



A MAGYAR REUMATOLÓGUSOK EGYESÜLETÉNEK ÉVES VÁNDORGYŰLÉSE

MRE 2021

Debrecen, 2021. szeptember 23-26.



PROGRAM

Prolia® Út az erősebb csontokhoz



Óvja meg betege csontjait:
hosszú távú törés elleni védelem és folyamatos BMD növekedés akár 10 éven át!

1. Bone HG et al; *Lancet Diabetes Endocrinol.* 2017 Jul;5(7):513-523.

prolia
Idenosumab

Prolia® (Idenosumab) 60 mg oldatos injekció előretöltött fecskendővel (automatikus tűvel)

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

A Prolia® alkalmazási előírásának és betegjelkéztatójának elérhetősége:

EMA: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/prolia-epar-product-information_hu.pdf

EGY: <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h618.htm>

OGYEI: <http://www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/>

Az alkalmazási előírás szöveggellenőrzésének utolsó dátuma: 2020. szeptember

Árak és támogatások: TB támogatással forgalomban lévő Prolia® készítmény;

Prolia® 60 mg/ml oldatos injekció előretöltött fecskendőben 1x (automatikus tűvel, tűtorekcsomagolásban) EU/1/10/6/18/003

Bruttó fogyasztói ár: 54 839,- Ft, Bruttó TB támogatás: 38 387,- Ft, Térítési alj: 16 452,- Ft

http://neak.gov.hu/felso_menu/szakmai_oldalak/gyogyszer_segedeszkoz_gyogyfurd_tamogatasi/egeszsegugyi_vallalkozasoknak/pupha/Vegleges_PUPHA.html
Előírási útvonali: Felső/Felső menü>Szakmai>Kiemelt szakmai területek>Gyógyászati>Gyógyászati segédeszköz>Gyógyfurdó támogatások>Publikus gyógyszerforrás: JUPHAI>Vegleges törzs>Publikus gyógyszerforrás – 2021. július 1 / Publikációs ideje: 2021. június 25.

EÜ pont: 32/2004. (IV. 26.) ESzCsM r. 2. sz. mell. Az emelt, kiemelt indikációhoz kétféle támogatási kategóriába tartozó betegcsoportok, indikációs területek és a felírásra jogosultak köre. EU/70 9/04, és EU/70 9/03

http://njt.hu/cgi_bin/njt_doc.cgi?docid=84085_421318

Hatályos: 2021. március 6-ától Előírási útvonali: Nemzeti Jogszabálytár

Készítmények felsorolása:

http://www.neak.gov.hu/data/cms1028995/EU_emelt_tamogatasi_lista_2021_06_01.pdf

Előírási útvonali: Felső/Felső menü>Szakmai>Gyógyászati>Gyógyászati segédeszköz>Gyógyfurdó támogatások>Egészsegügyi szakembereknek>EÜ ponton történő rendelhetőség>Az emelt indikációhoz kétféle támogatási kategóriába tartozó betegcsoportok, indikációs területek és a felírásra jogosultak köre/ Erővényesség kezdete: 2021. június 1.

Finanszírozási protokoll:

31/2010. (IV. 19.) EüM rendelet a finanszírozási eljárásrendekről. 15. és 16. számú melléklet

http://njt.hu/cgi_bin/njt_doc.cgi?docid=131312_385164

Hatályos: 2020. július 1-től Előírási útvonali: Nemzeti Jogszabálytár

Kérjük, a tudomására jutó, a gyógyszer használatával összefüggésbe hozható

melleslegatos gyomrát jelentő az Országos Gyógyserkezeti és Elméleti-egészségügyi Intézetnek (OGYEI) a <https://www.ogyei.gov.hu/egeszsegugyi-szakemberek> honlapon található on-line bejelentés-felületen keresztül, vagy a honlapról letölthető mellékletre-bejelentő lapon, mely visszaküldhető levélben 10095E, 1372 Budaörs, Pf. 450), faxon (+36 1 884 9472), vagy e-mailben adr_box@ogyei.gov.hu, vagy a forgalomban hozatott engedély jogosultja (nyilvános) részére, az Amgen Kft.-nek a +36 1 384 4700 telefonszámon, vagy a +36 80 981 363-as faxszámon, illetve az eu-hu-safety@amgen.com e-mail címen.

AMGEN

Minden jog fenntartva, Amgen KR, 1054 Budapest, Szabadság tér 7.
Tel. 06 1 354 47 00, Fax: 06 1 354 47 01, www.amgen.hu

Dokumentum lezárásának dátuma: 2021. 07. 06.
Dokumentum kódzáma: HU-PRO-0721-00002



A MAGYAR REUMATOLÓGUSOK EGYESÜLETÉNEK ÉVES VÁNDORGYŰLÉSE

MRE 2021

Debrecen, 2021. szeptember 23-26.

PROGRAM

Tisztelt Kollégánők és Kollégák!

Bár a 2020. évben minden tekintetben sikeresen próbáltuk ki az online vándorgyűlés „örömeit”, már alig vártuk, hogy 2021-ben ismét személyesen találkozhatunk. 2021. szeptember 23-26. között ismét Debrecen a házigazdája az MRE éves vándorgyűlésének. A vezetőség mandátuma 2020 szeptemberében lejárt, jelenleg ideiglenesen az Elnökség viszi az Egyesület ügyeit. 2021-ben, személyes jelenléttel, vezetőségválasztást is tartunk. Hál' Istennek a sok előadást és posztert, a kerekasztalokat és a céges szimpóziumokat tekintve mostanában a bőség zavarával küzdünk. Ezért négy naposra tervezzük a vándorgyűlést és az igen gazdag program miatt párhuzamos szekciók is lesznek.

Mindenesetre a korábbi kongresszusok hagyományait megtartva igyekszünk számotokra magas színvonalú, de néhány újdonsággal fűszerezett szakmai programot és tartalmas kikapcsolódást biztosítani. Továbbra is törekszünk arra, hogy mindenki igényét kielégítendő, a szakmai program kiegyensúlyozott legyen. Az idén az Onkoreumatológia és a COVID-19 képezik a vándorgyűlés kiemelt témáit. Emellett ismét lesz miniREAKTOR továbbképzés. A poszterek esetében továbbra is az e-poszter formátumot követjük, de a szerzők az előadóteremben röviden szóban is bemutatgatják munkáikat.

Az előadások és poszterek mellett számos szponzorált szimpózium is lesz. Mint minden évben, idén is hálások vagyunk a gyártóknak, partnereinknek a támogatásért.

A csütörtök délután szokás szerint az ünneplésé. Ekkor történik majd a díjak átadása, amit a pandémia miatt visszamenőleg is meg kell tennünk. Most adjuk át a 2019-ben elnyert Belák Sándor emlékérmét Nagy Györgynek és a 2020-ban odaítélt Bozsóky Sándor emlékérmét Temesvári Péternek. Szomorú szívvel búcsúzunk a másik Bozsóky-díjazottunktól, Dankó Katalintól. Bodnár Nóra és Pálincás Márton ugyancsak most vehetik át a 2020-ban odaítélt Petrou Petros emlékérmét. A Belák Sándor emlékérmét az idén Nagy Katalin és Vereckei Edit nyerte el. 2020-ban ugyancsak elmaradt az MRE Érem Kiemelkedő Klinikai Munkáért díj átadása. Most köszöntjük majd az egyik díjazottat, Sevcic Krisztinát. A díj másik nyertese, Kiss Csaba György sajnos nem lehet közöttünk, emlékét megőrizzük. 2021-ben ezt a klinikai díjat Donáth Judit és Major Annamária kapják. Az MRE Díszoklevelét 2020-ban Bart Marietta, Bartha Attila, Major Annamária, Tóth Edit és Törös Edit, 2021-ben pedig Bors Katalin, Fülöp József, Grósz Éva, Kormos Ildikó és Saád Judit nyerték el. Ugyancsak elmaradt a tiszteletbeli tagok, Perl András, Ricard Cervera és Walter

Grassi professzorok avatása, akik személyesen vagy online lesznek majd jelen. A vándorgyűlésen átadásra kerül az idei de Chatel-díj is.

Szokás szerint az orvos-kongresszusunkkal párhuzamosan zajlik majd a szakdolgozói egyesület (MRSZE) vándorgyűlése.

A szakmai program mellett az első két estére igyekeztünk tartalmas kikapcsolódást is szervezni, mely egyelőre legyen meglepetés. Remélhetőleg az időjárás is kegyes lesz hozzánk, és a szakmai program szüneteiben és utána lesz mód gyönyörködni a Kálvinista Róma és környéke szépségeiben.

Az MRE elnöksége, vezetősége, valamint a technikai szervező Congress Service cég nevében üdvözlünk Benneteket Debrecenben!

Üdvözlettel:



Prof. Dr. Szekanez Zoltán
az MRE és a kongresszus elnöke



Prof. Dr. Kiss Emese
az MRE főtítkára

Sirdalud®

4 mg tabletta, 30x; MR 6 mg retard kapszula, 10x, 30x · tizanidin



Árak*	KGY	Bruttó fogyasztói ár	Támogatás összege	Tévesítési díj	Támogatás
Sirdalud® 4 mg tabletta, 30x	✓	1 528 Ft	382 Ft	1 146 Ft	normatív
Sirdalud® 4 mg tabletta, 30x	✓	1 528 Ft	1070 Ft	408 Ft	70%*
Sirdalud® MR 6 mg retard kapszula, 10x	✓	1 415 Ft	354 Ft	1061 Ft	normatív
Sirdalud® MR 6 mg retard kapszula, 30x	✓	3 828 Ft	957 Ft	2 871 Ft	normatív

*Bővebb információkért kérjük olvasza el a gyógyszer alkalmazási előírását!

A hatályos alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerügyi Információs Rendszer honlapján (www.ogym.gov.hu/halyos-szovegok/alkalmazasi-eloiras).

Elérési útvenet: www.ogym.gov.hu; Adatbázisok, nyelvtártervek: Gyógyszer adatbázis; Gyógyszer neve: Sirdalud® 4 mg tabletta, Sirdalud MR 6 mg retard kapszula; Keresés indítója: **Alkalmazási előírás** hivatkozás.

* A 2021. április 1-jétől érvényes árak alapján. Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.ogym.gov.hu honlapján található információkat.

Elérési útvenet: <https://www.nemzetisport.hu> szócikkek, [ogym.gov.hu](https://www.ogym.gov.hu) honlapján a gyógyszer neve, publikus gyógyszeres, vényrecept, publikus gyógyszeres, – kódszám alapján.

* Sirdalud® 4 mg tabletta és Sirdalud MR 6 mg retard kapszula alkalmazási előírás.

Kizárólag egészségügyi szakembereknek szóló kommunikáció. Kérjük, ne tegyék a fogyasztók részére elérhetővé vagy láthatóvá.

SANDOZ A Novartis
Division

Sandoz Hungária Kft. · 1114 Budapest, Bartók Béla út 43-47.
Tel.: 430-2890 · Fax: 430-2899 · web: www.sandoz.hu

A Vándorgyűlés áttekintő programja MRE 2021

2021. szeptember 22., szerda

18.00	Vezetőségi ülés		
-------	-----------------	--	--

2021. szeptember 23., csütörtök

	„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM		„B” SZEKCIÓ - BÁLTEREM
08.00	Regisztráció		
09.30	Közgyűlés (első meghirdetésben)		
	MiniREAKTOR		
09.40	Rövid megnyitó		
09.45	KLASSZIKUS KÓRKÉPEK		
10.30	ARTHRITESEK		
11.15	AUTOIMMUN REUMATOLÓGIAI KÓRKÉPEK		
12.00	Kávészünet		
12.30	TÁRSBETEGSÉGEK		
13.15	TERÁPIA		
14.00	Tesztírás, zárás		
14.15	Ebédészünet		
15.00	IBSA kerekasztal		
15.25	Ünnepélyes szekciók		
16.40	Kávészünet		
17.10	Ünnepélyes szekciók		
19.45	Ünnepélyes megnyitó, köszöntések		
20.30	Vacsora		

A Vándorgyűlés áttekintő programja **MRE 2021**

2021. szeptember 24., péntek			
	„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM		„B” SZEKCIÓ - BÁLTEREM
07.00	MRE futás		
08.30	ELŐADÁSOK I – COVID-19 I	08.30	ELŐADÁSOK II – TÁRSBETEGSÉGEK I
09.30	Novartis szimpózium	09.30	Boehringer szimpózium
10.30	AbbVie szimpózium		
11.00	Kávészünet (Sajtótájékoztató)		
11.30	AbbVie szimpózium	11.30	Krka szimpózium
12.00	COVID kerekasztal		
13.00	Ebédészünet		
14.00	Közgyűlés I.		
15.30	Bausch szimpózium		
15.45	Pfizer szimpózium	15.45	Sager szimpózium
16.15		16.15	UCB szimpózium
16.25	Roche szimpózium		
16.55	Kávészünet		
17.25	Janssen szimpózium	17.25	Sobi szimpózium
17.55	Közgyűlés II.		
18.05	A tudományos program vége		
18.30	Vezetőségi ülés		
20.00	Vacsora		

A Vándorgyűlés áttekintő programja MRE 2021

2021. szeptember 25., szombat			
	„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM		„B” SZEKCIÓ - BÁLTEREM
09.00	POSZTEREK I	09.00	ELŐADÁSOK III – ARTHRITISEK ÉS AUTOIMMUN KÓRKÉPEK
10.00	Stada szimpózium	10.10	Berlin-Chemie szimpózium
10.30	Lilly szimpózium		
11.00	Kávészünet / Koccintás cégekkel	11.10	Kávészünet / Koccintás cégekkel
11.30	ONKOREUMATOLÓGIA		
12.30	MSD szimpózium		
13.30	Ebédészünet		
14.30	AZ MRE ELŐADÁS- ÉS POSZTER-DÍJAK JELÖLTJEINEK PREZENTÁCIÓI		
16.00	Kávészünet		
16.30	Egis szimpózium		
17.30	Lilly szimpózium		
18.00	Esti előadás		
18.30	Szabad program		

2021. szeptember 26., vasárnap			
	„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM		„B” SZEKCIÓ - BÁLTEREM
09.00	ELŐADÁSOK V – TÁRSBETEGSÉGEK II	09.00	POSZTEREK III
10.00	Richter szimpózium		
10.45	Sanofi-Genzyme szimpózium	10.45	Kávészünet
11.05	Kávészünet		
11.30	ELŐADÁSOK VI – ALKALMAZOTT IMMUNOLÓGIA ÉS AUTOIMMUNITÁS	11.15	ELŐADÁSOK VII – COVID-19 II ÉS VARIA
12.30	Zárás, díjkiosztás		
12.45	Ebéd		

Adenuric®

(febuxosztát)
80 mg és 120 mg
filmtabletta

A SZIMPTOMATIKUS HYPERURIKAEMIA KEZELÉSÉRE*

A febuxosztátról kimutatták,

- hogy szignifikánsan hatékonyabban csökkenti 360 $\mu\text{mol/l}$ célérték alá a szérumszúrumsavszintet, mint 300 mg/nap allopurinol.^{1,†}
- hogy csökkenti a köszvényes rohamok gyakoriságát és a tophusokat hosszú távú alkalmazás során.^{2,‡}

* A Febuxostat kontra allopurinol kontrollált vizsgálat (FACT) egy 3. fázisú, randomizált, kettős-vak, 52 hetes, multicentrikus vizsgálat volt, amelyben összehasonlították a febuxostat biztonságosságát és hatásosságát (naponta egyszer orálisan) az allopurinol biztonságosságával és hatásosságával köszvényes betegeknél, akiknek szérumszúrumsavszintje legalább 8,0 mg / deciliter (480 $\mu\text{mol/l}$) volt. 762 köszvényes beteget randomizáltak legalább 8,0 mg / deciliter (480 $\mu\text{mol/l}$) szérumszúrumsavszinttel, akik 52 héten keresztül napi egyszeri febuxosztáttal (80 mg vagy 120 mg) vagy allopurinollal (300 mg) kaptak, 760-an kapták meg a vizsgált gyógyszert. A köszvényes fellángolásával szembeni profilaxist naproxen vagy kolchicin alkalmazásával az 1.-8. Héten végezték. Az elsődleges hatékonysági végpont 6,0 mg / deciliter alatti szérumszúrumsavszint volt az utolsó három havi mérés mindegyikénél.¹

† A 28. napos II. fázisú vizsgálat 5 éves nyílt kiterjesztése (FOCUS: Febuxostat Open-label Clinical trial of Urate-lowering efficacy and safety). A 28. napos II. fázisú vizsgálatot befejező 145 alany közül 116 vett részt a kiterjesztés vizsgálatában. A célkitűzés a febuxosztát-urátcsökkentés tartósságának, valamint a febuxosztát-indukálta sUA-csökkenés és a szubsztatáció fenntartásának klinikai hatásosságának, biztonságosságának és tolerálhatóságának értékelése volt. A kontrollok a 2. és a 4. héten, majd az 56. hétig kerültek minden 4. héten, majd a 2.-5. évben pedig 8 hetente történtek. Az egyes kontrollok értékelése magában foglalta a hatékonyságot (sUA) és a biztonságosságot. Az elsődleges hatékonysági végpont azon alanyok aránya volt, akik elérték és fenntartották az <6,0 mg/dl sUA célértéket.²

Adenuric 80 mg és 120 mg filmtabletta. 80 mg, illetve 120 mg febuxosztáttal tartalmazó filmtablettáknént.

