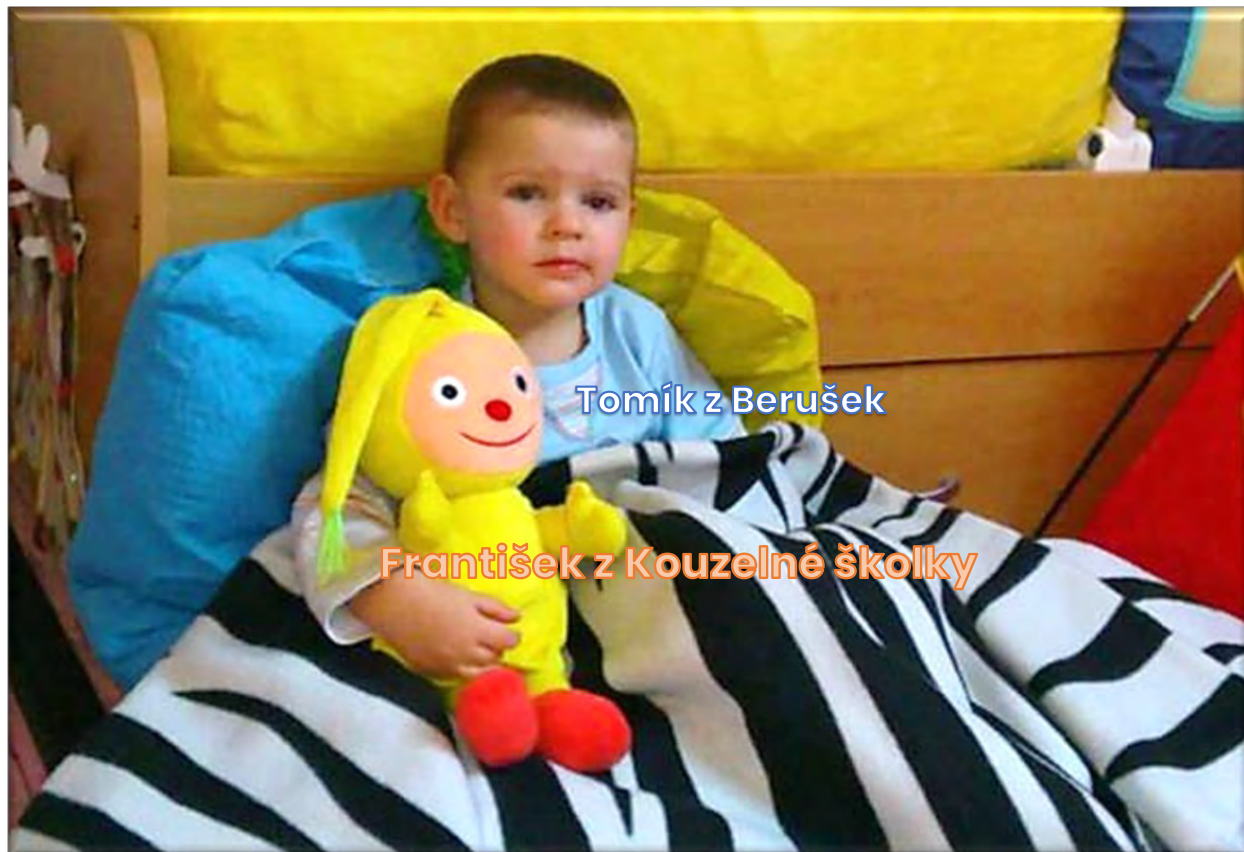




28. ÚSTECKÝ PEDIATRICKÝ DEN

16. 3. 2024 od 9:00

Kampus Univerzity J. E. Purkyně, Pasteurova 3544/1, Ústí nad Labem



Tomík z Berušek

František z Kouzelné školky

odborný garant konference: MUDr. Jaroslav Škvor, CSc.

vědecký sekretář: MUDr. Adam Cipra

Dětská klinika Fakulty zdravotnických studií Univerzity Jana Evangelisty Purkyně v Ústí nad Labem a Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

Vzdělávací akce je pořádána dle Stavovského předpisu č. 16 ČLK.
Konference se koná pod záštitou České pediatrické společnosti ČLS JEP.

pořadatel konference:

Krajská zdravotní, a.s., Oddělení konferenční a marketingové podpory, Sociální péče 3316/12a, Ústí nad Labem, Ing. Helena Luzumová, tel. 477 114 148, e-mail: helena.luzumova@kzcr.eu

