

Newsletter

ČESKÁ
NEUROLOGICKÁ
SPOLEČNOST



České neurologické společnosti ČLS JEP

No 51 | Květen 2026

prof. MUDr. Ladislav Haškovec

[ÚVODNÍ SLOVO >](#)

[SDĚLENÍ >](#)

[ZPRÁVY SEKCI ČNS ČLS JEP >](#)

[MEZINÁRODNÍ SPOLUPRÁCE >](#)

[POZVÁNKY NA ODBORNÉ AKCE >](#)

[VOLNÉ PRACOVNÍ POZICE >](#)

[ČLENSTVÍ V ČNS ČLS JEP >](#)

[NABÍDKA PRO PARTNERY >](#)

[PARTNEŘI ČNS ČLS JEP >](#)



ÚVODNÍ SLOVO

Vážená paní kolegyně, vážený pane kolego,



v roce 2026 slavíme **sto let od založení první české Neurologické kliniky ve Všeobecné nemocnici v Praze**. O její vznik se významně zasloužil otec české neurologické školy, profesor Ladislav Haškovec, tehdejší děkan Lékařské fakulty Univerzity Karlovy a zároveň první přednosta kliniky, která v té době ještě sídlila na jiném místě.

Do prostor bývalého kláštera u kostela sv. Kateřiny, kde předtím působila německá neurologická a psychiatrická klinika, se přesunula až krátce po druhé světové válce. Za celé století své existence prošla rukama osmi přednostů a vychovala nespočetné množství neurologů, kteří dále formovali následující generace odborníků. Ti pak rozšířili neurologii do všech koutů tehdejšího Československa. Pražský sjezd se k tomu hrdě hlásí. Ponese se ve slavnostním a historickém duchu a připomeneme si, jak obrovský kus cesty neurologie od té doby urazila. Dovolte mi proto Vás srdečně pozvat do Prahy na tuto výjimečnou událost, která má ambici stát se největším svátkem českých a slovenských neurologů za posledních sto let.

Zároveň si Vás dovoluji informovat, že byla spuštěna registrace na pražský **39. český a slovenský neurologický sjezd** (25.–27. 11. 2026), a to včetně možnosti výběru placených výukových kurzů v rozsahu 60 nebo 90 minut. Rád bych zdůraznil výhodnou cenu pro časnou registraci, která je dostupná **do 30. 9. 2026**.

Současně je možné přihlásit abstrakt v českém, slovenském nebo anglickém jazyce s originálním sdělením pro aktivní prezentaci formou přednášky nebo formou klasického posteru, a to prostřednictvím odkazu zde: <https://www.csns2026.cz/registrace>.

Deadline pro podání abstrakt je oproti zvyklostem z předchozích let již před prázdninami, a to **23. 6. 2026!** O přijetí či nepřijetí příspěvků rozhodne programový výbor 39. českého a slovenského neurologického sjezdu na návrh příslušné odborné sekce. Do stejného data podávají sekce/odbornosti souhrnný návrh s vyzvanými přednáškami do svých bloků.

Těšíme se na Vaši účast.

S pozdravem

prof. MUDr. Robert Jech, Ph.D.
prezident 39. sjezdu ČSNS

39. český a slovenský
neurologický sjezd

25.-27. 11. 2026 | Praha

ČESKÁ NEUROLOGICKÁ SPOLEČNOST

SLOVENSKÁ NEUROLOGICKÁ SPOLEČNOST

NEUROLOGICKÁ KLINIKA
100 LET
* ILEUKA VFN PRAHA *

WWW.CSNS2026.CZ

SDĚLENÍ

Programové prohlášení Společnosti lékařské etiky ČLS JEP

Společnost pro lékařskou etiku ČLS JEP nás oslovila s žádostí o zprostředkování jejího programového prohlášení pro období 2026–2029 členům České neurologické společnosti ČLS JEP. Dokument, zaměřený mimo jiné na mezioborovou spolupráci a rozvoj etických témat v medicíně, je k dispozici ke stažení zde: <https://www.czech-neuro.cz/content/uploads/2026/04/programove-prohlaseni-finalni-verze.pdf>