* Az ADENURIC 80 mg, 120 mg krónikus hyperurikaemia kezelésére javallott olyan állapotokban, amikor a húgysav lerakódás már bekövetkezett (beleértve tophusok és/vagy arthritisz urica fennállását vagy kórelőzményét). Az ADENURIC 120 mg javallott hyperurikaemia megelőzésére és kezelésére javallott olyan, kemoterápiában részesülő, rosszindulatú hematológiai körképben szenvedő felnőtt betegeknél, akiknél a tumor lysis szindróma (TLS) közepes vagy magas kockázata áll fenn.³ Bővebb információért, a mellékhatások, ellenjavallatok és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések teljes listájáért kérjük, olvassa el az alkalmazási előírás teljes szövegét!

A hatályos "alkalmazási előírás" teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezéstudományi Intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) honlapon. ÖGYÉI honlapon keresztül történő elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu; ADATBÁZISOK, NYILVÁNTARTÁSOK; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve (gyógyszercsalád keresés esetén: szabadszavas keresésben a termék „Brand név” megadása), a „KERESÉS INDÍTÁSA”, ikonra vagy **Alkalmazási előírás** hiperlinkre történő kattintás. Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a <http://www.oep.hu>; www.neak.gov.hu honlapon található információkat. Elérési útvonal: <http://www.neak.gov.hu>; szakmának GYÓGYSZER / GYÓGYÁSZATI SEGÉDESZKÖZ / GYÓGYFÜRDŐ TÁMOGATÁSOK; egészségügyi szakembereknek: PUBLIKUS GYÓGYSZERTÖRZS, VÉGLÉGES TÖRZS. Kiadhatóság: Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. (V)

1. Becker MA, et al. N Engl J Med 2005; 353:2450-2461

2. Schumacher HR, et al. Rheumatology 2009; 48:188-94

3. Adenuric 80 mg; 120 mg filmtabletta Alkalmazási előírás: 2019.07.31.

Készítmény neve	Bruttó fogyasztói ár	Emelt támogatási kategória	Tértési díj emelt tart. esetén	Emelt támogatási összeg	Közgyógyon kiváltható-e
ADENURIC 120 mg FILMTABLETTA	6649 Ft	70%	1995 Ft	4654 Ft	igen
ADENURIC 80 mg FILMTABLETTA	4914 Ft	70%	2327 Ft	2587 Ft	igen

Figyelmeztetés!

A febuxosztát-kezelés kerülendő, ha a beteg korábban súlyos cardiovascularis betegségben (pl. myocardialis infarctus, stroke vagy instabil angina) szenvedett, kivéve, ha számára más terápiás lehetőség nem megfelelő.³

**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

Innovációval az életminőség javításáért.

Berlin-Chemie/ A. Menarini Kft.
2040 Budaörs, Neumann J. u. 1.

Tel.: 23/ 501-301

A dokumentum lezárásának időpontja: 2021.02.05. Az érvényesség ideje: 2023.02.05.

Az Adenuric® a Teijin Pharma Ltd. Tokió, Japán bejegyzett védjegye.

2021. szeptember 22., szerda

18.00 **Vezetőségi ülés**

2021. szeptember 23., csütörtök

8.00- **Regisztráció**

„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM

9.30 **Közgyűlés (első meghirdetésben)**

MiniREAKTOR

9.45 **KLASSZIKUS KÓRKÉPEK**

(Arthrosis, derékfájás, osteoporosis, köszvény)

9.45 **Bevezető előadás**

Bálint Péter

Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

10.00 **Kerekasztal**

Bálint Péter, Héjj Gábor, Szekanecz Zoltán

10.30 **ARTHRITESEK**

10.30 **Bevezető előadás**

Nagy György

Semmelweis Egyetem, Budapest

10.45 **Kerekasztal**

Keszthelyi Péter, Nagy György, Rojkovich Bernadette, Szántó Sándor

11.15 **AUTOIMMUN REUMATOLÓGIAI KÓRKÉPEK**

11.15 **Bevezető előadás**

Kumánovics Gábor

Pécsi Tudományegyetem, Pécs

- 11.30 **Kerekasztal**
Czirják László, Kiss Emese, Kumánovics Gábor, Szűcs Gabriella
- 12.00 **Kávészünet**
- 12.30 TÁRSBETEGSÉGEK**
- 12.30 **Bevezető előadás**
Szekanecz Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen
- 12.45 **Kerekasztal**
Balog Attila, Kerekes György, Kovács Attila, Szekanecz Zoltán
- 13.15 TERÁPIA**
- 13.15 **Bevezető előadás**
Kovács László
Szegedi Tudományegyetem, Szeged
- 13.30 **Kerekasztal**
Kovács László, Bender Tamás, Hodinka László, Sütő Gábor
- 14.00 **TESZTÍRÁS, ZÁRÁS**
- 14.15 **Ebédészünet**
- 15.00 **IBSA KEREKASZTAL (25')**
„Ne a szomszéd néni mondja meg, mit kell szedni, ha fáj a térdem...”
Moderátor: Szulák Andrea
- Részvevők: Bíró Krisztina¹, Zolnay Péter²
¹*Országos Onkológiai Intézet, Budapest*
²*Reuma Centrum, Budaörs*

- 15.25 **ÜNNEPÉLYES SZEKCIÓK**
Üléselnökök: Kiss Emese, Szekanez Zoltán
- 15.25 **Belák Sándor emlékérem 2019-es díjazottjának előadása**
Kihívások a rheumatoid arthritis kezelésében
Nagy György
Semmelweis Egyetem, Budapest
- 15.50 **Bozsóky Sándor emlékérem 2020-as díjazottjának előadása**
Visszatekintés
Temesvári István Péter
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
- 16.15 **Petrou Petros emlékérem 2020-as díjazottjainak előadása**
Óvodáskortól napjainkig (10')
Bodnár Nóra
Debreceni Egyetem, Debrecen
Köszvény. Újdonságok és lehetőségek. (10')
Pálinkás Márton
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
- 16.40 **Kávészünet**
- 17.10 **Belák Sándor emlékérem átadása és a díjazottak előadása**
A krónikus derékfájás háttérfolyamataitól a gyulladásos kórképek okozta kihívásokig (20')
Vereckei Edit
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
40 év a hazai reumatológiában (20')
Nagy Katalin
Markhot Ferenc Kórház, Eger

- 18.00 **További díjak átadása** (Klinikai díj, Díszoklevél, de Châtel-díj)
- 18.30 **Tiszteletbeli tagok**
- Catastrophic antiphospholipid syndrome** (20')
Ricard Cervera
Hospital Clínic de Barcelona, Barcelona, Spanyolország
- The ultrasound revolution** (20')
Walter Grassi
Università Politecnica delle Marche, Ancona, Olaszország
- Metabolic checkpoints and targets for treatment in autoimmune rheumatic diseases** (20')
András Perl
SUNY Upstate Medical University, Syracuse, Amerikai Egyesült Államok
- 19.40 **Technikai szünet**
- 19.45 **Ünnepélyes megnyitó, köszöntések**
- 20.00 **Az első magyar „Ars medica”**
Bálint Géza
Budapest
- 20.30 **Vacsora**

Egy anti-TNF, ami elkísér

A SIMPONI hatásossága 5 éven át fennmaradt, kb. 70%-os terápián maradással¹⁻³



havi
Simponi[®]
golimumab
Az aktív évekért

SIMPONI (golimumab) 50 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tolban (1x), ill. előretöltött fecskendőben (1x) (fogyszórtó ára: 318 740 Ft; tb-támogatás: 100%, teljes elszámolás alá eső készítmény, esetleges változások: www.neak.gov.hu). **Javallatok:** 1. **Rheumatoid arthritis (RA):** metotrexáttal (MTX) kombinálva: – közepesen súlyos/súlyos aktív RA kezelésére felülteként, ha a betegség lefolyását módosító rheuma elleni gyógyszerekkel (DMARD-ok, beleértve a MTX-et is) a terápiás válasz nem volt megfelelő; – súlyos, aktív, progresszív RA kezelésére korábban MTX-tal nem kezelt felülteként. 2. **Polyarticularis juvenilis idiopathias arthritis (pJIA)** kezelésére MTX-tal kombinálva a korábbi MTX-kezelésre nem megfelelően reagáló, 2 éves és idősebb gyermekeknél. 3. **Aktív és progresszív arthritis psoriatica (APS)** kezelésére felülteként monoterápiában v. MTX-tal kombinálva, ha a korábbi DMARD-ok hatása nem volt megfelelő. 4. **Axiális spondyloarthritis** – súlyos, aktív spondylitis ankylopoetica (SA) kezelésére felülteként, akik nem reagáltak megfelelően a hagyományos kezelésre: – a gyulladás objektív jeleit mutató (melyet emelkedett C-reactív protein szint (CRP) és/vagy MRI vizsgálati eredmény igazol) súlyos, aktív, nem radiológiai axiális spondyloarthritis (nr-axiális SpA) kezelésére felülteként, amennyiben az előzetesen alkalmazott nem szteroid gyulladásgátló szerrel (NSAID) történt kezelés hatása nem volt megfelelő, vagy NSAID intolerancia áll fenn. 5. **Középsúlyos-súlyos colitis ulcerosa (CU)** kezelésére felülteként, akik nem reagáltak megfelelően a hagyományos kezelésre, beleértve a kortikoszteroidokat, a 6-merkaptopurint v. az azatioprint is, vagy ezeket a készítményeket nem tolerálták, ill. azokkal szemben orvosi ellenjavallattal áll fenn. **Ellenjavallatok:** a készítmény hatóanyagával v. bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység. Aktív tuberkulózis (tbc) v. egyéb súlyos fertőzés, pl. szepszis, opportunista fertőzések. Közepesen súlyos v. súlyos szívlegtelenség (NYHA III/IV stádium). **Adagolás és alkalmazás:** a kezelést csak RA, pJIA, APS, SA, nr-axiális SpA v. CU diagnosztizálásában és kezelésében jártas szakorvos kezdeményezheti és felügyelheti. A SIMPONI-t csak kórházban egy Betegmenedzselő kórházat kell átadni. A SIMPONI szubcutan alkalmazandó. Adagja RA, pJIA (legfeljebb 40 kg testtömegű gyermekeknek), APS, SA, nr-axiális SpA esetén havonta 50 mg, a hónapok ugyanazon napon át, RA és pJIA esetén MTX-tal kombinálva. A pJIA-ban szenvedő, 40 kg-nál kisebb testtömegű gyermekek részére rendelkezésre áll egy 45 mg/0,45 ml-es előretöltött injekciós toll is. CU esetén (80 kg-nál kisebb testtömegű betegeknél): a kezdő adag 200 mg, melyet a 2. héten 100 mg követ. A megfelelően reagáló betegeknél 50 mg-ot kell alkalmazni a 6. héten, majd azután 4 hetente. A nem megfelelően reagáló betegeknél kedvező hatású lehet, ha továbbra is 100 mg-ot kapnak a 6. héten, majd azután 4 hetente. CU esetén (80 kg v. ennél nagyobb testtömegű betegeknél): a kezdő adag 200 mg, melyet a 2. héten, majd azután 4 hetente 100 mg követ. A fenntartó kezelés során a kortikoszteroidok fokozatosan leépíthetők a klinikai gyakorlati útmutatókkel összhangban. A klinikai vizsgálatok rendszerint 12-14 hét (3-4 dózis) után jelennek meg. Ha ebben az időszakban nem mutatkozik semmilyen terápiás előny, a kezelést felfüggesztés útján kell gondolni. **Figyelmeztetések:** Infekciók: a kezelés előtt, alatt és befejezése után akár 5 hónapig gondosan figyelni kell az infekciókra, beleértve a tbc-t is. A TNF-gátlók kapók fogékonyabbak a súlyos fertőzésekre. A kezelés előtt vizsgálni kell az aktív v. inaktív (létens) tbc, és a HBV-fertőzés meglétét. Aktív tbc: golimumab-kezelést tilos kezdeni. Látens tbc: megfelelő tbc elleni terápiát kell kezdeni a golimumab-kezelés megkezdése előtt. A golimumab-kezelés alatt szorosan monitorozni kell az aktív tbc-re utaló jeleket és tüneteket. Golimumab-kezelést igénylő, HBV-t hordozó betegek: a kezelés alatt és befejezése után több hónapig szorosan monitorozni kell az aktív HBV-fertőzés okozta jelek és tünetek megjelenését. A HBV reaktiválásának megelőzésére TNF-gátlóval egyidejűleg adott antivirális terápia hatásossága nem ismert. A HBV reaktiválódása esetén a golimumab-kezelést meg kell szakítani, és hatással antivirális terápia, megfelelő szupportív kezelést kell kezdeni. **Roszcindulatu daganatok és lymphoproliferatív betegségek:** TNF-gátlókkal kezelésnél a lymphomák, leukémia v. egyéb malignitások kifejlődésének kockázata nem zárható ki. TNF-gátló-kezelés kezdetét gondosan mérlegelni kell, ha a kórelőzményben rosszcindulatu daganat