Osvědčená probiotická řešení

Bactodermal

PODPORA ZDRAVÉ POKOŽKY BĚHEM VÝVOJE DĚTÍ A SPRÁVNÉ FUNKCE KOŽNÍ IMUNITY U DOSPĚLÝCH

Bactodermal je doplněk stravy obsahující kombinaci patentovaného probiotika (*Lactobacillus paracasei* (GMNL-32&GMNL-133)) s vitamíny zaměřený na harmonizaci fyziologických procesů, pro normální funkci imunitního systému a tím i zdraví pokožky během vývoje dětí a podporu správné funkce kožní imunity u dospělých. Biotin přispívá k udržení zdravého stavu pokožky a vitamín D přispívá ke správné funkci imunitního systému.

Péče o atopickou pokožku začíná ve střevě.



Bactoral

ORÁLNÍ PROBIOTIKUM MIKROBIOTA PRO DUTINU ÚSTNÍ



Obsahuje patentovanou probiotickou kulturu *Streptococcus salivarius* K12, která tvoří peptidy salivarin A2 a salivarin B tzv. bakteriociny. Tato bakterie dokáže zaujmout strategické pozice v dutině ústní, nosohltanu a středouši a dokáže vytěsnit nežádoucí druhy. Studie dokazují, že Bactoral je schopen kolonizovat horní část dýchacích cest již **3 dny po prvním podání a udrží se na nich ještě 32 dní po vysazení**. Vitamín D přispívá ke správné funkci imunitního systému. **Kdy užívat Bactoral?** Vždy, když potřebujete doplnit přátelskou mikrobiotu do dutiny ústní, nosohltanu nebo středouši např. **po doužení antibiotik a vždy, když potřebujete posílit imunitu.**



favea +
pro vaše zdraví

Doplňky stravy z naší nabídky dostanete v lékárnách nebo na eshop.faveaplus.cz

www.faveaplus.cz



ODBORNÝ PROGRAM

09:00 – 09:05

ZAHÁJENÍ

Škvor J.

Vítáme Vás

09:05 – 11:00

BLOK I.

předsedající: Laubová J., Škvor J.

Sedlačko T.

Oddělení dětské chirurgie
KZ, a.s. – MNUL v Ústí nad Labem

Charakteristika a léčba zlomenin v dětském věku

15´

Novotný T.

Ortopedická klinika FZS UJEP a MNUL
v Ústí nad Labem

Aktuální koncepce dětské ortopedie v Ústeckém kraji

15´

Radovnický T.

Neurochirurgická klinika FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

Endoskopická laváž intraventrikulárního krvácení nezralých novorozenců

15´

Šumník Z.

Pediatrická klinika 2. LF UK a FN Motol

Proč se zapojit do projektu Betty: Screening diabetu 1. typu

20´

Zich M.

Oddělení lékařské genetiky
KZ, a.s. – MNUL v Ústí nad Labem

Vyšetřovací metody v lékařské genetice

15´

Altová L

Dětská klinika FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

Obezitologie pro děti

10´

Gut J.

Dětské oddělení, Nemocnice
s poliklinikou Česká Lípa, a.s.

Jak se neztratit v množině dětí s naměřeným vyšším krevním tlakem

15´

Diskuze

10´



11:00 – 12:15

OBĚD

12:15 – 14:15

BLOK II.

předsedající: Pajerek J., Cipra A.

Pajerek J., Cipra A.

Dětská klinika FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

Mimořádky

10´

Laubová J.

Dětská klinika FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

**Prenatální sonografické patologické nálezy na
močovém systému plodu**

10´

Roleček P., Vojtíšek P.

KAPIM FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

Představení dětské anestezie

15´

Zapletalová L.

Rehabilitační oddělení
KZ, a.s. – MNUL v Ústí nad Labem

**Vyšetření polykacího aktu (videofluoroskopie)
u dětí**

10´

Sucharovová L.

Radiologická klinika FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

**Sochorová M.¹, N. El-Lababidi²,
Šochman P.¹**

¹Pediatrické oddělení Nemocnice
Jablonec nad Nisou

²Klinika pediatrie a dědičných
poruch metabolismu VFN Praha

Od anémie k portální hypertenzi

10´



Altová L.

Dětská klinika FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

Terč J.

Radiologická klinika FZS UJEP
a MNUL v Ústí nad Labem

Charvát M.

Kriminální policie ČR

Týrané dítě

40´

Fišera V.

Úsek ředitele KZ, a.s. – MNUL v Ústí
nad Labem

Langmaierová K.

