



PROGRAM

DR  P4

Debrecen, Kölcsey Központ
2011. október 20-23.

Debreceni Reumatológiai
Oktatási Program
Reumatológia és infekciók
Interdiszciplináris Fórum

16.10-18.00	Immunológiai blokk (rezidenseknek és szakorvosjelölteknek)	Rajnavölgyi Éva, Uher Ferenc, Nagy György, Füst György, Prohászka Zoltán
20.00	Vacsora	

2011. október 22. szombat

9.00-10.50	Tuberculosis	Márton Ildikó, Szilasi Mária, Csontos Zoltán, Somoskői Ákos, Surányi Péter
10.50-11.10	Kávészünet	
11.10-13.00	Góckérdés	Gergely Péter, Sziklai István, Flaskó Tibor, Irínyi Beatrix, Remenyik Éva, Budai József
13.00-14.00	Ebédészünet	
14.00-15.00	Szponzorált blokk	Novartis Hungária, GlaxoSmithKline
15.00-15.20	Kávészünet	
15.20-15.40	Dogmák a reumatológiában	Géher Pál
15.40-16.40	Kerekasztal beszélgetés és fórum az oktatásról	Géher Pál, Kovács László, Szekanecz Zoltán
18.30-20.00	Talkshow	
20.00	Vacsora	

2011. október 23. vasárnap

9.00-11.10	Immunszuppresszió és fertőzések	Kádár János, Tamási László, Hodinka László, Szalka András, Kriván Gergely, Szekanecz Éva
11.10-11.30	Kávészünet	
11.30-12.40	A fertőzés kezelése és megelőzése	Prinz Gyula, Kovács Gábor, Szekanecz Zoltán,
12.40-13.40	Ebédészünet	
13.40-13.50	Technikai szünet, tesztlap átvétele	
13.50-14.10	Tesztírás	
14.10	A Fórum zárása	

2011. október 22. szombat

11.20-13.10 Téma: Infekciók a reumatológiában II.

Üléselelnökök: Varju Tibor, Lakos András

- 11.20-11.40 Bakteriális reaktív arthritisek
Varju Tibor, Nyíregyháza
- 11.40-12.00 A Lyme-kór diagnosztikája és kezelése
Lakos András, Budapest
- 12.00-12.20 Osteomyelitisek
Rókuszt László, Budapest
- 12.20-12.40 Spondylodiscitisek
Bartha Attila, Nyíregyháza
- 12.40-13.00 Carditisek - kardiológiai góckérdés
Hegedűs Ida, Debrecen
- 13.00-13.10 Megbeszélés

13.10-14.00 Ebédszünet

14.00-14.20 UCB Magyarország - Szponzorált szimpózium

14.20-14.50 MSD Pharma Hungary - Szponzorált szimpózium

14.50-15.50 Vendégoktatói blokk

Üléselelnök: Szekanezt Zoltán

- 14.50-15.20 Infections, autoimmunity and the ASIA syndrome
Yehuda Shoenfeld, Tel-Hashomer, Israel
- 15.20-15.40 What do serum samples tell us about infections?
Howard Amital, Tel-Hashomer, Israel
- 15.40-15.50 Discussion/Megbeszélés

15.50-16.10 Kávészünet

16.10-18.00 Téma: Immunológiai blokk (rezidensek és szakorvosjelölteknek ajánlott képzés)

Üléselelnökök:

Rajnavölgyi Éva, Füst György

- 16.10-16.30 Antigén felismerés és prezentáció
Rajnavölgyi Éva, Debrecen
- 16.30-16.50 B-sejtek Uher Ferenc, Budapest
- 16.50-17.10 T-sejtek Nagy György, Budapest
- 17.10-17.30 A komplementrendszer funkciói
Füst György, Budapest
- 17.30-17.50 Hősokkfehérjék, szuperantigének
Prohászka Zoltán, Budapest
- 17.50-18.00 Megbeszélés

20.00 Vacsora

9.00-10.50 Téma: Tuberculosis

Üléselelnökök: Szilasi Mária, Surányi Péter

- 9.00-9.20 Fogászati góckérdés
Márton Ildikó, Debrecen
- 9.20-9.40 A tuberculosis klinikuma
Szilasi Mária, Debrecen
- 9.40-10.00 Tuberculosis immunszupprimált betegekben
Csontos Zoltán, Debrecen
- 10.00-10.20 A tuberculosis diagnosztikája és kezelése
Somoskői Ákos, Budapest
- 10.20-10.40 Moztgásszervi tuberculosis
Surányi Péter, Debrecen
- 10.40-10.50 Megbeszélés

10.50-11.10 Kávészünet

11.10-13.00 Téma: Góckérdés

Üléselelnök: Gergely Péter

- 11.10-11.30 Góckérdés a reumatológiában
Gergely Péter, Budapest
- 11.30-11.50 Fül-orr-gégészeti góccok
Sziklai István, Debrecen
- 11.50-12.10 Urológiai góckérdés
Flaskó Tibor, Debrecen
- 12.10-12.30 Bőrgyógyászati góckérdés
Irinyl Beatryx, Remenyik Éva, Debrecen
- 12.30-12.50 Meningo-encephalitisek immunkompromittált betegben
Budai József, Budapest
- 12.50-13.00 Megbeszélés

13.00-14.00 Ebédszünet

14.00-14.30 Novartis Hungaria - Szponzorált szimp.

