUM

Eucerin
LIFE-CHANGING POWER OF
DERMATOLOGICAL SKINCARE

Fagron
personalizing
medicine

LA ROCHE POSAY
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

RED HEALTH CARE
ACNI STORY

VICHY
LABORATOIRES

Vystavovatelé:



Inzerenti:



Kombinace pro léčbu
akné šetrná k pokožce.*

Acnatac
**Bez bělicího
efektu!***

Acnatac
Klindamycin 1% a tretinoin 0,025%

Základní informace o přípravku: Acnatac 10 mg/g + 0,25 mg/g gel

Složení: 1 gram gelu obsahuje klindamycinum 10 mg (1%) (ve formě klindamycinu dihydrogenofosfas) a tretinoinum 0,25 mg (0,025%). Přípravek dále obsahuje parabeny a butylhydroxytoluen. **Indikace:** Topická léčba acné vulgaris s komedony i papulózni a pustulózni forem u pacientů od 12 let. **Dávkování a způsob podání:** Aplikujeme 1x denně, večer před spaním. Je třeba omýt si celý obličej jemným mýdlem a osušit. Na špičku prstu je třeba vymáčknout množství gelu velikosti hrášku, poklepáváním gel roznést na bradu, tváře, nos a čelo, a poté jemně rozetřít po celém obličeji. **Kontraindikace:** Těhotenství, ženy plánující těhotenství, pacienti s anamnézou hypersenzitivity na léčivé látky klindamycin a/nebo tretinoin nebo na kteroukoli pomocnou látku nebo linkomycin, pacienti s lokální enteritidou, ulcerózní kolitidou nebo s kolitidou v důsledku léčby antibiotiky v anamnéze, pacienti s osobní či rodinnou anamnézou karcinomu kůže, pacienti s anamnézou akutních ekzémů, rosacey a periorální dermatitidy, pacienti s pustulózni a hlubokými cystickými nodulárními formami akné (acné conglobata a acné fulminans). **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Pokud se objeví déle trvající nebo silný průjem nebo pokud pacient trpí křečemi v břiše, léčba přípravkem by měla být ihned ukončena. Přípravek nemá být nanášen současně s jinými topickými přípravky. Acnatac může vyvolat fotosenzitivitu, pacient se proto musí chránit před slunečním zářením. Více viz platné SPC. **Interakce:** Souběžně užívané topické léky, medicínální mýdla a čistící přípravky mají silný vysoušecí účinek a přípravky s vysokými koncentracemi alkoholu a adstringenty je třeba používat s opatrností. Je třeba vyvarovat se souběžné léčby s kortikosteroidy. Tretinoin zvyšuje permeabilitu jiných topicky podávaných léčiv. Klindamycin může v kombinaci s antagonisty vitamínu K (např. warfarin, acenokumarol) vyvolat zvýšené hodnoty koagulačních testů nebo krvácení. **Nežádoucí účinky:** Reakce, pálení, dermatitida, suchost nebo erytém v místě aplikace. Akné, suchá kůže, erytém, seborrea, fotosenzitivní reakce, svědění, vyrážka, exfoliativní vyrážka, exfoliace kůže, spálení sluncem. **Zvláštní opatření pro uchovávání:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem. Uchovávejte tubu pevně uzavřenou. **Balení:** 30 g gelu. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Do 31. 12. 2022: Mylan IRE Healthcare Limited, Unit 35/36, Grange Parade Baldoye Industrial Estate, Dublin 13, Irsko. Od 1. 1. 2023: Viatris Healthcare Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, Dublin, Irsko. **Registrační číslo:** 15/202/13-C. **Datum poslední revize textu:** 21.7.2022. **Způsob výdeje:** Vázaný na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznámte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**

Literatura: 1. Nevoralová Z. Fixní kombinace klindamycin-tretinoin v léčbě akné. Remedica 2014; 24: 510–514.

* ve srovnání s přípravky obsahujícími benzoylperoxid nezpůsobuje bělení vlasů a oblečení

ACN-2022-0080

Viatris CZ s.r.o.
Evropská 2590/33C, 160 00 Praha 6, tel.: +420 222 004 400
e-mail: officecz@viatris.com, www.viatris.cz



