



15. KONFERENCE

Sekce kolposkopie a cervikální patologie ČGPS ČLS JEP
ve spolupráci se Sekcí ambulantních gynekologů
ČGPS ČLS JEP a SSG ČR

OREA HOTEL PYRAMIDA, PRAHA
1.-3. 12. 2023

PROGRAM



Generální partner



Hlavní partneři



Mediální partner



SEZNAM VYSTAVOVATELŮ:

Abbott Laboratories, s.r.o.
Aidian Oy
Aperus Media s.r.o.
AMIREX Medical s.r.o.
ARDEZ Pharma, spol. s.r.o.
Aristo Pharma s.r.o.
Artmediz, s.r.o.
AXONIA, a.s.
Bayer s.r.o.
BTL zdravotnická technika, a.s.
CGOP, s.r.o.
Electric Medical Service s.r.o.
Egis Praha spol. s.r.o.
Gedeon Richter Marketing ČR s.r.o.
Genetika Plzeň s.r.o.
GHC Genetics s.r.o.
HEATON k.s.
Maxdorf s.r.o.
MEDAX Systems s.r.o.
MEDICI-H s.r.o.
MEDPLUS s.r.o.
NIMOTECH, s.r.o.
ROCHE s.r.o., Diagnostics Division
RQL s.r.o.
S&D Pharma CZ, spol. s.r.o.
Unilabs Diagnostics k.s.
Zentiva, k.s.

PREZIDENT KONFERENCE: MUDr. Michal Mihula

PŘEDSEDA VĚDECKÉ RADY: MUDr. Marek Pluta, Ph.D.

VĚDECKÁ RADA: MUDr. Vladimír Dvořák, Ph.D., MUDr. Radovan Turyna, Ph.D., MUDr. Tomáš Malík, prof. MUDr. Lukáš Rob, CSc., MUDr. Michal Mihula, MUDr. Jiří Ondruš, M.I.A.C., doc. MUDr. Zdeněk Rokyta, CSc., MUDr. Aleš Skřivánek, Ph.D., MUDr. Petr Sudek, doc. MUDr. Bohuslav Svoboda, CSc., RNDr. Ondřej Májek, Ph.D., MUDr. Markéta Trnková, MUDr. Iva Kinkorová-Luňáčková, MIAC

ORGANIZAČNÍ VÝBOR: MUDr. Vladimír Dvořák, Ph.D., prof. MUDr. Lukáš Rob, CSc., MUDr. Marek Pluta, Ph.D., MUDr. Michal Mihula, MUDr. Tomáš Malík, MUDr. Aleš Skřivánek, Ph.D.

Akce je pořádána dle stavovského předpisu ČLK č. 16 a je zapsána v Systému celoživotního vzdělávání lékařů.
Akce je hodnocena 14 kredity.

ODBORNÝ PROGRAM

PÁTEK 1. 12. 2023

**XXXXII. KAŇKŮV PRAŽSKÝ ONKOLOGICKÝ DEN
POŘÁDANÝ GYNEKOLOGICKO-PORODNICKOU KLINIKOU
3. LF UK A FN KRÁLOVSKÉ VINOHRADY**

9.00–9.10	doc. MUDr. Bohuslav Svoboda, CSc. – úvod	
9.10–9.15	prof. MUDr. Lukáš Rob, CSc. – slovo koordinátora	
9.15–11.45	DOPOLEDNÍ BLOK	
Místo konání:	Kongresový sál	
Předsedající:	Lukáš Rob, Tomáš Pichlík, Helena Robová, Michael J. Halaška (Praha)	
9.15–9.35	Kde jsme v roce 2023 se skríníngem cervikálních karcinomů – pohled onkogynekologů	
	Statistická data – lze z nich najít poučení pro naši klinickou praxi?	15 min.
	Diskuse	5 min.
Předsedající:	Tomáš Pichlík, Lukáš Rob, Helena Robová, Michael J. Halaška, Anna Babková, Martin Hruza (Praha)	
9.35–10.15	Optimalizace managementu 35 let HPV HR pozitivních/45 let HPV HR pozitivních	
	Kazuistiky a náš management	35 min.
	Diskuse	5 min.
Předsedající:	Lukáš Rob, Tomáš Pichlík, Helena Robová, Michael J. Halaška, Anna Babková, Martin Hruza (Praha)	
10.15–10.30	Co nám přinese HPV HR test v 55 letech ?	10 min.
	Diskuse	5 min.
10.30–11.00	PŘESTÁVKA – COFFEE BREAK – 1. PATRO	
Předsedající:	Helena Robová, Lukáš Rob, Helena Robová, Michael J. Halaška, Karel Tikovský, Martin Hruza (Praha)	
11.00–11.45	Obezita a karcinomy endometria – dnešní realita	
	Kazuistiky – A/ fertilitu zachovávající management – kontroverze	
	B/ monstrózní obezita – kontroverze	
	C/ hormonální léčba – kontroverze	40 min.
	Diskuse	5 min.
11.45–13.00	PŘESTÁVKA – OBĚD	
	RESTAURACE NEBULA – 1. PATRO	

13.00–15.30 ODPOLEDNÍ BLOK

Místo konání: Kongresový sál – přízemí

Předsedající: Michael J. Halaška, Anna Babková, Helena Robová, Lukáš Rob, Martin Hruďa, Tomáš Pichlík (Praha)

13.00–15.00 **Raritní nádory – kazuistiky z praxe a poučení**
Zhoubné nádory vulvy
Zhoubné nádory po supravaginálních amputacích
Zhoubné nádory těla
Zhoubné nádory tuboovariální
Je vždy pozitivita hCG – GTN

15.00 Závěrečné slovo koordinátora Kaňkova dne

15.00–15.30 SATELITNÍ SYMPOSIUM SPOLEČNOSTI EXELTIS CZECH S.R.O.

Chairman: MUDr. Aleš Skřivánek (Olomouc)

Tomáš Fait (Praha)
Xonvea (fixní kombinace pyridoxin/doxylamin) lék první volby pro těhotenskou nevolnost a zvracení 10 min.
 Diskuse 5 min.

Pavel Turčan (Olomouc)
Využití Deflagynu v klinické praxi 10 min.
 Diskuse 5 min.