14.30-15.00 GlaxoSmithKline - Szponzorált szimp.

15.00-15.20 Kávészünet

15.20-15.40 Dogmák a reumatológiában

Géher Pál, Budapest

15.40-16.40 Kerekasztal beszélgetés és fórum az oktatásról

Géher Pál, Kovács László,
Szekanezt Zoltán és a hallgatóság
Vacsora - Hotel Lycium, Étterem

20.00



TOMBOLA



FŐDÍJ: BTL 4710 SONO PROFESSIONAL

- ◇ 1 csatornás Ultrahangterápia
- ◇ grafikus kijelző
- ◇ ultrahangterápia fej 5 cm²
- ◇ 1/3 MHz működési frekvencia
- ◇ beépített protokollok

TOVÁBBI NYEREMÉNYEK:

- DÍJ:** 1 hónapos ingyenes kipróbálás bármely BTL által forgalmazott fizioterápiás készülékre.
- DÍJ:** Minden tombolán résztvevő játékos 2011. december 31-ig **25%-os kedvezményre** és 12 hónapos részletfizetési lehetőségre jogosult, bármely BTL által forgalmazott fizioterápiás készülék vásárlása esetén.

Leadási határidő és sorsolás: A tombolaszelvények leadása 2011. 10. 22-én este 18 óráig lehetséges a regisztrációs pultnál a BTL logóval ellátott ládába. A nyertesek kisorsolására a kongresszus tartalma alatt 2011. 10. 23-án vasárnap 11 óra 10 perckor az utolsó előadás végén kerül sor, a földszinti előadóteremben a BTL Magyarország Kft. képviselőjének jelenlétében.

A részvétel feltételei: A BTL Magyarország Kft. által szervezett a 2011. évi DROP4 ideje alatt szervezett tombolában kizárólag az vehet részt, aki elfogadja a regisztrációs pultnál kifüggesztett részvételi és játékszabályzatot, a regisztrációs szelvényt pedig maradéktalanul kitölti. A játékszabályzat megfelel a szerencsejáték szervezéséről szóló módosított és kiegészített 1991. évi XXXIV. törvénynek.

A játékszabályzat megtekinthető a regisztrációs pultnál, vagy a **BTL Magyarország Kft.** standjánál.

Mobil:

E-mail:

Név:

Cím:



FIZIOTERÁPIA

BTL MODULÁRIS RENDSZER

A HELYESEN KITÖLTÖTT SZELVÉNYT
A PERFORÁLT RÉSZNÉL TÉPJE LE, ÉS DOBJA BE
A REGISZTRÁCIÓNÁL KIHELYEZETT BTL LADÁBA.

Telefon:

Beosztás és
szakterület:

Munkahely:



ELEKTROTERÁPIA
+
ULTRAHANG
+
LÉZER
+
MÁGNESTERÁPIA
+
LÖKÉSHULLÁM



KIEMELKEDŐ SZOLGÁLTATÁSAINK:

- ◇ kedvezményes lézertanfolyam
- ◇ uniós pályázati lehetőségek
- ◇ részletfizetési konstrukció
- ◇ márkaszerviz a helyi képviselőtnél
- ◇ ingyenes készülék kiszállítás és betanítás
- ◇ 2 év garancia cserekészülékkel

További információért keresse fel képviselőtűnket:

BTL Magyarország Kft.

1154 Budapest, Pöltenberg Ernő u. 46.

Tel./fax: +36 1/410 1345

www.btlnet.hu • btl@btlnet.hu



A Remicade® indikációs területei:

**Rheumatoid Arthritis
Spondylitis Ankylopoetica
Arthritis Psoriatica
Psoriasis**

**Crohn-betegség
Gyermekkori Crohn-betegség
Colitis Ulcerosa**

Remicade (100 mg infliximab) por oldatos infúzióhoz való koncentrátumhoz. Szakorvosi rendelvényhez kötött (Sz), csak a felsorolt javallatok kezelésében jártas szakorvos által alkalmazható gyógyszer. **Javallatok:** 1. Metotrexáttal kombinálva javallt olyan aktív rheumatoid arthritises felnőtt betegek tüneteinek csökkentésére és fizikális funkciók javítására, - akiknél a betegségget befolyásoló reumaellenes szerrel (DMARD, beleértve a metotrexáttal is) végzett kezelés nem volt eredményes - akiknél a súlyos fókú, aktív és progresszív betegséget korábban nem kezelték metotrexáttal vagy más DMARD-dal. 2. Súlyos, aktív spondylitis ankylopoetica kezelésére azoknak a felnőtt betegeknek, akik nem megfelelően reagáltak a hagyományos kezelésre. 3. Aktív és progresszív arthritis psoriatica kezelésére felnőtt betegeknek monoterápiában vagy metotrexáttal kombinálva, amennyiben a korábbi DMARD-kezelésre adott reakció nem volt megfelelő. 4. Középsúlyos-súlyos plakk-psoriasis kezelésére azoknak a felnőtt betegeknek, akik nem reagáltak, vagy akiknél ellenjavallt, illetve intolerancia áll fenn más szisztémás kezelésekkel (pl. ciklosporin, metotrexát vagy PUVA) szemben. 5. - Közepes és súlyos fókú, aktív Crohn-betegség kezelésére azoknak a felnőtt betegeknek, akik nem reagáltak a megfelelő mértékű és időtartamú kortikoszteroid és/vagy immunuszuppresszív kezelésre, vagy akiknél intolerancia vagy orvosi ellenjavallat áll fenn a kezeléssel szemben. - Fizutalaképzéssel jár, aktív Crohn-betegség kezelésére azoknak a felnőtt betegeknek, akik nem reagáltak a megfelelő mértékű és időtartamú hagyományos kezelése (beleértve az antibiotikum-terápiát, drenázst és immunuszuppresszív terápiát). 6. Súlyos fókú, aktív Crohn-betegség kezelésére 6 és 17 éves kor közötti gyermekeknek, akik nem reagáltak a hagyományos kezelésre, beleértve a kortikoszteroid, az immunomoduláns és az elsődleges étrendi kezelést, illetve akiknél intolerancia vagy orvosi ellenjavallat áll fenn a kezeléssel szemben. A Remicade-et csak hagyományos immunuszuppresszív kezeléssel kombinálva vizsgálták. 7. Középsúlyos-súlyos aktív colitis ulcerosa kezelésére azoknak a felnőtt betegeknek, akik nem megfelelően reagáltak a hagyományos kezelésre, beleértve a kortikoszteroidokat, a 6-merkaptopurint vagy az azatioprint, vagy akiknél intolerancia vagy orvosi ellenjavallat áll fenn a kezeléssel szemben. **Ellenjavallatok:** Túlerzékenység bármely összetevőre; tuberkulózisos vagy egyéb súlyos fertőzés (pl. szepszis, tályog, opportunista fertőzések); közepes vagy súlyos fókú szívelégtelenség (NYHA III/IV). **Adagolás és alkalmazás** (részletesen ld.: Alkalmazási előírás 4.2): Rheumatoid arthritis (metotrexáttal kombinálva) 3 mg/100 mg iv. infúzió 2 órán át, amit 2 és 6 hét múlva, majd azután 8 hetente további 3 mg/100 mg iv. infúziókkal kell kiegészíteni. Ha a reakció nem kielégítő, 8 hetente kb.

1,5 mg/100 mg-önként dózismelés (max. 7,5 mg/100 mg-ig) mérlegelhető. Alternatívaként megfontolható 3 mg/100 mg akár 4 hetenként. Spondylitis ankylopoetica: 5 mg/100 mg iv. infúzió 2 órán át, amit 2 és 6 hét múlva, majd azután 6-8 hetente további 5 mg/100 mg iv. infúziókkal kell kiegészíteni. Arthritis psoriatica: 5 mg/100 mg iv. infúzió 2 órán át, amit 2 és 6 hét múlva, majd azután 8 hetente további 5 mg/100 mg iv. infúziókkal kell kiegészíteni. Psoriasis: 5 mg/100 mg iv. infúzió 2 órán át, amit 2 és 6 hét múlva, majd azután 8 hetente további 5 mg/100 mg iv. infúziókkal kell kiegészíteni. Felnőttkori Crohn-betegség: 5 mg/100 mg iv. infúzió 2 órán át, amit 2 hét múlva (fizutala esetén 6 hét múlva is) további infúzió követ. Ha a beteg ezután reagál, 8 hetente fenntartó kezelés, ha később a betegség jelei és tünetei kiújulnak, ismételt kezelés adható. Gyermekkori Crohn-betegség (6-17 éves): 5 mg/100 mg iv. infúzió 2 órán át, amit 2 és 6 hét múlva, majd azután 8 hetente további 5 mg/100 mg iv. infúziókkal kell kiegészíteni (adagolási időköz egyénileg módosítható). Colitis ulcerosa: 5 mg/100 mg iv. infúzió 2 órán át, amit 2 és 6 hét múlva, majd azután 8 hetente további 5 mg/100 mg iv. infúziókkal kell kiegészíteni. **Főbb mellékhatások** (a TNF-irafertőzés, szembetegség-szerű reakció, fejfájás, vertigo, szédülés, kipirulás, ahdögúti és feldögúti fertőzések, sinusitis, dyspnoe, hasi fájdalom, hasmenés, hányinger, dyspepsia, emelkedett májenzimek, (csalán)kiütés, viszketés, hyperhidrosis, bőrszárazság, infúziós reakció, mellkasi fájdalom, fáradtság, látás, A TNF-gátlókkal kezelt betegek fogékonyabbak a súlyos fertőzések iránt, és jelenlegi ismereteink szerint a lymphoma, illetve egyéb malignus betegségek kialakulásának rizikója nem zárható ki. Gyermekgyógyászati Crohn-betegek (REACH vizsgálat): anaemia, vér a székletben, leukopenia, kipirulás, vírusfertőzés, neutropenia, szontörés, bakteriális fertőzés, légúti allergiás reakció. A fargalmazást követő, spontán, súlyos nemkívánatos események között szerepelt a hepatosplenikus T-sejtes lymphoma, az armeneti májenzimemelések, a lupuszert tünetegyüttes és a pozitív autoantitestek.

