

SLOVENSKÁ EPIDEMIOLOGICKÁ
A VAKCINOLOGICKÁ SPOLOČNOSŤ, SLS

Úrad verejného zdravotníctva Slovenskej republiky

a

Regionálny úrad verejného zdravotníctva so sídlom v BANSKEJ BYSTRICI

usporiadajú vedeckú konferenciu

XXV. ČERVENKOVE DNI PREVENTÍVNEJ MEDICÍNY

PODUJATIE SA KONÁ POD ZÁŠTITOU

PhDr., RNDr., MUDr. Jána Mikasa, PhD., MPH

hlavného hygienika Slovenskej republiky

24. – 25.
august
2021

dátum

Tále
okr.
Brezno

miesto konania

PROGRAM A ZBORNÍK ABSTRAKTOV

ISBN

MIESTO KONANIA

Hotel Stupka, Tále okr. Brezno

TERMÍN KONANIA

24. – 25. august 2021

ODBORNÝ VÝBOR KONFERENCIE

doc. MUDr. Mária Avdičová, PhD.

MUDr. Erika Bohmová

Prof. MUDr. Henrieta Hudečková, PhD., MPH

Prof. MUDr. Cyril Klement, CSc.

MUDr. Zora Kľocová Adamčáková PhD.

MUDr. Andrea Kološová PhD.

Prof. MUDr. Zuzana Krištúfková, PhD.

PhDr., RNDr., MUDr. Ján Mikas, PhD., MPH

Prof. MUDr. Mária Štefkovičová, PhD., MPH

ORGANIZAČNÝ VÝBOR

doc. MUDr. Mária Avdičová, PhD

MUDr. Jana Kerlik, PhD

PhDr. Monika Musilová

Mgr. Ing. Jana Bérešová

Mgr. Zuzana Jányová

ODBORNÉ TÉMY

- * Surveillancie nákaz spôsobených novým koronavírusom SARS-CoV-2
- * Nákazy preventabilné očkovaním Kazuistiky
- * Surveillancie nozokomiálnych nákaz
- * Chronické neprenosné ochorenia- intervencie
- * Varia

REGISTRÁCIA ONLINE NA WWW.AMEDI.SK

PROGRAM

24. 8. 2021 UTOROK

- 9.00 – 12.00 **Registrácia**
- 12.00 – 13.00 **Obed**
- 13.00 – 13.15 **Slávnostné otvorenie**
Príhovory členov čestného predsedníctva
- 13.20 – 13.40 **Červenková prednáška**
Rozdiely medzi jednotlivými vlnami pandémie COVID-19 na Slovensku
prof. MUDr. Henrieta Hudečková, PhD., MPH
Ústav verejného zdravotníctva, Univerzita Komenského v Bratislave, Jesseniova lekárska fakulta v Martine

14.00 – 15.30 I. BLOK: SURVEILLANCE NÁKAZ PREVENTABILNÝCH OČKOVANÍM

Predsedníctvo: PhDr., RNDr., MUDr. Ján Mikas, PhD., MPH,
prof. MUDr. Mária Štefkovičová PhD., MPH

- Trend výskytu invazívnych pneumokokových nákaz v SR za r. 2011 - 2020**
Avdičová M.^{1,2}
¹RÚVZ so sídlom v Banskej Bystrici, ²Fakulta zdravotníctva, SZU Bratislava
Prednáška podporená spoločnosťou Pfizer
- Porovnanie surveillance ochorenia COVID-19 a chrípky**
Krištúfková Z.
SZU Bratislava, Fakulta verejného zdravotníctva
- Vplyv očkovania na priebeh a dopad epidémií COVID-19 v ÚSS**
Štefkovičová M.,^{1,2} Hudečková H.³, Krištúfková Z.⁴, Bronišová Z.¹
¹RÚVZ Trenčín, ²Trenčianska univerzita A. Dubčeka v Trenčíne, ³Ústav verejného zdravotníctva, Univerzita Komenského v Bratislave, Jesseniova lekárska fakulta v Martine, ⁴SZU Bratislava, Fakulta verejného zdravotníctva
- Charakter výskytu ochorení COVID-19 u osôb s pozitívnou očkovacou anamnézou**
Avdičová M.^{1,2} Kerlik J.¹
¹RÚVZ so sídlom v Banskej Bystrici, ²SZU Bratislava, Fakulta zdravotníctva
- Regionálna vakcinačná kampaň v okrese Rožňava**
Varga J., Lengová S., Petiová Z.
RÚVZ Rožňava