**16.00 VALNÉ SHROMÁŽDĚNÍ SSG ČR
POUZE PRO ČLENY SSG ČR.****SOBOTA 2. 12. 2023****9.00–13.15 ODPOLEDNÍ BLOK**Předsedající: Vladimír Dvořák st. (Brno), Marek Pluta (Praha), Jiří Ondruš (Ostrava)
Místo konání: Kongresový sál – přízemí

9.00–9.05 Michal Mihula (Ostrava) a Vladimír Dvořák st. (Brno)
Úvodní slovo 5 min.

9.05–9.25 Marek Pluta (Praha)
LSIL-bagatelní diagnóza? 15 min.
 Diskuse 5 min.

9.25–9.55 Vladimír Dvořák st. (Brno), Ondřej Májek (Brno)
Aktuální data ze screeningu karcinomu děložního hrdla 25 min.
 Diskuse 5 min.

9.55–10.10 Tomáš Pichlík, Lukáš Rob, Helena Robová, Michael J. Halaška (Praha)
Úskalí diagnostiky adenolézí děložního hrdla 10 min.
 Diskuse 5 min.

10.10–10.30 Jiří Sláma (Praha)
Konzervativní postup u pacientek s biopticky verifikovanou HSIL 15 min.
 Diskuse 5 min.

10.30–10.55 Jozef Jendrušák (Banská Bystrica, SR)
Nečakané diskrepancie kolposkopického a histologického nálezu 20 min.
 Diskuse 5 min.

10.55–11.15 Vladimír Dvořák ml. (Brno, Olomouc), Vladimír Dvořák, st. (Brno), Markéta Trnková (Praha)
Čeká nás externí audit center kolposkopické expertízy? Je možné splnit kritéria EFC? 15 min.
 Diskuse 5 min.

11.15–11.45 Michal Mihula (Ostrava), Iva Kinkorová Luňáčková (Plzeň)
Kvalita cytologického stěru a nejčastější chyby při odběru cytologie 20 min.
 Diskuse 5 min.

11.45–12.45 SATELITNÍ SYMPOSIUM SPOLEČNOSTI MERCK SHARP & DOHME S.R.O.

Chairman: Vladimír Dvořák st. (Brno)

Vladimír Dvořák ml. (Brno)
Co ještě nevíme o HPV očkování? 25 min.
 Diskuse 5 min.

Michal Mihula (Ostrava)
Zajímavé HPV kazuistiky z klinické praxe 25 min.
 Diskuse 5 min.

Závěrečné slovo chairmana

12.45-13.15 SATELITNÍ SYMPOSIUM SPOLEČNOSTI HOLOGIC

Iva Kinkorová Luňáčková (Plzeň)

Screening karcinomu děložního hrdla: od konvenčního PAP testu k digitální cytologii s využitím umělé inteligence

Diskuse

25 min.

5 min.

13.15-14.15 PŘESTÁVKA – OBĚD

RESTAURACE NEBULA – 1. PATRO

14.15-16.35 ODPOLEDNÍ BLOK

Předsedající: Aleš Skřivánek (Olomouc), Jozef Jendrušák (Banská Bystrica, SR)
Místo konání: Kongresový sál – přízemí

14.15-14.30 Borek Sehnal (Praha)

HPV a gravidita

Diskuse

10 min.

5 min.

14.30-14.50 Eva Šátková (Praha)

Zkušenosti s vyšetřováním CINtec® Plus Cytology v laboratoři CGOP

Diskuse

15 min.

5 min.

14.50-15.15 Peter Kántor (Ostrava), Karol Zeleník (Ostrava), Pavel Komínek (Ostrava)

Klinické projevy HPV infekcí v ORL oblasti

Diskuse

20 min.

5 min.

15.15-15.35 Radovan Turyňa (Praha)

Konizace-terminologie a hodnocení výkonu gynekologa

Diskuse

15 min.

5 min.

15.35-15.50 Lukáš Dostálek (Praha)

Možnosti sledování po konzervativním výkonu pro AIS

Diskuse

10 min.

5 min.

15.50-16.15 Michael Emingr (Praha)

Kolposkopická rozhodování v praxi-kvíz a hlasování Slido

Diskuse

20 min.

5 min.

16.15-16.35 Michal Mihula (Ostrava)

VIN a VaIN – myslíme na tyto diagnózy dostatečně?

Diskuse

15 min.

5 min.

20.00-1.00 GALAVEČER

V průběhu večera vystoupí kapela BigPapa.

Občerstvení je zajištěno formou rautu.

V ceně nejsou zahrnuty alkoholické nápoje.

Vstup na základě předem zakoupené vstupenky.

Dress-code: SEMI-FORMAL

NEDĚLE 3. 12. 2023

9.00-11.30 DOPOLEDNÍ BLOK

Předsedající: Marek Pluta (Praha)
Místo konání: Kongresový sál – přízemí

Panel expertů: Rob Lukáš (Praha), Vladimír Dvořák st. (Brno), Michal Mihula (Ostrava),
Markéta Trnková (Praha), Iva Kinkorová Luňáčková (Plzeň)
Problematika ASC a AGC

Michal Mihula (Ostrava), Marek Pluta (Praha), Vladimír Dvořák st. (Brno)
**Diskuze na volná témata – dotazy možno zasílat na e-mail:
pyramida-dotazy@seznam.cz**

11.30 ZÁVĚR KONFERENCE

VŠEOBECNÉ INFORMACE

DATUM KONÁNÍ:	1.–3. 12. 2023	
MÍSTO KONÁNÍ:	OREA Hotel Pyramida****, Bělohorská 24, Praha 6, www.hotelpyramida.cz	
PŘEDNÁŠKOVÉ PROSTORY:	Kongresový sál – přízemí	
REGISTRACE:	Čtvrtek 30. 11. 2023	1. patro hotelu Pyramida od 17.00–21.00
	Pátek 1. 12. 2023	1. patro hotelu Pyramida od 7.30–17.00
	Sobota 2. 12. 2023	1. patro hotelu Pyramida od 8.00–16.00
	Neděle 3. 12. 2023	1. patro hotelu Pyramida od 8.45–10.00

Při registraci obdrží každý účastník certifikát, jmenovku, odborný program a aktuální informace.

BAREVNÉ OZNAČENÍ JMENOVEK

LÉKÁŘ	LÉKÁŘ – JEDNODENNÍ VSTUP	VYSTAVOVATEL
HOŠT	PŘEDNÁŠEJÍCÍ	

JEDNACÍ JAZYK
Čeština, slovenština.

AUDIOVIZUÁLNÍ TECHNIKA
Dataprojekce z PC.