Felírás előtt, kérjük, olvassa el a teljes alkalmazási előírás, különös tekintettel a pontos indikációkra (4.1), az adagolásra és alkalmazásra (4.2), a figyelmeztetésekre (4.4), az interakciókra (4.5) és a mellékhatásokra (4.8). (17/06/2011 EMEA/H/C/240/11/147)

Ártalmogaztási információk (esetleges változásokat ld. www.oep.hu): Remicade 100 mg por oldatos infúzióhoz való koncentrátumhoz (1x) fogyasztói ár: 154 278 Ft; tértitási díja (EU 100% támogatás mellett): 300 Ft (tb-támogatás: 153 978 Ft).

gyors válasz.

gyors döntés.

1. hét

2. hét

12. hét

ROVIDÍTETT ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁS Cimzia 200 mg oldatos injekció

Minden előzetőtt fecskenő 200 mg ceterolizumab pegol tartalmú, egy milliliterben. Oldatos injekció előzetőtt fecskenőben.

Terápiás javallatok: A Cimzia metotrexáttal (MTX) a közepesen súlyos, ill. súlyos, aktív felnőttkori rheumatoid arthritist (RA) kezelésére javasolt, amikor a betegségmódosító antireumatikus gyógyszerekre (DMARD-ok), köztük a metotrexátra adott terápiás válasz nem megfelelő. A Cimzia monoterápiaként is alkalmazható metotrexáttal intoleranciában vagy akkor, ha a folyamatos metotrexáttal-kezelés nem bizonyul megfelelőnek. A Cimzia metotrexáttal kombinálva kimutatottan lassítja a röntgennel mérhető ízületi károsodás progressiójának ütemét, és javítja a fizikai funkciókat.

Adagolás és alkalmazás: A kezelést a rheumatoid arthritist diagnosztizálásában és kezelésében jártas szakorvosnak kell végnie. A Cimzia javasolt kezdő adogója felnőtt betegeknek 400 mg a 0., 2. és 4. héten, amit hetenként adott 200 mg fenntartó adog követ. Ahol ez alkalmazható, a MTX adogolását a Cimzia-kezelés alatt is folytatni kell. Amennyiben a kezelés első 12 hetében nem mutatkoznak pozitív terápiás hatások, a kezelés folytatását alaposan meg kell fontolni. A Cimzia biztonságosságát és hatásosságát gyermekek és 18 év alatti serdülők esetében nem igazolták. Nincsenek rendelkezésre álló adatok. Az előzetőtt fecskenő teljes tartalma (1 ml) kizárólag szubkután injekcióként adható be.

Ellenjavallatok: A hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység. Aktív tuberkulózis, ill. egyéb súlyos fertőzések, pl. sepsis vagy opportunista fertőzések. Közepesen súlyos vagy súlyos szívelégtelenség (NYHA III/IV).