Oddělení klinické farmacie KZ, a.s.

Vičková A., Novotná Rychtecká A.

Odd. soudního lékařství a toxikologie
KZ, a.s. – MNUL v Ústí nad Labem

**Ale já viděla, jak ta sestra podala ten sirup
do žíly**

10´

Diskuze

15´

14:15 – 14:45

PŘESTÁVKA, OBČERSTVENÍ

14:45 – 16:25

BLOK III.

předsedající: Altová L., Jiránek M.

Bartoš H.

Klinika infekčních nemocí 3. LF UK a
FN Bulovka

Tsunami invazivních streptokokových infekcí

20´

Kocourková L.

Fokus Labe, z.ú.

**Centrum duševního zdraví pro děti a mladé
lidi se představuje**

10´

Červinková K.

Rehabilitační oddělení
KZ, a.s. – MNUL v Ústí nad Labem

**Klinická logopedie v novorozeneckém
a kojeneckém věku**

10´



Synagis (palivizumab) – INDIKAČNÍ KRITERIA¹

Léčivý přípravek je hrazen k prevenci závažného onemocnění dolních cest dýchacích, které je způsobené respiračním syncytiálním virem (RSV) u následujících skupin dětí:²

1. Novorozenci gestačního stáří méně nebo rovno 31 + 6 narození v první RSV sezóně/vstupující do první RSV sezóny. Novorozencům, kterým byla imunoprofylaxe aplikována v období leden-březen, již není další imunoprofylaxe hrazena.
2. Novorozenci s BPD bez ohledu na gestační stáří, kteří vyžadovali léčbu chronického plicního onemocnění (BPD/CLD) (oxygenoterapii, bronchodilatační terapii, kortikoidy, diuretika) ještě 6 měsíců před začátkem RSV sezóny. Ve druhé RSV sezóně je přípravek hrazen dětem, které aktuálně podstupují léčbu.
3. Nezralí novorozenci, kteří jsou ohroženi nozokomiální RSV infekcí: je hrazena 1 dávka přípravku.
4. Děti mladší 2 let s hemodynamicky významnou vrozenou srdeční vadou.
5. Novorozenci gestačního stáří 32 + 0 až 34 + 6, kteří splňují rizikové skóre 4 a více bodů v rizikových parametrech:

Počet bodů	Rizikový parametr
1	Chronologický věk < 3 měsíce
1	Závažné neurologické onemocnění (periventrikulární leukomalacie, intracerebrální krvácení, cévní mozková příhoda, hydrocefalus)
1	Hmotnost < 10. percentil
1	Propuštění z nemocnice v období 1.10.–30.4.
1	Starší sourozenec
0,5	Dítě z vícečetného těhotenství
0,5	Pohyb v dětské skupině
0,5	Kouření ve společné domácnosti
0,5	Sociální status/ ^c crowding ^c

^c více jak 5 členů rodiny bydlící v malém prostoru

Zkrácená informace o léčivém přípravku

Synagis 50 mg/0,5 ml injekční roztok | Synagis 100 mg/1 ml injekční roztok

Léčivá látka: Palivizumab je rekombinantní humanizovaná monoklonální protilátka získaná DNA technologií na hostitelských buňkách myšího myelomu. **Léková forma:** Injekční roztok – čirý až mírně opalizující. **Indikace:** Přípravek Synagis je indikován k prevenci závažného onemocnění dolních cest dýchacích, které vyžaduje hospitalizaci a je způsobené respiračním syncytiálním virem (RSV) u dětí s vysokým rizikem onemocnění RSV: Děti narozené ve 35. týdnu těhotenství nebo dříve a jsou na začátku sezóny RSV mladší než 6 měsíců; děti mladší než 2 roky, u kterých byla potřebná léčba bronchopulmonální dysplazií v posledních 6 měsících; děti mladší než 2 roky s hemodynamicky významnou vrozenou srdeční vadou. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky, na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v SPC přípravku (např. histidin, glycin či mannitol). **Dávkování a způsob podání:** Palivizumab 15 mg/kg tělesné hmotnosti, podávaných jednou měsíčně v očekávaném období rizika RSV v komunitě. Je-li to možné, první dávka má být podána před začátkem sezóny RSV. Palivizumab se podává intramuskulárně přednostně do anterolaterální oblasti stehna. Palivizumab se nesmí běžně aplikovat do m. gluteus vzhledem k riziku poškození n. ischiadicus. Injekce musí být aplikována za standardních aseptických podmínek. Objem větší než 1 ml musí být aplikován v rozdělených dávkách.