DUPIXENT

UMOŽŇUJE DOSAŽENÍ DLOUHODOBÉ ZMĚNY V REDUKCI PRURITU A KOŽNÍCH LÉZÍ¹



PRVNÍ A DOPOSUD JEDINÁ LÉČBA
ZACÍLENÁ NA IL-4 A IL-13, KLÍČOVÉ
SPOUŠTĚČE PŘETRVÁVAJÍCÍHO
ZÁNĚTU TYPU 2^{1,2}

VĚK
6+

RYCHLÁ A PŘETRVÁVAJÍCÍ
KONTROLA ONEMOCNĚNÍ
OD DĚTSTVÍ DO DOSPĚLOSTI¹

PŘÍZNIVÝ DLOUHODOBÝ
PROFIL BEZPEČNOSTI¹

JEDNODUCHÉ ZAHÁJENÍ
A POKRAČOVÁNÍ LÉČBY¹

Zkrácená informace o přípravku

Název přípravku: Dupixent 100 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce, Dupixent 200 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce / v předplněném peru, Dupixent 300 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce/ v předplněném peru. **Léčivá látka:** Dupilumab. **Indikace:** *Dupixent* (*dupilumab*) (*AD*), Dupixent je indikován k léčbě středně těžké až těžké AD u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let a starších, kteří jsou vhodnými kandidáty na systémovou terapii, a k léčbě těžké atopické dermatitidy u dětí ve věku od 6 do 11 let, kteří jsou vhodnými kandidáty na systémovou terapii. *Dupixent* je indikován jako přídavná udržovací léčba u dospělých, dospívajících od 12 let a dětí ve věku od 6 do 11 let s těžkým astmatem se závažným typem 2 charakterizovaným zvýšeným počtem eosinofilů v krvi a/nebo zvýšením množství ochlazeného sputa dvanáctého (FENO). Jejich nemoc není dostatečně kontrolována inhalačními kortikosteroidy (IKS) ve vysokých dávkách (v případě dětí od 6 do 11 let ve středních až vysokých dávkách) a dalším léčivým přípravkem k udržování léčby. *Chronická sinusitida s nosní polypoidou (CRSwNP)*: Dupixent je indikován jako přídavná terapie k intenzivním kortikosteroidům pro léčbu dospělých s těžkou CRSwNP u nichž terapie systémovými kortikosteroidy a/nebo chirurgický zákrok nezajišťují dostatečnou kontrolu u onemocnění. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku. **Dávkování a způsob podání subkutánní injekce:** *Atopická dermatitida:* Doporučená úvodní dávka dupilumabu u dospělých pacientů je 600 mg, následovaná dávkou 300 mg každý druhý týden formou subkutánní injekce. U dospívajících pacientů ve věku od 12 do 17 let s hmotností méně než 60 kg: úvodní dávka 400 mg, následovaná dávkou 200 mg každý druhý týden. U dospívajících s hmotností 60 kg nebo více: úvodní dávka 600 mg, následovaná dávkou 300 mg každý druhý týden. U dětí ve věku od 6 do 11 let s hmotností 15 kg až méně než 60 kg: úvodní dávka 300 mg v den 1, následovaná dávkou 300 mg v den 15, a následovaná dávkou 300 mg každé 4 týdny (O4W), počínaje 4 týdny po dávce v den 15. Dávka může být u pacientů s tělesnou hmotností 15 kg až méně než 60 kg na základě posouzení lékařem zvýšena na 200 mg O2W. U dětí ve věku 6 až 11 let s hmotností 60 kg nebo více: úvodní dávka 600 mg, následovaná dávkou 300 mg každý druhý týden. Dupilumab v předplněném peru není určen k použití u dětí mladších 12 let. U dětí ve věku od 6 do 11 let s atopickou dermatidou je pro podávání v této populaci vhodný dupilumab v předplněné injekční stříkačce. Dupilumab lze používat s topickými kortikosteroidy (TKS) nebo bez nich. U pacientů, u nichž nebyla po 16 týdnech léčby zaznamenána žádná odpověď, je třeba zvážit ukončení léčby AD. *Asma:* Doporučená dávka dupilumabu u dospělých a dospívajících (od 12 let a starších): U pacientů s těžkým astmatem užívajících perorální kortikosteroidy nebo u pacientů s těžkým astmatem a komorbidní středně těžkou až těžkou AD nebo u dospělých pacientů s komorbidní těžkou CRSwNP je úvodní dávka 600 mg, následovaná dávkou 300 mg každý druhý týden. U všech ostatních pacientů je úvodní dávka 400 mg, následovaná dávkou 200 mg každý druhý týden podávanou formou subkutánní injekce. U dětí ve věku od 6 do 11 let s hmotností 15 kg až méně než 30 kg: 100 mg každý druhý týden (O2W) nebo 300 mg každé 4 týdny (O4W). U dětí ve věku od 6 do 11 let s hmotností 30 kg až méně než 60 kg: 200 mg každý druhý týden (O2W) nebo 300 mg každé 4 týdny (O4W). U dětí ve věku od 6 do 11 let s hmotností 60 kg nebo více: 200 mg každý druhý týden (O2W). U pediatrických pacientů ve věku od 6 do 11 let s astmatem a komorbidní těžkou atopickou dermatidou má být podle schválené indikace dodržována doporučená dávka uvedená pro atopickou dermatitidu. Pacienti užívající současně perorální kortikosteroidy mohou snížit dávku steroidů, pokud již léčbou dupilumabem došlo ke klinickému zlepšení. Dupilumab je určen pro dlouhodobou léčbu. Potřeba pokračování v léčbě má být zvážena nejméně jednou ročně na základě lékařského vyhodnocení závažnosti příznaků astmatu u pacienta. *CRSwNP:* Doporučená úvodní dávka u dospělých pacientů je 300 mg dupilumabu, následovaná dávkou 300 mg každý druhý týden. Dupilumab je určen pro dlouhodobou léčbu. U pacientů, u nichž nebyla po 24 týdnech zaznamenána žádná odpověď, je třeba zvážit ukončení léčby. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Dupilumab není určen k léčbě akutních příznaků astmatu ani akutních exacerbací. Dupilumab není určen k léčbě akutního bronchospasmu ani status asthmaticus. Po zahájení léčby dupilumabem se nesmí náhle vysadit systémové, topické či inhalační kortikosteroidy. Hypersenzitivita: Pokud dojde k systémové hypersenzitivní reakci (okamžitě nebo opožděně), musí být podávání dupilumabu okamžitě přerušeno a musí být zahájena příslušná léčba. *Exozonální infekce (hepatitidy):* U dospělých pacientů léčených dupilumabem, kteří se zúčastnili programu zaměřeného na vývoj astmatu, byly hlášeny případy exozonální pneumonie a případy vaskulitidy konzistentní s exozonální granulomatózou s polyangitidou (EGPA). *Dusivní infekce (hepatitidy):* Pacienti se známými parazitárními infekcemi byli vyloučeni z účasti v klinických studiích. Pacienti s již existujícími parazitárními infekcemi mají být léčeni ještě před zahájením léčby dupilumabem. Pokud se pacienti nakazí během léčby dupilumabem a neregagují na antiparazitární léčbu, musí být léčba dupilumabem přerušena, dokud infekce neodezní. *Přímý souvislost s konjunktivitou a keratitidou:* Pacienti léčení dupilumabem, u nichž dojde k rozvoji konjunktivitidy přetrvávající i po standardní léčbě nebo pacienti se známkami a příznaky naznačujícími keratitidu, mají v případě potřeby podstoupit oftalmologické vyšetření. Komorbidní astma: Pacienti léčení dupilumabem pro středně těžkou až těžkou AD nebo těžkou CRSwNP, kteří mají také komorbidní astma, nemají upravit nebo přerušovat léčbu astmatu bez konzultace s lékařem. Pacienti s komorbidním astmatem mají být pečlivě sledováni po vysazení dupilumabu. *Okování:* Živé nebo atenuované vakcíny se nemají aplikovat při podávání dupilumabu, protože nebyla stanovena jejich klinická bezpečnost a účinnost. Aby se zjednodušila sledovatelnost biologických léčivých přípravků má se přehledně zaznamenat název podaného biologického přípravku a číslo série. **Interakce:** U klinické studie u pacientů s AD byly hodnoceny účinky dupilumabu na PK substrátů CYP 01ek dupilumabu na PK kouběžně podávaných léčiv se nepředpokládá. **Fertilita, těhotenství a kojení:** *Těhotenství:* Údaje o podávání dupilumabu těhotným ženám jsou omezené. Dupilumab lze v těhotenství použít pouze tehdy, pokud potenciální přínos převládá potenciální riziko pro plod. *Kojení:* Není známo, zda se dupilumab vylučuje do lidského mateřského mléka nebo zda je systémově absorbován po perorálním podání. Je třeba rozhodnout, zda je vhodné přerušit kojení nebo přerušit léčbu dupilumabem s přihlédnutím k přínosu kojení pro dítě a přínosu léčby pro ženu. **Fertilita:** Studie na zvířatech neprokázaly zhoršení fertility. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Dupilumab nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. **Nežádoucí účinky:** Nejčastějšími nežádoucími účinky v kontrolovaných klinických studiích s dupilumabem u atopické dermatitidy, astmatu a CRSwNP byly reakce v místě injekce (včetně erytému, edému, pruritu, bolesti a zduření), konjunktivitida, alergická konjunktivitida, artralgie, herpes úst a exozonofilie. Vzácně byly hlášeny případy sérové nemoci, reakce podobné sérové nemoci, analytické reakce a ulcerózní keratitidy. Bezpečnostní profil pozorovaný u dospívajících ve věku od 12 do 17 let a u dětí ve věku od 6 do 11 let v klinických studiích s atopickou dermatidou byl podobný jako u dospělých. Bezpečnostní profil u dospívajících pacientů ve věku od 12 do 17 let s astmatem byl podobný bezpečnostnímu profilu pozorovanému u dospělých pacientů. U dětí ve věku od 6 do 11 let se středně těžkým až těžkým astmatem byly reportovány mírné až středně závažné případy enteritidy a exozonofilie bez nutnosti přerušit léčbu dupilumabem. **Předávkování:** Pro předávkování dupilumabem neexistuje žádná specifická léčba. V případě předávkování je třeba u pacienta sledovat jakékoliv známky a příznaky nežádoucích účinků a okamžitě zahájit vhodnou symptomatiku léčbu. **Doba použitelnosti:** 3 roky. **Zvláštní opatření pro uchovávání:** Uchovávat v chladničce (2–8 °C). Chránit před mrazem, uchovávat v původní krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. **Balení:** Dupixent 100 mg v 0,67 ml roztoku v předplněné injekční stříkačce (není dostupný v ČR), Dupixent 200 mg v 1,14 ml roztoku a Dupixent 300 mg v 2 ml roztoku v předplněné injekční stříkačce/ v předplněném peru. **Registrační číslo:** EU/1/17/1229/001-002, 004-006, 008-010, 012-014, 016-018, 020-028. **Držitel rozhodnutí o registraci:** sanofi-aventis groupe: SA, rue la Boétie, 75008 Paris, Francie. **Datum poslední revize textu:** 2. 9. 2022. Přípravek Dupixent je vydáván pouze na lékařský předpis, je lék hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění dospělým pacientům, dětským a dospívajícím pacientům s těžkou formou atopické dermatitidy od 6 let do 18 let a v léčbě dospělých pacientů s těžkým refraktním astmatem. V indikaci chronická sinusitida s nosní polypoidou u dětí ve věku od 6 do 11 let s těžkým astmatem není dosud hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před použitím přípravku se seznáme s úplnou informací o přípravku. **Další informace jsou k dispozici na adrese:** sanofi-aventis, s.r.o., Evropská 846/176a, 160 00 Praha 6, tel.: 233 086 111, fax: 233 086 222, nebo na www.sanofi.cz.