szerepel. ill. megfontolandó a kezelés folytatása, ha malignitás alakul ki. A hepatosplenicus T-sejtes lymphoma kialakulásának kockázata TNF-gátlókkal kezelt betegek esetében nem zárható ki: az AZA v. 6-MP és a golimumab kombinációjának potenciális kockázata fennmaradást igényel. Azon betegeknél, akiknek történetében vastagbél dysplasia v. carcinoma szerepel, vagy akiknél fokozott ezek kialakulásának kockázata, rendszeres időközönként szűrővizsgálatokat kell végezni a kezelés megkezdése előtt, valamint a betegség fennállásának ideje alatt, ill. akiknél újonnan diagnosztizáltak dysplasiát, át kell gondolni, hogy a terápia folytatható-e. A TNF-gátlók alkalmazása körültekintést igényel COPD-s, valamint a malignitások szempontjából az erős dohányzás miatt magasabb kockázati betegek esetén. Időszakos bőrvizsgálat javasolt, különösen a bőrreakciók tényezőivel rendelkező betegeknél. **Pangásos szívlegtelenség:** körültekintően kell alkalmazni enyhe szívlegtelenségben (NYHA III). **Neurológiai események:** demyelinisációs körkép esetén a kezelés előtt gondosan mérlegelni kell annak előnyeit és kockázatait. Ha ezek a körképek kialakulnak, mérlegelni kell a kezelés leállítását. **Szébszati zavarközpontok:** tervezésükkor figyelembe kell venni a hosszú felezési időt. A kezelés alatt műtétet betegeknél figyelni kell a fertőzések kialakulására, és meg kell tenni a megfelelő intézkedéseket. **Autoimmun folyamatok:** lupus-szerű szindrómára utaló tünetek és kétszálú DNS elleni antitest-pozitivitás esetén a kezelést abba kell hagyni. **Hematológiai reakciók:** a kezelés leállítását megerősített, jelentős hematológiai eltéréseket meg kell fontolni. **Váltás biológiai DMARD-ok között:** figyelni kell a fertőzések kialakulására jeleire. **Allergiás reakciók:** súlyos allergiás reakció esetén a golimumab adását azonnal be kell fejeznie, és megfelelő leállításra kell kezdeni. **Latex szenzitivitás:** az injekciós toll tűjének védőkupája latex tartalmú, az arra érzékenyeknél allergiás reakciók válhatnak ki. **Különleges betegcsoportok:** időssek (>65 év) esetén körültekintően kell végezni, kiemelt figyelmet fordítva a fertőzések előfordulására. Vese- v. májkárosodásban szenvedőknél betegeknél nem végeztek specifikus vizsgálatokat. **Májkárosodásban szenvedőknél** óvatosan kell adni. **Gyermekegyszívást** betegeknél javasolt, hogy a golimumab-kezelés megkezdése előtt a hatályos védőoltási irányelveknek megfelelően megkapjanak minden védőoltást. 18 évesnél fiatalabb betegeknél a pJIA-tól eltérő indikációkra vonatkozóan nem igazolt biztonságosságát és hatásosságát. **Interakciók:** golimumab és anakinra, abatacept v. egyéb biológiai készítmény kombinált alkalmazása nem ajánlott. A golimumabmal egyidejűleg nem adhatók elő vakcinák, ill. terápia alkalmazású fertőző ágensek alkalmazása nem javasolt. Egyidejű TNF-kezelés: az adatok nem utalnak arra, hogy akár a golimumab, akár a MTX adagjának megváltoztatására lenne szükség. **Terhesség és szoptatás:** terhés közben nem ajánlott. Fogamozgatóknak nőnek hatékony fogamzásgátlást kell alkalmazniuk, és azt folytatni kell az utolsó adagút szántva min. 6 hónapig. **A kezelés alatt és az utolsó adagút szántva min. 6 hónapig nem szabad szoptatni. Főbb mellékhatások (≥1%):** felső légúti infekciók (nasopharyngitis, pharyngitis, laryngitis, rhinitis), bakteriális fertőzés (cellulitis), alsó légúti fertőzés (pneumonia), vírusfertőzés (influenza, herpesz, bronchitis, sinusitis, felületek gombafertőzések, abszcessus, leukopenia, neutropenia, anaemia, allergiás reakciók (bronchospasmus, hyperszenzitivitás, urticaria), autoantitest-pozitivitás, depresszió, álmagtalanság, szédülés, fejfájás, parasthesia, hypertensio, asthma és a kapcsolódó tünetek (ispóli légzés, bronchialis hyperreactivitás), dyspepsia, gastrointestinalis és abdominális fájdalom, hányinger, gastrointestinalis gyulladásos megbetegedések (gastritis, colitis), stomatitis, ALT/AST-emelkedés, pruritus, kiütés, atopica, dermatitis, láz, aszténia, az injekció beadásai helyén jelentkező reakciók (erythema, urticaria, in duratio, fájdalom, vérértelenség, viszketés, irritáció, parasthesia), melkasi diszcomfort, csont érzékelés. A gyermekegyszívást vizsgálatban (pJIA) a jelentett nemkívánatos események típusa és gyakorisága általában hasonló volt a felülteként bevónással végzett RA vizsgálatokban megfigyelhetőekhez. **Felírás előtt, kérjük olvassa el a teljes alkalmazási előírását, különös tekintettel a javallatokra (4.1), az adagolásra (4.2), az ellenjavallatokra (4.3) és a figyelmeztetésekre (4.4)!** [23/06/2021 EMA/H/C/000092/N/102].

Referenciák: 1. Deodhar A, et al. Ann Rheum Dis. 2015; 74(4): 757-761. 2. Kavanaugh A, et al. Ann Rheum Dis. 2014; 73(9): 1689-1694. 3. Keystone EC et al. J Rheumatol. 2016;43:298-306.



MSD

MSD Pharma Hungary Kft.
1095 Budapest, Lechner Ödön fasor 8.,
Telefon: 06-1-888-5300, Fax: 06-1-888-5388,
hungary_msd@merck.com

A dokumentum lezárásának ideje: 2021. szeptember 3.
HU-GOL-00088



RINVOO

upadacitinib



AZ ELSŐ JAK-GÁTLÓ

3 REUMATOLÓGIAI INDIKÁCIÓVAL!¹

ÚJ LEHETŐSÉG A SPONDYLITIS ANKYLOPOETICA ÉS AZ ARTHRITIS PSORIATICA TERÁPIÁJÁBAN¹

A RINVOQ már rheumatoid arthritis, spondylitis ankylopoetica és arthritis psoriatica kezelésére is törzskönyvezett szelektív, reverzibilis Janus-kináz (JAK)-gátló¹

1. Rinvoq alkalmazási előírás 2021. május 21.

▽ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jeleljenek bármilyen feltételezett mellékhatást.

Rinvoq 15 mg retard tabletta (upadacitinib)

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/rinvoq-epar-product-information_hu.pdf

Forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselője:

AbbVie Kft., 1095 Budapest, Lechner Ödön fasor 7, Telefonszám: +36 1 455 8600 www.abbvie.hu.

A készítmény jelenleg közfinanszírozásban nem részesül.

HU-RNQR-210010

Lezárás dátuma: 2021. augusztus 10.

abbvie

7.00 MRE futás (Nagyerdei stadion)

„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM

8.30 **ELŐADÁSOK I – COVID-19 I**

Üléselnökök: Hodinka László, Poór Gyula, Rojkovich Bernadette

E01 A koronavírus-betegség a reumatológiai betegek körében – a megfertőződés, a súlyos lefolyás, a tartós betegség és a hatásos vakcináció esélyei

Hodinka László, Vereckei Edit

Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

E02 A reumatológus szerepe, a tocilizumab kezelés helye a COVID-19 betegségben

Kardos Zsófia¹, Szabó Miklós¹, Baráth Zsuzsanna¹, Miksi Ágnes¹, Oláh Csaba¹, Kozma Ádám¹, József Gergely¹, Csánky Eszter¹, Szekanecz Zoltán²

¹*Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Miskolc*

²*Debreceni Egyetem, Debrecen*

E03 Védőoltás hatása a kórházi kezelést igénylő SARS-CoV-2 gyanús és pozitív betegségben szenvedők kimenetelére

Halda-Kiss Bernadett, T. Kovács Katalin, Sipos Dávid, Kappéter Ágnes, Péterfi Zoltán

Pécsi Tudományegyetem, Pécs

E04 COVID-19 infekciók előfordulása, lefolyása és a védőoltás hatásai autoimmun gyulladásos reumatológiai kórképekben

Miksi Ágnes, Baráth Zsuzsanna, Fazekas Katalin, Flórián Ágnes, Lukács Katalin, Tamási László, Kardos Zsófia

Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Szent Ferenc Tagkórház, Miskolc

E05 A SARS-CoV-2 vírus által okozott pneumónia miatt hospitalizált betegek rizikóbecslésének lehetőségei, prognosztikai faktorok

Szabó Miklós¹, Kardos Zsófia¹, Oláh Csaba¹, Tamáska Péter¹, Csánky Eszter¹, Szekanecz Zoltán²

¹*Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Miskolc*

²*Debreceni Egyetem, Debrecen*

E06 A BNT162b2 mRNS Pfizer-BioNTech védőoltás hatásosságának és immunogenitásának monitorozása egészségügyben dolgozóknál

Rojkovich Bernadette¹, Németh Dóra¹, Lányi Éva¹, Török Eszter¹, Szabó Bernadette¹, Pintér Ágnes¹, Juhász István¹, Weidl Márton¹, Reiter József¹, Nagy György², Nagy Erzsébet¹, Géher Pál¹

¹Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest

²Semmelweis Egyetem, Budapest

9.30 NOVARTIS SZIMPÓZIUM (60')

Ajövő új irányvonalai az axiális spondyloarthritisszel élő betegek megbízható kezelésére

Interaktív szakmai beszélgetés az irányelvektől a klinikai gyakorlatig

Moderátor: Poór Gyula

A kerekasztal résztvevői: Szántó Sándor¹, Kiss Emese², Gaál János¹, Ujfalussy Ilona³, Kardos Zsófia⁴

¹Debreceni Egyetem, Debrecen

²Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

³Magyar Honvédség Egészségügyi Központ, Budapest

⁴Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Miskolc

10.30 ABBVIE SZIMPÓZIUM (30')

Útvesztők: a terápiaváltás dilemmái rheumatoid arthritisben

Üléselnök: Poór Gyula

A kerekasztal résztvevői: Kiss Emese¹, Pálinkás Márton¹, Purebl György²

¹Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

²Semmelweis Egyetem, Budapest

11.00 Kávészünet (Sajtótájékoztató)

- 11.30 **ABBVIE SZIMPÓZIUM (30')**
A spondylarthritisek ezer arca – hogyan látja a reumatológus és a bőrgyógyász?
Üléselnök: Szekanez Zoltán

A kerekasztal résztvevői: Gáspár Krisztián, Szántó Sándor
Debreceni Egyetem, Debrecen
- 12.00 **COVID kerekasztal**
Üléselnökök: Czirják László, Domján Andrea, Szekanez Zoltán

A kerekasztal résztvevői: Bálint Anita, Bálint Péter, Burcsár Szilárd, Constantin Tamás, Cosar-Vajda Renáta, Halda-Kiss Bernadett, Kardos Zsófia, Kiss Zsófia, Sevcic Krisztina, Végh Edit
- 13.00 **Ebédszünet**
- 14.00 **Közgyűlés I. (vezetőségválasztás)**
- 15.30 **BAUSCH HEALTH SZIMPÓZIUM (15')**
NSAID: Nagy Segítség Az Ízületi panaszok kezelésének Dilemmáihoz
Kardos Zsófia
Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Szent Ferenc Tagkórház, Miskolc
- 15.45 **PFIZER SZIMPÓZIUM (40')**
RA és infekciók
Kovács László
Szegedi Tudományegyetem, Szeged

JAK mozaik 2021 - fókuszban a társbetegségek
Szekanez Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen

- 16.25 **ROCHE SZIMPÓZIUM (30')**
Üléseelnök: Szekaneecz Zoltán
- Simpat: Real-life adatok tocilizumab monoterápiában**
Nagy György
Semmelweis Egyetem, Budapest
- Neuromyelitis optica - a gyanú árnyékában**
Szűcs Gabriella
Debreceni Egyetem, Debrecen
- Megbeszélés**
- 16.55 **Kávészünet**
- 17.25 **JANSSEN SZIMPÓZIUM (30')**
A szelektív IL23 gátlásban rejlő lehetőségek
Üléseelnök: Poór Gyula
- Az arthritis psoriatica rögzös útjain**
Szekaneecz Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen
- Az interleukin-23 p19 alegység szelektív gátlása arthritis psoriaticában**
Bálint Péter
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
- 17.55 **Közyűlés II. (eredményhirdetés)**
- 18.05 A tudományos program vége
- 18.30 **Vezetőségi ülés**
- 20.00 **Vacsora**
- Esti előadás**
Lakatos Péter
Semmelweis Egyetem, Budapest

HYRIMOZ[®] ▽

ADALIMUMAB A SANDOZTÓL

» RA-ban klinikai vizsgálatlalt bizonyított hatásosság és biztonsági profil¹

» A SensoReady toll könnyen kezelhető²



▽ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérijük, hogy jelentenek bármilyen feltételezett mellékhatást az OGYÉ-nek az online közzétett bejelentőlapon, a lekövethető bejelentőlapon (https://www.ogyei.gov.hu/dynamic/mellhat_bejelentolap2015_MGZ.pdf) az adr.bov@ogyei.gov.hu email címen, a +361 1 886-9472 faxszámon vagy az OGYÉ-n, 1372 Budapest, Pf. 450. levelezési címen.

Irodalom:

1. P. Willard et al.: A Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Multicenter Study to Compare the Efficacy, Safety and Immunogenicity of a Proposed Adalimumab Biosimilar (GP2017) with Reference Adalimumab in Patients with Moderate-to-Severe Active Rheumatoid Arthritis ABSTRACT NUMBER: 1936 2018 ACR/ARHP Annual Meeting
2. Bernd Tischer et al.: Patients' and nurses' preferences for autoinjectors for rheumatoid arthritis: results of a European survey. Patient Preference and Adherence 2018;12: 1413–1424

Hyrimoz[®] 40 mg (adalimumab) oldatos injekció SensoReady előretöltött injekciós tollban

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!
A hatályos alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezésetegészségügyi Intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) vagy az Európai Gyógyszerügynökség (www.ema.europa.eu) honlapokon. **Elérési útvonal:** www.ogyei.gov.hu; Adatbázisok, nyilvántartások; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve: Hyrimoz 40 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban; Keresés indítása; **Kísérőiratok** hiperlink. A 9/1993 NM rendelet alapján tételes elszámolás alá eső hatályanyagot tartalmaz.

a felhasználásra jogosult intézmények számára a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő központi közbeszerzés keretében szerzi be. **Bruttó fogyasztói ára:** 173 691 Ft. Az átvételi árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat! **Elérési útvonal:** <http://www.neak.gov.hu>; szakmának, gyógyszer/gyógyfűrdő, egészségügyi szakembereknek, publikus gyógyszerforgalmazóknak, végleges: Publikus gyógyszerforgalmazó – lakossági tájékoztató. Kizárólag egészségügyi szakembereknek szóló kommunikáció. Kérjük, ne tegyék a fogyasztók részére elérhetővé vagy láthatóvá! A dokumentum lezárásának időpontja: 2021. február 17. • SHYR823/02.21

„B” SZEKCIÓ – BÁLTEREM

8.30 **ELŐADÁSOK II – TÁRSBETEGSÉGEK I**

Üléselnökök: Géher Pál, Szántó Sándor, Varjú Cecília

E07 Komorbiditások SLE-ben, a teljes hazai népességre kiterjedő kontrollált vizsgálat eredményei

Kedves Melinda¹, Kósa Fruzsina², Kunovszki Péter², Gimesi-Ország Judit², Szabó Melinda Zsuzsanna³, Karyekar Chetan S.⁴, Nagy György⁵

¹Bács-Kiskun Megyei Önkormányzat Kórháza, Kecskemét

²Janssen Global Commercial Strategy Organization, Budapest

³Észak-közép Budai Centrum, Új Szent János Kórház és Szakrendelő, Budapest

⁴Janssen Global Services

⁵Semmelweis Egyetem, Budapest

E08 Interstitialis tüdőérintettség az autoimmun betegeink körében

Mecsei Karolina, Bazsó Anna, Balogh Andrea, Bartos-Nagy Viktória, Kiss Emese
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

E09 A fáradékonyság vizsgálata szisztémás sclerosisban szenvedő betegeknél

Varjú Cecília, Kiss Franciska, Farkas Nelli, Czirják László, Kumánovics Gábor, Nagy Gabriella, Minier Tünde

Pécsi Tudományegyetem, Pécs

E10 ANCA asszociált vasculitisek klinikai és vascularis paramétereinek vizsgálata

Végh Edit, Hernyák Marcell, Szűcs Gabriella

Debreceni Egyetem, Debrecen

E11 Előrehaladott artériás életkor rheumatoid arthritisben

Mong Nikolett, Tarjányi Zoltán, Tóthfalusi László, Bartykowszki Andrea, Nagy Anikó Ilona, Székely Anett, Becker Dávid, Maurovich-Horváth Pál, Merkely Béla, Nagy György

Semmelweis Egyetem, Budapest

E12 Szolubilis vaszkuláris biomarkerek rheumatoid arthritisben és spondylitis ankylopoeticában: egy éves anti-TNF α terápia hatásai

Pusztai Anita¹, Hamar Attila¹, Horváth Ágnes¹, Végh Edit¹, Bodnár Nóra¹, Czókolyová Monika¹, Szamosi Szilvia¹, Nagy Gábor¹, Prohászka Zoltán², Szántó Sándor¹, Szekanecz Zoltán¹, Szűcs Gabriella¹

¹Debreceni Egyetem, Debrecen

²Semmelweis Egyetem, Budapest

9.30 **BOEHRINGER SZIMPÓZIUM (60')**

Meet the professors – A tüdőfibrozis kezelésének aktualitásai. Kerekasztal beszélgetés

Üléselnök: Szekanecz Zoltán

A kerekasztal résztvevői: Czirják László¹, Kovács László², Müller Veronika³, Nagy György³, Szűcs Gabriella⁴

¹Pécsi Tudományegyetem, Pécs

²Szegedi Tudományegyetem, Szeged

³Semmelweis Egyetem, Budapest

⁴Debreceni Egyetem, Debrecen

11.00 **Kávészünet (Sajtótájékoztató)**

11.30 **KRKA SZIMPÓZIUM (30')**

Egyedülálló lehetőség a fájdalomcsillapításban: a tramadol-paracetamol fix kombináció

Kardos Zsófia

Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Szent Ferenc Tagkórház, Miskolc

Az etoricoxib szerepe a mozgásszervi kórképek kezelésében

Csőre Gyula

Hévízgyógyfürdő és Szent András Reumakórház, Hévíz

13.00 **Ebédészünet**

15.45 **SAGER SZIMPÓZIUM (30')**

Immunológiai úton ható gyulladáscsökkentés osteoarthritisben – egy új lehetőség a porcvédelemben

Szűcs Gabriella

Debreceni Egyetem, Debrecen

Természetes kollagén - UC-II - alkalmazása az osteoarthritis megelőzésében és terápiájában

Szántó Sándor

Debreceni Egyetem, Debrecen

16.15 **UCB SZIMPÓZIUM (25')**

Üléselnök: Poór Gyula

Nemi különbségek axiális spondyloarthritisben

Pálinkás Márton

Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

16.55 **Kávészünet**

17.25 **SOBI SZIMPÓZIUM (30')**

Anakira a Covid kezelésében - régi és új indikációk

Constantin Tamás

Semmelweis Egyetem, Budapest

Új Janus-kináz gátló a rheumatoid arthritis kezelésére

Szamosi Szilvia

Debreceni Egyetem, Debrecen





Közel 50 éve szövetségesünk a hyperurikaemia kezelésében

Csökkenti mind a szérum, mind a vizelet húgysavszintjét...¹

✓ A Milurit® tabletták laktózmentesek (200 mg, 300 mg)

✓ A napi terápiás dózis könnyen beállítható a különböző hatáserőségek alkalmazásával.