VÝSTAVA
V rámci konference bude probíhat v přílehlých prostorách Kongresové haly a v 1. patře hotelu expozice farmaceutických firem, zdravotnické techniky a odborné literatury.

UBYTOVÁNÍ OREA HOTEL PYRAMIDA

Je zajištěno dle přihlášek účastníků.
Check-in: od 14.00 hod.
Check-out: do 11.00 hod.
Snídaně: 6.30–10.30 hod.
Ukončení pobytu oznamte laskavě v recepci hotelu.

UBYTOVÁNÍ HOTEL LINDER PRAGUE CASTLE

Je zajištěno dle přihlášek účastníků.
Check-in: od 15.00 hod.
Check-out: do 12.00 hod.
Snídaně: 6.30–10.30 hod.

PARKOVÁNÍ OREA HOTEL PYRAMIDA

Možnost parkovat na hlídáném hotelovém parkovišti.
Cena parkovného činí 350 Kč/auto/den.

PARKOVÁNÍ HOTEL LINDER PRAGUE CASTLE

Cena parkovného 700 Kč. Nutné objednat si předem přes agenturu.

OBČERSTVENÍ

V pátek a v sobotu bude coffee break podáván v 1. patře hotelu Pyramida.
Pátek 1. 12. 2023 Coffee break 10.30–11.00
Sobota 2. 12. 2023 Coffee break 10.30–11.00

Občerstvení je zahrnuto v ceně registračního poplatku.

OBĚDY FORMOU BUFETU

Ti z Vás, kteří si zarezervovali a uhradili oběd/y, obdrží stravenku/y při registraci. V opačném případě si každý účastník zajišťuje stravování individuálně. Oběd na pátek 1. 12. 2023 a sobotu 2. 12. 2023 bude možné dokoupit si při registraci. Cena obědu formou bufetu činí 520 Kč vč. 10% DPH. Oběd bude podáván v hotelové restauraci Nebula v 1. patře v 11.30–14.30 hod.

GALAVEČER

Bude se konat v Kongresovém sále v sobotu 2. 12. 2023 od 20.00–1.00 hod. Vystoupí kapela BigPapa. Občerstvení je zajištěno formou rautu. Alkoholické nápoje nejsou zahrnuty v ceně vstupenky. Vstup na základě předem zakoupené vstupenky. Dress-code: SEMI-FORMAL.



ORGANIZAČNÍ ZAJIŠTĚNÍ
G-AGENCY s.r.o., Horní nám. 285/8, 772 00 Olomouc
T: +420 724 277 964, +420 720 998 678
F: +420 585 234 444
E: info@g-agency.eu

15. KONFERENCE Sekce kolposkopie a cervikální patologie ČGPS ČLS JEP ve spolupráci se Sekcí ambulantní gynekologie ČGPS ČLS JEP a Sdružením soukromých gynekologů ČR

KONGRESOVÉ PŘEDSÁLÍ - HOTEL PYRAMIDA



- PŘÍZEMÍ**
- KONGRESOVÝ SÁL
 - PŘIJÍMKA PREZENTACÍ
 - VYSTAVA FIREM

HPV SI NEVYBÍRÁ

Pomozte je chránit před HPV asociovanou rakovinou a dalšími onemocněními způsobenými HPV.

Od 1. 1. 2024 jsou všechny vakcíny proti HPV hrazeny všem dětem ve věku 11 až 14 let.¹

Zkrácená informace o přípravku

Gardasil® 9 injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce, 9valentní očkovací látka proti lidskému papilomaviru (rekombinantní, adsorbovaná)