6. **Surveillance nad SARS-CoV-2 v odpadových vodách v SR**
 Štefkovičová M.^{1,2}, Mikas J.³, Kaliňáková A.³, Kotvasová B.³, Sirotná Z.³,
 Mečochová A.³
¹RÚVZ Trenčín, ²Trenčianska univerzita A. Dubčeka v Trenčíne, ³ÚVZ SR

15.00 – 15.30 **Diskusia**

15.30 – 16.00 **Prestávka**

16.00 – 17.15 **II. BLOK: VÝSKYT COVID-19 V ZDRAVOTNÍCKYCH ZARIADENIACH, PREVENCIA NN**

Predsedníctvo: MUDr. Erika Böhmová,
 MUDr. Zuzana Kónyová

1. **Infekcia koronavírusom SARS-CoV-2 a jej diagnostika u hospitalizovaných pacientov v NsP Brezno. n.o.**
 Kónyová Z.
NsP Brezno, pracovisko klinickej mikrobiológie
2. **Covid-19 z pohľadu nemocničného epidemiológa**
Böhmová E., Vojtech I.
Onkologický ústav sv. Alžbety, Bratislava
3. **Surveillance nozokomiálnych nákaz u COVID-19 pacientov**
Prnová J., Škvarková Z., Lovecká, D., Šmidovičová, L., Brňová, J.
Trnavská univerzita v Trnave
4. **Prvé skúsenosti s duálnymi infekciami vyvolanými SARS-CoV-2 a legionelami**
Kološová A., ¹Laššán Š., ²Špaleková M. ³, Matejovová ¹, Adamišín M. ¹,
 Kotrbancová ³
¹UNB, Oddelenie nemocničnej hygieny a epidemiológie, referát Ružinov
²UNB, Klinika pneumológie, ftizeológie a funkčnej diagnostiky SZU a UNB
³LFUK, Ústav epidemiológie
5. **Klostrídiové infekcie a COVID-19**
Naďová K., Daviničová S., Tencerová M., Stúpalová R.
Fakultná nemocnica s poliklinikou Agel, Skalica

16.50 – 17.15 **Diskusia**

17.15 – 18.00 III. BLOK: PREVENCIA NOZOKOMIÁLNYCH NÁKAZ

Predsedníctvo: MUDr. Katarína Naďová, PhD., MPH,
RNDr. Mgr. Jaroslava Brňová

1. Prevalencia *Klebsiella pneumoniae* produkujúca karbapenemázu vo vzorkách zo SR za 6-ročné obdobie
Krchňávková S., Štefkovičová M.
RÚVZ Trenčín, odbor epidemiológie
2. Potrebujeme stewardship biocídov?
Brňová J.
Trnavská univerzita v Trnave, Fakulta zdravotníctva a sociálnej práce, Katedra laboratórnych vyšetrovacích metód v zdravotníctve
3. Čistenie a dezinfekcia v zdravotníckych zariadeniach založená na hodnotení rizika
Naďová K.
Fakultná nemocnica s poliklinikou Agel, Skalica
4. Surveillance nozokomiálnych nákaz prostredníctvom incidenčného a prevalenčného sledovania v roku 2017
Zelenčíková D.
FNsP F. D. Roosevelta, Banská Bystrica

17.45 – 18.00 **Diskusia**

18.00 **Snem Slovenskej epidemiologickej a vakcinologickej spoločnosti**

19.30 - 21.30 **Večera**

Prevenar 13

Pneumokoková polysacharidová konjugovaná vakcína (13-valentná, adsorbovaná)

Účinnosť potvrdená v reálnej praxi.1



Prevenar 13

je jediná pneumokoková konjugovaná vakcína, ktorá obsahuje dôležité sérotypy 3, 6A a 19A.^{1,2}

Prevenar 13

preukázal v krajinách s vysokou zaočkovanosťou významný pokles invazívnych pneumokokových ochorení, pneumónií a akútnych zápalov stredného ucha.^{1,3,4}

Prevenar 13

je od 1. júla 2019 bez doplatku.^{5,6}

Tak ako každá očkovacia látka, ani Prevenar 13 nemusí 100% chrániť všetky očkované osoby pred invazívnym ochorením a pneumóniami spôsobenými kmeňmi *Streptococcus pneumoniae*, ktoré vakcína obsahuje a nechráni pred tými neobsiahnutými vo vakcine ani inými mikroorganizmami.