ČESKÁ LÉKAŘSKÁ SPOLEČNOST J. E. PURKYNĚ
SPOLEČNOST PRO LÉKAŘSKOU ETIKU

Programové prohlášení výboru pro období 2026–2029

Společnost pro lékařskou etiku ČLS JEP považuje za svůj hlavní úkol podporovat rozvoj etiky jako nedílné součásti medicíny a zdravotnictví ve všech jeho úrovních – od individuální klinické praxe po systematické rozhodování. Cílem společnosti je poskytovat kvalitní etické myšlení a rozhodování, odpovědnost a respekt vůči pacientům, kolegům i k celé společnosti. Výbor Společnosti pro lékařskou etiku ČLS JEP se zavazuje k otevřené a transparentní komunikaci s členy i s širokou veřejností, k pravidelnému informování o činnosti společnosti a k vytváření prostředí pro odbornou diskusi napříč profesemi.

Hlavní programové cíle:

Společnost lékařské etiky ČLS JEP chce být aktivním účastníkem odborných a společenských diskusí k širokému spektru témat v následujícím smyslu:

- 1. Vzdělávání v lékařské etice**
 - propagovat systematické začlenění etiky lékařské a zdravotnické etiky do všech etap vzdělávání v oblasti zdravotnictví, přípravky v oblasti zdravotně-sociální praxe – pregraduálního, postgraduálního i celoživotního,
 - spolupracovat s lékařskými, zdravotnickými a dalšími fakultami, vzdělávacími institucemi a odbornými společnostmi na tvorbě možného kurálu bioetický závažného na případy etických otázek a na zpracování metodologie tak, aby cílem byla blízká efektivita klinické praxe,
 - podporovat vzdělávání v morálním rozhodování a kompetenční komunikaci v klinické etice, včetně interdisciplinární spolupráce (s psychologi, sociologi, koplaty, teologi, právníky, dalšími profesemi ve zdravotnictví, ale i v širší)
 - realizovat diskusivní etická kluby a aktuální výpry, například etika krizi, oblast umělé inteligence, odborné zvaných akce pro pacienty.
- 2. Etika jako součást klinické praxe**
 - propagovat, aby etika byla přítomná a každodenní součástí klinické praxe,
 - podílet se na tvorbě i šíření metodik a doporučených postupů v oblasti klinické etiky,
 - poskytovat časové etických konzultací a konzultací ve zdravotnických zařízeních a přispívat k jejich odborné metodické podpoře,
 - propagovat nový klinické etiky,
 - podporovat rozvoj a zavádění etických poradenských sejmů do zdravotnictví a sociálního systému České republiky.
- 3. Spolupráce v rámci zdravotnictví i mimo něj**
 - nastupovat spolupráci s ostatními odbornými společnostmi ČLS JEP, s profesními komorami, vzdělávacími institucemi a organizacemi poskytujícími zdravotní péči, včetně občanských a pacientských organizací,
 - aktivně vstupovat do veřejné diskuse o etických otázkách medicíny a zdravotnictví.

CzechNeurOnline

CzechNeurOnline je bezplatný vzdělávací portál, který Česká neurologická společnost provozuje od roku 2019.

Na platformě naleznete stovky přednášek ve formě komentovaných videoprezentací pokrývajících aktuální témata napříč celou neurologií. Přednášky jsou převážně prakticky zaměřené a shrnují nové doporučené postupy, moderní diagnostické přístupy i současné možnosti léčby neurologických onemocnění.

Portál obsahuje jak zvané přednášky, tak záznamy prezentací z českých neurologických kongresů. Obsah je přehledně rozdělen do deseti tematických kategorií: cerebrovaskulární onemocnění, epilepsie, neuroimunologie, bolesti hlavy, neuromuskulární onemocnění, kognitivní poruchy, extrapyramidové poruchy, neurointenzivní péče, vzácná onemocnění a ostatní. Přednášky lze navíc snadno vyhledávat podle roku publikace, konkrétní odborné akce nebo tematického zaměření.

Platforma www.czechneuroonline.cz představuje ideální nástroj nejen pro lékaře v předatestační přípravě, ale také pro kontinuální vzdělávání zkušených neurologů.





ČESKÁ
NEUROLOGICKÁ
SPOLEČNOST

CzechNeurOnline

STAČÍ JEN **ZADAT PARAMETRY**
PRO VYHLEDÁVÁNÍ

 přednášky
 videa
 živé přenosy
 prezentace

 publikace
 komentované prezentace
 výukové materiály



CZECHNEURONLINE.CZ

Soutěž ČNS ČLS JEP o nejlepší publikaci z roku 2025

Česká neurologická společnost ČLS JEP vyhlásila tradiční každoroční soutěž o nejlepší publikace předcházejícího roku, jejichž autory jsou členové společnosti.