Reference: 1. SPC Dupixent, datum revize textu 2. 9. 2022. 2. Gandhi NA et al. *Nature Rev Drug Disc* 2016; 15: 35–50.

sanofi-aventis, s.r.o., Evropská 846/176a, 160 00 Praha 6
tel.: +420 233 086 111, Fax: +420 233 086 222, e-mail: cz-info@sanofi.com

sanofi **REGENERON®**

MAT-CZ-220079-2.0 - 10/2022.
Určeno pro odbornou veřejnost.

DUPIXENT®
(dupilumab)

ABSTRAKTY PŘEDNÁŠEK

Autor: MUDr. Jitka Vokurková

Počet minut: 15+5

Název přednášky:

Hemangiomy a cévní malformace obličeje

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

Autor: prof. MUDr. Petr Arenberger, DrSc., MBA, FCMA

Počet minut: 15

Název přednášky:

Nádor v obličeji

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:



Redukuje projevy
akné už po

7
dnech*

**Blokuje akné již ve fázi
jeho vzniku
Zabraňuje jeho
opětovnému výskytu
Vynikající kožní snášenlivost**



Eau Thermale Avène
zdravá pleť, zdravé sebevědomí.

*Klinická studie pod dermatologickým dohledem prokázala významné snížení nedokonalostí pleti u 51 osob

Léčba akné pomocí analýzy DNA:

AcneTest

Analyzuje 180 genetických
variací a na jejich základě stanoví
nejúčinnější látku pro léčbu akné.

www.fagrongenomics.cz



Rp.
Aluminii acetotartratis solutio 10,0
Aquae purificatae 10,0
Adipis lanae 20,0
Vaselini flavi ad 100,0
M. f. crm.

IPLP receptář

Elektronický receptář individuálně připravovaných
léčivých přípravků pro **lékaře, lékárníky
a farmaceutické asistenty.**

Autor: Prof. MUDr. Cyril Höschl, DrSc. FRCPsych.