Referencie: 1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Prevenar 13. 2. Súhrn charakteristických vlastností lieku Synflorix. 3. Angoulvant F et al. Early impact of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine on community-acquired pneumonia in children. *CID* 2014;58(7):918-24. 4. Ben-Shimol S et al. Near-elimination of otitis media caused by 13-valent pneumococcal conjugate vaccine (PCV) serotypes in southern Israel shortly after sequential introduction of 7-valent/13-valent PCV. *CID* 2014;59(12):1724-32. 5. Kategorizácia liekov a úradné určenie cien liekov MZ SR. Dostupné na: <http://kategorizacia.mzsr.sk/Lieky/Common/Details/15782>. Navštívené: jún 2021. 6. Zoznam kategorizovaných liekov 1.7.2021 – 31.7.2021. Dostupné na: <https://www.health.gov.sk/?zoznam-kategorizovanych-liekov>. Navštívené: jún 2021.

SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU – Prevenar 13 injekčná suspenzia – Pneumokoková polysacharidová konjugovaná vakcína (13 valentná, adsorbovaná). Jedna 0,5 ml dávka obsahuje: pneumokokový polysacharid sérotypu 1* (2,2 µg), 3* (2,2 µg), 5* (2,2 µg), 6A* (2,2 µg), 6B* (4,4 µg), 7F* (2,2 µg), 9V* (2,2 µg), 14* (2,2 µg), 16C* (2,2 µg), 18C* (2,2 µg), 19A* (2,2 µg), 19F* (2,2 µg), 23F* (2,2 µg). Konjugovaný s CRM197 nosičovým proteínom, adsorbovaný na fosforečnan hliníky. **Indikácie:** Aktívna imunizácia ako prevencia invazívnych ochorení, pneumónie a akútneho otitis media spôsobených *Streptococcus pneumoniae* u dojčiat, detí a dospievajúcich vo veku od 6 týždňov do 17 rokov. Aktívna imunizácia ako prevencia invazívnych ochorení a pneumónie spôsobených *Streptococcus pneumoniae* u dospelých vo veku od 18 rokov a starších. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Vakcinačné schémy pre Prevenar 13 majú byť založené na oficiálnych odporúčaniach. **Dojčatá a deti vo veku od 6 týždňov do 5 rokov:** Odporiča sa, aby deti, ktorým dostanu prvú dávku Prevenaru 13, dokončili celý očkovací program s Prevenarom 13. **Dojčatá vo veku 6 týždňov – 6 mesiacov:** *Tradíková základná schéma:* Odporúčaná imunizačná schéma obsahuje štyri dávky, každú po 0,5 ml. **Základné dávkovanie pre dojčatá** obsahuje tri dávky, prvá dávka sa obvyčajne podáva v 2. mesiaci veku s intervalom minimálne 1 mesiac medzi dávkami. Prvá dávka môže byť podaná už v 6. týždni veku, štvrtá (posilovacia) dávka sa odporúča medzi 11. a 15. mesiacom veku. *Dvojďažďová základná schéma:* V prípade, že sa Prevenar 13 podáva ako súčasť bežného očkovacieho programu dojčiat, schéma môže pozostávať z troch dávok, každá po 0,5 ml. Prvá dávka sa má podať od veku 2 mesiacov, druhá o 2 mesiace neskôr. Tretia (posilovacia) dávka sa odporúča medzi 11. a 15. mesiacom veku. U *predčasne narodených* detí odporúčaná imunizačná schéma pozostáva zo štyroch dávok po 0,5 ml. **Ijekčované dojčatá a deti vo veku od 7 mesiacov:** *Dojčatá vo veku 7 – 11 mesiacov:* Dve dávky, každá po 0,5 ml, s intervalom najmenej 1 mesiac medzi jednotlivými dávkami. Tretia dávka je odporúčaná v druhom roku života. *Deti vo veku 12 – 23 mesiacov:* Dve dávky, každá po 0,5 ml s intervalom najmenej 2 mesiace medzi jednotlivými dávkami. **Pediatrická populácia vo veku 2 – 17 rokov:** Jedna 0,5 ml dávka. **Dospelí vo veku od 18 rokov a starší:** Jedna jednorazová dávka. Potreba preočkovania ďalšou dávkou Prevenaru 13 nebola stanovená. Ak sa považuje za vhodné podanie 23-valentnej pneumokokovej polysacharidovej vakcíny, bez ohľadu na predchádzajúci stav očkovania proti pneumokoku, ako prvú sa má podať Prevenar 13. Vakcína sa má podať intramuskulárnou injekciou. U dojčiat je preferovaným miestom anterolaterálna oblasť stehna (in. vastus lateralis) alebo dlhý sval hornej končatiny u detí a dospelých. **Kontraindikácie:** Precitlivosť na liečivo alebo ktorúkoľvek z pomocných látok alebo na dieterický toxoid. Ako u všetkých vakcín, podanie Prevenaru 13 sa má u osôb trpiacich akútnym ťažkým horizontálnym ochorením odložiť na neskôr. Avšak výskyt malej infekcie, ako je nádcha, nemá byť dôvodom na odklad očkovania. **Špeciálne upozornenia:** Prevenar 13 sa