Különleges figyelmeztetések és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések: A betegeket a kezelés előtt, alatt és után (akár 5 hónapig is) szorosan megfigyelés alatt kell tartani az fertőzések jelei és tünetei tekintetében, beleértve a tuberkulózist is. A kezelést nem indítható klinikailag jelentős, aktív fertőzésben, amíg az adott fertőzés nem kontrollálható. Új, súlyos fertőzés jeleinkezesekor a kezelést fel kell függeszteni. Különös körültekintés szükséges, ha a körélményben fertőzések kialakulását elősegítő állapotbetegség vagy immunszuppresszív gyógyszerek alkalmazása szerepel. Beszámoltak súlyos, néha fatális kimenetelű fertőzések, többek között sepsis és tuberkulózis, illetve opportunista fertőzések előfordulásáról is. A kezelés előtt minden beteget ki kell vizsgálni mind az aktív, mind az inaktív tuberkulózis fertőzés tekintetében. HBV fertőzés kockázata esetén ellenőrizni kell, hogy a betegnél jelen vannak-e HBV fertőzésre utaló bizonyítékok. A TNF-antagonista-kezelést igénylő HBV-hordozókat a terápia alatt és után még 5 hónapig szoros megfigyelés alatt kell tartani. HBV reaktiváció kialakulása esetén a Cimzia-kezelést le kell állítani, és hatékony antivirális terápiát kell előidőnti. A TNF-antagonistákkal kezelt betegeknél nem zárható ki lymphoma, leukoemia vagy egyéb malignitás kialakulának esetleges kockázata. Különtekintés szükséges a kezelés megfontolásokkor olyan betegeknél, akiknek kártörténetében malignitás szerepel. Elővigyázatosság szükséges TNF-antagonisták alkalmazásakor COPD-ben szenvedő, ill. az erős dohányzás miatt malignitás fokozott kockázatának kiemelt betegeknél. A kezelést fel kell függeszteni azokról a betegeknél, akiknél pangóssz szívelégtelenség új tünetei alakulnak ki vagy

a meglévő tünetek rosszabbodnak. Az igazoltan jelentős hematológiai rendellenességekben szenvedő betegeknél megfontolandó a Cimzia-kezelés leállítása. Amennyiben súlyos túlérzékenységi reakciók következnek be, a kezelést azonnal fel kell függeszteni. A további különleges figyelmeztetések és óvintézkedéseket kérjük, olvassa el a teljes alkalmazási előírásban.

Gyógyszerkölcsönhatások és egyéb interakciók: A Cimzia és anakinra vagy abatacept kombinált alkalmazása nem javasolt.

Termékenység, terhesség és szoptatás: A fogamzóképes nőknek a terhesség megelőzése érdekében megfelelő fogamzásgátlást kell alkalmazniuk, és azt a Cimzia utolsó alkalmazását követően még legalább 5 hónapig folytatniuk kell. A Cimzia terhesség alatt nem alkalmazható. A szoptatás folytatását/felfüggesztését vagy a Cimzia kezelés folytatását/felfüggesztését mérlegelni kell.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre: A Cimzia kimentében befolyásolja a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességeket. Szédülés (vertigo, látászavar és kimerültség) bekövetkezhet a kezelést követően.

Nemkívánatos hatások, mellékhatások: A klinikai vizsgálatok során észlelt mellékhatások többsége a fertőzésekkel és a parazitafertőzésekkel, valamint az általános tünetekkel, az alkalmazás helyén fellépő reakciókkal kapcsolatos. További gyakori mellékhatások: vértáplálási- és idegrendszeri tünetek, hipertensio, hepatitis, békültség, általános tünetek és az alkalmazás helyén fellépő reakciók. Nem gyakran vértáplálási- és idegrendszeri

és nyirokrendszeri rosszindulatú betegségeket (beleértve a lymphomát és a leukoemiát is), újonnan kialakuló vagy súlyosbodó psoriasis jelentettek. Az egyéb (nem gyakori és ritka) mellékhatások tekintetében ld. a részletes alkalmazási előírás.

Tüladagolás: A beteg szoros monitorozása, valamint azonnali, megfelelő tüneti kezelés előidőnta szükséges.

Inkompatibilitások: Más gyógyszerekkel nem keverhető.

Felhasználhatósági időtartam: 18 hónap.

Különleges tárolási előírások: Hőérzékenyben (2 °C – 8 °C) tárolandó. Nem fagyasztható! A fénytől való védelem érdekében az előzetőtt fecskenőt tartson a dobozában.

Csomagolás: Egy milliliteres előzetőtt fecskenő 200 mg ceterolizumab pegol tartalmú.

Osztályozás: Korlátozott érvényű orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (Sz).

A készítmény kezelésével kapcsolatos információk: Ez a gyógyszerkészítmény kizárólag egy-egy alkalmazásra való.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: UCB Pharma SA, Allée de la Recherche 60, B-1070 Bruxelles, Belgium

A forgalomba hozatali engedély száma: EU/1/09/544/001-002.

Alkalmazási előírás jóváhagyásának dátuma: 2011. február 9.

További információért/bővebb tájékoztatásért kérjük, olvassa el a részletes alkalmazási előírás. www.ema.europa.eu; www.egy.hu.