Počet minut: 25

Název přednášky:

Stres, naučená bezmocnost a syndrom vyhoření

Pracoviště:

Národní ústav duševního zdraví, Praha

Text:

V přednášce budou shrnuty a vysvětleny příčiny různé vnímavosti vůči stresu, například odlišné atribuční kognitivní styly, míra neuroticismu, různá citlivost osy hypotalamus – hypofýza – nadledvinky aj. Základní definice a patogeneze tzv. syndromu vyhoření, jeho projevy a jeho následky pocházejí od Herberta Freudenbergera (1975), který definoval vyhoření (burn-out) jako chronický pocit únavy, vyčerpání, vysilení a tělesné nemohoucnosti, zlost na jedince, kteří něco požadují, cynismus, negativismus a podrážděnost. Časté jsou také nepřiměřené emoční výbuchy kvůli nepodstatným věcem, bolesti hlavy, trávicí obtíže, úbytek nebo naopak přibývání na váze, nespavost a deprese, pocit nedostatku vzduchu, podezřavost, pocity beznaděje aj. K vyhoření jsou náchylné osoby s nízkou frustrační tolerancí, nerozhodností, neschopností odmítnout, nízkou odolností vůči stresu (resiliencí) a nízkou asertivitou. Základním pravidlem předcházení a zvládání syndromu vyhoření je tzv. trojnožka, tj. oblast práce, rodiny a zábavy (sportu). Selhávání v jedné z těchto oblastí může být do značné míry kompenzováno v oblastech zbývajících. Prevencí vyhoření je oddělení práce a odpočinku, humor, síť přátel, sport, kultura, rodinné zázemí. Léčba je převážně psychotherapeutická.

Klíčová slova:

Autor: doc. MUDr. Jarmila Rulcová, CSc.

Počet minut: 15

Název přednášky:

Akné dospělých žen

Pracoviště:

Dermatovenerologické odd. FN, Jihlavská 20, Brno-Bohunice

Text:

Mezi teenagery bojujícími s akné převažují chlapci, kteří bývají postiženi mnohem těžšími formami akné než dívky, ale akné v dospělosti se naopak převážně týká žen.

Pokud se hovoří o věku typickém pro akné dospělých žen, literární odkazy uvádějí typický věk od 25. roku věku. Dle toho se rozlišuje pozdní akné, perzistující akné a recidivující akné. Nejtypičtější akné žen je acné premenstrualis, která se objevuje několik dnů před menstruací. Prevalence projevů akné setrvává mezi 24.- 44. rokem věku a výrazně se snižuje po 45. roku věku.

Mezi faktory vyvolávajícími či zhoršujícími akné se řadí nejen hormonální příčiny a genetická predispozice, ale také stres, kouření, kvalita spánku, léky s akneiformním potenciálem, strava, nevhodná kosmetika, UV záření.

Patofyziologie akné souvisí kromě jiného s hypersensitivitou hormonálních receptorů v sebocytech a keratinocytech. Volný testosteron v séru stimuluje jak hormonální enzymy tak příslušné receptory v kůži. Také jednou z hypotéz podporujících vznik a průběh akné dospělých žen je abnormální aktivita vrozené imunity vedoucí k zánětu mazových žláz a rozvoji aknézních lézí.

Akné dospělých žen má odlišný terapeutický algoritmus, terapie je náročná vzhledem k opakující se tvorbě papul a nepatrnému efektu lokálních i systémových antibiotik jak u retenční, tak i zánětlivé formy. Pokud má terapie vést k zlepšování a postupnému vyhojení akné, musí obsáhnout celý okruh požadavků, které tvoří komplexnost terapie.

Klíčová slova:

Autor: MUDr. Zuzana Nevoralová, Ph.D.

Počet minut: 15

Název přednášky:

Úloha antihistaminik v léčbě závažných forem akné

Pracoviště:

Akné poradna, Kožní oddělení Nemocnice Jihlava, p.o., 586 33 Jihlava

Text:

V přednášce bude diskutována úloha antihistaminik v léčbě akné. Antihistaminika mají důležitou roli v léčbě acne vulgaris. Jsou to účinné protizánětlivé léky, snižují lipogenezi v sebocytech. Dále redukují nebo předcházejí s izotretinoinem spojeným nežádoucím účinkům na kůži, mají preventivní vliv na subklinické svědění a obličejový otok. Protizánětlivý efekt může zřejmě snížit formování jizev a zlepšit klinické zarudnutí a další symptomy. Antihistaminika tedy zasahují do progresu akné a mohou být novým lékem v léčbě akné. Navíc, kombinace perorálního izotretinoinu s antihistaminikem by mohla být preferována před léčbou samotným izotretinoinem s cílem zvýšení účinnosti léčby, spokojenosti a tolerance u pacientů.

Budou uvedeny kazuistika několika pacientů léčených perorálním izotretinoinem, kortikoidy a antihistaminikem desloratadinem s velmi dobrým efektem.

Klíčová slova:

akné - antihistaminika - desloratadin - izotretinoin - kortikoidy

Autor: MUDr. Marek Pásek

Počet minut: 15

Název přednášky:

Karcinom z Merkelových buněk

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

od T.I.M.E. k TIMER

Inovativní přístup k léčbě ran



HYALO⁴ Start kyselina hyaluronová a kolagenáza
Vytváří vlhké prostředí, upravuje spodinu rány a podporuje hojení



HYALO⁴ Plus kyselina hyaluronová a stříbrný sulfadiazin
Podporuje hojení ran a zabraňuje infekci



HYALO⁴ Silver Spray kyselina hyaluronová a metalické stříbro
Napomáhá hojení a chrání proti mikrobiální kontaminaci



HYALO⁴ Regen kyselina hyaluronová a kožský kolagen typu I
Nastartuje hojení dlouhodobě stagnujících ran



HYALO⁴ Skin kyselina hyaluronová
Podporuje re-epitelizaci rány

**REGENERACE
A ZKRÁCENÍ DOBY LÉČBY**

Tyto zdravotnické prostředky lze předepsat na poukaz a jsou hrazeny z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Více informací u lokálního distributora Fidia Pharma CZ s.r.o., tel.: 244 911 888, e-mail: info@fidiapharma.cz

www.fidiawoundcare.com

Acnevac[®] NEO

doplňek stravy

ACNEVAC[®] NEO,
nově s vitamínem C a zinkem,
JE SMĚSÍ LYZÁTŮ Z BAKTERIÁLNÍCH KMENŮ:
*Propionibacterium acnes, Staphylococcus aureus,
Staphylococcus epidermis*

- vyvinuto ve spolupráci s Lékařskou fakultou Univerzity Palackého v Olomouci
- vyrobený v certifikovaných podmínkách správné výrobní praxe
- zinek přispívá k udržení zdravého stavu pokožky
- pro děti od 7 let, mladistvé a dospělé
- balení obsahuje dávku na 3 měsíce



*Krásná
a čistá plet
v každém věku*

Publikované klinické zkušenosti při acně vulgaris:

Rulcová J. et al. Výsledky klinického sledování přípravku Acnevac[®] u pacientů s acně vulgaris. Dermatologie pro praxi. 2012; 6(4):178-182.