nesmie podávať intravaskulárne. Táto vakcína sa nemá podávať ako intramuskulárna injekcia osobám s trombocytopéniou alebo inou poruchou koagulačnej krvi, u ktorých je kontraindikované intramuskulárne injekčné podanie, ale môže sa podať subkutánne, ak potenciálny prospech prevažne prevyšuje riziká. Prevenar 13 chráni len proti sérotypom *Streptococcus pneumoniae*, ktoré sú obsiahnuté vo vakcine a nechráni proti ostatným mikroorganizmom vyvolávajúcim invazívne ochorenia, pneumóniu alebo otitis media. Tak ako u každej vakcíny, Prevenar 13 nemusí chrániť pred pneumokokovým ochorením všetky osoby, ktorým bol podaný. **Špeciálne opušenie:** Osoby so záškrtnými ochoreniami s prevýšnosťou na invazívne pneumokokové ochorenia vrátane osôb predtým očkovaných jednou alebo viacerými dávkami 23-valentnej pneumokokovej polysacharidovej vakcíny, môžu dostať minimálne jednu dávku vakcíny Prevenar 13. U osôb s transplantáciou krvotvorných kmeňových buniek obsahuje odporúčaná imunizačná schéma štyri dávky Prevenaru 13, každú po 0,5 ml. **Súvrť (posilovacia) dávka sa odporúča 6 mesiacov po tretej dávke.** **Nežiaduce účinky:** Medzi najčastejšie udávané nežiaduce účinky u detí vo veku 6 týždňov až 5 rokov patria: reakcia v mieste podania, horúčka, podráždenosť, zmenš čuť do jedla a ospalosť a/alebo nespavosť, u pediatrickkej populácie vo veku 6 až 17 rokov bola znížená chuť do jedla, podráždenosť, erytém v mieste očkovania; zdurenie/opuch alebo bolesť/zvýšená citlivosť; ospalosť; nekvalitný spánok, zvýšená citlivosť v mieste očkovania (vrátane zhoršenia pohyblivosti) a u dospelých vo veku 18 rokov a starších bola znížená chuť do jedla, bolesť hlavy, hnačka, vracanie, vyrážka, zimnica, únava, erytém v mieste vpichu, zatrdnutie/opuch a bolesť/citlivosť v mieste vpichu, obmedzenie pohybu v ramene, artralgia, myalgia. **Interakcie:** *Dojčatá a deti vo veku od 6 týždňov do 5 rokov:* Prevenar 13 môže byť podaná súčasne s ktorýmkoľvek z nasledujúcich očkových antigénov podávaných buď vo forme monovalentnej alebo kombinovanej vakcíny: záškrt, tetanus, acelulárna alebo celulárna vakcína proti čiernemu kašľu, *Haemophilus influenzae* b, inaktivovaná detská obrna, hepatitída B, meningokokové séroskupina C, osplyk, mumps, ružienka, ovčie kiahne a rotavírusová vakcína. Prevenar 13 možno tiež podávať súčasne s konjugovanou očkovacou látkou obsahujúcou tetanový toxoid a meningokokové polysacharidové séroskupiny A, C, W a Y detom vo veku 12 až 23 mesiacov, ktorú už boli adekvátne imunizované Prevenarom 13. *Dospelí vo veku 50 rokov a starší:* Prevenar 13 sa môže podávať súčasne so sezónnou trivalentnou (TIV) a kvadrivalentnou (QIV) inaktivovanou vakcínou proti chrípke (TIV). Odlišné injekčné vakcíny sa majú vždy podávať na rôzne miesta. **Predávkovanie:** Nie je pravdepodobné, nakoľko je k dispozícii v naplnených injekčných striekačkách. **Fertilita, gravidita a laktácia:** Nie sú dostupné údaje o používaní Prevenaru 13 u gravidných žien. Nie je známe, či sa Prevenar 13 vylučuje do materského mlieka. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlo a obsluhovať stroje:** Prevenar 13 nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlo a obsluhovať stroje. **Uchovávanie:** Uchovávaťe v mrazničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávaťe v mrazničke. Prevenar 13 je stabilný štyri dni pri teplote do 25 °C. Na konci tejto doby sa musí Prevenar 13 použiť alebo zlikvidovať. Tieto údaje sú určené ako pomôcka pre zdravotníckych pracovníkov v prípade dočasných teplotných zmien. Informácia je určená pre odbornú verejnosť. Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Pred podaním lieku sa zoznáme s úplným znením aktuálneho súhrnu charakteristických vlastností lieku (SCL). **Dátum aktualizovania skrátené informácie o lieku: December 2020. Oriziat' rozhodnutia o registrácii:** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Belgique. **Miestny zástupca držiteľa rozhodnutia o registrácii:** Pfizer Luxembourg SARL, o.z., tel: +421 2 3355 5500. **Upravené podľa SPC schváleného Európskou agentúrou pre lieky (EMA) 25.11.2020.**



