

Místo konání: Praha 5, V Úvalu 84, FN v Motole, lékárna

Předpokládaná cena: 3 000 Kč

22. 11. 2010 – 24. 11. 2010

Seminář – Volně prodejná léčiva

Určeno pro farmaceuty a farmaceutické asistentky.

Program: Racionální používání volně prodejných léčiv, zejména antipyretik, analgetik, antirevmatik k místní aplikaci a léčiv gastrointestinálního systému.

Vedoucí: prof. MUDr. F. Perlík, DrSc.

Místo konání: Praha 4, Budějovická 15, Hotel ILF

Předpokládaná cena: 1000 Kč

16. 10. 2010

SUBKATEDRA KLINICKÉ FARMACIE

IPVZ, Ruská 85, 100 05 Praha 10

Vedoucí: PharmDr. Milada Halačová, Ph.D.

tel.: 224 435 325; 607 687 014

e-mail: halacova@ipvz.cz

Kurz – Klinická farmacie v pediatrii

Určeno pro lékaře, farmaceuty a sestry.

Program: Problematika specifické farmakoterapie u dětí a adolescentů. Cílem kurzu je pochopit odlišnosti farmakokinetických procesů udětí, význam přirozené

imunity dětí a její ovlivnění výživou (vztah imunitního systému a výživy probiotika a prebiotika ve zdraví a nemoci, kojenecká mléka, imunomodulancia v pediatrii). Speciální část je věnována terapii infekčních nemocí (přístup k diferenciaci diagnostice a léčbě průjmových onemocnění infekční etiologie, neuroinfekce a jiná závažná bakteriální onemocnění) a řešení intoxikací v dětském věku.

Vedoucí: Mgr. L. Kotlářová

Místo konání: Praha 4, Budějovická 15, Hotel ILF

Předpokládaná cena: 1000 Kč

4. 11. 2010

Kurz – Klinická farmacie v onkologii a hematologii

Určeno pro lékaře, farmaceuty a sestry se zájmem o danou problematiku. Pro školence v oboru klinická farmacie je absolvováním kurzu splněna jedna ze základních částí povinné předatestační přípravy.

Program: Etiopatogeneze maligních nemocí, vybrané kapitoly hematologických malignit a solidních nádorů, strategie léčby, biologická léčba, léčebné komplikace a jejich řešení, spolupráce klinického farmaceuta s lůžkovým odd.

Vedoucí: PharmDr. D. Syrová

Místo konání: Praha 4, Budějovická 15, Hotel ILF

Předpokládaná cena: 1000 Kč

5. 10. 2010

NOVÉ KNIHY

Fricke U., Klaus W.: **Neue Arzneimittel – Fakten und Bewertungen von 2005 bis 2007 zugelassenen Arzneimitteln, Band 18.** Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Stuttgart 2010, 789 s., 85 obr., 100 tab., cena 76 eur.

V návaznosti na 17. svazek řady, který vyšel v roce 2008, tento informuje o dalších 42 léčivech zavedených do terapie v letech 2005–2007. Přísný centrální evropský schvalovací proces, kterému léčiva byla podrobena, ve většině případů umožnil jejich rychlé schválení a namnoze zavedení do terapie v ostatních státech Evropské unie, a tedy i u nás.

Podobně, jak tomu bylo v předchozích svazcích, i zde standardně sepsané monografie podávají všechny podstatné informace, které zajímají lékaře při preskripci a lékárníka při expedici. O evropské úrovni našeho zdravotnictví svědčí skutečnost, že s výjimkou tří jsou u nás všechna ostatní léčiva registrována a většinou již i v terapii používána.

Bližší pohled na obsah ukazuje, že největších pokroků bylo dosaženo ve dvou oblastech. Jednou je skupina monoklonálních protilátek s jejich širokou škálou uplatnění, druhou nová cytostatika a imunomodulátory. Monoklonální látky tu zastupují cytostatika cetuximab (ERBITUX) a bevacizumab (AVASTIN), z jiných ranibuzumab (LUCENTIS) u makulární degenerace a ekulizumab (SOLIRIS) u noční henoglobulinurie. Z nových cytostatik jsou to analogon listové kyseliny pemetrexed (ALIMTA), purinový derivát nelarabin (ATRIANCE), z alkaloidů trebektedin (YONDELIS), z inhibitorů kinas erlotinib (TARCEVA) nebo z imunosupresiv lenalidomid (REVLIMID).

Kumulativní index zajišťuje bezproblémový přístup k informacím o všech léčivech tohoto i předchozích svazků.

A. Borovanský