Složení: Papilomavíri humani typi 6 proteinum L1 30 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 11 proteinum L1 40 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 16 proteinum L1 60 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 18 proteinum L1 40 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 31 proteinum L1 20 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 33 proteinum L1 20 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 45 proteinum L1 20 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 52 proteinum L1 20 mikrogramů; Papilomavíri humani typi 58 proteinum L1 20 mikrogramů; lidský papilomavirus—HPV; L1 protein ve formě viru podobných částic vyrobený v kvasnicích (Saccharomyces cerevisiae CMADE3C-5 (kmen 1895)) rekombinantní DNA technologií adsorbovaný na amorfním síran-hydroxyfosforečnanu hlinítem jako adjuvanci (0,5mliligramu Al). **Indikace:** aktivní imunizaci jedinců ve věku od 9 let proti následujícím HPV onemocněním: premalignní léze a cervikální, vulvální, vaginální a anální karcinomy způsobené HPV typy obsaženými v očkovací látce; genitální bradavice (*Condyloma acuminata*) způsobené specifickými HPV typy. **Dávkování a způsob podání:** *Jedinci ve věku 9 až 14 let včetně v době podání první injekce:* Přípravek Gardasil 9 lze podat podle dvoudávkového schématu (0, 6–12 měsíců). Druhá dávka se má podat 5 až 13 měsíců po první dávce. Pokud je druhá dávka podána dříve než 5 měsíců po první dávce, vždy se má podat třetí dávka. Přípravek Gardasil 9 lze podat podle třídávkového schématu (0, 2, 6 měsíců). Druhá dávka se má podat nejméně jeden měsíc po první dávce a třetí dávka se má podat nejméně 3 měsíce po druhé dávce. Všechny tři dávky mají být podány v průběhu jednoho roku. *Jedinci ve věku 15 let a starší v době podání první injekce:* Přípravek Gardasil 9 se má podat podle třídávkového schématu (0, 2, 6 měsíců). Druhá dávka se má podat nejméně jeden měsíc po první dávce a třetí dávka se má podat nejméně 3 měsíce po druhé dávce. Všechny tři dávky mají být podány v průběhu jednoho roku. Doporučuje se, aby jedinci, kteří dostanou jako 1. dávku přípravku Gardasil 9, dokončili 3dávkové očkovací schéma přípravkem Gardasil 9. Potřeba posilovací dávky nebyla stanovena. Studie se smíšeným (zaměnitelným) režimem očkovacích látek nebyly s přípravkem Gardasil 9 provedeny. Jedinci dříve očkovaní v 3dávkovém schématu kvadrivalentní očkovací látkou proti HPV typům 6, 11, 16 a 18, mohou dostat 3 dávkový přípravek Gardasil 9. *Pediatrická populace (děti ve věku < 9 let):* Bezpečnost a účinnost přípravku Gardasil 9 u dětí ve věku méně než 9 let nebyla stanovena. *Populace žen ve věku ≥ 27 let:* Bezpečnost a účinnost přípravku Gardasil 9 u žen ve věku 27 let a více nebyla studována. Očkovací látku je nutno aplikovat intramuskulární injekcí (preferuje se oblast deltového svalů horní paže nebo horní anterolaterální oblast stehna). Přípravek Gardasil 9 nesmí být aplikován intravaskulárně, subkutánně nebo intradermálně. Očkovací látka nesmí být smíchána s žádnou jinou očkovací látkou ani roztokem jiné injekční stříkačky. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku. Jedinci s hypersenzitivní reakcí po předchozí aplikaci přípravku Gardasil 9 nebo Gardasil/Silgard nesmí dostat přípravek Gardasil 9. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Musí být k dispozici odpovídající lékařská péče a dohled pro případ vzácných anafylaktických reakcí po podání očkovací látky. Zejména u dospívajících může v důsledku psychogenní reakce na vpich jehly dojít po jakémkoliv očkování, nebo dokonce i před ním, k synkopě (mdlobám), někdy doprovázené pádem. Při probírání se z mdlob se mohou objevit některé neurologické projevy, jako jsou přechodné poruchy vidění, parestezie a tonicko-klonické pohyby končetin. Proto mají být očkovaní jedinci sledováni přibližně 15 minut po podání očkovací látky. U jedinců s akutním závažným febrilním onemocněním je třeba očkování odložit. Méně závažné infekce jako mírný zánět horních cest dýchacích nebo horečka nízkého stupně nejsou kontraindikací k imunizaci. Stejně jako u jakékoliv očkovací látky nemusí očkování přípravkem Gardasil 9 zajistit ochranu všem očkovaným. Očkovací látka chrání pouze proti onemocněním, která jsou způsobena typy HPV, na které je očkovací látka zaměřena. Proto je nezbytné i nadále používat vhodná opatření proti sexuální přenosným onemocněním. Očkovací látka je pouze k profylaktickému použití a nemá žádný účinek na aktivní infekci HPV nebo klinicky prokázané onemocnění. Není také určena k prevenci progresu jiných zjištěných lézí souvisejících s HPV. Přípravek Gardasil 9 nezabírá lézím způsobeným typem HPV obsaženým v očkovací látce u jedinců již infikovaných tímto HPV typem v době očkování. Protože žádná očkovací látka nemá 100% účinnost a přípravek Gardasil 9 neposkytne ochranu proti všem typům HPV nebo proti infekci HPV přítomné v době očkování, zůstává cervikální screening kriticky důležitý a musí probíhat v souladu s lokálními doporučeními. Nejsou k dispozici žádné údaje ohledně použití přípravku Gardasil 9 u jedinců s poruchou imunitní odpovědi. Jedinci s poruchou imunitní odpovědi v důsledku užívání účinné imunosupresivní léčby, genetické poruchy, infekce virem lidské imunodeficiencie (HIV) nebo dalších příčin nemusí na očkovací látku reagovat. U jedinců s trombocytopenií nebo jakoukoliv jinou poruchou srážlivosti musí být tato očkovací látka aplikována s opatrností kvůli možnému krvácení po intramuskulární aplikaci. Nejsou k dispozici žádné údaje týkající se bezpečnosti, imunogenity nebo účinnosti, které by podpořily zaměnitelnost přípravku Gardasil 9 s bivalentní nebo kvadrivalentní očkovací látkou proti HPV. **Interakce:** Bezpečnost a imunogenita u jedinců, kteří dostali imunoglobulin nebo krevní deriváty v průběhu 3 měsíců před očkováním nebo v klinických studiích hodnocena. *Použití s dalšími očkovacími látkami:* Gardasil 9 může být podán současně s kombinovanou posilovací (booster) očkovací látkou obsahující difterii (d) a tetanus (T) buď s pertusis [acelulární komponenta] (ap) a/nebo s poliomyelitid [inaktivovaná] (IPV) (očkovací látky dTap, dT-IPV, dTap-IPV). *Použití s hormonální antikoncepcí:* V klinických studiích 60,2% žen ve věku 16 až 26 let, kterým byl aplikován přípravek Gardasil 9, užívalo v průběhu očkovací fáze klinické studie hormonální antikoncepci. Nezdálo se, že by užívání hormonální antikoncepce ovlivňovalo typové specifickou imunitní odpověď na přípravek Gardasil 9. **Těhotenství, kojení a fertilita:** Poregistrační data ze souboru těhotných žen nenaznačují žádné malformující účinky nebo fetální/neonatální toxicitu přípravku Gardasil 9, pokud byl podán během těhotenství. Studie na zvířatech neprokazují reprodukční toxicitu. Nicméně údaje nejsou považovány za dostačující pro to, aby mohlo být použito přípravku Gardasil 9 doporučeno v průběhu těhotenství. Očkování musí být odloženo až do ukončení těhotenství. Přípravek Gardasil 9 lze aplikovat během kojení. Studie na zvířatech nenaznačují škodlivé účinky na fertilitu. **Nežádoucí účinky:** Celkem 15 776 jedincům (10 495 jedinců ve věku 16 až 26 let a 5 281 dospívajících ve věku 9 až 15 let při zařazení do studie) byl podán přípravek Gardasil 9. Několik jedinců (0,1%) skončilo kvůli nežádoucím účinkům. Nejčastějšími nežádoucími účinky pozorovanými u aplikací přípravku Gardasil 9 byly reakce v místě aplikace injekce (84,8% očkovaných jedinců v průběhu 5 dnů po některé z očkovacích návštěv) a bolest hlavy (13,2% očkovaných jedinců v průběhu 15 dnů následujících po některé z očkovacích návštěv). V jedné z těchto klinických studií, která zahrnuje 1 053 zdravých dospívajících ve věku 11 až 15 let, se ukázalo, že pokud došlo k aplikaci první dávky přípravku Gardasil 9 současně s posilovací dávkou kombinované vakcíny proti difterii, tetanu, pertusis [acelulární komponenta] a poliomyelitidě [inaktivované], bylo hlášeno více nežádoucích účinků, jako jsou reakce v místě aplikace injekce (otok, erytém), bolest hlavy a pyrexie. Pozorované rozdíly byly < 10% a u většiny subjektů byly hlášené nežádoucí účinky mírné až střední intenzity. **Uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte předplněnou injekční stříkačku ve vnější krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Přípravek Gardasil 9 musí být po vyjmutí z lednice podán co nejdříve je to možné. Stabilní údaje naznačují, že složky vakcíny jsou stabilní po dobu 96 hodin, pokud jsou uchovávány při teplotách od 8 °C do 40 °C nebo po dobu 72 hodin, pokud jsou uchovávány při teplotách od 0 °C do 2 °C. Po uplynutí této doby musí být přípravek Gardasil 9 použit nebo zlikvidován. Tyto informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky v případě dočasného teplotního výkyvu. **Léková forma:** Injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce. Číra tekutina s bílou sraženinou. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Nizozemsko*. **Registrační číslo:** EU/1/15/1007/002. **Datum revize textu:** 12.05.2023. RCN 000025177-CZ