PFIZER LUXEMBOURG SARL, o.z., Pribinova 25, 811 09 Bratislava, www.pfizer.sk
Dátum prípravy: august 2021, PZ-PNP-SVK-0056



Pneumokoková polysacharidová konjugovaná vakcína (13-valentná, adsorbovaná)

25. 8. 2021 STREDA

8.00 – 9.00 IV. BLOK: NÁKAZY PRENÁŠANÉ VEKTORMI, ZOONÓZY

Predsedníctvo: RNDr. Martin Sojka, PhD.

- Aedes japonicus japonicus - nový invázny druh komára na Slovensku**
Čabanová V., Boršová K., Svitok M., Oboňa J., Svitková I., Barbušínová E., Derka T., Sláviková M., Klempa B.
Virologický ústav, Biomedicínske centrum SAV, Centrum biológie rastlín a biodiverzity SAV, Fakulta humanitných a prírodných vied Prešovská univerzita v Prešove, Fakulta ekológie a environmentalistiky, Technická univerzita vo Zvolene, Prírodovedecká fakulta Univerzita Komenského v Bratislave, Univerzita Veterinárneho lekárstva a farmácie v Košiciach
- Monitoring aktivity kliešťov v okrese Komárno**
Sojka M., Petrovičová K., Masárová D.
RÚVZ Komárno
- Epidemické šírenie salmonelózy v prostredí predškolských zariadení**
Mišechová, K.¹, Krchňávková, S.¹, Štefkovičová M.^{1,2}, Galková, M.¹, Gavačová, D.³
¹Regionálny úrad verejného zdravotníctva so sídlom v Trenčíne
²Trenčianska univerzita Alexandra Dubčeka v Trenčíne
³Národné referenčné centrum pre salmonelózy, Odbor lekárskej mikrobiológie, Úrad verejného zdravotníctva Slovenskej republiky so sídlom v Bratislave

8.45 – 9.00 Diskusia**9.00 – 10.30 V. BLOK: SURVEILLANCE CHRONICKÝCH NEPRENOSNÝCH OCHORENÍ I.**Predsedajúci: prof. MUDr. Martin Rusnák CSc.,
MUDr. Zora Kľocová Adamčáková, PhD.

- Základné operácie zdravia verejnosti**
Rusnák M., Rusnáková V.
Trnavská univerzita v Trnave, Fakulta zdravotníctva a sociálne práce
- Prevalencia subjektívne vnímanej diskriminácie u adolescentov na Slovensku**
Baška T.¹, Madarasová-Gecková A.²
¹Ústav verejného zdravotníctva, Jesseniova lekárska fakulta UK v Martine
²Ústav psychológie zdravia, Lekárska fakulta UPJŠ v Košiciach

3. Vplyv programu Fit Senior na kvalitu života seniorov
Kľocová Adamčáková Z., Ivaničová D.
RÚVZ Banská Bystrica, Fakulta zdravotníctva SZU so sídlom v Banskej Bystrici
4. Hodnotenie vybraných ukazovateľov zdravia stredoškóľákov v okrese Topoľčany
Trenčanská M., Harineková M.
RÚVZ Topoľčany, oddelenie Podpory zdravia a výchovy k zdraviu
5. Stravovacie návyky vo vzťahu k neprenosným ochoreniam
Plšková A.^{1,2}
¹ *Trnavská univerzita v Trnave, Fakulta zdravotníctva a sociálnej práce, Katedra verejného zdravotníctva,*
² *RÚVZ Banská Bystrica*

10.15 – 10.30 hod. **Diskusia**

10.30 – 10.45 hod. **Prestávka**

10.45 - 12.00 VI. BLOK SURVEILLANCE CHRONICKÝCH NEPRENOSNÝCH OCHORENÍ II.

Predsedajúci: prof. MUDr. Tibor Baška PhD.