Magyarországon éves szinten több mint 500.000 beteg részesül Milurit® kezelésben.²

Milurit® 100 mg, 200 mg, 300mg tabletták alkalmazási előírás:



Milurit® 200 mg tabletták

https://www.ogyel.gov.hu/gyogyszeradatbazis&action=show_details&item=161978



Milurit® 100 mg tabletták

https://www.ogyel.gov.hu/gyogyszeradatbazis&action=show_details&item=15833



Milurit® 300 mg tabletták

https://www.ogyel.gov.hu/gyogyszeradatbazis&action=show_details&item=15834

Árinformáció: Milurit® 100 mg 50x; fogyasztói ár: 711 Ft, TB támogatás: 569 Ft, térítési díj: 142 Ft; Milurit® 200 mg 30x; fogyasztói ár: 576 Ft, TB támogatás: 461 Ft, térítési díj: 115 Ft; Milurit® 200 mg 60x; fogyasztói ár: 1 101 Ft, TB támogatás: 881 Ft, térítési díj: 220 Ft; Milurit® 300 mg 30x; fogyasztói ár: 861 Ft, TB támogatás: 689 Ft, térítési díj: 172 Ft.

Termékeink árvaltozasaval es rendelhetosegevel kapcsolatos informaciokert forduljon orvoslatogato kolligainkhoz, illetve ezekrol tajekozodhat a Nemzeti Egyszegbiztositasi Alapkezelo honlapjan: www.neak.gov.hu. Amennyiben termekink alkalmazasa soran „Nemkivanas eseményt” észlel, kérjük, 24 órában belül jelentse a pharmacovigilance@egis.hu e-mail címen vagy a +36-1-803-22-22-es telefonszámán.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

1. Milurit® 100 mg 50x tabletták alkalmazási előírás; Forgalomba hozatali engedély száma: OGYI-T-3431/01; Milurit® 200 mg 30x tabletták alkalmazási előírás;

Forgalomba hozatali engedély szám: OGYI-T-3431/31; Milurit® 200 mg 60x tabletták alkalmazási előírás; Forgalomba hozatali engedély szám: OGYI-T-3431/36; Milurit® 300 mg 30x tabletták alkalmazási előírás; Forgalomba hozatali engedély szám: OGYI-T-3431/02.

2. http://www.neak.gov.hu/lebo_menu/szakmai_oldalok/publikus_forgalmi_adatok/gyogyszer_forgalmi_adatok

MIL33

További információk: Egis Gyógyszergyár Zrt, Kardiometabolikus Üzletág
1134 Budapest, Lehel u. 15., tel.: 06-1-803-2222,
e-mail: market@egis.hu, honlap: hu.egis.health
Lezárás dátuma: 2021. 08. 09.



„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM

9.00 POSZTEREK I

Üléselnökök: Balog Attila, Király Márta, Tarr Tünde

- P01 Hypomyopathiás polymyositis progrediáló tüdőfibrózissal- esetbemutató**
Bertalan Dalma, Tamaskó Mónika, Kumánovics Gábor
Pécsi Tudományegyetem, Pécs
- P02 Súlyos belszeri érintettséggel járó limitált cutan szisztémás sclerosis**
Bodoki Levente¹, Tarján Péter², Szamosi Szilvia¹
¹*Debreceni Egyetem, Debrecen*
²*MÁV Kórház és Rendelőintézet, Szolnok*
- P03 Súlyos pulmonaris hypertonia szisztémás sclerosisban**
Bodor Gergely, Burcsár Szilárd, Ágoston Gergely, Kovács László
Szegedi Tudományegyetem, Szeged
- P04 Checkpoint inhibitor indukálta rheumatoid arthritis kezelésének dilemmája**
Falcsik Rebeka, Pethő Zsófia
Debreceni Egyetem, Debrecen
- P05 Osteogenesis imperfecta sikeres denosumab kezelése**
Farkas Réka, Gaál János
Debreceni Egyetem, Debrecen
- P06 Lyme arthritis - még mindig aktuális**
Feketéné Posta Edit, Szamosi Szilvia
Debreceni Egyetem, Debrecen
- P07 Polymyalgia rheumatica esetén tartasuk szem előtt!**
Gyergyói Viktória, Bálint Péter
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
- P08 Boldog babavárás. Aktív rheumatoid arthritisnél is? - lehetőségek, nehézségek**
Gyetskó Zsuzsanna, Végh Edit, Bodnár Nóra
Debreceni Egyetem, Debrecen

P09 Szeronegatív spondyloarthropathia asszociált uveitis kezelési lehetőségei egy eset kapcsán

Horváth Beáta¹, Wiedemann Ádám¹, Bausz Mária², Polgár Anna¹

¹Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

²Semmelweis Egyetem, Budapest

P10 Granulomatosus polyangiitis komplex gyógyszeres, sebészi és rehabilitációs kezelése

Horváth Gábor, Révész Péter, Czirják László, Tóth István

Pécsi Tudományegyetem, Pécs

P11 Informális gondozás és mozgásszervi egészség: keresztmetszeti kérdőíves lakossági felmérés

Hölgyesi Áron¹, Poór Gyula², Gulácsi László³, Zrubka Zsombor³, Péntek Márta³

¹Semmelweis Egyetem, Budapest

²Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

³Óbudai Egyetem, Budapest

P12 COVID okozta vénás trombembólia biológiai terápia mellett

Király Márta¹, Gömöri Edina¹, Nemes Tibor²

¹Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr

²Rába Quelle Gyógy-, Termál- és Élmenyfürdő, Győr

P13 Biológiai terápia RA-ban és a hairy cell leukaemia

Kiss Csaba, Gomez Izabella, Mikó Ibolya

Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

10.00 STADA SZIMPÓZIUM (30')

MRE ajánlás a reumatológiai betegek COVID-19 vakcinációjára.

Szekanecz Zoltán

Debreceni Egyetem, Debrecen

A járványügyi korlátozások hatása a csontritkulásos betegek ellátására

Kardos Zsófia

Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Szent Ferenc Tagkórház, Miskolc

- 10.30 **LILLY SZIMPÓZIUM (30')**
EULAR újdonságok a JAK-gátlásról
Üléselnök: Kiss Emese
- Van-e klinikai jelentősége a JAK-gátlók szelektivitásának?**
Kiss Emese
Országos Mozcászszervi Intézet, Budapest
- Betekintés az RA regiszterekbe**
Kumánovics Gábor
Pécsi Tudományegyetem, Pécs
- EULAR konszenzus a tsDMARD kezelésekről**
Szekanecz Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen
- 11.00 **Kávészünet (Koccintás a partnerekkel)**
- 11.30 **ONKOREUMATOLÓGIA**
Üléselnökök: Szekanecz Éva, Szilágyi Éva, Szűcs Gabriella, Váróczy László
- Bevezetés: az onkoreumatológia 8 árnyalata**
Szekanecz Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen
- Szekunder tumorok autoimmun-reumatológiai kórképekben**
Szűcs Gabriella
Debreceni Egyetem, Debrecen
- Célzott terápia és daganatok**
Szamosi Szilvia
Debreceni Egyetem, Debrecen
- Az immun-checkpoint inhibitor terápia autoimmun mellékhatásai**
Szekanecz Éva
Debreceni Egyetem, Debrecen

A hematológiai malignitások reumatológiai vonatkozásai

Váróczy László

Debreceni Egyetem, Debrecen

Fizioterápia és tumorok

Gomez Izabella

Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

Megbeszélés

12.30 **MSD SZIMPÓZIUM (60')**

Piknik a senkiföldjén – kalandozás a reumatológia, gasztroenterológia és az onkológia határterületein.

Üléseelnök: Szekanecz Zoltán

A kerekasztal résztvevői: Szekanecz Éva¹, Szántó Sándor¹, Molnár Tamás²

¹*Debreceni Egyetem, Debrecen*

²*Szegedi Tudományegyetem, Szeged*

13.30 **Ebédszünet**

14.30 **AZ MRE ELŐADÁS- ÉS POSZTER-DÍJAK JELÖLTJEINEK PREZENTÁCIÓI**

Üléseelnökök: Gömör Béla, Kardos Zsófia, Kumánovics Gábor

ELŐADÁSOK IV

E13 Kórkép specifikus citokin mintázat szisztémás autoimmun kórképekben, és egy új rheumatoid arthritis specifikus plazma biomarker: a PYY (3-36) fehérje

Balog Attila¹, Balog József², Kemény Ágnes³, Puskás László², Burcsár Szilárd¹, Szebeni Gábor²

¹*Szegedi Tudományegyetem, Szeged*

²*Szegedi Biológiai Kutatóközpont, Szeged*

³*Orvosi Biológiai Intézet, Pécs*

E14 Az anorganikus pirofoszfát szint vizsgálata sclerodermás betegeinkben

Bocskai Márta¹, Kozák Eszter², Szamosi Szilvia³, Bálint Bálint László³, Horváth Ágnes³, Szűcs Gabriella³, Váradi András², Kovács László¹

¹Szegedi Tudományegyetem, Szeged

²Enzimológiai Intézet, Budapest

³Debreceni Egyetem, Debrecen

- E15 Egy interdiszciplináris gyulladásoos betegség a szemész szemszögéből: sarcoidosis és ocularis sarcoidosis típusos és ritka manifestációi a klinikai gyakorlatban**

Dohán Judit¹, Constantin Tamás¹, Szappanos Ágnes², Knézy Krisztina¹, Horváth Péter¹, Milanovics Dániel¹, Nagy Zoltán Zsolt¹, Kiss Emese²

¹Semmelweis Egyetem, Budapest

²Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

- E16 Egészségügyi szolgáltatásokhoz történő hozzáférés vizsgálata mozgásszervi betegséggel rendelkező betegek körében**

Hölgyesi Áron¹, Poór Gyula², Gulácsi László³, Zrubka Zsombor³, Péntek Márta³

¹Semmelweis Egyetem, Budapest

²Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

³Óbudai Egyetem, Budapest

- E17 Az első biológiai terápiával kezelt Juvenilis Idiopathias Arthritiszes betegek hosszú távú vizsgálata, az Országos Mozgásszervi Intézet adatbázisa alapján**

Orbán Ilonka, Sevcic Krisztina, Kiss Emese Virág, Poór Gyula

Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

- E18 Malignus betegségek előfordulása gondozott rheumatoid arthritiszes betegek körében**

Szamosi Szilvia, Bodnár Nóra, Bodoki Levente, Gulyás Katalin, Pethó Zsófia, Szabó Zoltán, Szántó Sándor, Szekanecz Éva, Szűcs Gabriella, Végh Edit, Szekanecz Zoltán

Debreceni Egyetem, Debrecen

POSZTEREK II

- P14 Covid-19 pneumoniás betegek tocilizumab kezelésével szerzett való élettapasztalatok**

Baráth Zsuzsanna¹, Miksi Ágnes¹, Szabó Levente², Csánky Eszter², Szekanecz Zoltán³, Kardos Zsófia¹

¹Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Szent Ferenc Tagkórház, Miskolc

²Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Miskolc

³Debreceni Egyetem, Debrecen

- P15 Kétoldali megjelenésű Sudeck szindróma esete**
Kurucz Grácia Katalin, Kumánovics Gábor
Pécsi Tudományegyetem, Pécs
- P16 Az eosinophil myocarditisről négy eset kapcsán**
Majnik Judit Zsuzsanna, Becker Dávid, Vágó Hajnalka, Szakál-Tóth Zsófia, Fintha Attila,
 Nagy Beáta, Merkely Béla, Nagy György
Semmelweis Egyetem, Budapest
- P17 Rapidan kialakuló tetraparesis háttérében megbúvó autoimmun kórkép**
Megyes Nóra Anna¹, Majnik Judit Zsuzsanna², Nagy György²
¹Vas Megyei Markusovszky Kórház, Szombathely
²Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest
- P18 TNFα-gátló kezelés ANF-pozitivitás mellett – kockázatbecslés**
Pethő Zsófia, Bubán Tamás, Szántó Antónia, Szűcs Gabriella, Szekanecz Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen
- P19 Interstitialis tüdőbetegségek differenciál diagnosztikai nehézségei egy limitált cutan szisztémás sclerosis/ rheumatoid arthritis overlap szindrómás betegünknel**
Petrovszki Irén¹, Dobi Diána², Rideg Adrienn³, Kovács László²
¹Békés Megyei Központi Kórház, Gyula
²Szegedi Tudományegyetem, Szeged
³Bács-Kiskun Megyei Önkormányzat Kórháza, Kecskemét
- 16.00 **Kávészünet**
- 16.30 **EGIS SZIMPÓZIUM (60')**
 Üléselnök: Szekanecz Zoltán
- Az új, gén expresszió alapuló in vitro diagnosztikai eljárás, bionaiiv RA betegek infliximab terápiás válaszánaak előrejelzése**
 Tauberné Jakab Katalin
Egis Gyógyszergyár Zrt.

A Magyar Hypertonia Társaság, a Magyar Nephrologiai Társaság és a Magyar Reumatológusok Egyesületének konszenzus dokumentuma: A hyperuricaemiás és a köszvényes betegek ellátásáról

Pálinkás Márton

Országos Mozcászszervi Intézet, Budapest

NSAID választás szempontjai a gasztrointesztinális eltérések tükrében

Szamosi Szilvia

Debreceni Egyetem, Debrecen

17.30

LILLY SZIMPÓZIUM (30')

Beszélnünk a bőrtünetekkel küzdő arthritis psoriaticus betegekről

Üléseknök: Tarr Tünde

Patomechanizmus immunológus szemmel

Tarr Tünde

Debreceni Egyetem, Debrecen

Miért fontos beszélnünk erről a betegkörről?

Szántó Sándor

Debreceni Egyetem, Debrecen

Milyen klinikai evidenciákat érdemes mérlegelnünk?

Gaál János

Debreceni Egyetem, Debrecen

18.00

Esti előadás

Gergely Péter

Semmelweis Egyetem, Budapest

18.30

Szabad program

Tartós enyhülés

NINCS MEGÁLLÁS



Miért érné be kevesebb?

RÖVIDÍTETT ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁS

TREMFYA® 100 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben
TREMFYA® 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer Alkalmazási előírását! A hatályos Alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) honlapján.

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentseik bármilyen felletölözött mellékhatást.



Székervessző/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható, kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (Sz). A forgalomba hozatali engedély száma: EU/1/17/1234/001-002. A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Janssen-Cilag International NV Belgium, helyi képviselete: Janssen-Cilag Kft., Nagyenyed u. 8-14. H-Budapest, 1123. Tel.: +36 1 884-2858.

A TREMFYA® a 9/1993 NM Rendelet 5. indikációs pontja alapján plakkos psoriasis indikációban tételes finanszírozás alá eső készítmény, az alkalmas intézmények számára a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő központi kóbszerzés keretében szerzi be, illetve az egyes intézmények által felhasználható kóvtárat ugyancsak a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő osztja fel az intézmények között.

A közfinanszírozás alapjául elfogadott bruttó fogyasztói ár: 100 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben: 593 308 Ft.; 100 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban: 593 308 Ft.

Az esetleges árváltozásról, kérjük, tájékozódjon a www.neak.gov.hu/honlaprol.

A TREMFYA® a 9/1993 NM Rendelet 5. indikációs pontja alapján plakkos psoriasis illetve plakkos psoriasis és súlyos arthritis psoriatica egyidejű fellátása esetén tételes finanszírozás alá eső készítmény. A 9/1993 NM Rendelet 4. indikációs pontjában meghatározott, aKIV, súlyos arthritis psoriaticában szenvedő betegek kezelésére vonatkozólag közfinanszírozásban nem részesül.