* Všimněte si, prosím, změn v souhrnu informací o přípravku

Pro kohortu dívek a chlapců od dovršeného 13. do dovršeného 14. roku hrazeno z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Od 1. 1. 2024 hrazeno z prostředků veřejného zdravotního pojištění pro kohortu dívek a chlapců od dovršeného 11. do dovršeného 15. roku. Pro ostatní pacientky a pacienty není hrazeno z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Přípravek je vázán na lékařský předpis. Dříve než přípravek předepíšete, seznámte se, prosím, s úplným souhrnem údajů o přípravku.

Reference: 1. Zákon č. 48/1997 Sb. Zákon o veřejném zdravotním pojištění, dostupné z <https://www.zakonyprolid.cz/cs/1997-48/zneni-20240101>.



Copyright © 2023 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA a přidružené společnosti. Všechna práva vyhrazena.
Merck Sharp & Dohme s.r.o., Na Valentince 3336/4, 150 00 Praha 5, Česká republika, IČ: 028462564
Tel.: +420 277 050 000, e-mail: dpoc_czechslovak@merck.com, www.MSD.cz
CZ-GSL-00262 (4.0), datum přípravy materiálu – září 2023



Vakcína proti lidskému papilomaviru
[typy 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58]
(rekombinantní, adsorbovaná)



Xonvea® 20 mg/20 mg



Xonvea® 20 mg/20 mg je **první registrovaný přípravek v ČR indikovaný k symptomatické léčbě nauzey a zvracení u těhotných žen, u nichž nebyla účinná konzervativní léčba**¹.

Vícevrstvé tablety
DUÁLNI UVOLŇOVÁNÍ

RYCHLÝ ÚČINEK:
vnější vrstva s okamžitým uvolňováním pro rychlé vstřebávání



RYCHLÉ A DLOUHODOBÉ
působení, **celý den**
pod kontrolou

JÁDRO S OPOŽDĚNÝM
UVOLŇOVÁNÍM
pro dlouhodobou účinnost



Účinné látky jsou dodávány
konstantně 24 hodin.

Reference: 1. SPC léku Xonvea® 20 mg/20 mg tablety s řízeným uvolňováním. Poslední revize textu: 13. 4. 2023

Zkrácená informace o přípravku: Xonvea 20 mg/20 mg tablety s řízeným uvolňováním. Složení: Jedna tableta s řízeným uvolňováním obsahuje 20 mg doxylamin-hydrogensukcinátu a 20 mg pyridoxin-hydrochloridu. Xonvea se skládá z jádra potaženého enterosolventní barierou, které obsahuje 10 mg doxylamin-hydrogensukcinátu a 10 mg pyridoxin-hydrochloridu a z vícevrstvého potahu s okamžitým uvolňováním obsahujícího 10 mg doxylamin-hydrogensukcinátu a 10 mg pyridoxin-hydrochloridu. Pomocné látky se známým účinkem: jedna tableta obsahuje 0,008 g hliníého laku červené allura AC (E129), což je azobarvivo. **Indikace:** symptomatická léčba nauzey a zvracení u těhotných žen od 18 let, u nichž nebyla účinná konzervativní léčba (např. změna životního stylu a dieta). **Dávkování:** Doporučená počáteční dávka přípravku Xonvea je jedna tableta (20 mg/20 mg) večer před spaním v Den 1 a Den 2. Pokud tato dávka neposkytne v Den 2 dostatečnou kontrolu symptomů, může být v Den 3 dávka zvýšena o jednu tabletu (20 mg/20 mg), ráno se užije jedna tableta a večer před spaním jedna tableta (20 mg/20 mg), celkové dvě tablety denně. Maximální doporučená denní dávka jsou dvě tablety, jedna tableta ráno, jedna tableta večer před spaním (maximálně 40 mg/40 mg). Přípravek Xonvea má být užíván pravidelně každý den podle předpisu, nikoli dle potřeby. Pokračování v léčbě přípravkem Xonvea má být s postupujícím těhotenstvím opakovaně vyhodnoceno. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v SPC. Současné použití s inhibitory monoaminooxidázy (IMAO) nebo použití přípravku Xonvea az 14 dní po jejich vysazení. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití** může způsobit ospalost, nedoporučuje se, pokud žena současně užívá látky tlumící centrální nervový systém (CNS) včetně pozívaní alkoholu. Produkt má anticholinergní vlastnosti, a proto má být používán s opatrností u pacientek se zvýšeným nitroočním tlakem, glaukomelem s úzkým úhlem, stenozujícím peptickým vředem, pyloroduodenální obstrukcí a obstrukcí hrdla močového měchýře. S opatrností u pacientek s astmatem nebo jinými poruchami dýchání, jako je chronická bronchitida a plicní emfyzém, s poruchou funkce jater nebo ledvin. Je doporučeno postupovat opatrně u pacientek s epilepsií. **Interakce:** anticholinergika, sedativa, látky s tlumícím účinkem na CNS, antihypertenziva se sedativním účinkem na CNS, alkohol, léky s ototoxickým účinkem, fotosenzibilizační léky, léky prodlužující QT interval, inhibitory cytochromu P450, léčiva, která způsobují poruchy v rovnováze elektrolytů, Pyridoxin snižuje účinek levodopy. Některé léčivé látky, jako např. hydroxyzin, isoniazid nebo penicilamin mohou interagovat s pyridoxinem a zvyšovat potřebu vitamínu B6. V případě užívání tablet s jídlem může být opožděný nástup účinku tohoto léčivého přípravku dále opožděn a může dojít ke snížení jeho absorpce. **Nežádoucí účinky** velmi časté: somnolence, časté: závrať, zvýšená bronchiální sekrece, sucho v ústech, únava. **Zvláštní opatření pro uchování:** tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Exeltis Czech s.r.o., Želetavská 1449/9, 140 00 Praha 4 - Michle, Česká republika. **Reg. Č.: Datum revize textu: 13. 4. 2023.** Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek není hrazen prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním přípravku si, prosím, přečtěte Souhromé údaje o přípravku, který je k dispozici na internetové adrese držitele rozhodnutí o registraci - www.exeltis.cz.