Soutěž probíhá v kategoriích:

1. Cena ČNS za vynikající originální práci
2. Cena ČNS za vynikající krátké sdělení či kazuistiku
3. Cena ČNS za vynikající monografii či učební text
4. Hennerova cena ČNS pro mladé autory do 35 let za vynikající originální práci roku

Uzávěrka přihlášek proběhla dne 31. 3. 2026. Děkujeme všem autorům za zaslání práce. Do soutěže se přihlásila řada velmi zajímavých publikací a v současné době probíhá jejich odborné hodnocení.

Seznam přihlášených prací naleznete na webových stránkách ČNS: <https://www.czech-neuro.cz/clenstvi/ceny-nejlepsi-publikace/>

Slavnostní vyhlášení výsledků proběhne v rámci 39. českého a slovenského neurologického sjezdu 2026 v Praze: <https://www.csns2026.cz/>



Cestovní granty ČNS ČLS JEP – aktualizované podmínky od 1. 1. 2026

Česká neurologická společnost ČLS JEP i v roce 2026 podporuje vzdělávání svých členů prostřednictvím cestovních grantů určených na zahraniční stáže, aktivní účast na kongresech a odborné kurzy.

Typy grantů	
Zahraněční stáž	až 100 000 Kč
Aktivní účast na zahraničním kongresu	až 30 000 Kč
Účast na zahraničním odborném kurzu	až 30 000 Kč
Aktivní účast na <u>39. českém a slovenském neurologickém sjezdu</u>	až 8 500 Kč

Granty slouží k úhradě nákladů na registraci, ubytování a dopravu (dle typu podpory). Výše podpory se odvíjí od délky pobytu, místa konání a splnění stanovených podmínek.

Kdo může žádat:

- členové ČNS s členstvím trvajícím alespoň 12 měsíců ke dni podání žádosti a s řádně uhrazenými členskými příspěvky,
- lékaři do 5 let od získání atestace, nelékaři do 10 let od ukončení studia.

Podrobné podmínky naleznete na webu společnosti: <https://www.czech-neuro.cz/clenstvi/granty-a-podpora/>

V loňském roce využilo cestovní granty ČNS celkem **23 členů společnosti**, kteří se s ostatními podělili o své zkušenosti, zážitky a odborné poznatky ze zahraničních cest, stáží a kongresů. Jejich zprávy naleznete zde: <https://www.czech-neuro.cz/clenstvi/granty-a-podpora/prideleno-financni-podpora-a-cestovni-granty/>



Letošní 13. ročník Konference Neurologie pro praxi v Plzni navštívil rekordní počet účastníků



13. ročník Konference Neurologie pro praxi zahájili tvůrci odborného programu (zleva) prof. MUDr. Ivana Štětkařová, CSc., MHA, a MUDr. Jiří Polívka, CSc.



Začátek odborného programu ve středu dopoledne byl vedením doc. MUDr. Jany Lízrové Preiningerové, Ph.D., věnovaný problematice **neurooftalmologie**. Přednášky byly zaměřené na diagnostiku a klinické rozpoznání zánětlivých i nezáánětlivých postižení zrakového nervu, včetně edému terče a sdílení praktických zkušeností a doporučených postupů v rámci regionální spolupráce.



Klíčové vyšetřovací metody elektromyografie, ultrasonografie a magnetická rezonance při paraklinické diagnostice lézí periferních nervů byly obsahem přednášek sestavených MUDr. Pavlem Potužníkem, Ph.D.



Blok přednášek pod vedením doc. MUDr. Aleše Tomka, Ph.D. (vpravo), zaměřený na cerebrovaskulární onemocnění reagoval na aktuální nárůst cévních mozkových příhod a potřebu efektivní diagnostiky i prevence. Nabídl přehled stavu péče o CMP v ČR, moderních poznatků o etiologii ischemických iktů a praktických úskalí antitrombotické léčby v klinické praxi.