Technikai információk

Jelentkezés

Az előzetes regisztráció és befizetés folyamatosan, 2011. október 9-ig tart.

Október 10-től is lehet jelentkezni, de az már helyszínek minősülő regisztráció, a költségeket kérjük 3 napon belül utalni, csak így tudjuk a rendeléseket fenntartani. A Fórum ideje alatt, a helyszínen készpénzben, vagy kártyával egyenlíthető ki a ki nem egyenlített megrendelések összege és a helyszíni regisztrációk díja is.

Banki utalást, számla megküldése nélkül is indíthat, az alábbi számlaszámokra.

New Congress Hungary Kft.

10403538-35317287-00000000

14100206-11473249-01000006

Amennyiben cégnévre szeretne számlát, azt céges számláról utalja, a megjegyzés rovatban DROP4 reg. +név szerepeljen. Csekken (postai készpénzutalványon) befizetett díjak esetén is, a befizető nevéhez a cégnévet írja, ha szponzora van, és a közlemény rovatba írja be a saját nevét.

Helyszíni reg. díj 2011. október 10-től fizetve

Normál regisztráció
Nyugdíjasok, szakorvosjelöltek, rezidensek
Szakdolgozók, kísérő családtag, céges képviselők
Napi díj

étkezésekkel együtt

76 000 Ft + ÁFA
71 000 Ft + ÁFA
66 000 Ft + ÁFA
40 000 Ft + ÁFA

étkezések nélkül

42 000 Ft + ÁFA
37 000 Ft + ÁFA
32 000 Ft + ÁFA
28 000 Ft + ÁFA

Étkezések külön rendelve, fizetve

ebéd

3 120 Ft + ÁFA

vacsora

8 000 Ft + ÁFA

Rezidensek figyelem! Október 21-én, péntek du. 2 óras immunológiai blokkon való részvétel kötelező rezidensek részére, s egyben ingyenes.

Ph.D hallgatók részére a teljes programon való részvételért 1 kreditpontot írunk jóvá. (0,04 pont/óra)

Kérjük, az orvosi pecsétszámuk helyességét ellenőrzék a jelentkezés leadása előtt.

Az Interdiszciplináris Fórum helyszíne

Kölcsey Központ, 4026 Debrecen, Hunyadi út 1-3.

A regisztrációs iroda nyitva tartása

2011. október 19. szerda: 16.00-19.00
2011. október 20. csütörtök: 8.00-18.00
2011. október 21. péntek: 8.00-18.00
2011. október 22. szombat: 8.00-17.30
2011. október 23. vasárnap: 8.00-16.00

Szolgáltatások

tanfolyami regisztráció, számlakészítés, szállás- és étkezések helyszíni bejelentése, illetve jegyek átvétele, szállás regisztráció. Regisztrációt étkezésekkel és étkezés nélkül is lehet rendelni.

Az étkezéssel regisztráció 4 ebédet, és 3 vacsorát tartalmaz. Svédasztalos étkezések a Fórum helyszínén. A számlán az étkezések összegét feltüntetjük.

Az étkezés nélküli regisztrációs díjak is tartalmaznak közvetített szolgáltatást, a kávészüneteket, ahol igény szerint eszpresszó / cappuccino / gyümölcslé / szénsavas üdítő / ásványvíz és sütemények, szendvicsek fogyaszthatók.

Regisztrációs irodába való érkezéskor, arcképes igazolvány bemutatásával veheti át a kongresszusi anyagot - táskát, kitzűz, jegyzetfüzet, programfüzet.

Csak teljesen kiegyenlített szolgáltatásokat lehet igénybe venni.

Kérjük, hogy szponzoruknál érdeklődjének időben, hogy a regisztrációjuk, szállásuk 100%-ban rendezett legyen október 9-ig.

Aki a rendezvény előtti napokban fizeti / utalja a részvételi díját, kérjük, hozza magával a befizetési csekket / utalási bizonylatot, a félreértések elkerülése végett. Köszönjük!

A Fórum területén vonalkódos beléptetési rendszer működik. A belépéskor aláírás nélkül, automatikusan elektronikusan jegyezzük a jelenlétét. Kérjük a kitzűzőjüket minden rendezvényi helyszínen használni, ezzel igazolják a szolgáltatásokra való jogosultságukat.