Bienová M. et al. Hodnocení účinnosti vakcinoterapie (Acnevac) v léčbě acně papulopustulosa. Dermatologie pro praxi. 2012; 6(1):47-48.

Viktorinová M. et al. Porovnávací studie výsledků léčby akné vakcínami a systémovými antibiotiky 1. Hodnocení léčebného účinku. Česko-slovenská dermatologie. 2005; 80(4):224-228.



Výrobce:
Bioveta, a. s.
Medical Department
Ivanovice na Hané



Distributor v ČR:
S&D Pharma CZ, spol. s r.o.
Pisnická 22, 142 00 Praha 4
www.sdpharma.cz

www.acnevacneo.cz

Autor: MUDr. Dominika Diamantová, Ph.D.

Počet minut: 15

Název přednášky:

Acne inversa

Pracoviště:

AmbiCare klinika Praha, Dermatovenerologické oddělení Vojenské nemocnice Olomouc

Text:

Acne inversa / Hidradenitis suppurativa/ je relativně vzácné chronické hnisavé onemocnění kožních folikulů, které se obvykle projevuje bolestivými zánětlivými lézemi v oblasti apokrinních žláz, nejčastěji axilárních, inguinálních a anogenitálních. Choroba bývá často dlouhé roky špatně diagnostikovaná a léčená. V terapii se stále hledají nové postupy včetně biologické léčby. Choroba výrazně negativně ovlivňuje kvalitu života nemocných, a proto si zasluhuje naši zvýšenou pozornost.

Klíčová slova:

acne inversa - diagnostika - terapie

Autor: MUDr. Nina Benáková, Ph. D.

Počet minut: 10

Název přednášky:

Projekt ATOPIKONLINE v roce 2022

Pracoviště:

Immuno-Flow s.r.o. Praha a Dermatovenerologická klinika 1. LF UK Praha

Text:

Atopické dermatitidě se v poslední době na odborných akcích i v literatuře věnuje zvýšená pozornost, především díky nástupu dalších nových celkových léků. Zaslouženě se tím pádem zmiňuje i téma edukace. A přestože se na všech fórech hovoří o nenaplněných potřebách pacientů, kam také dostatečná informovanost patří, tak ne každý lékař edukaci provádí. A to je škoda. Větší porozumění pacienta přičinám, spouštěčům, prevenci, léčbě vede ke zlepšení compliance, a tak ke zlepšení výsledků léčby a spokojenosti pacienta i lékaře.

Edukační projekt pro pacienty Atopikonline si klade za cíl nejen zlepšovat informovanost pacientů s atopickým ekzém (a dalšími atopickými chorobami), ale pomáhat jim toto onemocnění dostat pod kontrolu a povzbuzovat je v úsilí život s ekzémem lépe zvládat.

Projekt běží již druhým rokem, kromě Doporučení ČDS ČLS JEP získal podporu ČSAKI a SPLDD, což nás těší, ale i zavazuje. Má okolo 2500 registrovaných účastníků, přináší objektivní, utříděné a odborně garantované informace, podané srozumitelným jazykem a různými formami. Největší návštěvnost má věková kategorie 25-44 roků, a také běží pravidelné krátké informace a videa s odkazy i na sociálních sítích. Projekt je živý- reaguje na podněty od pacientů a lékařů, a tak vznikají další témata. Projekt má současně ambice zlepšit a ulehčit lékařům edukaci pro jeho pacienty s ekzémem. Edukaci pojmám profesionálně - jak obsahově, tak didakticky a z hlediska forem. Na to lékař v ordinaci nikdy nemá tolik času, energie, ale třeba i tolik invence a elánu.

Klíčová slova:

Atopikonline, edukace pacientů, atopický ekzém, podpora odborných společností, informovanost pacientů

Autor: MUDr. Hana Bučková, Ph. D.

Počet minut: 10

Název přednášky:

Kazuistika z dětské kožní ambulance

Pracoviště:

Dětské kožní oddělení PEK FN Brno a LF MU v Brně

Text:

Vesikulopustulózní projevy v novorozeneckém a kojeneckém věku jsou velmi časté, etiologie pestrá. Z 60 % příčinou vesikupustulózních projevů u novorozence jsou infekce (bakteriální, kvasinkové, virové, event. paraziti).

Přenos infekce může být horizontální, v průběhu porodu nebo vertikální cestou.

Autor popisuje folikulitidu u 2 denního novorozence v obličeji, která se šířila na kůži celého těla. Sdělení zaměřeno na terapii, diferenciální diagnostiku vesikulopustulóz-
ních exantémů u novorozence.

Klíčová slova:

vesikulopustulózní výsev u novorozenců, etiologie, terapie, diferenciální diagnostika

Autor: MUDr. Petr Třeštík

Počet minut: 10

Název přednášky:

Kazuistika

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

Pro Vaše pacienty se středně závažnou až závažnou atopickou dermatitidou

Do světa nových možností

olumiant[®]
(baricitinib) tablety



Zlepšení kožních příznaků



Úleva od svědění



Úleva od kožní bolesti



Zlepšení spánku

Zkrácené informace o léčivém přípravku

Olumiant 2 mg a 4 mg potahované tablety. **Účinná látka:** Baricitinibum. ***Indikace:** Středně závažná až závažná aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, kteří neodpovídali dostatečně na jedno nebo více chorobu modifikujících antirevmatik, nebo je netolerovali. Baricitinib může být použit v monoterapii nebo v kombinaci s methotrexátem. Středně závažná až závažná atopická dermatitida u dospělých pacientů, kteří jsou kandidáty pro systémovou léčbu. Závažná forma Alopecia Areata u dospělých pacientů. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Těhotenství. **Zvláštní upozornění:** Baricitinib se nedoporučuje u pacientů s clearance kreatininu < 30 ml/min a u pacientů se závažnou poruchou funkce jater. U pacientů s aktivními, chronickými nebo recidivujícími infekcemi je nutno před zahájením léčby pečlivě zvážit její rizika a přínosy. Dojde-li k vývoji infekce, musí být pacient pečlivě sledován, a pokud neodpovídá na běžnou léčbu, je třeba léčbu baricitinibem dočasně přerušit. Baricitinib nesmí být podáván pacientům s aktivní tbc. U pacientů s dříve neléčenou latentní tbc je nutno před zahájením podávání baricitinibu zvážit protituberkulózní léčbu. U pacientů s hodnotami ANC < 1 x 10⁹/l, ALC < 0,5 x 10⁹/l nebo hemoglobinu < 8 g/dl zjištěnými při běžné kontrole pacienta by léčba neměla být zahájena, nebo by měla být dočasně přerušena. Pokud se u pacienta vyvine herpes zoster, měla by být léčba baricitinibem dočasně přerušena, až do odeznění epizody. Před zahájením léčby baricitinibem je třeba provést screening virové hepatitidy. Je-li zjištěna DNA HBV, má být konzultován hepatolog, zda je odůvodněné přerušit léčbu. Použití živých, atenuovaných vakcín během léčby baricitinibem či bezprostředně před ní se nedoporučuje. Doporučuje se, aby v souladu se současnými doporučeními pro imunizaci, byly před začátkem léčby baricitinibem všem pacientům poskytnuty aktuální informace o všech očkováních. Lipidové parametry by měly být hodnoceny přibližně za 12 týdnů po zahájení léčby baricitinibem a dále postupovat v souladu s mezinárodními klinickými metodickými pokyny pro hyperlipidémii. Pokud je při běžné péči o pacienta pozorováno zvýšení ALT nebo AST a je podezření na lékové navozenou poruchu jater, má být baricitinib dočasně vysazen. U pacientů, kteří dostávali baricitinib byly hlášeny případy hluboké žilní trombózy (DVT) a plicní embolie (PE). Baricitinib má být používán s opatrností u pacientů, kteří mají rizikové faktory pro DVT/PE, jako jsou vyšší věk, obezita, anamnéza DVT/PE nebo u pacientů, u kterých je plánován chirurgický výkon a imobilizace. Pokud se vyskytnou klinické projevy DVT/PE, je třeba léčbu baricitinibem ukončit a co nejdříve zhodnotit zdravotní stav pacienta a nasadit odpovídající léčbu. Byly hlášeny případy divertikulitidy a gastrointestinální perforace. Nově vzniklé abdominální symptomy je proto třeba okamžitě vyšetřit. ***Nežádoucí účinky:** Nejčastěji hlášenými nežádoucími účinky baricitinibu jsou zvýšený LDL cholesterol, infekce horních cest dýchacích, bolest hlavy, herpes simplex a infekce močových cest. U pacientů s revmatoidní artritidou se méně často vyskytla závažná pneumonie a závažný herpes zoster. Další nežádoucí účinky (časté a méně časté): gastroenteritis, bolest břicha, divertikulitida, folikulitida, trombocytóza, zvýšení AST, ALT, kreatinfosfokinázy, neutropenie, akné, edém obličeje a kopřivka, plicní embolie, hluboká žilní trombóza a hypertriglyceridémie. U starších pacientů s revmatoidní artritidou je zvýšené riziko lymfocytózy. Byly hlášeny vzácné případy lymfoproliferativních poruch. ***Interakce:** Kombinace s biologickými DMARD nebo jinými JAK inhibitory se nedoporučuje, protože nelze vyloučit riziko aditivní imunosuprese. Údaje o použití baricitinibu se silnými imunosupresivy (např. azathioprinem, takrolimem, cyklosporinem) jsou omezené a při použití takových kombinací je nutná opatrnost. U atopické dermatitidy a alopecie areata nebyla kombinace s dalšími silnými imunosupresivy studována a nedoporučuje se. Dostupné lékové formy: Potahovaná tableta, 2 mg nebo 4 mg baricitinibu. **Dávkování a způsob podání:** 4 mg perorálně jednou denně s jídlem nebo bez jídla. Dávka 2 mg jednou denně je vhodná pro pacienty ve věku ≥ 75 let a může být vhodná pro pacienty s chronickými nebo recidivujícími infekcemi v anamnéze, je doporučena u pacientů s clearance kreatininu od 30 do 60 ml/min a u pacientů léčených inhibitory OAT3 se silným inhibičním potenciálem. **Těhotenství a kojení:** Olumiant je kontraindikován v těhotenství. Ženy ve fertilním věku musí během léčby a alespoň 1 týden po skončení léčby používat spolehlivou antikoncepci. Olumiant by se neměl užívat během kojení. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Eli Lilly Nederland BV, Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Nizozemsko. **Registrační čísla:** EU/1/16/1170/004, EU/1/16/1170/010, EU/1/16/1170/012. **Podmínky uchování:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchování. ***Poslední revize SPC:** 20.06.2022.

*Všimněte si prosím změny v informacích o léčivém přípravku

Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis a přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění s omezením. S úhradou přípravku v konkrétní indikaci se seznamte na www.sukl.cz.

Před předepsáním se prosím seznamte s úplným zněním Souhrnu údajů o přípravku - úplné znění obdržíte na www.sukl.cz anebo na adrese: ELI LILLY ČR, s.r.o., Pobřežní 12, 186 00 Praha 8, tel.: 234 664 111.