Závěr středního odborného programu patřil sociální a právní problematice v neurologii. Přednášky Mgr. Lucie Valouchové (na fotografii) a MUDr. Gisely Rytířové byly zaměřené na praktické aspekty sociální pomoci u neurologicky nemocných a na otázky restriktivních opatření v klinické praxi.



Čtvrteční kulatý stůl byl zaměřený na problematiku závratí. Přinesl mezioborový pohled na nejčastější příčiny vertiga a instability. Diskuze odborníků z oblasti neurologie, otoneurologie i kardiologie nabídla praktická doporučení pro diferenciální diagnostiku a klinickou praxi.



Závěr odborného programu patřil tradičně kazuistikám, které byly inspirativní a zaujaly publikum tak, že se letos na prvním místě umístila tři sdělení: Na Hrubý pytel, krevní záplata – MUDr. Rostislav Hrubý (uprostřed). Akutní dušnost a bolest na hrudi, ale infarkt myokardu to není... – MUDr. Adam Váchal, MUDr. Viktorie Neumannová (druzí zleva). Neurologické Déjá Vue – když náhoda není náhoda – MUDr. Marta Vachová (druhá zprava).

Odborný program

- ▶ Neurooftalmologie
- ▶ Paraklinická diagnostika lézí periferních nervů
- ▶ Cerebrovaskulární onemocnění
- ▶ Varia
- ▶ Sociální a právní problematika v neurologii
- ▶ Problematika závratí
- ▶ Soutěžní blok kazuistik

Těšíme se na viděnou na 14. konferenci Neurologie pro praxi v Plzni 27.–28. 1. 2027

SOLEN MEDICAL EDUCATION

Základní informace o akci

Termín: 28.–29. 1. 2026

Místo konání:

Parkhotel Congress Center Plzeň

Tvůrci odborného programu:

MUDr. Jiří Polívka, CSc.,
prof. MUDr. Ivana Štětkařová, CSc., MHA

Garant odborného programu:

MUDr. Marek Peterka

Počet účastníků: 200

Počet vystavujících partnerů: 19

ZLATÝ PARTNER



STŘÍBRNÍ PARTNERI

abbvie

MagnaPharm

NEURAXPHARM

NOVARTIS

Poděkování patří všem partnerům za finanční spoluúčast na zajištění akce.

ZPRÁVY SEKCI ČNS ČLS JEP

Extrapyramidová sekce
ČNS ČLS JEP

Vážené kolegyně, vážení kolegové,

rádi bychom Vám nejprve představili nové složení Výboru Extrapyramidové sekce ČNS ČLS JEP. V tomto funkčním období budeme pracovat ve složení (v závorce je agenda, za kterou bude dotyčný zodpovídat):

Doc. MUDr. Marek Baláž, Ph.D. (komunikace se SÚKL, agenda center spasticity)
Doc. MUDr. Martina Bočková, Ph.D. (agenda ERN-RND, SYPOVO, MEKOVO)
Doc. MUDr. Hana Brožová, Ph.D. (členská základna)
MUDr. Petra Havránková, Ph.D. (kódy zdravotních výkonů)
Prof. MUDr. Robert Jech, Ph.D. (centra vysoce specializované péče)
MUDr. Martin Nevrlý, Ph.D. (odborný redaktor webových stránek)
Doc. MUDr. Martin Vyhnálek, Ph.D. (agenda ataxie + ERN-RND, SYPOVO, MEKOVO)

Na první schůzi dne 6. 1. 2026 jsme zvolili předsedkyni (Petru Havránkovou) a rozdělili jsme si výše uvedenou agendu. Dále bychom Vás rádi informovali, že od 1. 1. 2026 vešly v platnost dva nové kódy zdravotních výkonů určené pro neurology (odbornost 209):

1. 29530: UNILATERÁLNÍ LÉČEBNÁ NITROSVALOVÁ APLIKACE BOTULOTOXINU POVRCHOVÝCH SVALŮ OBLIČEJE BEZ NAVIGACE

Podrobné informace najdete zde:

[Detail – Zdravotní výkony](#)

2. 29283: DISTANČNÍ KONZULTACE PACIENTA S PARKINSONOVOU NEMOCÍ LÉČENÉHO PUMPOVÝM SYSTÉMEM

Podrobné informace najdete zde:

[Detail – Zdravotní výkony](#)

Moc Vás zveme na vzdělávací akci s extrapyramidovou problematikou:

XXV. ROČNÍK KURSU KONTINUÁLNÍHO VZDĚLÁVÁNÍ: EXTRAPYRAMIDOVÁ ONEMOCNĚNÍ 25.–26. května 2026, Hotel Dvořák, Tábor

Bližší informace najdete na tomto odkazu:

[MH Consulting s.r.o.](#)

Od ledna 2026 rozesíláme e-mailem informace o dění v sekci. Pokud chcete informační maily dostávat a zatím Vám nechodí, prosíme, napište nám na níže uvedené kontaktní e-mail a rádi Vás do mailing listu přidáme.