Zvláštní upozornění: Po podání palivizumabu byly hlášeny alergické reakce včetně velmi vzácných případů anafylaxe a anafylaktického šoku. Měly by být dostupné k okamžitému použití léčivé přípravky k léčbě závažných hypersenzitivních reakcí včetně anafylaxe a anafylaktického šoku. Při středně těžkých až těžkých akutních infekcích nebo febrilních stavech je oprávněné odložení aplikace palivizumabu, pokud se tím podle mínění lékaře nepřivodí větší riziko pro pacienta. Palivizumab musí být aplikován opatrně u pacientů s trombocytopenií nebo jinou poruchou hemokoagulace. **Interakce:** V klinické studii fáze III Impact-RSV u populace předčasně narozených dětí s bronchopulmonální dysplazií byl obdobný podíl pacientů ve skupině užívající placebo a skupině s palivizumabem, kteří dostávali běžné dětské vakcíny, vakcínu proti chřipce, bronchodilataci nebo kortikosteroidy. U pacientů používajících tyto látky nebyl pozorován další vzestup nežádoucích účinků. Protože monoklonální protilátka je specifická pro RSV, nelze očekávat, že by palivizumab interferoval s imunitní odpovědí na vakcíny. Palivizumab může interferovat s diagnostickými testy založenými na imunologické detekci RSV, jako jsou některé testy fungující na principu detekce antigenů. Palivizumab navíc inhibuje replikaci viru v buněčných kulturách, a proto může také interferovat s virovými kultivačními testy. Palivizumab však neovlivňuje testy založené na polymerázové řetězové reakci k detekci reverzní transkriptázy. **Těhotenství a kojení:** Není relevantní. Přípravek Synagis není indikován pro použití u dospělých. Údaje o podávání přípravku vzhledem k fertilitě, těhotenství a kojení nejsou k dispozici. **Nežádoucí účinky:** Časté nežádoucí reakce vyskytující se u palivizumabu jsou horečka, vyrážka a reakce v místě vpichu injekce. Dále byly zaznamenány tyto nežádoucí účinky v rámci postmarketingového sledování: apnoe a méně často křeče, trombocytopenie a urtikarie. **Předáváníování:** V klinických studiích dostaly tři děti dávku vyšší než 15 mg/kg tělesné hmotnosti. Šlo o dávky 20,25 mg/kg, 21,1 mg/kg a 22,27 mg/kg. V těchto případech nebyly zjištěny žádné zdravotní následky. Během postmarketingových zkušeností bylo hlášeno předáváníování dávkami až do výše 85 mg/kg a v některých případech byly hlášeny nežádoucí reakce, které se neliší od nežádoucích reakcí pozorovaných v dávce 15 mg/kg. **Obsah balení:** Lahvičky k jednorázovému použití: objem 3 ml, čirá bezbarvá skleněná injekční lahvička (sklo typu I) s chlorobutylovou zátkou a odtrhacím uzávěrem, obsahující 0,5 ml nebo 1 ml injekčního roztoku. Balení po 1 ks. **Uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 °C–8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Doba použitelnosti 3 roky. **Držitel rozhodnutí o registraci:** AstraZeneca AB, SE-151 85 Södertälje, Švédsko. **Registrační číslo:** EU/1/99/117/003 Synagis 50 mg/0,5 ml injekční roztok, EU/1/99/117/004 Synagis 100 mg/1 ml injekční roztok. **Datum poslední revize:** 14. 9. 2023. **Referenční číslo dokumentu:** 14092023API. **Způsob výjeje:** Výdej přípravku Synagis je vázán na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** přípravek Synagis je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Pro přesné znění podmínek úhrady z prostředků veřejného zdravotního pojištění navštivte www.sukl.cz. Dříve než přípravek předepíšete nebo doporučíte, seznamte se, prosím, se souhrnem údajů o přípravku, který získáte na adrese: AstraZeneca Czech Republic s. r. o., U Trezorky 921/2, 158 00 Praha 5 - Jinoňice, tel.: +420 222 807 111 nebo na www.astrazeneca.cz. V případě, že chcete nahlásit nežádoucí příhodu, podezření na nežádoucí příhodu nebo jiné bezpečnostní informace, které se týkají LP Synagis, předejte prosím informace na czdrugssafety@astrazeneca.com nebo na <http://aereporting.astrazeneca.com> | © AstraZeneca 2024. Synagis je registrovaná ochranná známka

Reference: 1. https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/synagis-epar-product-information_cs.pdf.
2. <https://www.sukl.cz/modules/medication/detail.php?code=0210146tab=prices>



Fluenz® Tetra

OČKOVÁNÍ PROTI CHŘIPCE PRO DĚTI

PROČ ZVOLIT VAKCÍNU FLUENZ TETRA?