Reference: SPC Olumiant

ELI LILLY ČR, s.r.o., Pobřežní 394/12, 186 00 Praha 8,
Tel.: +420 234 664 111, www.lilly.cz

PP-BA-CZ-0534

Lilly

Autor: MUDr. Petra Trojanová, Ph. D., MBA

Počet minut: 10

Název přednášky:

Hemangiom v obličeji

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

Autor: MUDr. Zdeněk Drlík

Počet minut: 15

Název přednášky:

Dědičné papuly na obličeji a krku

Pracoviště:

Klinika chorob kožních a pohlavních, Fakultní nemocnice Olomouc

Klinika chorob kožních a pohlavních, Lékařská fakulta Univerzity Palackého v Olomouci

Dermatologická ambulance Mohelnice

Text:

Syndrom Birt-Hogg-Dubé je vzácné dědičné onemocnění se zvýšeným rizikem benigních a maligních tumorů a spontánními pneumothoraxy. Mutací s AD dědičností je postižen tumor supresorový gen FLCN kódující protein folliculin. Na kůži se objevují mnohočetné asymptomatické hladké papuly bílé nebo barvy kůže lokalizované v oblasti obličeje, krku, hrudi a horní části zad přibližně od 30. roku věku, histologicky se jedná o fibrofolikulomy. Pneumothoraxy jsou způsobeny tvorbou bilaterálních plicních cyst. Ledviny, tlusté střevo a další orgány včetně kůže jsou ohroženy tvorbou maligních nádorů.

Prezentován je případ pacienta s letitou anamnézou recidivujících spontánních pneumothoraxů, který měl zájem o řešení kosmeticky obtěžujících papul v obličeji a na krku. Podezření na syndrom Birt-Hogg-Dubé bylo podpořeno histologickým nálezem z biopsií papul obličeje a posléze potvrzeno genetickým vyšetřením. Při následných screeningových vyšetřeních byly pacientovi diagnostikovány renální cysty a adenokarcinom colon a tento byl v časném stádiu endoskopicky odstraněn. Syndrom byl diagnostikován též u dcery pacienta, u které se objevily velmi diskrétní papuly v obličeji již před 30. rokem věku. Pacient zůstává v dispenzární péči dermatologie, pneumologie, nefrologie a gastroenterologie.

Klíčová slova:

Birt-Hogg-Dubé syndrom – fibrofolikulom – pneumothorax - adenokarcinom colon

Autor: MUDr. Zuzana Nevoralová, Ph. D.

Počet minut: 15

Název přednášky:

Jak na akné na obličejí a trupu

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

Autor: MUDr. Michal Vallo

Počet minut: 10

Název přednášky:

Difuzní postižení obličeje atopickým ekzémem u profesionálního řidiče

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

VICHY
LABORATOIRES

LA ROCHE-POSAY
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

1 DERMOKOSMETICKÁ ZNAČKA
DOPORUČOVANÁ DERMATOLOGY
V ČESKÉ REPUBLICE*

KLINICKY
PROKÁZANÉ
SNÍŽENÍ
TMAVÝCH
SKVRN*
AŽ O -71%



NOVINKA

LIFTACTIV
SÉRUM PROTI TMAVÝM SKVRNÁM

13% NIACINAMIDU (B3)
+ KYSELINY GLYKOLOVÉ
+ PEELINGOVÝCH LÁTEK

ZNAČKA DOPORUČOVANÁ
50 000 DERMATOLOGY Z CELÉHO SVĚTA**

ZDRAVÍ PATŘÍ I POKOŽCE

EFFACLAR SÉRUM

ULTRAKONCENTROVANÉ SÉRUM
PROTI NEDOKONALOSTEM PLETI

PRO PLEŤ SE SKLONEM K AKNÉ DOSPĚLÝCH

Ingredience:

KOMPLEX TŘÍ KYSELIN



KYSELINA SALICYLOVÁ

Napomáhá uvolnit
nahromaděné sebum.



LHA

Vyhlazuje pleť, aniž by
způsobovala diskomfort.



NIACINAMID

Má protizánětlivý účinek, zmírňuje
hyperpigmentaci a reguluje sebum.



KYSELINA GLYKOLOVÁ

Zlepšuje obnovu buněk.



**Pomáhá odstraňovat černé tečky,
pupínky, skvrny a rozšířené póry.**

Zanechává pleť zjemněnou
a vyčištěnou.

Používejte společně s přípravkem
fotoprotekce (SPF > 25).

* Studie provedená společností IQVIA, listopad–prosinec 2021.
Česká republika. 90 dermatologů odpovídalo na otázku: Kterou
dermokosmetickou řadu (značku) doporučujete svým
pacientům celkově nejčastěji?



* Simulace účinku získaného jakožto průměrného výsledku z klinického testování na 44 ženách v průběhu 2 měsíců.
** Zdroj: Průzkum trhu s dermokosmetikou provedený společností AplusA a dalšími partnery, v období leden 2021
– červen 2021, mezi dermatology v 34 zemích reprezentujících více než 82 % světového HDR.

Autor: Doc. MUDr. Miloslav Salavec, CSc.

Počet minut: 10

Název přednášky:

Primecrolimus - inhibitor kalicneurinu v lokální léčbě AD

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

Autor: MUDr. Zuzana Nevoralová, Ph. D.

Počet minut: 10

Název přednášky:

Úloha dermokosmetiky v terapii akné

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

Autor: MUDr. et Bc. Lucie Jarešová

Počet minut: 10

Název přednášky:

Sébium Kerato+ nový standard v dermokosmetické léčbě akné

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

Autor: MUDr. Dominika Diamantová, Ph.D.

Počet minut: 10

Název přednášky:

Kyselina hyaluronová opět na scéně?

Pracoviště:

Text:

Klíčová slova:

COLVIA®
COLOSTRUM

KRÉM S COLOSTREM
PRO PLEŤ SE SKLONEM K AKNĚ

cesta ke zdravé kráse
... s námi
se na ní
neztratíš!