Társkadalombiztosítási támogatása egyedi méltányosság keretében kérelmezhető.

A TREMFYA® (guszekumab) az egyetlen teljesen humán, szelektív IL-23 gátló, amelyet a psoriasis betegség manifesztációinak (plakkos psoriasis és arthritis psoriatica) kezelésére törzkönyveztek.¹ Klinikai vizsgálatból származó öt éves kezelés adatai igazolják, hogy a TREMFYA® tartósan megszünteti a bőrtüneteket²⁻⁷, így a betegek visszatérhetnek megszokott életükhöz.⁸

HIVATKOZÁSOK

1. Tremfya® Alkalmazási előírás 2021.01.22.2. Blauvelt et al. J Am Acad Dermatol 2017;76(3):405–417. 3. Reich et al. J Am Acad Dermatol 2017;76(3):418–431. 4. Reich K et al. Lancet 2019;394(10201):831–839. 5. Langley R et al. Br J Dermatol 2018;178(1):114–123. 6. Diels J, et al. Br J Dermatol 2019 Oct 25. doi: 10.1111/bjd.18634. 7. Diels J et al. Poster presented at: Fall Clinical Dermatology, 17–20 October 2019, Las Vegas, USA. 8. Reich K et al. J Am Acad Dermatol 2020;82(4):936-945.

CP-240697
Lezárás dátuma: 2021.06.16.

Janssen-Cilag Kft.
H-1123 Budapest, Nagyenyed u. 8-14
Tel.: (+36) 1 884 2858.
E-mail: janssenhu@tts.jnj.com.

janssen  Immunology
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

„B” SZEKCIÓ – BÁLTEREM

- 9.00 **ELŐADÁSOK III – ARTHRITISEK ÉS AUTOIMMUN KÓRKÉPEK**
 Üléselnökök: Kovács Attila, Szamosi Szilvia, Vereckei Edit
- E19 Szövődmények és halálokok arthritis psoriaticaban**
 Bély Miklós¹, Apáthy Ágnes²
¹Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest
²Szent Margit Rendelőintézet, Budapest
- E20 Reproaktív egészségügyi ellátás fogamzóképes korú rheumatoid arthritisben, arthritis psoriaticaban és pikkelysömörben szenvedő nőknél**
 Bodnár Nóra¹, Olejáróvá M.², Macejová Ž.³, Gkalpakiotis S.⁴, Procházková L.⁵, Tóth Zoltán¹, Prágr P.⁶, Hegedűs Krisztina⁷
¹Debreceni Egyetem, Debrecen
²Rheumatológický ústav, Praha, Csehország
³1. Interná Klinika LF Univerzity Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach, Szlovákia
⁴Dermatovenerologická klinika 3. LF UK a FNKV, Praha, Csehország
⁵Rheumatologie, II. interní klinika FN U Svaté Anny, Masaryk University, Brno, Csehország
⁶PHARMICO, a.s., Brno, Csehország
⁷Markhot Ferenc Kórház, Eger
- E21 Rheumatoid arthritises betegek számára fejlesztett új ön-értékelő kérdőívek hazai alkalmazhatóságának vizsgálata**
 Vereckei Edit, Jeges Gáborné, Balogh Andrea, Hodinka László
 Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
- E22 Rheumatoid arthritises betegek JAK-gátló kezelésével szerzett tapasztalataink**
 Pószán Dorina Zsuzsa, Gaál János
 Debreceni Egyetem, Debrecen
- E23 Szisztémás lupus erythematosusos páciensek kognitív hanyatlásának vizsgálata, a MOCA és QMCI teszt összehasonlítása**
 Fazekas Emese, Burcsár Szilárd, Hemelein Rita, Kálmán János, Rafael Beatrix, Kovács László
 Szegedi Tudományegyetem, Szeged

E24 A UCLA-GIT 2.0 és szájnýtásiképességet vizsgáló kérdőíveken elért pontszám összefügg a kézfunkció károsodással és az aktivitással szisztémás sclerosisban
Nagy Gabriella, Minier Tünde, Varjú Cecília, Kovács Antonietta, Komjáti Dalma, Kisé Bálint Zsófia, Czirják László, Kumánovics Gábor
Pécsi Tudományegyetem, Pécs

E25 A humán szinoviális fibroblasztok és a humán neutrofil granulociták között fennálló indirekt kölcsönhatások vizsgálata
Kovács Eszter Boglárka, Mócsai Attila, Németh Tamás
Semmelweis Egyetem, Budapest

10.10 BERLIN-CHEMIE SZIMPÓZIUM (60')
Reumatológiai kórképek a krónikus vesebetegség tükrében

A krónikus vesebetegségek kialakulása hiperurikémiában, teendők

Ábrahám György

Szegedi Tudományegyetem, Szeged

Aktualitások és biztonsági szempontok a köszvény terápiájában

Pálincás Márton

Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

Akut fájdalomcsillapítás reumatológiai kórképeknél a vese szemszögéből

Szűcs Gabriella

Debreceni Egyetem, Debrecen

11.10 Kávészünet (Koccintás a partnerekkel)

ERELZI[▽] (ETANERCEPT)



A HARMADIK TNF- α GÁTLÓ A SANDOZTÓL¹ VERSENYBEN A BETEGEKÉRT²

KLINIKAI VIZSGÁLTATL BIZONYÍTOTT HATÁSOSSÁG ÉS BIZTONSÁGI PROFIL^{3,4,5} A SENSOREADY TOLL EGYSZERŰ, KÖNNYŰ HASZNÁLATOT BIZTOSÍT⁶

A VIZSGÁLATI EREDMÉNYEK SZERINT
A BIOLÓGIAI TERÁPIÁS NÖVÉREK **90%**
A AJÁNLANÁ A SENSOREADY PENT
AZ RA-S BETEGEK SZÁMÁRA⁶

A BETEGEK **86%**A EGYETÉRT, HOGY
A SENSOREADY PENT EGYSZERŰBB
HASZNÁLNI, MINT A REFERENCIA
ETANERCEPTÉ⁶



¹ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket erre kériük, hogy jelezzék bármilyen feltételezett mellékhatást az OGYÉInknek az online laktómia bejelentésén, a laktómiai bejelentőlapokon (https://www.ogyei.gov.hu/dynami/mellior_bajjelentes2015_MG2.pdf) az e-el: koz@ogyei.gov.hu email címen, a (+36) 1 886-9472 faxszámon vagy az OGYÉInk, 1372 Budapest, Pf. 450. levelezési címen.

Irodalom:
1. www.ogyei.gov.hu
2. Az Európai Egészségügyi Minisztériuma szakmai irányelve a reumatoid arthritisz szisztémás és biológiai betegségmódosító gyógyszerrel történő hazai kezelése az EUJAR 2016-os ajánlása alapján https://www.macs.hu/agloads/fogszabaly/2730/fajlak/EMMI_szakmai_iranyelv_reumatoid_arthritis.pdf
3. van Rieker O, et al. GP2015, a proposed etanercept biosimilar: Pharmacokinetic similarity to its reference product and comparison of its autoinjector device with prefilled syringes Br J Clin Pharmacol. 2017;83:732-41.
4. Griffin CE, et al. The ECALITY study: a confirmatory, randomized, double-blind study comparing the efficacy, safety and immunogenicity of GP2015, a proposed etanercept biosimilar, vs. the originator product in patients with moderate-to-severe chronic plaque psoriasis Br J Dermatol. 2019;176:928-38.
5. Malocic-Carinic M, Alkanon Y, Kovanagh A, et al. Efficacy, safety and immunogenicity of GP2015, an etanercept biosimilar, compared with the reference etanercept in patients with moderate-to-severe rheumatoid arthritis: 24-week results from the comparative phase III, randomized, double-blind EQUJIRA study. RMD Open 2018;4:e000757. doi: 10.1136/rmdopen.2018.000757
6. Tischer B and Mehl A. Patients' and nurses' preferences for autoinjectors for rheumatoid arthritis: results of a European survey Patient Preference and Adherence 2018; 12: 1413-1424.

Erelzi[▽] 50 mg (etanercept) oldatos injekció SensorReady előretöltött injekciós tollban

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!
A helyi/nyilvános elérési oldals teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradozasi/) vagy az Európai Gyógyszerügynökség (www.ema.europa.eu/) honlapokon.
Elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu, Adatbázisok, nyilvántartások; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve: Erelzi 50 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban; Keresés módja:

A/9/1992 NM rendelet alapján készült etanerocept előretöltött injekciós tollban; brutó fogyasztó ára: 192 875 Ft. Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat. **Elérési útvonal:** <http://www.neak.gov.hu>; szakmai/külső: gyogyszer/gyse/gyogyfoido; egészségügyi szakembereknek; publikus gyógyszerterítés; végleges; Publikus gyógyszerterítés – lakossági tájékoztató.

Kizárólag egészségügyi szakembereknek szóló kommunikáció. Kérjük, ne tegyék a fogyasztók részére elérhetővé vagy láthatóvá!

A dokumentum lezárásának időpontja: 2021. február 18. • SER825/02_21

SANDOZ A Novartis
Division

Sandoz Hungária Kft. • 1114 Budapest, Bartók Béla út 43-47
Tel.: 430-2890 • Fax: 430-2899 • web: www.sandoz.hu

Erelzi
etanercept

ELÉRHETŐ

XELJANZ®
[tofacitinib-citrát]
11 mg retard tabletta

Kényelmes
**NAPI
EGYSZERI**
DÓZIS
**XELJANZ 11 mg
napi egyszer**

A tofacitinib metotrexáttal (MTX) kombinálva a közepesen súlyos vagy súlyos aktív rheumatoid arthritis (RA) kezelésére javallott olyan felnőtt betegeknél, akik nem megfelelően reagáltak, vagy akik intoleránsak egy vagy több betegségmódosító antireumatikus gyógyszerre. A tofacitinib monoterápiában is alkalmazható metotrexát-intolerancia esetén, vagy akkor, ha a metotrexát-kezelés nem megfelelő.¹



Referencia: 1. XELJANZ® Alkalmazási előírás, 2021. január 14.

Xeljanz® 11 mg retard tabletta

Hatóanyag: 11 mg tofacitinib-citrát retard tablettánként.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

Terápiás javallatok:

Rheumatoid arthritis: A tofacitinib metotrexáttal (MTX) kombinálva a közepesen súlyos vagy súlyos aktív rheumatoid arthritis (RA) kezelésére javallott olyan felnőtt betegeknél, akik nem megfelelően reagáltak, vagy akik intoleránsak egy vagy több betegségmódosító antireumatikus gyógyszerre. A tofacitinib monoterápiában is alkalmazható metotrexát-intolerancia esetén, vagy akkor, ha a metotrexát-kezelés nem megfelelő.

Az ajánlott dózis egy 11 mg-os retard tabletta, naponta egyszer alkalmazva, melyet nem szabad túllépni.

Szájon át történő alkalmazásra. Tilos összetörni, részekre osztani vagy elrágni.

Váltás az 5 mg-os tofacitinib filmtabletták és a 11 mg-os tofacitinib retard tabletták között A tofacitinib 5 mg filmtabletták napi kétszeri dózisával kezelt betegek terápiája átváltható a tofacitinib 11 mg retard tabletta napi egyszeri dózisára, a tofacitinib 5 mg-os filmtabletták utolsó adagjának bevitelét követő naptól. A tofacitinib 11 mg retard tabletta napi egyszeri dózisával kezelt betegek terápiája átváltható a tofacitinib 5 mg filmtabletták napi kétszeri dózisára, a tofacitinib 11 mg retard tabletta utolsó adagjának bevitelét követő naptól.

Alkalmazási előírás: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/xeljanz-epvcar-product-information_hu.pdf

A közfinanszírozás alapjául elfogadott ár: 235 919 Ft

Kiadhatóság: Szakorvosi/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett adható gyógyszerkészítmények (SZ)

A támogatás mértéke: Tételes elszámolás alá eső készítmény. A tételes elszámolás alá eső indikációkat és az elszámolásra jogosult intézményeket lásd a 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet 1/A. számú mellékletében. A tételes elszámolás alá eső indikációkban a beteg által fizetendő térítési díj 0 Ft. Az aktuálisan érvényes árért, kérjük, keresse fel a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő honlapját (www.neak.gov.hu).

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelezzék bármilyen feltételezett mellékhatást.

Amennyiben nemkívánatos eseményt szeretne jelenteni, kérjük, lépjen kapcsolatba cégünkkel a következő elérhetőségeken: +36-30-383-8906 vagy HUN. AEReporting@pfizer.com

„A” SZEKCIÓ – NAGYTEREM

- 9.00 **ELŐADÁSOK V – TÁRSBETEGSÉGEK II**
 Üléselnökök: Griger Zoltán, Héjj Gábor, Nagy Katalin
- E26 A szisztémás szklerózis gasztrointesztinális érintettségének noninvazív vizsgálata**
Kumánovics Gábor, Nagy Gabriella, Minier Tünde, Varjú Cecília, Kovács Antonietta, Komjáti Dalma, Kissné Bálint Zsófia, Czirják László
Pécsi Tudományegyetem, Pécs
- E27 A tofacitinib terápia hatása az aminosav-metabolitokra és a vaszkuláris patofiziológiára rheumatoid arthritisben: metabolomikai megközelítés**
 Soós Boglárka¹, Hamar Attila¹, Czókolyová Monika¹, Végh Edit¹, Szamosi Szilvia¹, Pethő Zsófia¹, Szántó Sándor¹, Szűcs Gabriella¹, Uwe Christians², Jelena Klawitter², Seres Tamás², Szekanecz Zoltán¹
¹*Debreceni Egyetem, Debrecen*
²*University of Colorado Anschutz Medical Campus, Aurora, CO, USA*
- E28 Tofacitinib-kezelt rheumatoid arthritisben szenvedő betegek ízületi és érrendszeri gyulladásának vizsgálata PET-CT segítségével**
Hamar Attila¹, Hascsi Zsolt², Pusztai Anita¹, Czókolyová Monika¹, Végh Edit¹, Pethő Zsófia¹, Gulyás Katalin¹, Soós Boglárka¹, Kerekes György¹, Szekanecz Éva¹, Hodosi Katalin¹, Szántó Sándor¹, Szűcs Gabriella¹, Seres Tamás³, Szekanecz Zoltán¹, Szamosi Szilvia¹
¹*Debreceni Egyetem, Debrecen*
²*Scanomed Kft., Debrecen*
³*University of Colorado Anschutz Medical Campus, Aurora, CO, USA*
- E29 Az anyagcsere és a vaszkuláris patofiziológia összefüggései anti-TNF kezelt rheumatoid arthritises és spondylitis ankylopoeticas betegek esetében**
Czókolyová Monika, Pusztai Anita, Végh Edit, Horváth Ágnes, Szentpéteri Anita, Hamar Attila, Szamosi Szilvia, Seres Ildikó, Harangi Mariann, Paragh György, Szekanecz Zoltán, Szűcs Gabriella
Debreceni Egyetem, Debrecen
- E30 Tüdőérintettség jellemzése Sjögren-szindrómában**
Nagy Laura, Szántó Antónia, Aradi Zsófia, Mezei Kincső
Debreceni Egyetem, Debrecen

E31 COVID-19 fertőzésen átesett betegek maradványtüneteinek vizsgálata

Veress Lili, Pokoly Bence, Ifju Vivien, Vereckei Edit
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

10.00 RICHTER SZIMPÓZIUM (45')

A Richter Gedeon 120 éves jubileumi szimpóziuma

Üléseelnök: Szekanecz Zoltán

Bevezető

Szekanecz Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen

120 éve a betegek szolgálatában

Bogsch Erik
Richter Gedeon Nyrt.