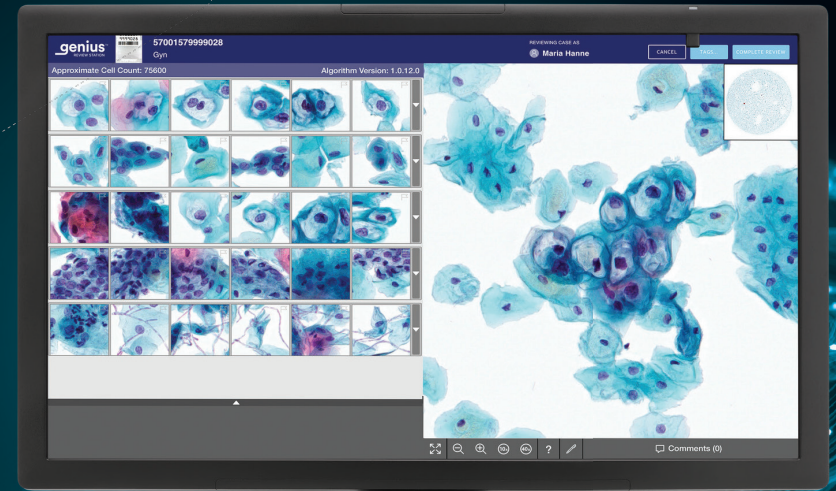


www.exeltis.com

Transform Cervical Cancer Screening

The **Genius™ Digital Diagnostics System** combines the power of a deep learning-based artificial intelligence (AI) algorithm with advanced volumetric imaging technology to help identify pre-cancerous lesions and cervical cancer cells in women.

Developed with one goal in mind – eradicate cervical cancer.



Join the future of cervical cancer screening.
Explore the system.

genius™
DIGITAL DIAGNOSTICS



Hologic BV, Da Vincielaan 5, 1930 Zaventem, Belgium.

ADS-0381-EUR-EN Rev. 001 © 2022 Hologic, Inc. All rights reserved. Hologic, Genius and associated logos are trademarks and/or registered trademarks of Hologic, Inc. and/or its subsidiaries in the United States and/or other countries. This information is intended for medical professionals and is not intended as a product solicitation or promotion where such activities are prohibited. Because Hologic materials are distributed through websites, eBrochures and TradeShops, it is not always possible to control where such materials appear. For specific information on what products are available for sale in a particular country, please contact your local Hologic representative or write to euinfo@hologic.com.

*Genius Digital Diagnostics is CE-marked for diagnostic use in Europe and is not currently available for sale in the U.S. May not be available in all markets. Contact your local Hologic representative for availability in your country.



Pro zářivou pleť

S DIENOGESTEM A ETHINYLESTRADIOLEM → účinná v léčbě středně závažné formy akné¹

DIENOGEST MÁ PŘÍZNIVÝ LIPIDOVÝ PROFIL SE ZVÝŠENÍM V HDL SLOŽCE¹

ZKRÁCENÁ INFORMACE O PŘÍPRAVKU BONADEA

Léčivá látka: 2 mg dienogestu a 0,03 mg ethinylestradiolu v 1 potahované tabletě. **Indikace:** perorální kontracepce. Léčba středně závažné formy akné, pokud selhala odpovídající lokální léčba, nebo léčba perorálně podávanými antibiotiky u žen, které si zvolily užívání perorální antikoncepce. Rozhodnutí předepsat přípravek Bonadea by mělo být provedeno po zvážení rizikových faktorů ženy, zvláště rizikových faktorů pro žilní tromboembolismus (VTE), a toho, jaké je riziko VTE u přípravku Bonadea v porovnání s dalšími přípravky kombinovanými hormonální antikoncepcí CHC. **Dávkování:** tablety se užívají ve vyznačeném pořadí, každý den přibližně ve stejnou dobu. Podle potřeby se zapíjejí tekutinou. Během 21 po sobě následujících dnů se užívá jedna tableta denně. Užívání z nového blistru začíná po sedmidenním intervalu bez užívání tablet, během kterého dojde ke krvácení z vysazení, které se objeví zhruba za 2–3 dny po užití poslední tablety a nemusí být ukončeno před zahájením užívání z dalšího blistru. **Pediatrická populace:** pro použití pouze po menarche. **Starší ženy:** není indikováno po menopauze. **Porucha funkce jater:** je kontraindikováno u žen se závažným poškozením jater. **Způsob podání:** perorální. **Kontraindikace:** přítomnost nebo riziko žilního tromboembolismu (VTE) - současného nebo v anamnéze, známá dědičná nebo získaná predispozice pro VTE, velký chirurgický zákrok s déletrvajícím imobilizací, vysoké riziko VTE v důsledku přítomnosti více rizikových faktorů. Přítomnost nebo riziko arteriálního tromboembolismu (ATE) - současného nebo prodromálního stav, cerebrovaskulární onemocnění, známá hereditární nebo získaná predispozice k ATE, anamnéza migrény s fokálními neurologickými příznaky, vysoké riziko ATE v důsledku vícečetných rizikových faktorů nebo přítomnosti jednoho závažného rizikového faktoru, těžké jaterní onemocnění současně nebo v anamnéze do navrácení hodnot jaterních testů k normálu, přítomnost nebo anamnéza jaterních tumorů, známé nebo suspektní steroid-dependentní malignity, vaginální krvácení neznámého původu, těhotenství nebo podezření na něj, hypersenzitivita léčivé látky nebo na keroloukii pomocnou látku, současné užívání léčivých přípravků obsahujících ombitasvir/paritaprevir/ritonavir/dasabuvir nebo glekaprevir/pibrentasvir nebo sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir. **Zvláštní upozornění:** v přítomnosti jakýchkoli uvedených onemocnění/rizikových faktorů by měla být vhodnost použití CHC s ženou prodiskutována. V případě zhoršení/prvního vyskytu jakéhokoli z těchto stavů/rizikových faktorů by mělo být ženě doporučeno, aby kontaktovala svého lékaře ke stanovení případného ukončení užívání. **Cirkulační poruchy:** riziko VTE a riziko ATE (rizikové faktory VTE a ATE jsou uvedeny v SPC přípravku - přípravek je kontraindikován, pokud má žena více rizikových faktorů, které pro ni představují vysoké riziko žilní nebo arteriální trombózy. Pokud je poměr přínosu a rizik považován za negativní, nemá být CHC předepisována). V případě objevení se příznaků VTE nebo ATE by mělo být ženě doporučeno, aby vyhledala naléhavou lékařskou péči a informovala lékaře, že užívá CHC. **Nádry:** COC může přispívat ke zvýšenému riziku karcinomu děložního hrdla nebo karcinomu prsu. Objeví-li se silná bolest v nadřbříšku, zvýšený jater, nebo známky nitrobráňního krvácení u ženy užívající COC, je třeba v diferenciální diagnóze vzít v úvahu možnost hepatálního tumoru. Ostatní stavy: u žen, které trpí hypertricyglycemií, nebo které mají tato onemocnění v rodinné anamnéze, může být v průběhu užívání kombinovaných perorálních kontraceptiv (COC) zvýšené riziko pankreatitidy. Pokud se však v průběhu užívání COC rozvine klinicky signifikantní hypertenze, je lépe, když v rámci opatrnosti lékař kombinované perorální kontraceptivum vysadí a léčí hypertenzi. Exogenní estrogény mohou vyvolat nebo zhoršit příznaky oědičného a získaného angioedému. Přerušení užívání COC může být nevyhnutelné při akutních a chronických poruchách jaterních funkcí na dobu, než se markery jaterních funkcí vrátí k normálním hodnotám. Přerušení užívání COC rovněž vyžaduje recidiva cholestatické žloutenky, která se poprvé objevila v těhotenství nebo během dřívějšího užívání pohlavních steroidů. Diabetičky užívající COC musí být pečlivě sledovány. Ženy, které mají dispozici ke vzniku chloasmat, by se měly během užívání COC vyhnout slunění a expozici ultrafialového záření. Zenám je třeba doporučit, aby se v případě změn nálady a příznaků deprese obrátily na svého lékaře, a to včetně období krátce po zahájení léčby. Před prvním užíváním nebo znovuzahájením užívání přípravku by měla být získána kompletní anamnéza (včetně rodinné anamnézy) a musí být vyloučeno těhotenství. Účinnost kombinovaných perorálních kontraceptiv může být snížena například při vymečání tablet, v případě gastrointestinálních poruch, nebo při současném užívání dalších léků. Při užívání kteréhokoli kombinovaného perorálního kontraceptiva (COC) se může objevit nepravdělné krvácení (spínění nebo intermenstruační krvácení) a to především během prvních měsíců užívání. Obsahuje látkou.