ACNE FACE CREAM
WITH COLOSTRUM

www.colvia.cz
tel.: +420 605 538 875



Eucerin®

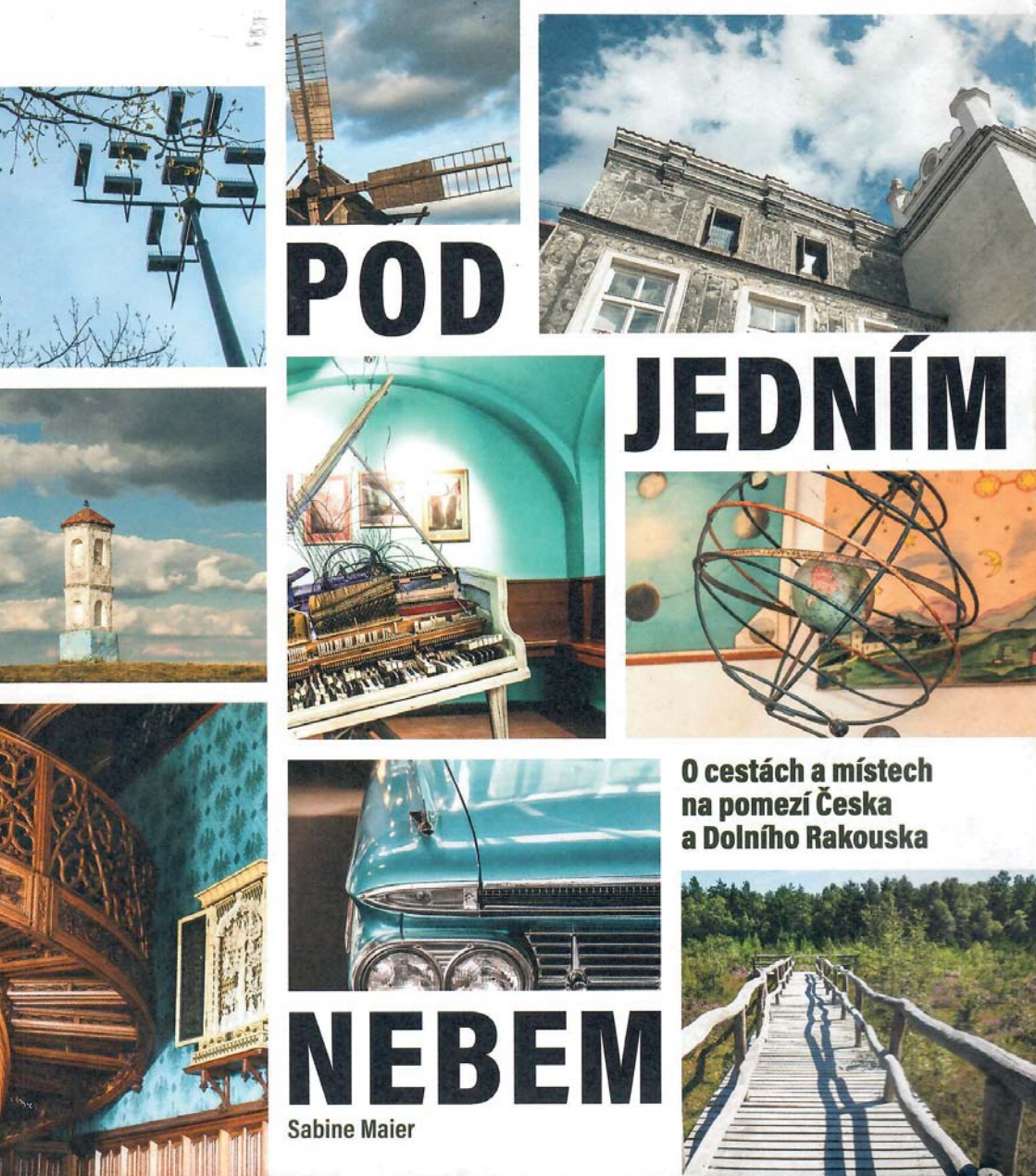
**ZKLIDŇUJE ATOPICKOU
POKOŽKU OD 1. DNE**
96 % POTVRZUJE:
ULEVUJE OD SVĚDĚNÍ*

VHODNÉ I PRO
NOVOROZENCE



* 2019, Itálie, Produktová studie: 320 účastníků, 2 týdny denního používání.

** Dvojitě zaslepená, randomizovaná klinická studie, 26 pacientů s atopickou dermatidou na obou předloktích. Pacienti používali na jedno předloktí AtopiControl Tělové mléko a na druhé předloktí nosič bez účinných látek. Studie trvala max. 12 týdnů nebo do výskytu vzplanutí. Angelova, Fischer et al., 2018



POD

JEDNÍM

**O cestách a místech
na pomezí Česka
a Dolního Rakouska**

NEBEM

Sabine Maier

Máte zájem o tuto knihu?
Zakupte za kongresovou cenu 295,- Kč
u registrace.

**ON / IN
UNDER
SKIN**

ANONCE 2023

**XI. ročník mezioborové konference pro plastické
chirurgy a dermatology ON IN UNDER SKIN 2023**



Odborná garance konference:

Česká společnost plastické chirurgie ČLS JEP

Česká dermatovenerologická společnost ČLS JEP

21. – 22. dubna 2023
Kurdějov

Hotel Vinař, www.hotelkurdejov.cz



Hlavní téma 2023: Kontroverze v plastické chirurgii a v dermatologii

Specifická problematika: Faciální rejuvenace.

Časný a pozdní management kožních nádorů.

Management následků léčby kožních nádorů

Moje preferovaná technika

Novinky v oboru

Varia

Registrace již nyní na
www.teoconsulting.cz

Konference je pořádána dle Stavovského předpisu ČLK č. 16.

Spolupořadatel akce FN Olomouc Oddělení plastické a estetické chirurgie
a FN Královské Vinohrady Dermatovenerologická klinika.
Spolupořadatelství spočívá v odborné záštitě programu.

Pořadatel a organizátor: T.E.O. Consulting s.r.o.,
Nademejská 1086/12, Praha 9 198 00,
IČO: 28746171 DIČ: CZ28746171



- ? Máte pacienty s atopickým ekzémem?
- ? Trápí atopický ekzém někoho ve vašem okolí?
- ? Potřebujete důvěryhodný zdroj informací pro vaše pacienty?



Máme řešení

AtopikOnline je první **vzdělávací projekt pro pacienty s atopickým ekzémem**.

Projekt jsme připravili ve spolupráci s lékaři specialisty, kteří se danou problematikou zabývají desítky let.

Autoři lekcí:

MUDr. Nina Benáková, Ph.D.

prim. MUDr. Štěpánka Čapková

MUDr. Radek Litvik

MUDr. Simona Bělohávková



AtopikOnline

Vzdělávací projekt pro pacienty s atopickým ekzémem

Poskytuje kvalitní, utříděné a odborně garantované informace.

Uvádí na pravou míru mýty.

Upozorňuje na polopravdy a nepravdy.

www.atopikonline.cz

**AtopikOnline poradí a pomůže
dostat atopický ekzém pod kontrolu.**