1. Porovnanie medzinárodných odporúčaní pre skrining, diagnostiku a manažment karcinómu krčka maternice vo vybraných krajinách
Melichová J., Rusnák M., Lutišanová A., Filipovič V.
Katedra verejného zdravotníctva, Fakulta zdravotníctva a sociálnej práce, Trnavská univerzita v Trnave
2. Pohybová aktivita vo vzťahu k neprenosným ochoreniam
Plšková A.^{1,2}
¹ *Trnavská univerzita v Trnave, Fakulta zdravotníctva a sociálnej práce, Katedra verejného zdravotníctva,*
² *RÚVZ Banská Bystrica*
3. Hodnotenie efektívnosti intervencie v prevencii chronických neprenosných ochorení u klientov v poradniach zdravia Trenčianskeho kraja
Bašová, V.¹, Avdičová, M.²
¹ *RÚVZ Považská Bystrica, Oddelenie podpory zdravia a výchovy ku zdraviu*
² *RÚVZ Banská Bystrica,*

4. Posilnenie prevencie hypertenzie a diabetu v krajinách juhovýchodnej Ázie – prospektívna fáza projektu SUNI-SEA

Plančíková, D., Rusnák M.

Trnavská univerzita v Trnave, Fakulta zdravotníctva a sociálnej práce, Katedra verejného zdravotníctva

5. Budúcnosť bez dymu

Kačmárová J.

Philip Morris Slovakia

11.40 - 12.00 hod. **Diskusia**

12.00 hod. **Záver konferencie**

DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE

Formy prezentácie: prednášky, postery

(trvanie prednášok 10 min. s výnimkou vyžiadaných)

Technické vybavenie: multimediálna projekcia

Miesto konania: TÁLE – hotel STUPKA okr. Brezno

Začiatok: 24. 8. 2021

Registrácia: od 9.00 hod.

Otvorenie konferencie: 24. 8. 2021 o 13.00 hod.

Ukončenie: 25. 8. 2021 o 13.00 hod

KONFERENČNÝ POPLATOK

	Členovia SEVS	Nečlenovia
1 deň	10 €	15 €
2 dni	20 €	30 €

Prvý autor prezentácie (prednáška, poster) je oslobodený od platenia konferenčného poplatku

REGISTRÁCIA ONLINE NA WWW.AMEDI.SK

INÉ POPLATKY

Obed 24. 8. 2021	Večera 24. 8. 2020	Obed 25. 8. 2021
10 €	15 €	10 €

SPÔSOB PLATBY

* Úhrada konferenčného poplatku: prevodným príkazom na číslo účtu

Majiteľ účtu: A-medi management, s.r.o.

Banka: UniCredit Bank

Variabilný symbol: 240821

SWIFT: UNCRSKBX

IBAN: SK11 1111 0000 0010 2685 2003

Poznámka: meno účastníka

* V poznámke je potrebné uviesť meno a priezvisko účastníka na účely identifikácie platiteľa. Aj v prípade platby na účet prosíme o registráciu.

* V prípade online registrácie Vám bude vygenerovaná zálohová faktúra. Prosíme, ako variabilný symbol použiť číslo faktúry. V poznámke je potrebné uviesť meno účastníka na účely identifikácie platiteľa.

POTVRDENIE O ÚČASTI

Podujatie je zaradené do systému kontinuálneho vzdelávania lekárov a účastníkom budú pridelené kredity CME. Potvrdenie o účasti obdržíte po absolvovaní prednášok.

KREDITY

Pasívna účasť

Utorok 24. 8. 2021 – 4 kredity

Streda 25. 8. 2021 – 4 kredity

Aktívna účasť

Domáci autor prednášky – 10 kreditov

Domáci spoluautor (prví dvaja) – 5 kreditov

PODUJATIE PODPORILI

GENERÁLNY PARTNER



PARTNERI



Ochrana pred pneumokokovými ochoreniami začína vo vašej ambulancii.

Vakcínu Prevenar 13 môžete podať v priebehu celého roka. Najviac ohrození sú starší pacienti a chronicky chorí.^{2,3}

Je čas na očkovanie. Urobte prvý krok k záchrane životov!

Prevenar 13 je plne hrađený pre rizikové skupiny vrátane všetkých osôb nad 59 rokov.¹



Tak ako každá očkovacia látka, ani Prevenar 13 nemusí 100 % chrániť všetky očkované osoby pred invazívnymi ochoreniami a pneumóniami spôsobenými kmeňmi *Streptococcus pneumoniae*, ktoré vakcína obsahuje a nechráni pred tými neobsiahnutými vo vakcína ani inými mikroorganizmami.

Referencie: 1. Indikácie obmedzenie Prevenar 13. 2. Súhrn charakteristických vlastností lieku Prevenar 13. 3. Supporting Active Ageing Through Immunisation Partnership 2013, Adult vaccination: a key component of healthy aging.

SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU – Prevenar 13 injekčná suspenzia – Pneumokoková polysacharidová konjugovaná vakcína (13 valentná, adsorbovaná). Jedna 0,5 ml dávka obsahuje: pneumokokový polysacharid sérotyp 1* (2,2 µg), 3* (2,2 µg), 4* (2,2 µg), 5* (2,2 µg), 6A* (2,2 µg), 6B* (4,4 µg), 7F* (2,2 µg), 9V* (2,2 µg), 14* (2,2 µg), 18C* (2,2 µg), 19A* (2,2 µg), 19F* (2,2 µg), 23F* (2,2 µg). *Konjugovaný s CRM197 nosičovým proteínom, adsorbovaný na fosforečnan hliníky. **Indikácie:** Aktívna imunizácia ako prevencia invazívnych ochorení a pneumónie spôsobených *Streptococcus pneumoniae* u dospelých vo veku od 18 rokov a starších. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Vakcinačné schémy pre Prevenar 13 majú byť založené na oficiálnych odporúčaníach. **Dopísať a dať vo veku od 6 týždňov do 5 rokov:** Odporúča sa, aby deti, ktoré dostali prvú dávku Prevenaru 13, dokončili celý očkovací program s Prevenarom 13. **Dopísať vo veku 6 týždňov – 6 mesiacov:** *Troj dávková základná schéma:* Odporúčaná imunizačná schéma obsahuje štyri dávky, každú po 0,5 ml. Základné dávkovanie pre dojčatá obsahuje tri dávky, prvá dávka sa obvyčajne podáva v 2. mesiaci veku s intervalom minimálne 1 mesiac medzi dávkami. Prvá dávka môže byť podaná už v 6. týždni veku. Štvrtá (posilovacia) dávka sa odporúča medzi 11. a 15. mesiacom veku. *Dvojdávková základná schéma:* V prípade, že sa Prevenar 13 podáva ako súčasť bežného očkovacieho programu dojčiat, schéma môže pozostávať z troch dávok, každú po 0,5 ml. Prvá dávka sa má podať od veku 2 mesiacov, druhá o 2 mesiace neskôr. Tretia (posilovacia) dávka sa odporúča medzi 11. a 15. mesiacom veku. *U predčasne narodených detí* odporúčaná imunizačná schéma pozostáva zo štyroch dávok po 0,5 ml. **Neočkovaní dospelí a deti vo veku >7 mesiacov:** *Dopísať vo veku 7 – 11 mesiacov:* Dve dávky, každú po 0,5 ml, s intervalom najmenej 1 mesiac medzi jednotlivými dávkami. Tretia dávka je odporúčaná v druhom roku života. *Deti vo veku 12 – 23 mesiacov:* Dve dávky, každú po 0,5 ml s intervalom najmenej 2 mesiace medzi jednotlivými dávkami. *Podiatrická populácia vo veku 2 – 17 rokov:* Jedna 0,5 ml dávka. Dospelí vo veku od 18 rokov a starší: *Jedna jednorazová dávka.* Potreba preočkovania ďalšou dávkou Prevenaru 13 nebola stanovená. Ak sa považuje za vhodné podanie 23-valentnej pneumokokovej polysacharidovej vakcíny, bez ohľadu na predchádzajúci stav očkovania proti pneumokokom, ako prvú sa má podať Prevenar 13. Vakcína sa má podať intramuskulárnou injekciou. U dojčiat je preferovaným miestom anterolaterálna oblasť stehna (m. vastus lateralis) alebo dolný sval hornej končatiny u detí a dospelých. **Kontraindikácie:** Precitlivosť na liečivá alebo ktorúkoľvek z pomocných látok alebo na ferický toxoid. Ako u všetkých vakcín, podanie Prevenaru 13 sa má u osôb trpiacich akútnym ťažkým horákovitým ochorením odložiť na neskôr. Avšak výskyt malej infekcie, akou je náchka, nemá byť dôvodom na odklad očkovania. **Špeciálne upozornenia:** Prevenar 13 sa nesmie podávať intravaskulárne. Táto vakcína sa nemá podávať ako intramuskulárna injekcia osobám s trombocytopéniou alebo inou poruchou koagulácie krvi, u ktorých je kontraindikované intramuskulárne injekčné podanie, ale môže sa podať subkutánne, ak potenciálny prospech jednoznačne prevyšuje riziká. Prevenar 13 chráni len proti serotypom *Streptococcus pneumoniae*, ktoré sú obsiahnuté vo vakcína a nechráni proti ostatným mikroorganizmom vyvolávajúcim invazívne ochorenia, pneumóniu alebo otitis media. Tak ako u každej vakcíny, Prevenar 13 nemusí chrániť pred pneumokokovými ochoreniami všetky osoby, ktorým