Az első és egyetlen IL-6 receptorra ható törzskönyvezett kezelés rheumatoid arthritisben¹

VÁLTOZTASSA MEG AGRESSZÍV RA-BAN szenvető betegek életét



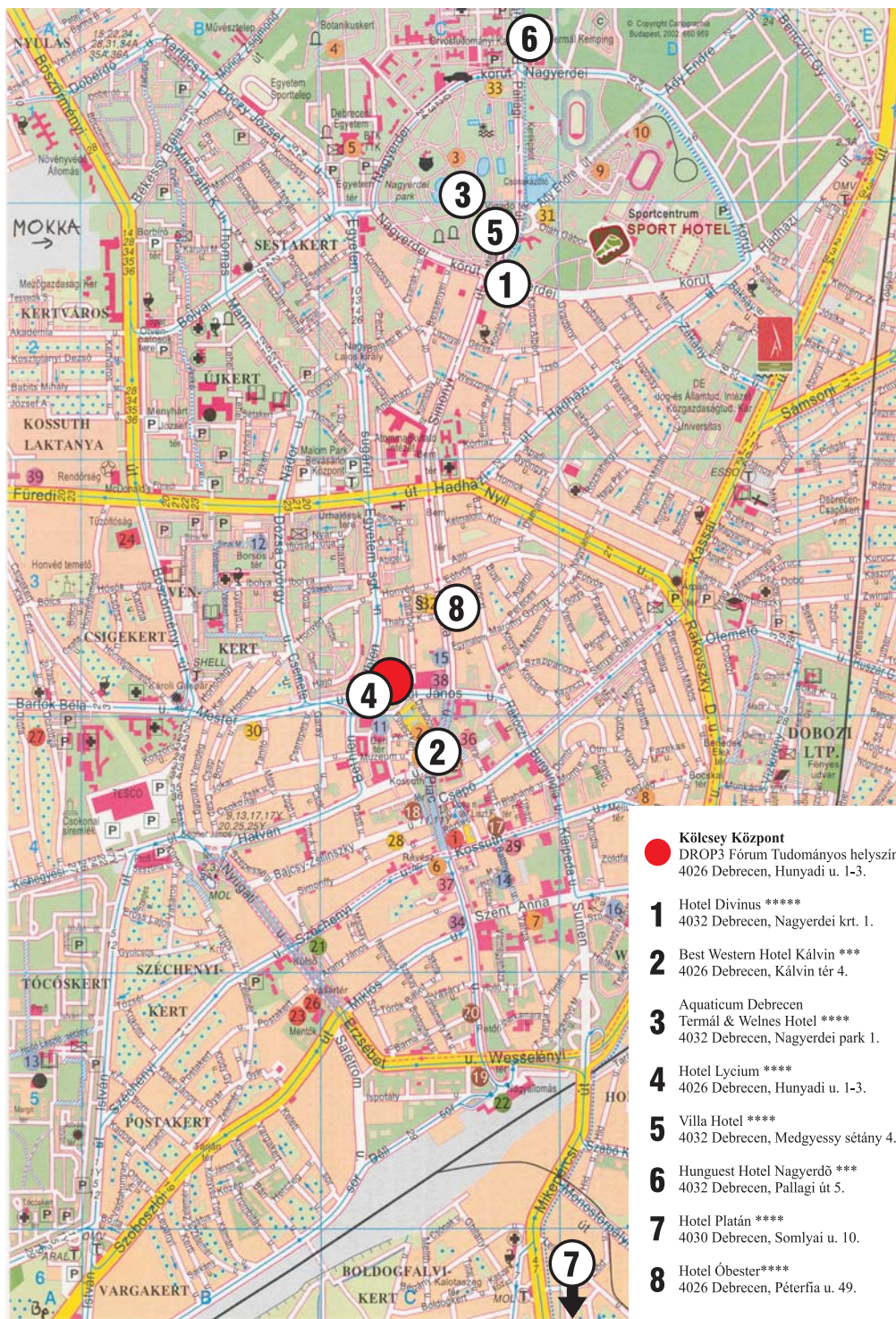
RoACTEMRA[®]
tocilizumab



Roche (Magyarország) Kft.
H-2040 Budaörs, Edison u. 1.
Tel.: 06-23-446-800 Fax: 06-23-446-860
E-mail: info@roche.hu • Web: www.roche.hu

RoActemra 20 mg/ml koncentrátum oldatos infúzióhoz.