Az onkológiai megbetegedések reumatológiai vonatkozásai

Szekeres László
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

10.45 SANOFI-GENZYME SZIMPÓZIUM (20')

Üléseelnök: Szekanecz Zoltán

Tárolási-betegek ellátása a COVID éra alatt

Magócsné Rákóczi Éva
Debreceni Egyetem, Debrecen

11.05 Kávészünet

11.30 ELŐADÁSOK VI – ALKALMAZOTT IMMUNOLÓGIA ÉS AUTOIMMUNITÁS

Üléseelnökök: Minier Tünde, Sütő Gábor, Szántó Antónia

E32 Az Src-szerű adaptor protein hiányának funkcionális vizsgálata kollagén-indukált arthritis egérmodellben

Királyhidi Panna¹, Badari Noémi¹, Tóth Lilla^{1,2}, Pós Zoltán¹, Németh Tamás¹, Mócsai Attila¹, Buzás Edit¹, Nagy György¹

¹Semmelweis Egyetem, Budapest

²Pécsi Tudományegyetem, Pécs

E33 Extracelluláris vezikulák fehérjekorona képződése egészséges és reumatoid arthritises vérplazma mintákban

Tóth Eszter Ágnes¹, Turiák Lilla², Visnovitz Tamás³, Cserép Csaba⁴, Mázló Anett⁵, Försönits István András³, Petővári Gábor³, Bácsi Attila⁵, Dénes Ádám⁴, Nagy György³, Szabó-Taylor Katalin Éva³, Buzás Edit Irén³

¹Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest

²ELKH Szerves Kémia Intézet, Budapest

³Semmelweis Egyetem, Budapest

⁴ELKH Kísérleti Orvostudományi Intézet, Budapest

⁵Debreceni Egyetem, Debrecen

E34 Primer Sjögren szindrómás betegek EULAR Sjögren’s Syndrome Disease Activity Index (ESSDAI) szerinti eltérő prognózisú alcsoportjai

Horváth Ildikó Fanny, Szántó Antónia

Debreceni Egyetem, Debrecen

E35 Az overlap szindrómák befolyása a globális betegségaktivitási mutatókra szisztémás sclerosisban – egy centrum adatai alapján

Minier Tünde, Nagy Gabriella, Varjú Cecília, Kovács Antonietta, Komjáti Dalma, Kisé Bálint Zsófia, Czirják László, Kumánovics Gábor

Pécsi Tudományegyetem, Pécs

E36 Változott-e az antifoszfolipid szindrómával szövődött SLE kórlefolysa?

Nagy Nikolett, Gáspár Eszter, Tarr Tünde

Debreceni Egyetem, Debrecen

12.30 **Zárás, díjkiosztás**

12.45 **Ebéd**

A teljes remisszió lehetősége akár MTX nélkül is^{1,2}

Roche

MIKOR KEZDJÜK
EL A RoACTEMRA
KEZELÉST?*

10 év bizonyított hatékonyság és tapasztalat a rheumatoid arthritisben^{3,4,5}

 **RoACTEMRA**[®]
tocilizumab

1. RoACTEMRA SmPC, www.ema.europa.eu

2. Gabay C, et al. Lancet 2013; 381: 1541-1550.

3. EMA. Doc Ref EMEA/CHMP/580914/2008. 2008. Available at http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Summary_of_opinion_-_Initial_authorisation/human/000955/WC500059466.pdf Last accessed October 2017.

4. Jones G et al. J Rheumatol 2017; 44(2): 142-146.

5. Dougados M et al. Ann Rheum Dis 2013; 72(1): 43-50.

RoActemra (tocilizumab) koncentrátum (20mg tocilizumab/ml) oldatos infúzió.

80 mg tocilizumab/4 ml; 200 mg tocilizumab/10 ml illetve 400 mg tocilizumab/20 ml injekciós üvegekben **RoActemra (tocilizumab) 162 mg oldatos injekció előretöltött fecskendő** (162 mg tocilizumab/0,9 ml oldatban). **RoActemra (tocilizumab) 162 mg oldatos injekció előretöltött injekciós toll** (162 mg tocilizumab/0,9 ml oldatban).

***Indikáció:** A RoActemra metotrexáttal (MTX) kombinálva javallott: súlyos, aktív és progresszív rheumatoid arthritis (RA) kezelésére olyan felnőtteknél, akiket korábban nem kezeltek metotrexáttal és közepesen súlyos vagy súlyos, aktív RA kezelésére olyan felnőtt betegek esetében, akik nem reagáltak megfelelő módon vagy intoleranciát mutattak más, előzőleg alkalmazott, egy vagy több betegségmódosító antireumatikus gyógyszerre (DMARD) vagy tumornekrózis faktor (TNF) antagonistá kezelésre Ezeknél a betegeknel a RoActemra monoterápiaként is adható metotrexát intolerancia esetén vagy ha a metotrexáttal történő tartós kezelés nem alkalmazható.

Dokumentum zárásának időpontja: 2021.09.10.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását: www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis. Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon a Publikus gyógyszertervezés - lakossági tájékoztató alatt található információkat.

Roche

További információ:

Roche (Magyarország) Kft.

1112 Budapest, Balatoni út 2/a

Telefonszám: +36 1 279 4500

Email: hungary.medinfo@roche.com

Internet: www.roche.hu

M-HU-00000327

„B” SZEKCIÓ – BÁLTEREM

- 9.00 **POSZTEREK III**
 Üléselnökök: Bartha Attila, Gaál János
- P20 SLE - valóban ezerarcú betegség**
Kiss Zsófia Veronika¹, Móczár Eszter¹, Kőhalmi Kinga¹, Barkó Zsuzsanna², Dobi Dejan¹,
 Prohászka Zoltán¹, Nagy György¹
¹*Semmelweis Egyetem, Budapest*
²*Szent Imre Kórház, Budapest*
- P21 Adeno-asszociált vírus alapú génterápiás vektorok infektív hatékonyságának vizsgálata neuronális és primer asztrocita sejtkultúrákon**
Kovács Orsolya Tünde¹, Soltész-Katona Eszter¹, Marton Nikolett², Baricza Eszter¹,
 Hunyady László¹, Turu Gábor¹, Nagy György¹
¹*Semmelweis Egyetem, Budapest*
²*Jahn Ferenc Dél-pesti Kórház és Rendelőintézet, Budapest*
- P22 COVID-19 fertőzéssel kezelt beteg ritka mozgásszervi elváltozása**
Lányi Éva¹, Kiss Zsófia¹, Nagy György²
¹*Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest*
²*Semmelweis Egyetem, Budapest*
- P23 Fiatal SLE-SSc overlap szindrómás nőbeteg – Az együttműködés fontossága a társszakkákkal**
Móczár Eszter, Kőhalmi Kinga Viktória, Kiss Zsófia, Nagy György
Semmelweis Egyetem, Budapest
- P24 Seronegatív polyarthritisz és erythema nodosum társulása egy eset kapcsán**
Mogyoróssy Sándor Lajos, Pethő Zsófia, Szamosi Szilvia
Debreceni Egyetem, Debrecen
- P25 Atípusos izomgyengeség ritka háttere rheumatoid arthritisz betegek esetében**
Molnár Zsolt, Szamosi Szilvia, Szűcs Gabriella, Szekanecz Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen

- P26 HCV fertőzés indukálta secunder Sjögren szindróma, kryoglobulinaemia és glomerulonephritis**
 Niedermayer Dóra¹, Sütő Gábor², Vass Tibor²
¹Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
²Pécsi Tudományegyetem, Pécs
- P27 Súlyos tüdőgyulladás miatt intenzív kezelésben részesülő COVID-19 betegeknel a thoracalis csigolya törés incidenciája**
 Oláh Csaba, Kardos Zsófia, Szabó Ádám, Tamáska Péter, Szabó Miklós
Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház, Miskolc
- P28 Erdheim-Chester betegség két eset kapcsán**
 Rideg Adrienn¹, Petrovszki Irén², Lengyel Zsuzsanna³, Kovács László³
¹Bács-Kiskun Megyei Önkormányzat Kórháza, Kecskemét
²Békés Megyei Központi Kórház, Gyula
³Szegedi Tudományegyetem, Szeged
- P29 Axiális SpA betegeknek secukinumab kezelésével szerzett tapasztalataink**
 Szabó Emese, Varga József, Gaál János
Debreceni Egyetem, Debrecen
- P30 COVID-19 pandémia harmadik hullámában az OMINT intenzív osztályán lélegeztetett beteg ellátásának adatai**
 Takács Júlia, Zöld Dominique, Wiedemann Ádám, Kun Zsuzsanna, Török Zsuzsanna, Pálinkás Márton, Poór Gyula, Kiss Emese, Végh Judit
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
- P31 Láz, diverz csontfájdalmak, vascularis események sora a diagnózis felállításáig**
 Tari Dóra, Végh Edit, Szűcs Gabriella
Debreceni Egyetem, Debrecen
- P32 Janus-kináz inhibitorok átfogó vizsgálata rheumatoid arthritisben – fókuszban a fájdalom: Szisztematikus irodalmi áttekintés és metaanalízis**
 Tóth Lilla¹, Juhász Márk Félix¹, Szabó László¹, Abada Alan¹, Kiss Fruzsina¹, Hegyi Péter¹, Hussain Alizadeh¹, Farkas Nelli¹, Nagy György², Helyes Zsuzsanna¹
¹Pécsi Tudományegyetem, Pécs
²Semmelweis Egyetem, Budapest

- P33 Az OMINT Intenzív osztályán tocilizumabbal kezelt COVID-19 fertőzött betegek ellátásának adatai**
Zöld Dominique, Takács Júlia, Wiedemann Ádám, Kun Zsuzsanna, Török Zsuzsanna, Pálinkás Márton, Poór Gyula, Kiss Emese, Végh Judit
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest
- P34 Ritka központi idegrendszeri érintettség kevert kötőszöveti betegségben egy eset kapcsán**
Sárvári Dóra¹, Fritsch Kinga¹, Nagy György²
¹*Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest*
²*Semmelweis Egyetem, Budapest*
- 10.45 **Kávészünet**
- 11.15 **ELŐADÁSOK VII – COVID-19 II ÉS VARIA**
 Üléselnökök: Keszthelyi Péter, Mándó Zsuzsanna
- E37 Az átoltsátság mértéke és a COVID-19 elleni vakcináció kapcsán szerzett tapasztalatok Idiopathiás inflammatoricus myopathiás betegek körében**
Nagy-Vincze Melinda, Béldi Tibor, Miltényi-Szabó Balázs, Varga Zsófia, Vincze Anett, Griger Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen
- E38 Idiopathiás inflammatoricus myopathiás betegeink COVID-19 fertőzésének prevalenciája, az infekció jellegzetességei**
Béldi Tibor Gábor, Szabó-Miltényi Balázs, Varga Zsófia, Vincze Anett, Nagy-Vincze Melinda, Griger Zoltán
Debreceni Egyetem, Debrecen
- E39 Biológiai terápiával kezelt betegeink és a COVID-19 járvány**
Kovács Csaba, Szalay Krisztina, Nagy Katalin
Markhot Ferenc Kórház, Eger
- E40 Tapasztalataink a SARS-CoV-2 infekció lefolyásával, biológiai terápiával kezelt betegek körében.**
Vincze Anna, Szappanos Ágnes, Kiss Emese Virág
Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

E41 COVID-19 fertőzöttek remdesivir kezelése az Országos Mozgásszervi Intézetben

Polgár Anna, Horváth Beáta, Imrei Szilvia, Wiedemann Ádám, Kalapács Eszter, Ifju Vivien, Balogh Andrea, Nagy Viktória, Vereckei Edit, Végh Judit, Poór Gyula, Kiss Emese Országos Mozgásszervi Intézet, Budapest

E42 Kromoszóma vizsgálatok 166-Holmium-fítát radiosynoviorthesis során, rheumatoid arthritises betegekben

Szentesi Margit¹, Ádám Emma²

¹Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest

²Országos Hematológiai és Infektológiai Intézet, Budapest





doreta[®] SR

tramadol/paracetamol 75 mg/650 mg
retard tableta



Egyedülálló
retard tramadol
kombináció a
magyarországi
piacon.^{1,2}

Doreta[®] SR

Rugalmasan a fájdalom ellen

	Bruttó forgalmazási ár (Ft)	Normatív támogatási összeg (Ft)	Tényleges díj normatív támogatás esetén (Ft)	Kiemelt támogatási összeg (Ft)	Tényleges díj kiemelt támogatás esetén (Ft)	Közgyógyon kiváltható-e
Doreta SR 75 mg / 650 mg 30x retard tableta	1 634	372	1 262	1 334	300	✓

Az árak 2021. augusztus 1-jétől érvényesek. A mindenkor aktuális árakról, az EÜ100 8/b2. történé felírhatósággal kapcsolatos és a közgyógyellátás keretében való kiválthatóság feltételeiről bővebb információkat a NEAK honlapján - <http://neak.gov.hu/> - találhat.



Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását! A hatályos alkalmazási előírás:
https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis&action=show_details&item=119267

Irodalom:

1. IMS adatbázis 2. A Magyarországon forgalmazott TB-támogatásban részesülő tramadol kombinációjú készítmények között. Publikus Gyógyszertörzs (PUPHA) adatbázis 2021. február 1. <http://neak.gov.hu/>

DICLOPRAM

75 mg diclofenák-nátrium, 20 mg omeprazol
módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula

FÁJDALOMCSILLAPÍTÓ PPI VÉDELEMMEL

Hogy a gyomra



se fájjon!

- Egyedüli NSAID+PPI fix dózisz kombináció¹
- 2 hatóanyag 1 kapszulában:²
- A diklofenák hatóanyag jelentős fájdalom- és gyulladáscsökkentő hatással rendelkezik²
 - Gyomornedv-ellenálló pellet komponense, a hatóanyag gyors bejutását biztosítja a véráramba.²
→ **GYORS FELSZÍVÓDÁS**
 - A retard pellet a diklofenák hatóanyag elnyújtottan történő felszabadulását biztosítja.²
→ **TARTÓS HATÁS**
- Az omeprazol gyomornedv-ellenálló pellet a protonpumpa működését gátolja.²
→ **PPI VÉDELEM**
→ **NAPONTA 1X1 KAPSZULA** lehetőleg étkezés közben.²
- Pellet technológiával előállított készítmény.²

Készítmény megnevezése	Bruttó fogy. ár* (Ft)	Norm. tám. (Ft)	Tér. díj norm. tám. esetén (Ft)	KGY
DICLOPRAM 75 mg/20 mg módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula 30x	2975	550	2425	Igen

* Közfiranszírozás alapjául szolgáló ár. A fenti árak 2021. augusztus 1-től érvényesek. Az árak időközi változása a www.neak.gov.hu oldalon követhető nyomon.

Diclopram 75 mg/20 mg módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula:

Egy módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula 75 mg diklofenák-nátriumot (25 mg-ot gyomornedv-ellenálló pelletek és 50 mg-ot retard pelletek formájában) és 20 mg omeprazolt (gyomornedv-ellenálló pelletek formájában) tartalmaz.

Bővebb információért olvassa el a **gyógyszerek alkalmazási előírását!** A hatályos „alkalmazási előírás” teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet honlapján (<https://www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/>). Elérési útvonala: www.ogyei.gov.hu; ADATBÁZISOK, NYILVÁNTARTÁSOK; Gyógyszer-adatbázis:

Gyógyszer neve (szabadzsavas keresésben a terméknev megadása), a keresés indítása, majd kattintás először a megfelelő gyógyszer mellett  utána az  ikonra.

További információért keresse a **forg. eng. jogosult helyi képviselőt**: Bausch Health Magyarország Kft, 1134 Budapest, Váci út 33; Telefonszám: (06 1) 345 5900.

Hivatkozások: 1, <https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/>; 2, Diclopram alkalmazási előírás (<https://www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/>).

Engedélyszám: DIC-21-08-01. A dokumentum lezárásának időpontja: 2021.08.13.

A VÁNDORGYŰLÉS HELYSZÍNE

Kölcsey Központ

4026 Debrecen, Hunyadi János utca 1-3.

A VÁNDORGYŰLÉS IDŐPONTJA

2021. szeptember 23-26.

TUDOMÁNYOS ÉS SZERVEZŐ BIZOTTSÁG

Prof. Dr. Bálint Péter	Dr. Kumánovics Gábor
Prof. Dr. Czirják László	Prof. Dr. Nagy György
Prof. Dr. Géher Pál	Prof. Dr. Poór Gyula
Dr. Héjj Gábor	Prof. Dr. Sütő Gábor
Prof. Dr. Kiss Emese Virág	Dr. Szekaneecz Éva
Prof. Dr. Kovács Attila	Prof. Dr. Szekaneecz Zoltán
Prof. Dr. Kovács László	Prof. Dr. Szűcs Gabriella

KÜLFÖLDI MEGHÍVOTT ELŐADÓK

Prof. Dr. Perl András
Prof. Dr. Ricard Cervera
Prof. Dr. Walter Grassi

FŐ TÉMÁK

Onkoreumatológia
COVID-19
Célzott terápiák fejlesztése
Gyulladásos és autoimmun reumatológiai kórképek
Klasszikus reumatológiai betegségek
Metabolikus csontbetegségek
Szakmapolitikai kérdések
Varia

ARANY FOKOZATÚ EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNEREK

abbvie

 **BERLIN-CHEMIE
MENARINI**
Innovációval az életminőség javításáért.

 **MSD**

 **NOVARTIS** | Reimagining Medicine

EZÜST FOKOZATÚ EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNEREK

 **Boehringer
Ingelheim**

janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF
Johnson & Johnson

 **Pfizer**

120 ÉVE
RICHTER GEDEON

 **Roche**

SANDOZ A Novartis
Division

 **STADA**

BRONZ FOKOZATÚ EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNEREK

AMGEN

BAUSCH Health

 **EGIS**

 **IBSA**

Lilly

SANOFI GENZYME 

TOVÁBBI EGYÜTTMŰKÖDŐ PARTNEREINK

Bemer Medicintechnika Kft.