bol podaný. **Špeciálne populácie:** Osoby so základnými ochoreniami s náchylnosťou na invazívne pneumokokové ochorenia vrátane osôb predtým očkovaných jednou alebo viacerými dávkami 23-valentnej pneumokokovej polysacharidovej vakcíny, môžu dostať minimálne jednu dávku Prevenaru 13. U osôb s transplantáciou krvotvorných kmeňových buniek obsahuje odporúčaná imunizačná schéma štyri dávky Prevenaru 13, každú po 0,5 ml. Štvrtá (posilovacia) dávka sa odporúča 6 mesiacov po tretej dávke. **Nežiaduce účinky:** Mezi najčastejšie udávané nežiaduce účinkami u detí vo veku 6 týždňov až 5 rokov bola reakcia v mieste podania, horúčka, podráždenosť, zmiernená chuť do jedla a ospalosť a/alebo nespavosť, u pediatrickej populácie vo veku 6 až 17 rokov bola znížená chuť do jedla, podráždenosť, erytém v mieste očkovania, zčervenanie/opuch alebo bolesť/zvýšená citlivosť, ospalosť, nekvalitný spánok, zvýšená citlivosť v mieste očkovania (vrátane zhoršenia pohyblivosti) a u dospelých vo veku 18 rokov a starších bola znížená chuť do jedla, bolesť hlavy, hnačka, vracanie, vyrážka, zimnica, únava, erytém v mieste vpichu, zatvrdnutie/opuch a bolesť/citlivosť v mieste vpichu, obmedzenie pohybu v ramene, artralgia, myalgia. **Interakcie:** Dopísať a dať vo veku od 6 týždňov do 5 rokov: Prevenar 13 môže byť podaný súčasne s ktorýmkoľvek z nasledujúcich očkovacích antigénov podávaných buď vo forme monovalentnej alebo kombinovanej vakcíny: *dškárta*, tetanus, acelulárna alebo celulárna vakcína proti Giernemu kašľu, *Haemophilus influenzae* typ b, inaktivovaná detská obrna, hepatitída B, meningokoková séroskupina C, ospýky, mumps, ružienka, ovčie kiahne a rotavírusová vakcína. Prevenar 13 možno tiež podávať súčasne s konjugovanou očkovacou látkou obsahujúcou tetanový toxoid a meningokokové polysacharidové séroskupiny A, C, W a Y deťom vo veku 12 až 23 mesiacov, ktoré už boli adekvátne imunizované Prevenarom 13. *Dospelí vo veku 50 rokov a starší:* Prevenar 13 sa môže podávať súčasne so sezónnou trivalentnou (TV) a kvadrivalentnou (QIV) inaktivovanou vakcínou proti chrípke (TV). Odlíšne injekčné vakcíny sa majú vždy podať na rôzne miesta. **Predvákovanie:** Nie je pravdepodobné, nakoľko je k dispozícii a naplnených injekčných striekačkách. **Fertilita, gravidita a laktácia:** Nie sú dostupné údaje o použití Prevenaru 13 u gravidných žien. Nie je známe, či sa Prevenar 13 vylučuje do materského mlieka. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlo a obsluhovať stroje:** Prevenar 13 nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlo a obsluhovať stroje. **Uchovávanie:** Uchovávať v chladnici (2 °C – 8 °C). Neuchovávať v mrazničke. Prevenar 13 je stabilný štyri dni pri teplote do 25 °C. Na konci tejto doby sa musí Prevenar 13 použiť alebo zlikvidovať. Tieto údaje sú určené ako pomôcka pre zdravotníckych pracovníkov v prípade dočasných teplotných zmien. Informácia je určená pre odbornú verejnosť. Výdej lieku je viazaný na lekársky predpis. Pred podaním lieku sa zoznáme s úplným znením aktuálneho súhrnu charakteristických vlastností lieku (SPD). **Datum aktualizovania skratenej informácie o lieku:** December 2020. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Belgicko. **Miestny zástupca držiteľa rozhodnutia o registrácii:** Pfizer Luxembourg SARL, o. z., tel.: +421 2 3355 5500. **Upravené podľa SPC schváleného Európskou agentúrou pre lieky (EMA) 25.11.2020.**



Pfizer LUXEMBOURG SARL, o. z., Příbina 25, 811 09 Bratislava, Tel.: +421 2 33 55 55 00, www.pfizer.sk
Dátum prípravy: apríl 2021, PP-PNA-SVK-0101

Prevenar 13
francúzsky pôsobivý konjugovaný vakcína (13-valentná, adsorbovaná)