- **Tetravalentní vakcína** proti chřipce schválená pro vyšší ochranu dětí ve věku **od 24 měsíců do méně než 18 let.**¹
- Vakcína se aplikuje bez injekce, jednoduchým vstříkem do nosu, což ocení děti i jejich rodiče.¹
- Imunitní reakce po podání vakcíny napodobuje prostřednictvím IgA, IgG a T-buněk **přírozenou** imunitní odpověď na chřipkovou infekci.¹
- Vakcínu **doporučuje** Česká vakcinologická společnost a Národní imunizační komise, spolu s odbornými pediatrickými společnostmi.²
- **Na podzim 2024 budou dodány jednotlivé balené dávky vakcíny Fluenz Tetra.**

Objednejte si vakcínu již nyní na www.bezzihadla.cz v jednoduchém formuláři nebo na e-mailu: lenka.gerling@astrazeneca.com

Zkrácená informace o léčivém přípravku Fluenz® Tetra nosní sprej, suspenze. Vakcína proti chřipce (živá atenuovaná, nosní)

Léčivá látka: Reasortant chřipkového viru (živý atenuovaný) pomnožený v oplodněných slepičích vejcích ze zdravých chovů drůbeže produkovaných v buněčích VERO pomocí technologie reverzní genetiky. Tento přípravek obsahuje geneticky modifikované organismy (GMO) a obsahuje následující čtyři kmeny chřipkového viru: 10²⁰¹⁵ fluorescenční fokální jednotky (FFU) A/Norway/31694/2022, MEDI 369815 podobný kmen A/Victoria/4897/2022 (H1N1) pdm09, 10²⁰¹⁵ FFU A/Norway/16606/2021, MEDI 355293 podobný kmen A/Darwin/9/2021 (H3N2), 10²⁰¹⁵ FFU B/Austria/1359417/2021, MEDI 355292 podobný kmen B/Austria/1359417/2021, 10²⁰¹⁵ FFU B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444 podobný kmen INFLUENZAE VIRI B/Phuket/3073/2013 v dávce 0,2 ml. Tato vakcína odpovídá doporučení SZD (pro severní polokouli) a rozhodnutí EU pro sezónu 2023/2024. **Léková forma:** Nosní sprej, suspenze. **Indikace:** Profylaxe chřipky u dětí a dospívajících ve věku od 24 měsíců do méně než 18 let. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na léčivé látky, na kterokoli pomocnou látku uvedenou v SPC přípravku (např. želatinu), nebo na gentamicin (možné stopové množství), těžká alergická reakce (např. anafylaxe) na vejce nebo na vaječné bílkoviny (např. ovalbumin). Děti a mladiství s klinickou imunodeficiencí v důsledku svého zdravotního stavu nebo v důsledku imunosupresivní léčby, jako například: akutní a chronická leukémie, lymfom, symptomatická HIV infekce, buněčná imunodeficeience a vysoké dávky kortikosteroidů. Přípravek Fluenz Tetra není kontraindikován k použití u osob s asymptomatickou HIV infekcí nebo u osob, kterým jsou podávány lokální/inhalační kortikosteroidy nebo nízké dávky systémových kortikosteroidů nebo u těch, kterým jsou podávány kortikosteroidy jako substituční terapie, např. při insuficienci nadledvin. Děti a mladiství se nemají používat salicyláty z důvodu Reyeova syndromu spojeného se salicyláty a infekcí chřipkovým virem divokého typu. **Dávkování a způsob podání:** Děti a mladiství ve věku od 24 měsíců: 0,2 ml (podáno jako 0,1 ml do každé nosní dírký). Dětem, které nebyly dříve očkovány proti sezónní chřipce, se má po nejméně 4 týdenním intervalu podat druhá dávka. Z důvodů bezpečnosti – ve smyslu zvýšené frekvence hospitalizace a sípoty v této populaci – se přípravek Fluenz Tetra nemá používat u kojenců a batolat mladších 24 měsíců. Imunizace se musí uskutečnit nosním podáním. **Zvláštní upozornění:** Stejně jako u většiny vakcín by měly odpovídati: léčba a lékařský dohled být vždy snadno dostupné pro zvládnutí anafylaktické reakce nebo závažné precitlivělosti po podání přípravku Fluenz Tetra. Přípravek Fluenz Tetra se nemá podávat dětem a mladistvým s těžkým astmatem nebo aktivním sípotek, protože tyto osoby nebyly v klinických studiích dostatečně zkoumány. Příjemci vakcíny mají být informováni, že přípravek Fluenz Tetra je vakcína s živým atenuovaným virem a má tudíž potenciál nákazy při kontaktu s imunokompromitovanými osobami. Přípravek Fluenz Tetra se za žádných okolností nemá podávat injekčně. Neexistují žádné údaje týkající se bezpečnosti intranazálního podávání přípravku Fluenz Tetra dětem s nekorigovanými kraniofaciálními