Interakce: interakce se mohou objevit s induktoři mikrozolálních enzymů a mohou vést ke krvácení z průniku a/nebo ke selhání kontracepce. Indukci enzymů lze pozorovat po několika dnech léčby, max. indukce je obvykle pozorována během několika týdnů. Po přerušení léčby může enzymová indukce přetrvávat po dobu přibližně 4 týdnů. **Krátkodobá léčba:** ženy léčené léčivými přípravky indukujícími enzymy by měly dočasně používat bariérovou metodu / jiný způsob kontracepce navíc k CHC, a to po celou dobu léčby současně podávaným přípravkem a následujících 28 dnů po jejím ukončení. V případě **dlouhodobé léčby** je ženě doporučeno používat jinou spolehlivou nehormonální metodu kontracepce. **Látky zvyšující clearance CHC:** např. barbituráty, bosentan, karbamazepin, fenytoin, primidon, rifampicin, léky na HIV (ritonavir, nevirapin, efavirenz), telbamát, griseofulvin, oxkarbazepin, topiramát a třezalka tečkovaná. **Látky s variabilními účinky na clearance CHC:** inhibitory HIV/HCV proteázy a nenukleosidové inhibitory reverzní transkriptázy. **Látky, které snižují clearance COC (inhibitory enzymů):** dienogest je substrát CYP3A4. Klinický význam možných interakcí s inhibitory enzymů zůstává neznámý. Byly hlášeny případy těhotenství po současném užívání hormonální kontracepce v kombinaci s antibiotiky, jako jsou peniciliny a tetracykliny. **Jiné léčivé přípravky:** plazmatické koncentrace některých látek se mohou zvýšit (např. cyklosporn, theofylin, tizanidin) nebo snížit (např. lamotrigin). Užívatelky přípravku je třeba před zahájením léčby kombinovanými léčebnými režimy pro virovou hepatitidu C převést na alternativní antikoncepční metodu. Užívání CHC může ovlivnit výsledky laboratorních testů, změny však obvykle zůstávají v rozmezí normálních hodnot. **Těhotenství a kojení:** nemá se užívat během těhotenství. Zvýšené riziko VTE během poporodního období je třeba brát v úvahu při znovuzahájení užívání přípravku. Užívání kombinovaných perorálních kontraceptiv se obecně nedoporučuje, dokud matka dítě zcela neodstává. Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje: nebyl pozorován vliv. **Nežádoucí účinky:** nejčastěji hlášenými jsou bolesti břicha a bolest prsu. Závažnými nežádoucími účinky jsou arteriální a venózní tromboembolismus. **Velikost balení:** 1x21 a 3x21 tablety. **Podmínky uchování:** při teplotě do 30°C. **Registrační číslo:** 17/599/11-C. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Zentiva, k. s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika. **Datum poslední revize textu:** 15. 12. 2022. **Výdej:** přípravku je vázán na lékařský předpis a není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním nebo výdejem přípravku se seznámte s úplnou informací o přípravku, kterou obdržíte na adrese: Zentiva, k. s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika.

Reference: 1. SPC přípravku BONADEA, datum poslední revize textu 15. 12. 2022

Určeno pro odbornou veřejnost.

Zentiva, k.s., marketingové oddělení, U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, www.zentiva.cz



5 let. Nízká dávka.

