

Vážená paní doktorko,
vážený pane doktore,

dovolujeme si Vás pozvat na

SATELITNÍ SYMPOSIUM SPOLEČNOSTI BAYER,

které se bude konat v rámci

XVIII. Jihočeských onkologických dnů

ve čtvrtek 13.10. 2011, 17.00–19.00 hodin

v Hodovní síni hotelu Růže, Český Krumlov

Chairman:

Doc. MUDr. Jindřich Fínek, Ph.D.

Onkologické a radioterapeutické oddělení FN Plzeň

Přednášející:

Prof. MUDr. Jitka Abrahámová, DrSc.

Onkologické oddělení FTN Praha 4

RCC – aktuální report z registru RENIS

Prof. MUDr. Vladislav Třeška, DrSc.

Chirurgická klinika FN Plzeň

Řešení HCC pohledem chirurga

Doc. MUDr. Jindřich Fínek, Ph.D.

Onkologické a radioterapeutické oddělení FN Plzeň

Řešení HCC pohledem onkologa



Bayer HealthCare

Ve světě pacientů vytváříme dějiny

U POKROČILÉHO KARCINOMU LEDVINY (RCC)¹
U HEPATOCELULÁRNÍHO KARCINOMU (HCC)¹



Reference:

1. Souhrn údajů o přípravku Nexavar®, červenec 2011.

Zkrácený souhrn údajů o přípravku

Obchodní název léčivého přípravku: Nexavar® 200 mg potahované tablety.
Mezinárodní nechráněný název účinné látky: Sorafenibum (ve formě tosylátu).

Schválené indikace pro použití: Hepatocelulární karcinom. Pokročilý zhoubný nádor ledvin, u kterého léčba založená na interferonu- α nebo interleukinu-2 nebyla úspěšná nebo je pro něj nevhodná. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou nebo pomocnou látku. **Klinicky významná varování:** Doporučuje se, aby sorafenib byl podáván bez jídla, nebo s nízkou, případně mírně tučným jídlem. Tableta má být zapita sklenicí vody. **Klinicky významná upozornění pro použití:**

Po zahájení léčby sorafenibem byla pozorována zvýšená incidence kožních reakcí na dlaních a chodidlech a kožní vyrážka, arteriální hypertenze mírného až středně závažného charakteru, ischémie/infarkt myokardu, prodloužení QT intervalu a krvácivé příhody. Zvýšené opatrnosti je třeba dbát při současné léčbě warfarinem. Přerušeni léčby se doporučuje u pacientů, kteří podstupují závažný chirurgický zákrok a nebo pokud by došlo k výskytu gastrointestinální perforace, která byla hlášena u < 1% pacientů užívajících sorafenib. **Klinicky významné nežádoucí příhody* a interakce:** Nejčastějšími nežádoucími účinky spojenými s podáváním přípravku byly průjem, vyrážka, alopecie a syndrom dlaní a chodidel. Nejdůležitějšími zaznamenanými závažnými nežádoucími účinky jsou infarkt myokardu/ischémie myokardu, gastrointestinální perforace, léky vyvolaná hepatitida, krvácení a hypertenze/hypertenzní krize. Lékové interakce: Přípravky snižující aciditu, neomycin, antimikrobiální látky používané k eradikaci gastrointestinální flóry, induktory CYP3A4 a/nebo glukuronizace, inhibitory CYP3A4, substráty CYP2C9, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C19, UGT1A1, UGT1A9, P-gp, paklitaxel, doxorubicin, irinotekan, docetaxel, kapecitabin, 5-FU. **Dostupné lékové formy:** Tablety, každá obsahuje 200 mg sorafenibu.

Dávkování a způsob podání: Doporučená denní dávka je 800 mg (dvě tablety po 200 mg 2× denně p.o.). **Klinicky významná možnost vzniku závislosti na léku:** Není známo, že by sorafenib vyvolával závislost na léku. **Odkaz na speciální skupiny pacientů:** Přípravek by neměl být během těhotenství a kojení podáván. Zkušenost s používáním přípravku Nexavar® u starších pacientů je omezená. N nejsou k dispozici žádné údaje o podávání přípravku u pacientů s těžkým (Child Pugh C) poškozením funkce jater. Není znám poměr benefit-riziko u pacientů s renálními karcinomy s vysokým rizikem podle MSKCC. **Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci*:** Bayer Schering Pharma AG, 13342 Berlín, Německo. **Registrační číslo:** EU/1/06/342/001. **Podmínky uchování:** Skládejte při teplotě do 25°C. **Poslední revize SPC:** červenec 2011. **Další informace získáte na adrese:** Bayer s.r.o., Siemensova 2717/4, 155 00 Praha 5, tel.: 266 101 111, fax: 266 101 957, www.bayer.cz. Přípravek je vázán na lékařský předpis a je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním léku si pečlivě přečtěte úplnou informaci o přípravku.

* Všímejte si prosím změn v informacích o léčivém přípravku.

L.CZ.SM.08.2011.009