malformacemi. **Interakce:** Přípravek Fluenz Tetra se nemá podávat dětem a mladistvým, kterým je podávána léčba salicyláty (viz bod 4.3 v SPC). U dětí a mladistvých se nemají používat salicyláty po dobu 4 týdnů po vakcinaci, nenlí klinicky indikováno, protože byl hlášen výskyt Reyeova syndromu po použití salicylátů během infekce chřipkovým virem divokého typu. Bylo zkoumáno souběžné podávání trivalentního přípravku Fluenz s živými atenuovanými vakcínami proti spalničkám, příušnicím, zarédkám, planým neštovicím a s perorálně podanou vakcínou proti polioviru. Nebyly pozorovány žádné klinicky významné změny v imunitní odpovědi na vakcíny proti spalničkám, příušnicím, planým neštovicím a na perorálně podanou vakcínu proti polioviru nebo na přípravek Fluenz. Imunitní odpověď na vakcínu proti zarédkám byla výrazně změněna. Tato změna však nemusí být klinicky relevantní při imunizačním schématu s dvěma dávkami vakcíny proti zarédkám. Toto pozorování u trivalentního přípravku Fluenz je relevantní pro použití přípravku Fluenz Tetra, protože přípravek Fluenz Tetra (živá atenuovaná nosní vakcína proti chřipce) je identický s přípravkem Fluenz s jediným rozdílem – přidáním čtvrtého kmene (druhého kmene B) do přípravku Fluenz Tetra. Souběžné podání přípravku Fluenz Tetra s inaktivovanými vakcínami nebylo zkoumáno. Souběžné použití přípravku Fluenz Tetra s antivirovými proty chřipky typu A a/nebo B nebylo hodnoceno. Na základě potenciálu chřipkových antivirových snižujících účinnost přípravku Fluenz Tetra se však nedoporučuje podávat vakcínu do 48 hodin po ukončení protivirové léčby chřipky. Podání antivirových proty chřipky během dvou týdnů po vakcinaci může ovlivnit odpověď vakcíny. **Těhotenství a kojení:** Ačkoli studie reprodukcí toxicity na zvířatech nenaznačují přímé nebo nepřímé škodlivé účinky a údaje po uvedení na trh poskytlí určité ujištění v případech nechtěného podání vakcíny, podávání přípravku Fluenz Tetra se v těhotenství nedoporučuje. Jelikož se některé vry vylučují do lidského mateřského mléka, vakcína Fluenz Tetra nemá být podávána během kojení. Omezené dostupné údaje naznačují, že trivalentní vakcína Fluenz není vylučována do mateřského mléka. **Nežádoucí účinky:** V klinických studiích byl bezpečnostní profil přípravku Fluenz Tetra podobný bezpečnostnímu profilu přípravku Fluenz. Nejčastějšími nežádoucími účinkem pozorovanými v klinických studiích byly nazální kongescce/vodnatý výtok z nosu. Dále byly zaznamenány tyto nežádoucí účinky: velmi časté – snížená chuť k jídlu, nevolnost, časté – bolest hlavy, myalgie, horečka, méně časté – epistaxe, vyrážka, hypersenzitivní reakce. **Předvakcínování:** Předvakcínování vakcínu Fluenz Tetra je nepravděpodobné zvláště k tomu, že se dodává jako předplněný sprej. **Obsah balení:** Přípravek Fluenz Tetra se dodává jako 0,2 ml suspenze v jednorázovém nosním aplikátoru. Velikost balení 1 nebo 10. **Uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem a světlem. Před použitím je možné vakcínu uchovávat mimo chladničku, a to po dobu maximálně 12 hodin při teplotě nepřevyšující 25 °C. Údaje o stabilitě ukáží, že složky vakcíny jsou stabilní po dobu 12 hodin při uchování při teplotách od 8 °C do 25 °C. Doba použitelnosti 18 týdnů. **Držitel rozhodnutí o registraci:** AstraZeneca AB, SE-151 85 Södertälje, Švédsko. **Registrační číslo:** EU/1/13/887/003 Krabčička s horním otevíráním. 1. nosní sprej, EU/1/13/887/004 Krabčička s horním otevíráním. 10. nosních sprejů. **Datum poslední revize:** 28. 7. 2023. Referenční číslo dokumentu: 28072023API. **Způsob vyjde:** Výdej přípravku Fluenz Tetra je vázán na lékařský předpis. **Způsob dhrady:** přípravek Fluenz Tetra je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění u rizikových pacientů viz www.sukl.cz. Dříve než přípravek předepíšete nebo doporučíte, seznáňte se, prosím, se souhrnem údajů o přípravku, který získáte na adrese: AstraZeneca Czech Republic s.r.o., U Trezorky 921/2, 158 00 Praha 5 – Jinonice, tel.: +420 222 807 111 nebo na www.astrazeneca.cz