Csigi bicskák

Csokisziget

ÉKbólt

HealthPort Plus Kft.

Innovelle Pharma Kft.

Körös-Net Kft.

Krka Magyarország Kereskedelmi Kft.

Lux Hungária Kft.

Medicina Könyvkiadó Zrt.

Promenade Orvosi Kiadó

Sager Pharma Kft.

Sobi Magyarországi Fióktelepe

Teva Gyógyszergyár Zrt.

UCB Magyarország Kft.

A Taltz az első biológiai terápia, amely szuperioritást igazolt arthritis psoriaticában az adalimumabbal* szemben az ízületi tünetek javulása (ACR50) és a bőr teljes feltsztlulásának (PASI100) egyidejű eléérésében a kezelés 24. hetén.¹

*a korábban a1 csDMARD terápiára nem reagáló és megelőzően biológiai terápiában nem részesülő betegek körében a SPIRIT H2H vizsgálatban¹

Hivatkozás:

1. Mease PJ, et al. Ann Rheum Dis 2020;79:123-131. doi:10.1136/annrheumdis-2019-215386

TALTZ RÖVIDÍTETT ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁS

TALTZ 80 mg / 1 ml oldatos inj. előretöltött injekciós tollban. A **hatóanyag neve** ixekizumab, mely egy rekombináns humanizált monoklonális antitest. **Terápiás javallat:** A Taltz közepesen súlyos vagy súlyos psoriasis kezelésére javallott szisztémás kezelésre szoruló felnőttéknél, valamint szisztémás kezelésre szoruló 6 éves és 25 éves testtömegű gyermekek és serdülőknel. A Taltz az aktív arthritis psoriatica kezelésére javallott önmagában vagy metotrexáttal kombinálva azoknál a felnőttéknél, akik nem reagáltak megfelelően vagy intoleranciára egy vagy több betegségmódosító rheumaelemző gyógyszerrel végzett kezelésére. A Taltz az aktív spontánitális ankylopoetica kezelésére javallott azoknál a felnőttéknél, akik nem reagáltak megfelelően a hagyományos kezelésre. A Taltz az aktív nem radiológiai axiális spondyloarthritis kezelésére javallott azoknál a felnőttéknél, akiknél a megemelkedett CRP és/vagy az MRI objektíven jelzi a gyulladás jelentését, és nem reagáltak megfelelően a NSAID-okra. A Taltz az indikációiban szereplő betegségek diagnosztizálásában és kezelésében jártas orvos vezetésével és felügyelete alatt történő alkalmazásra való. **Adagolás és alkalmazás:** Plakkos psoriasisban felnőttéknél az ajánlott adag 160 mg, subcutan injekcióban (két 80 mg-os injekció) a 0. héten, majd 80 mg a 2., 4., 6., 8., 10., és 12. héten, ezután 80 mg-os fenntartó adag minden 4. héten. 50 kg feletti gyermek esetében a javasolt kezelt dózis 160 mg a 0. héten, majd ezt követően 4-hetes 80 mg. A Taltz 80 mg előretöltött injekciós toll csak azoknál a gyermekeknel használható, akiknek 80 mg-os adagra van szükségük a dózis előkészítése nélkül. A 25-50 kg testtömegű gyermekek kezelésére a Taltz más gyógyszerformája (az előretöltött injekciós fecskendő) használható, és a 80 mg-nál alacsonyabb dózissal, amelyek külön előkészítést igényelnek, csak egészségügyi szakember adhatja be. Arthritis psoriaticában az ajánlott adag 160 mg, subcutan injekcióban (két 80 mg-os injekció) a 0. héten, majd 80 mg (egy injekció) minden 4. héten. Arthritis psoriatica mellett közepesen súlyos/súlyos plakkos psoriasisban is szenvedő betegeknél a plakkos psoriasisra vonatkozó adagolási rend javasolt. Axialis spondyloarthritisben (radiológiai és nem radiológiai) az ajánlott adag 160 mg, subcutan injekcióban (két 80 mg-os injekció) a 0. héten, majd 80 mg minden 4. héten. Az összes javallat esetében (plakkos psoriasis, arthritis psoriatica, axialis spondyloarthritis) a kezelés abbahagyása mérlegelendő azoknál a betegeknél, akik 16-20 hetes kezelés után nem mutatnak terápiás választ. A kezdetben részleges válaszreakciót mulatkozó egyes betegek a kezelés 20. hét utáni folytatásakor további javulást mutathatnak. A Taltz subcutan injekcióként kell beadni, a beadási hely változtatható, a psoriasisos bőrterületeket felülre kerülni kell. Az injekciós technika elsajátítása után a betegek maguknak is beadhatják a készítményt (kivéve a 80 mg-nál alacsonyabb dózissal). A Taltz alkalmazása nem javasolt < 25 kg testtömegű gyermekeknel. A gyermek testtömegét fel kell jegyezni, és a kezelés előtt rendszeresen ellenőrizni kell. A Taltz biztonságosságát és hatosságát 2 - < 18 éves, arthritis psoriaticában szenvedő gyermekek és serdülők esetében még nem igazolták. A 6 évesnél fiatalabb gyermekeknel a közepesen súlyos vagy súlyos plakkos psoriasis indikáció, illetve 2 évesnél fiatalabb gyermekeknel arthritis psoriatica indikáció esetén nincs releváns alkalmas. **Figyelmeztetések és ellenjavallatok:** A Taltz-kezeléshez a fertőzések, (pl. felső légúti fertőzés, orális candidiasis, conjunctivitis és gombás bőrfertőzés) fokozott gyakoriságra társul. Klinikailag jelentős krónikus fertőzések esetén a Taltz csak óvatosan alkalmazható. Fertőzés kialakulása esetén, ha az súlyos vagy a szokásos kezelésre nem reagál, akkor a Taltz-kezelést abba kell hagyni. Aktív TBC-ben szenvedő betegeknél nem szabad Taltzot adni. Láters TBC esetén a Taltz elkezdése előtt antituberikulotikus kezelést mérlegelendő. Súlyos túlzékenységű reakciókat, (pl. angioedéma, urticaria) jelentettek, akár késői reakcióként is. Ilyenkor a Taltz adagolását azonnal fel kell függesztetni, és megfelelő kezelést kell elkezdeni. Az ixekizumabbal vagy bármely segédanyaggal szembeni súlyos túlzékenységű esetén a kezelés eljenjavallt. Gyulladásos bélbetegség (ideértve a Crohn-betegséget) és a colitis ulcerosa) új esetek kialakulásáról vagy exacerbációjáról számoltak be az ixekizumabbal kapcsolatban; ilyen betegségben szenvedőknél az ixekizumab alkalmazása nem ajánlott. Ha a betegnél gyulladásos bélbetegség alakul ki, vagy a már meglévő gyulladásos bélbetegség exacerbációját tapasztalják, az ixekizumab-kezelést abba kell hagyni, és megfelelő orvosi kezelést kell elkezdeni. A Taltz biztonságosságát plakkos psoriasisban egy immunmodulánsokkal vagy fototerápiával végzett kombinált kezelésben nem értékelték. Nem észleltek kölcsönhatást, ha a Taltzot metotrexáttal és/vagy kortikoszteroidokkal együtt arthritis psoriaticában szenvedő betegeknél. Fogamzóképes nőknek a kezelés alatt és utána legalább 10 héttel hatékony fogamzásgátló módszert kell alkalmazni. **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** Nagyon gyakori (>10%): felső légúti fertőzések, reakció az injekció beadásának helyén. Gyakori (1-10%): gombás bőrfertőzés, mucocutan herpes simplex, oropharyngeális fájdalom, hányinger. Nem gyakori (0,1-1%): influenza, rhinitis, szájszájgati candidiasis, conjunctivitis, cellulitis, neutropenia, thrombocytopenia, angioedema, gyulladásos bélbetegség, urticaria, bőrhüvelés, ekzéma. Ritka: [0,01-0,1%] anaphylaxia. Az injekció beadásának helyén leggyakrabban erythemat és fájdalom jeleket, és túlnyomórészt enyhék vagy közepesen súlyosak voltak. A Taltz-cal kezelt plakkos psoriasisos felnőtt betegekben 12 hét kezelés során a betegek 27,2%-ánál jelentettek fertőzés kialakulását, melyből 0,6 % volt súlyos. A teljes kezelés időszakában a betegek 52,8%-ánál jelentettek fertőzést (46,9/100 betegév), melyből súlyos 1,6% (1,5/100 betegév). Az arthritis psoriaticában és az axialis spondyloarthritisben végzett klinikai vizsgálatokban megfigyelt infekciók gyakorisága hasonló volt a plakkos psoriasis vizsgálata során megfigyeltéhez, kivéve az axiális spondyloarthritisben végzett klinikai vizsgálatokban szenvedő betegeknel gyakoriak voltak. Plakkos psoriasisban Taltz-kezelés alatt a kontrolláló vizsgálatok során a betegek 5%-ánál alakult ki neutropenia, a legtöbb esetben a neutrophilszám >1000 sejt/mm³ volt. A betegek 0,1%-ánál alakult ki <1000 sejt/mm³ sejtszám. Thrombocytopenia a betegek 3%-ánál jelentkezett. Arthritis psoriaticában és az axialis spondyloarthritisben a neutropenia és thrombocytopenia gyakorisága hasonló volt. A Taltz-kezelésben részesülő felnőtt betegek kb. 9,17%-ánál képződtek gyógyszerellenes antitestek, amelyek többségénél az antitest-titer alacsony volt, és nem jártak csökkenéssel klinikai válaszsal. A betegek kb. 11%-ában igazoltak alacsony gyógyszerkoncentrációt és csökkent klinikai válaszreakcióját a neutralizáló antitestek. Arthritis psoriaticában szenvedő betegek kb. 11%-ánál képződtek gyógyszerellenes antitestek, amelyek többségénél az antitest-titer alacsony volt, és körülbelül 8%-ánál igazoltak neutralizáló antitesteket. A radiológiai axialis spondyloarthritisben szenvedő betegek 5,2%-ánál képződtek gyógyszerellenes antitestek, amelyek többségénél az antitest-titer alacsony volt, és 1,5%-ánál igazoltak neutralizáló antitesteket. A nem radiológiai axialis spondyloarthritisben szenvedő betegek 8,9%-ánál képződtek gyógyszerellenes antitestek, az antitest-titer minden esetben alacsony volt, egy betegnél sem igazoltak neutralizáló antitesteket. Sem arthritis psoriaticában sem az axialis spondyloarthritisben a gyógyszerellenes antitestek, a gyógyszerkoncentráció, a hatosság vagy a biztonságosság között nem lehetett nyilvánvaló kapcsolat megfigyelni. A Taltz-cal kezelt, plakkos psoriasisban szenvedő gyermekeknel megfigyelt biztonságossági profil összességében megfelel a plakkos psoriasisban szenvedő felnőttéknél, kivéve a köthártya-gyulladás, influenza és az urticaria előfordulási gyakoriságát, amelyek gyakoriak voltak. A gyulladásos bélbetegség is gyakoribb volt a gyermekeknel, de még így is a nem gyakori kategóriába tartozott. Az ajánlott dózisban max. 12 héten át Taltz-cal kezelt gyermekori psoriasisban szenvedő betegek közül 18%-nál képződtek gyógyszerellenes antitestek, közülük a felénél az antitest-titer alacsony volt, és 4%-nál igazoltak alacsony gyógyszerkoncentrációt kapcsolatba hozható neutralizáló antitestekkel. **Tárolás:** Az eredeti csomagolásban, hűtőszekrényben (2°C – 8°C) tárolandó nem fagyasztható! A Taltz hűtés nélkül legfeljebb 30°C hőmérsékleten legfeljebb 5 napig tartható. A Taltz 80 mg oldatos injekció előretöltött injekciós toll használatát a dobozban található Használati útmutató részletesen tartalmazza. Az alkalmazási előírás jóváhagyásának dátuma: 2021.június 17. **Gyógyszer kiadhatóság, társadalombiztosítási támogatás feltétele és mértéke:** az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet 1/A. számú mellékletének (Tételes társalombiztosítási és első hatóanyagok jegyzéke és kódi, indusztri területet és a felirása jogosultak köre) 4. és 5. pontja alapján arthritis psoriatica és plakkos psoriasis indikációkban tételes finanszírozásban részesül a rendelés mellékletében meghatározott indikációs és felírói körben. **Kiadhatóság:** vényköteles, a szakorvos/kórász diagnózisát követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszer (SZ). **Ar:** Taltz 80 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 1x bruttó fogyasztói ára: 302.390,- Ft. TB támogatás összege: 0,- Ft, térítési díj: 302.390,- Ft. A tételes elszámolás alá első készítményként a finanszírozó természetben biztosítja. További információért, bővebb tájékoztatásért kérjük olvassa el a részletes alkalmazási előírást.



Sandoz Hungária Kft.



SANDOZ A Novartis
Division

Sandoz Hungária Kft. • 1114 Budapest, Bartók Béla ut. 43-47. • Tel.: 430-2890 • Fax: 430-2899 • web: www.sandoz.hu
RS62187/07.21 • A dokumentum lezárásának időpontja: 2021.07.09.

MRE VÁNDORGYÚLÉS	
MRE tag részére	63 000 Ft + ÁFA
MRE tag nyugdíjas, rezidens, Ph.D és szakorvosjelölt részére	53 000 Ft + ÁFA
NEM MRE tag részére	73 000 Ft + ÁFA
Céges képviselők, munkatársak részére	55 000 Ft + ÁFA
Napidíj	26 000 Ft + ÁFA
65 év feletti MRE tagok részére	Díjmentes
35 év alatti MRE tagok részére	Elfogadott absztrakttal, pályázat útján díjmentességet kérhet. Szükséges az 1 éves MRE tagság

MRE tagok és nem tagok, valamint nyugdíjas, Ph.D, rezidens és szakorvosjelöltek regisztrációja tartalmazza: a REAKTOR-on és az MRE vándorgyűlésen való részvétel jogát, kreditpontot, a kiállítás megtekintésének jogát, kongresszusi táskát, névkitűzőt, a szeptember 23-24-25-26-i kávészüneti ellátást, a szeptember 23-24-i esti étkezéseken való részvételt.

A részvételi díjak számlázásakor a számlán 30.000 Ft étkezés külön sorban kerül feltüntetésre!

Céges képviselők regisztrációja tartalmazza: a REAKTOR-on és az MRE vándorgyűlésen való részvétel jogát, a kiállítás megtekintésének jogát, kongresszusi táskát, névkitűzőt, a szeptember 23-24-25-26-i kávészüneti ellátást, a szeptember 23-24-i esti étkezéseken való részvételt.

A részvételi díjak számlázásakor a számlán 30.000 Ft étkezés külön sorban kerül feltüntetésre!

Napijegy tartalmazza: Részvételt az adott napi programon és a kiállítás megtekintésének jogát. Kreditpontra csak a szeptember 23-24-25-26-i napidíj egyidejű megvásárlása jogosít fel.

HELYSZÍNI REGISZTRÁCIÓ NYITVATARTÁSA

2021. szeptember 23. - csütörtök	08.00 – 20.00
2021. szeptember 24. - péntek	07.30 – 18.30
2021. szeptember 25. - szombat	08.00 – 18.30
2021. szeptember 26. - vasárnap	08.00 – 12.45

A regisztrációs iroda telefonszáma: 30/977-4007

(Csak szeptember 23-24-25-26-án hívható!)

ELŐADÁSOK

Az MS Powerpoint-ban elkészített, CD-n, DVD-n, vagy pendrive-on elhozott előadásokat kérjük legkésőbb az adott szekció kezdete előtt 1 órával leadni a technikai asztalnál. A pénteki, szombati és vasárnapi első szekciók előadásait, kérjük előző délután szíveskedjenek leadni.

A szoros időbeosztás miatt kérjük a rendelkezésre álló idő pontos betartatását!