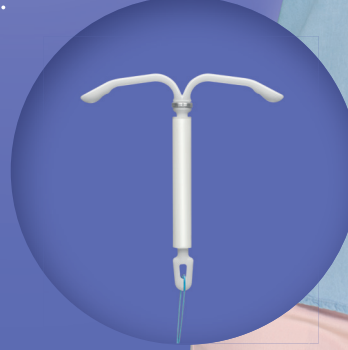
vhodné pro ženy,
které ještě nerodily,
i které již rodily¹

0,29
5letý Pearlův index¹

NÍZKÁ DENNÍ
DÁVKA LNG^{1*}

LOKÁLNÍ
UVOLŇOVÁNÍ¹

PO VYJMUTÍ
SE FERTILITA
NAVRACÍ K NORMÁLU¹



Zkrácené informace o léčivém přípravku Kyleena

Název přípravku: Kyleena
Léková forma: Intrauterinní insert Složení: Levonorgestrelum 19,5 mg v 1 intrauterinním insertu Indikace: Kontracepce po dobu až 5 let. Dávkování a způsob podání: Přípravek Kyleena je zaváděn do děložní dutiny a je účinný až po dobu 5 let. Přípravek Kyleena může být od ostatních intrauterinních systémů odlišen, protože obsahuje stříbrný krouček, který je viditelný na ultrazvuku, a modře zbarvená vlákna pro vyjmutí. Tělo přípravku Kyleena obsahuje síran barytu, který umožňuje jeho zobrazení při rentgenovém vyšetření. Přípravek Kyleena se zavádí do děložní dutiny během 7 dnů od počátku menstruace. Přípravek Kyleena může být vyměněn za nový systém kdykoli během cyklu. Přípravek Kyleena také může být zaveden kdykoli po porodu v prvním trimestru. Po porodu je nutno odložit zavedení až po kompletní involuci dělohy, vždy však až po ukončení šestinedělí. Jestliže dochází k involuci dělohy pomaleji, je nutno zvážit odložení zavedení až na 12 týdnů po porodu. Kontraindikace: Těhotenství, současné nebo rekurentní infekce v oblasti pánevní slavy spojené se zvýšeným rizikem infekce v oblasti pánevní, současná cervicitida nebo vaginitida, poporodní endometritida nebo infekovaný potrat během posledních 3 měsíců, cervikální intraepiteliální neoplazie do odeznění, zhubné bujení dělohy nebo děložního hrdla, tumoru čilivě na progesteragen, např. nádory prsu, abnormální děložní krvácení neznámé etiologie, vrozené nebo získané anomálie dělohy včetně myomu, akutní onemocnění jater nebo tumorů jater, hypersenzitivita na léčivou látku nebo pomocné látky. Zvláštní upozornění a opatření: Před zavedením musí být žena informována o přínosu a riziku přípravku Kyleena, a to i o známkách a příznacích perforace a riziku ektopického těhotenství. Přibližně u poloviny těhotenství, která nastanou během užívání přípravku Kyleena, se dá očekávat, že budou mimoděložní. Je třeba klást důraz na neoprávněné užívání přípravku Kyleena. Musí být vyloučeno mimoděložní těhotenství a systém musí být co nejdříve odstráněn. Nelze vyloučit zvýšené riziko vnitřních účinků na pohlavní ženské pohlaví vzhledem k intrauterinní expozici levonorgestrelu, byly zaznamenány ojedinelé případy maskulinizace zevních genitálií plodu ženského pohlaví. Interakce: Metabolismus levonorgestrelu může být zvýšen současným užíváním léků, které indukují mikrosolální enzymy, např. fenytoin, barbituráty, primidon, karbamazepin, rifampicin, oxkarbazepin, topiramát, felbamát, griseofulvin a přípravky obsahující třezalku tečkovanou. Pokud jsou podávány s pohlavními hormony, mnohé HIV/HCV proteázové inhibitory a nenukleosidové inhibitory reverzní transkriptázy mohou zvýšit nebo snížit plazmatickou koncentraci progesteronu. Silné a středně silné inhibitory CYP3A4 jako jsou azolová antimykotika (např. flukonazol, itraconazol, ketokonazol, vorikonazol), verapamil, makrolidy (např. klaritromycin, erythromycin), diltiazem a grapefruitová šťáva mohou zvýšit plazmatickou koncentraci progesteronu. Nežádoucí účinky: velmi časté: bolest hlavy, bolest břicha/ bolest v oblasti pánevní, akné/seborea, změny krvácení včetně silnějšího a slabšího menstruačního krvácení, spínění, méně časté: krvácení a amenorea, ovulační cysty, vulvovaginitida, časté: depresivní nálada/deprese, migréna, nauzea, alopecie, infekce horní části pohlavního ústrojí, dysmenorea, bolest prsu / diskomfort, expulze tělísk (úplná a částečná), genitální výtok; méně časté: závratě, hirsutismus, porfance dělohy. Ostatní klinicky významné nežádoucí účinky byly hlášeny s nížší četností. Podmínky uchování: Známe zvláštní podmínky uchování: Držitel rozhodnutí o registraci: Bayer AG, Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Německo. Registrační číslo: 17/460/16-C Datum poslední revize textu: 17. 6. 2022.

Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním léčivého přípravku si pečlivě přečtěte úplnou informaci o přípravku. Souhm údajů o přípravku i s informacemi, jak hlásit nežádoucí účinky najdete na www.bayer.cz nebo obdržíte na adrese BAYER s.r.o., Siemensova 271/14, 155 00 Praha 5, Česká republika.

MA_M_IUS_12-CZ-0008-1 10/2022

1. SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU Kyleena[®]

* Pearlův index v prvním roce: 0,16 (95% CI 0,02–0,58), 5letý Pearlův index: 0,29 (95% CI 0,16–0,50). Četnost selhání byla přibližně 0,2 % za rok.

Kumulativní četnost selhání byla přibližně 1,4 % za 5 let.

* obsažena v 5letém IUS





KONGRES ČGOPS ČLS JEP s mezinárodní účastí

Karlovy Vary
Hotel Thermal
30. 5.–2. 6. 2024

Vážené kolegyně, vážení kolegové,

dovolujeme si Vás pozvat na připravovanou největší akci České gynekologické a porodnické společnosti ČLS JEP v roce 2024 a budeme se s Vámi těšit jak na odbornou, tak společenskou stránku tohoto kongresu.

Registrace na kongres bude spuštěna během ledna 2024. Budeme Vás včas informovat.

Těšíme se na Vaši účast.

prof. MUDr. Antonín Pařízek, CSc.
Prezident

MUDr. Olga Hlaváčková
Viceprezident

prof. MUDr. Marian Kacerovský, Ph.D.
Předseda vědecké rady