© AstraZeneca 2023 | Fluenz je registrovaná ochranná známka. | CZ-5700 | Datum přípravy materiálu: únor 2024

Reference: 1. Souhrn údajů o přípravku Fluenz® Tetra, datum poslední revize textu 28. 7. 2023; 2. Doporučení České vakcinologické společnosti ČLS JEP k očkování proti chřipce, ze dne 28. 6. 2023, www.vakcinace.eu; 3. <https://www.sukl.cz/modules/medication/detail.php?code=0209483&tab=prices>

Očkování je částečně hrazeno z veřejného zdravotního pojištění pro rizikové skupiny dětí definované v Zákonu č. 48/1997 Sb. Zákon o veřejném zdravotním pojištění, § 30, odst. 2, písm. b, bod 4.3



AstraZeneca

AstraZeneca Czech Republic s.r.o.,
U Trezorky 921/2, 58 00 Praha 5 – Jinonice
telefon: +420 222 807 111 | www.astrazeneca.cz



Bílík J. ZZS Ústeckého kraje	HÚÚuááááá, HÚÚuááááá !!! Co je to ?	10´
Jiránek M. Dětská klinika FZS UJEP a MNUL v Ústí nad Labem	Útočník či oběť	10´
Smíšková Š. Dětské a dorostové oddělení KZ, a.s. – Nemocnice Most	Dětská fyzioterapie týkající se vývoje pohybu	10´
Vohryzková P. Dětské a dorostové oddělení KZ, a.s. – Nemocnice Most	Jasmínčina cesta	10´
Vojtíšková J., Majerová K. Neonatologická klinika FZS UJEP a MNUL v Ústí nad Labem	Indikační kritéria celotělové hypotermie u novorozence s HIE	10´
Diskuze		10´

16:25 – 16:30

UKONČENÍ

Cipra A.

Děkujeme Vám

17:30 – 24:00

**SPOLEČENSKÝ VEČER V RESTAURACI CHALOUPKA
V ÚSTÍ NAD LABEM**

cena: 500 Kč vč. DPH

(vstupenky se hradí při registraci na konferenci v hotovosti nebo platební kartou)

adresa: Masarykova 53, Ústí nad Labem

parkování: bezplatné parkoviště
u zimního stadionu

kontakt na taxi:

Vi3 TAXI: tel. 702 158 158

RW TAXI: tel. 776 777 879





ORGANIZAČNÍ INFORMACE

REGISTRACE NA KONFERENCI

Registrace bude probíhat 16. března 2024 od 8:00 na Kampusu Univerzity J. E. Purkyně, Ústí nad Labem

ÚČASTNICKÉ POPLATKY

Přednášející a zaměstnanci KZ, a.s.: bez poplatku

Ostatní účastníci: 600 Kč vč. DPH

Společenský večer: 500 Kč vč. DPH

KREDITY

Vzdělávací akce je zařazena do kreditního systému dle platné legislativy pro lékaře. Nelékařským pracovníkům bude vydáno potvrzení o účasti.

PŘIHLÁŠKY K ÚČASTI

Přihlásit se k pasivní účasti je možné nejpozději do 10. března 2024 online na:

<https://www.kzcr.eu/konference/pediatrie2024>

DOPRAVA A UBYTOVÁNÍ

Dopravu a ubytování si zajišťuje každý účastník individuálně.