POSZTEREK

Az elektronikus, pdf formátumban szerkesztett posztereket az erre a célra kihelyezett 120 cm-es full HD LED kijelzőkön tekinthetik meg az érdeklődők a vándorgyűlés teljes időtartama alatt.

Felhívjuk a poszterek szerzőinek figyelmét, hogy a programfüzet szerinti poszter szekció időtartama alatt 2 percben lehetőségük lesz ismertetni poszterüket előadás formájában is.

NÉVKITÚZÓ

A kongresszus ideje alatt kérjük a névkitűző használatát a helyszínekre történő belépéshez.

REAKTOR

Szabadon választható tanfolyam, (DE ÁOK/2021.II/00002) pontérték: 10 kreditpont sikeres tesztírás után. Szakmák, akiknek a kreditpont jóváírható: allergológia és klinikai immunológia, fizioterápia, háziorvostan, immunológia (képesítés), labor. haemat. és immunológia, ortopédia, ortopédia és traumatológia, rehabilitációs medicina, reumatológia, traumatológia

ÉTKEZÉSEK

Vacsora - 2021. szeptember 23. (csütörtök) 20.30

Helyszín: Kölcsey Központ (4026 Debrecen, Hunyadi János utca 1-3.)

Díját a regisztrált MRE résztvevők részvételi díja tartalmazza.

Vacsora - 2021. szeptember 24. (péntek) 20.00

Helyszín: Kölcsey Központ (4026 Debrecen, Hunyadi János utca 1-3.)

Díját a regisztrált MRE résztvevők részvételi díja tartalmazza.

EBÉD

Büféasztalos ebédet biztosítunk a Vándorgyűlés helyszínén, szeptember 23-24-25-26-án.

Díja: 5.600 Ft/ebéd (5.333 Ft + ÁFA)

MRE FUTÁS / GYALOGLÁS

Időpont: 2021. szeptember 24. (péntek)

6.45 zenés bemelegítés a Nagyerdei Stadionnál a Sportorvosi Tanszék gyógytornászaival
Rajtkapu a futópálya északi kapu melletti szakaszán, futás a stadion körüli rekortán pályán, helyenként a Nagyerdő lombkoronáinak magasságában.

Rajt reggel 7:00

Táv: 2,2 km (futás), vagy 1,1 km (gyaloglás)

A részvétel a futáson/gyalogláson díjtan!

FESTMÉNYKIÁLLÍTÁS

A rendezvény ideje alatt megtekinthetők Simon Endre festményei a Kölcsey Központ kiállítótermében (a terem a földszinten található, az előtérből megközelíthető)



Az előre megrendelt szállodai szobákat a résztvevő(k) nevére lefoglaltuk, azok a megküldött visszaigazolás szerint vehetők igénybe, általában az érkezés napján 14 órától az elutazás napján 10 óráig. Korábbi érkezés vagy későbbi elutazás esetén a csomagok elhelyezésében a szállodai porták nyújtanak segítséget.

Hotel Lycium****

4026 Debrecen, Hunyadi János utca 1-3.

A szálloda a belvárosban található a kongresszus helyszíne, a Kölcsey Központ mellett.

Parkolás: fedett mélygarázsban 3.000 Ft/szgek/éj

Hotel Divinus*****

4032 Debrecen, Nagyerdei krt. 1.

A szálloda a Nagyerdőn található, a villamosvonal mellett.

Parkolás: a szálloda előtt, foglaltság függvényében ingyenes, a mélygarázsban 3.000 Ft/szgek/nap.

Aquaticum Termál és Wellness Hotel****

4032 Debrecen, Nagyerdei park 1.

A szálloda a Nagyerdőn található, a villamostól pár perc sétára.

Parkolás: felszíni parkolóban 3.000 Ft/szgek/nap, mélygarázsban 2.000 Ft/szgek/nap

Centrum Hotel****

4026 Debrecen, Kálvin tér 4-8.

A szálloda a belvárosban található, a kongresszus helyszínétől 5 perc sétára.

Parkolás: a szállodával szemben található parkolóban ingyenes

Hotel Óbester****

4026 Debrecen, Péterfia u. 49.

A szálloda a belvárosban, a villamosvonal mellett található, 10 perc sétára a kongresszus helyszínétől.

Parkolás: a szálloda zárt parkolójában ingyenes

Malom Hotel****

4027 Debrecen, Böszörményi út 1.

A szálloda a kongresszus helyszínétől 10 perc sétára található.

Parkolás: korlátozott számban a szálloda zárt parkolójában ingyenes

Hotel Platán****

4030 Debrecen, Somlyai u. 10.

A szálloda Debrecen kertvárosi részén, a nemzetközi reptér közvetlen közelében található.

Parkolás: a szálloda parkolójában díjmentesen van lehetőség

Hotel Nagyerdő***

4032 Debrecen, Pallagi út 5.

A szálloda a vándorgyűlés helyszínétől 25 perc sétára található.

Parkolás: a szálloda parkolójában díjmentesen van lehetőség kapacitás függvényében



PÉNZÜGYEK – SZÁMLÁZÁS

A megrendelt szolgáltatások költségeit a kiállításra kerülő számlán az érvényes jogszabályok szerint tüntettük fel. Számlamódosítás, új számla kiállítása a kongresszus végéig, legkésőbb 2021. szeptember 26-ig lehetséges. Ezen időpont után nem áll módunkban a megrendelésen és az erről kiállított számlán változtatni.

MÓDOSÍTÁSI, LEMONDÁSI FELTÉTELEK

A részvételi díjat és az ebédek díját **2021. augusztus 16-ig** történt lemondás esetén fizettük vissza.

Számlamódosítási díj: 4.000 Ft + Áfa.

A rendezvényt követően kizárólag a számla formai módosítása lehetséges.

A kiszámlázott és írásban le nem mondott szolgáltatások díját a megrendelő köteles megtéríteni, még akkor is, ha azokat nem vette igénybe!

KÖZVETÍTETT SZOLGÁLTATÁSOK

Szervezőirodánk a hotel, szálláshely szolgáltatásokat és az étkezéseket, vendéglátó szolgáltatásokat változatlan formában közvetíti megrendelői felé.

A lemondási- és kötbér feltételeket a szolgáltatók feltételeihez igazítva alakítjuk ki.

ÁLTALÁNOS SZERZŐDÉSI FELTÉTELEK

A honlapon feltüntetett információk mellett az Adatkezelési tájékoztatóban és az Általános szerződési feltételekben foglaltak az irányadók.

FELELŐSSÉG- ÉS EGYÉB BIZTOSÍTÁS

Avándorgyűlés közzétett részvételi és egyéb díjai nem tartalmaznak baleset-, betegség-, poggyász- és felelősségbiztosítási díjat. Így baleset, betegség és valamely káresemény bekövetkezése esetén a szervezőknek nem áll módjukban semmilyen felelősséget vagy kártérítést vállalni.

ELŐZZE MEG AZ OSZTEOPORÓZIS OKOZTA CSONTTÖRÉST

Közvetlenül hat az oszteoblaszokra. Ezzel segíti a csontképződést és számos betegcsoportban csökkenti a csonttörés kockázatát.¹

▼ MOVYMIA: BIOHASONLÓ TERIPARATID TERÁPIA A STADA-TÓL

HATÁSOS: A teriparatid az endogén humán parathormon aktív aminosav fragmentuma, közvetlenül hat az oszteoblaszokra^{1,3} **EGYENÉRTÉKŰ:** A Movymia a hatásosság és biztonságosság szempontjából egyenértékű a referencia készítménnyel^{1,2,4,5,6*} **MEGFIZETHETŐ:** Kedvező ár⁶

KÖRNYEZETBARÁT: Egyetlen újratölthető pen a teljes kezelési időszakra¹

STADA - több mint 125 éves tapasztalat a gyógyszergyártás és forgalmazás terén



1. Movymia® alkalmazási előírás. 2. Movymia® EPAR – public assessment report, letölthető itt: https://www.ema.europa.eu/documents/assessment-report/movymia-epar-public-assessment-report_en.pdf Dátuma: 2017 március 16. 3. Brien KT et al. Basic Clin Pharmacol Toxicol. 2004; 94(6):260-70. 4. Lyman GH et al. N Engl J Med. 2018; 378(21):2036-2044. 5. Janjigjan YY et al. Future Oncol. 2018; 14(23):2403-2414. 6. Publikus gyógyszertervezés 2021. 08. 01. http://www.neak.gov.hu/felso_menu/szakmai_oldalak/gyogyszer_segedeszkoz_gyogyfurd_o_tamogatasi_egeszsegugyi_vallokozasoknak/pupha/teglges_PUPHA.html

* Forsteo® * A Movymia® térítési díja az árcsökkenés és a piaci viszonyok függvényében változhat.

¹Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást.

RÖVIDÍTETT ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁS:

Movymia 20 µg/80 µl oldatos injekció

ATC KÓD: H05AA02 **HATÓANYAG:** Teriparatid

TERÁPIÁS JAVALLATOK: A fokozott törési kockázatú, postmenopausában lévő nők, valamint a férfiak osteoporosisának kezelése. Hosszsan tartó szisztémás glükokortikoid-kezeléssel társuló osteoporosis kezelése fokozott törési kockázatú nőknél és férfiaknál.

Szöveg ellenőrzésének dátuma: 2021. 04. 22.

A gyógyszer rendelése előtt a figyelmeztetések, alkalmazással kapcsolatos övintézkedések, gyógyszerkölcsönhatások és egyébirányítások tekintetében olvassa el a teljes alkalmazási előírást!

A QR kód okostelefonnal lefényképezve az adott gyógyszer alkalmazási előírása nyílik meg.



Készítmény megnevezése	Bruttó fogyasztói ár (Ft)	Emelt támogatási összeg (Ft)	Térítési díj emelt támogatás esetén (Ft)	Indikációs pont EU 90
MOVYMIA 20 MIKROGRAMM/80 MIKROLITER OLDATOS INJEKCIÓ 1x2,4ml patronban	58 130	52 317	5 813	29
MOVYMIA 20 MIKROGRAMM/80 MIKROLITER OLDATOS INJEKCIÓ 1x2,4ml patronban + injekciós toll	58 130	52 317	5 813	29

Osteoporotikus törések szekunder prevenciójára választható postmenopausában lévő nő vagy 55 év feletti férfi betegnél, bizonyos feltételek teljesülése esetén. A finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A beteg legfeljebb 18 havi kezelést, legfeljebb 24 hónap alatt vehet igénybe. A kezelés nem ismételt.

A feltüntetett, 2021. augusztus 1.-től érvényes árra vonatkozó adatokat a 2021. augusztus 1.-én a www.neak.gov.hu oldalon hozzáférhető adatok alapján közöltük. Az adatok visszavonásig érvényesek. A bruttó fogyasztói ár megegyezik a közfinszírozás alapjául elfogadott árral. A jelen anyag kizárólag szakorvosoknak készült. A jelen tájékoztató anyag tartalmazza a Movymia 20 µg/80 µl oldatos injekció közfinszírozás alapjául elfogadott árát, a támogatás összegét, valamint térítési díját emelt társadalombiztosítási támogatással történő rendelés esetén. A STADA HUNGARY Kft. nem vállal felelősséget a közölt információk illetéktelen felhasználásából eredő következményekért! A gyógyszer rendelése előtt a figyelmeztetések, alkalmazással kapcsolatos övintézkedések, gyógyszerkölcsönhatások és egyéb irányítások tekintetében olvassa el a teljes alkalmazási előírást! **OSZTÁLYOZÁS:** Osztályozás: II./2 csoport. Korlátozott érvényű orvosi rendelvényhez kötött, szakorvosi/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszer (Sz). **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA:** EU/1/16/1161/001 [1] patron), EU/1/16/1161/003 [patron és injekciós toll] **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGSÜLT-JA:** STADA Arzeneimittel AG, Stadastrasse 2-18, D-61118 Bad Vilbel, Németország info@stada.de. A gyógyszer alkalmazása során tapasztalt mellékhatásokat, kérjük, jelentse a +36 30 643 6850-es telefonszámon vagy a pharmacovigilance@stada.hu e-mail címen. A dokumentum lezárásának időpontja: 2021. 08. 10.

NÉZZÉK,

ÚJRA AKTÍV LEHETEK, MINT AZELŐTT!*



A Cosentyx® az első és egyetlen teljesen humán IL-17A gátló terápia **arthritis psoriatica** kezelésére




*A Cosentyx kezelés arthritis psoriaticában a betegségaktivitás mértékének szignifikáns javulását eredményezte a placebohoz képest a 24. héten a FUTURE 2 vizsgálatban (ACR20, ACR50, ACR70, DAS28-CRP, dactylitis és enthesitis megszűnése tekintetében). Javultak az ACR-pontszámok összes összetevőjükben, beleértve a beteg általi fájdalom értékelését is. Javult a fizikális funkció és az egészségi állapottal összefüggő életminőség is. Ezek a betegekben a PASI értékek alapján számolt bőrtünetek is jelentős javulást mutattak.^{1,2}

COSENTYX® 150mg és COSENTYX® 300 mg oldatos injekció előretöltött injekciós toltban. **Hatóanyag:** szekukinumab

Kiadhatóság: Korlátozott érvényű orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. Osztyálozási alkategória SZ.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merriion Road Dublin 4, Írország. Helyi képviselő: Novartis Hungária Kft. 1114 Budapest, Bartók Béla út 43–47. Tel: 06-1-457-6500, Fax: 06-1-457-6600.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

A hatályos „alkalmazási előírás” teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) vagy az Európai Gyógyszerügynökség (www.ema.europa.eu) honlapokon. OGYÉI honlapon keresztül történő elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu; ADATBÁZISOK, NYILVÁNTARTÁSOK; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve: Cosentyx, a „KERESÉS INDÍTÁSA”,    ikon vagy Kísérőiratok hiperlinkre történő kattintás.



Törzskönyvi szám	Készítmény megnevezése	Kiszérelés	Termelői ár (Ft)	Bruttó fogyasztói ár (Ft)
EU/1/14/980/004	COSENTYX® 150 mg oldatos injekció előretöltött injekciós toltban	1x előretöltött injekciós toltban	158 210	174 469
EU/1/14/980/005	COSENTYX® 150 mg oldatos injekció előretöltött injekciós toltban	2x előretöltött injekciós toltban	316 419	347 898
EU/1/14/980/010	COSENTYX® 300 mg oldatos injekció előretöltött injekciós toltban	1x 2ml előretöltött injekciós toltban	316 419	347 898

A Cosentyx gyógyszer a 9/1993 NM rendelet 1/A számú mellékletének 4. pontja szerint finanszírozott. Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat. Elérési útvonal: <http://www.neak.gov.hu>; szakmának; gyógyszer/gyse/gyógyfördő; egészségügyi szakembereknek; publikus gyógyszerforgó; végleges; Publikus gyógyszerforgó – lakossági tájékoztató.

1. Cosentyx alkalmazási előírás

2. McInnes I és mtsai. Rheumatology (Oxford).2017 Nov 1;56(11):1993-2003

 **NOVARTIS** | Reimagining Medicine

 **Cosentyx®**
secukinumab

AZ MRE ÉS A KONGRESSZUS ELNÖKE

Prof. Dr. Szekanecz Zoltán

DE ÁOK Belgyógyászati Intézet

Reumatológiai Tanszék

4032 Debrecen, Nagyerdei krt. 98.

Tel./Fax: 52/255-091

E-mail: szekanecz.zoltan@med.unideb.hu

AZ MRE FŐTITKÁRA

Prof. Dr. Kiss Emese

Országos Mozgásszervi Intézet

Klinikai Immunológiai, Felnőtt- és Gyermekek

Reumatológiai Osztály

1023 Budapest, Frankel Leó út 38-40.

Tel./Fax: 1/438-8300

E-mail: kiss.emese@orfi.hu

A VÁNDORGYŰLÉS HONLAPJA

<https://www.congress-service.hu/rendezveny/mre2021>

SZERVEZŐ IRODA

CONGRESS & HOBBY SERVICE KFT.

Kongresszus- és Rendezényszervező Iroda

6701 Szeged, Pf.: 1022.

Telefon: 62/484-531, 484-532

Fax: 62/450-014

E-mail: info@congress-service.hu

Web: <http://congress-service.hu>

TÁRSASÁGI ÜGYEK

Magyar Reumatológusok Egyesülete

Takács Eszter

1023 Budapest, Ürömi u. 56.

Telefon: 1/336-0464

Mobil: 31/781-6232

E-mail: titkarsag.mre@gmail.com