Minőség és mennyiség összefoglaló: A koncentrátum 20 mg tocilizumabot tartalmaz milliliterenként. A tocilizumab rekombináns DNS-technológiával előállított humanizált, IgG1 monoklonális antitest, humán interleukin-6 (IL-6) receptor antagonistá. 80 mg tocilizumab 4 ml-ben, 200 mg 10 ml-ben, 400 mg 20 ml-ben injekciós üvegekben. **Gyógyszerforma:** koncentrátum oldatos infúzióhoz. **Terápiás javallatok:** A RoActemra metotrexáttal (MTX) kombinálva közepesen súlyos vagy súlyos, aktív rheumatoid arthritis kezelésére javasolt olyan felnőtt betegek esetében, akik nem reagáltak megfelelő módon vagy intoleranciát mutattak más, előzőleg alkalmazott, egy vagy több betegségmódosító antirematikus gyógyszerrel (DMARD) vagy tumor nekrosis faktor (TNF) antagonistá kezelésére. Ezeknél a betegeknél a RoActemra monoterápiaként is adható metotrexát intolerancia esetén vagy ha a metotrexáttal történő tartós kezelés nem alkalmazható. A RoActemra metotrexáttal kombinációban adva a röntgennel történő mérések alapján az ízületi károsodás progressiója arányának csökkenését és a fizikai funkciók javulását mutatta. A RoActemra olyan 2 éves, vagy annál idősebb, aktív szisztémás juvenilis idiopáthás arthritisben (sJIA) szenvedő betegek kezelésére javasolt, akik nem reagáltak megfelelő módon az előzőleg alkalmazott, nem-szteroid gyulladásgátlókkal és szisztémás kortikoszteroidokkal végzett kezelésre. A RoActemra monoterápiaként (ha metotrexát intolerancia áll fenn vagy a metotrexát-kezelés nem alkalmazható), vagy metotrexáttal kombinálva adható. **Adagolás és alkalmazás módja: RA-s betegek:** A RoActemra javasolt adagja 8 mg/ ttkg 4 hetente, hígítás után 1 óráss intravenás infúzióban. 100 kg-nál nagyobb testtömegű betegeknél 800 mg-ot meghaladó infúziókénti dózis nem ajánlott. Laboratóriumi eltérések esetén szükséges dózismódosítások megvalósíthatók a részletes alkalmazási előírásban. **sJIA-s betegek:** A javasolt adagolás kéthetente egyszer 8 mg/kg 30 kg-os vagy annál nagyobb testtömegű betegeknél, ill. kéthetente egyszer 12 mg/kg 30 kg-nál kisebb testtömegű betegeknél. Az adagolást mindig egy alkalommal a beteg testtömege alapján kell kiszámolni. Laboratóriumi eltérések esetén szükséges dózismódosítások megvalósíthatók a részletes alkalmazási előírásban. **Ellenjavallatok:** A készítmény hatóanyagával vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység. Aktív, súlyos fertőzések. **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** Felső légúti fertőzések, cellulitis, pneumonia, orális herpes simplex, herpes zoster, conjunctivitis, gastritis, bőrkörítések, fejfájás, szédülés, máj transzaminázok emelkedése, hipertensio, neutropenia, thrombocytopenia, hypercholesterinaemia. **Gyógyszerközös hatások:** A máj CYP450-enzimeinek az IL-6 által gátolt expressziója toclizumab-kezelés hatására felszabaddul a gátás alól, ezért a terápia kezdésekor vagy leállításakor ellenőrizni kell az egyenlően beállított adagolást. A CYP 450 enzim által metabolizáló gyógyszerek szedő betegeket, mert a terápia hatás fenntartásához dózismelésére lehet szükség. **Figyelmeztetések:** A RoActemra alkalmazása megfontolandó fennálló diverticulitis esetén. Terhes nőknél történő alkalmazásra nincs megfelelő adat. A RoActemra biztonságosságát és hatékonyságát 2 évnél fiatalabb gyermekek esetében nem igazolták. Nincsenek rendelkezésre álló adatok. **Tárolás:** 2-8 °C között. **Rendelhetőség:** "I" TB támogatás mértéke: RA indikációban EU100% 26/a - Magyar Közlöny 77. szám 31/2010.(V.13.) EÜM rendelet, http://www.oep.hu/Szakmaioldalak/Gyogyszer/Publikus_Gyogyszerterizs; sJIA indikáció TB támogatás folyamatban. **Fogyasztói ár:** 210 368 Ft/400mg 1x, 105 630 Ft/200mg/1x, 42 788 Ft/80mg/1x EÜM tkvi szám: EU/1/08/492/001, EU/1/08/492/003, EU/1/08/492/005. **Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását** (2011. augusztus 01.)



Kölcsey Központ
DROPS3 Fórum Tudományos helyszíne
4026 Debrecen, Hunyadi u. 1-3.

- 1** Hotel Divinus ****
4032 Debrecen, Nagyerdei crt. 1.
- 2** Best Western Hotel Kálvin ***
4026 Debrecen, Kálvin tér 4.
- 3** Aquaticum Debrecen
Termál & Welnes Hotel ****
4032 Debrecen, Nagyerdei park 1.
- 4** Hotel Lycium ****
4026 Debrecen, Hunyadi u. 1-3.
- 5** Villa Hotel ****
4032 Debrecen, Medgyessy sétány 4.
- 6** Hunguest Hotel Nagyerdő ***
4032 Debrecen, Pallagi út 5.
- 7** Hotel Platán ****
4030 Debrecen, Somlyai u. 10.
- 8** Hotel Óbester****
4026 Debrecen, Péterfia u. 49.