DALŠÍ INFORMACE

UPOZORNĚNÍ

Účastník vzdělávací akce souhlasí s pořizováním zvukového a obrazového záznamu akce, včetně zveřejnění záznamů na internetových stránkách, nástěnkách, v médiích a propagačních materiálech za účelem informování o akci a prezentace školicí činnosti.

TECHNICKÉ INFORMACE K PŘEDNÁŠKÁM

Akceptujeme přednášky v programu MS Power Point až do verze MS Office 2016 (xxx.ppt nebo xxx.pps; xxx.pptx nebo xxx.ppsx) a přednášky ve formátu PDF (situované „na šířku“), vše v poměru stran 16:10 (preferujeme) nebo 4:3. Doporučujeme videa v PPT prezentacích „optimalizovat“ programem MS Power Point (verze 2013 nebo 2016) tak, aby byly součástí PPTX souboru. Pokud bude potřeba přehrávat video v prezentacích, které nebude součástí PPTX souboru, je důležité mít uloženou přednášku i příslušné video fyzicky jako samostatné soubory ve společném adresáři na přineseném médiu (Flash disk, externí HDD s USB připojením). Je potřeba ho mít ve formátu kódování „windows media“ (xxx.wmv), jinak nejsme schopni 100% garantovat, že videa nebo videoanimace v jiných kódováních (flash, DivX, Xvid, mov, mpeg, atd.) budou v PPT prezentacích regulérně fungovat.

HLAVNÍ PARTNER

favea
plus pro vaše zdraví

VYSTAVOVATELÉ

The logo for HiPP, featuring the letters 'HiPP' in a stylized, colorful font. The 'i' is blue, 'P' is orange, and the second 'P' is purple. There are small heart shapes above the 'i' and the second 'P'.

To nejlepší z přírody. To nejlepší pro přírodu.

The logo for BaloniX med. 'BaloniX' is in a pink, rounded font, and 'med' is in a green, rounded font with a white outline.The logo for BOIRON, featuring the word 'BOIRON' in blue capital letters. The letter 'O' is replaced by a red pill with a green stem and a red cap, set against a green grassy background.

Vaše zdraví si zaslouží ten největší respekt

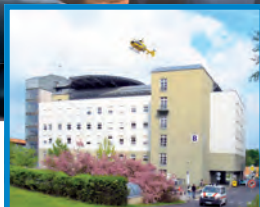
The Nestlé logo, featuring a bird's nest with three birds, next to the word 'Nutrition' in a grey sans-serif font. The Nestlé logo itself is in a grey sans-serif font.The logo for Imunoglukan P4H. 'Imunoglukan' is in a bold, blue, italicized sans-serif font, and 'P4H' is in a blue, italicized sans-serif font below it.The logo for Schwabe Czech. It features a green square with a white stylized 'S' and the word 'SCHWABE' in white below it. To the right, 'Schwabe' and 'Czech' are in green, and 'From Nature. For Health.' is in black below them.The logo for Lázně Poděbrady. It features a stylized blue archway with a red heart in the center, above the text 'LÁZNĚ PODEBRADY' and 'AKCIOVÁ SPOLEČNOST' in blue.The logo for akacia. It features a stylized green tree with many small leaves, above the word 'akacia' in a bold, black, lowercase sans-serif font, and 'KEEP THE QUALITY UP' in a smaller, black, uppercase sans-serif font below it.



**NEJVĚTŠÍ POSKYTOVATEL
NEMOCNIČNÍ PÉČE
V ČESKÉ REPUBLICĚ**



NEMOCNICE DĚČÍN



MASARYKOVA NEMOCNICE
V ÚSTÍ NAD LABEM



NEMOCNICE TEPLICE



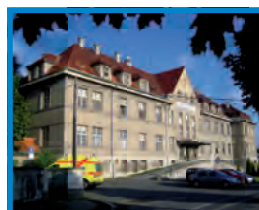
NEMOCNICE MOST



NEMOCNICE CHOMUTOV



NEMOCNICE LITOMĚŘICE



MASARYKOVA NEMOCNICE
V ÚSTÍ N. L. – PRACOVISŤĚ
RUMBURK

- 7 NEMOCNIC S NADREGIONÁLNÍ PŮSOBNOSTÍ**
- **KLINICKÁ PRACOVISŤĚ A ODBORNÁ CENTRA**
 - **ŠPIČKOVÉ TECHNICKÉ A PŘÍSTROJOVÉ VYBAVENÍ PRACOVISŤ**
 - **PODPORA VĚDY A ODBORNÉHO PROFESNÍHO ROZVOJE**