Pro veškerou komunikaci s výborem prosím používejte e-mailovou adresu: expysekce@gmail.com.

Přejeme Vám krásné jarní dny!

Váš výbor Extrapyramidové sekce ČNS ČLS JEP

Volby v odborných sekcích ČNS ČLS JEP

V řadě odborných sekcí České neurologické společnosti ČLS JEP v letošním roce proběhly nebo právě probíhají volby nových výborů.

Více informací o jednotlivých sekcích naleznete na webu společnosti: <https://www.czech-neuro.cz/sekce/>

Neuromuskulární sekce

V období 12.–16. 1. 2026 proběhly elektronické volby do výboru sekce. Volební účast dosáhla 57%.

Nové složení výboru

Předseda sekce

MUDr. Stanislav Vohánka, CSc., MBA

Členové výboru

prof. MUDr. Blanka Adamová, Ph.D.
prof. MUDr. Josef Bednařík, CSc.
MUDr. Magda Horáková, Ph.D.
as. MUDr. Radim Mazanec, Ph.D.
as. MUDr. Petr Ridzoň
prof. MUDr. Eva Vlčková, Ph.D.

Neurofarmakologická sekce

V období 2.–6. 2. 2026 proběhly elektronické volby do výboru sekce. Volební účast byla 67%.

Nové složení výboru

Předsedkyně sekce
prim. MUDr. Kateřina Matějová
Místopředsedové sekce
MUDr. Pavel Houška MUDr. Petr Polidar
Členové výboru
MUDr. Lenka Hronzová prim. MUDr. Jolana Marková, FEAN MUDr. Michal Miler MUDr. Jiří Polívka, CSc. MUDr. Jana Vichrová MUDr. Tomáš Vodvářka

Sekce vestibulární neurologie

Volby do výboru sekce probíhaly v období 9. 3.–3. 4. 2026. Volební účast dosáhla výborných 83%.

Výbor bude pracovat ve složení

doc. MUDr. Jaroslav Jeřábek, CSc.
doc. PhDr. Ondřej Čakrt, Ph.D.
MUDr. Lukáš Martinkovič
MUDr. Dagmar Součková
MUDr. Vít Všianský

Sekce funkčních neurologických poruch

Volby do výboru sekce probíhaly v období 7. 4.–1. 5. 2026. Volební účast dosáhla výborných 75%.

Výbor bude pracovat ve složení

doc. MUDr. Tereza Serranová, Ph.D.
prof. MUDr. Evžen Růžička, DrSc.
doc. MUDr. Pavlína Danhofer, Ph.D.
MUDr. Tomáš Nežádal, Ph.D.
MUDr. Martina Mračková Ph.D.
MUDr. Karin Revajová
MUDr. Jindřich Fiala

MEZINÁRODNÍ SPOLUPRÁCE**Česká neurologická společnost je řádným členem EAN**

V rámci tohoto členství je za každého člena ČNS hrazen roční poplatek ve výši 5 Euro. Členství umožňuje zapojení do odborných aktivit EAN, účast v mezinárodních pracovních skupinách a přístup k vybraným vzdělávacím programům a benefitům.

Podrobné informace o členství a souvisejících výhodách jsou k dispozici na webových stránkách EAN:

<https://www.ean.org/join/about/institutional-members>.

EAN Institutional Membership Renewal 2026



- Institutional membership renewal starts in January 2026 (fee: 5€/member of the Society)
- All members of the National Neurological Societies reported to EAN are automatically **Associate members**


Associate member benefits




- ✓ Wide access to the e-learning platform eanCampus, including:
 - Guideline Courses
 - Clinical Skills courses
 - Selected EAN Webinars and Joint Webinars
 - Basic Courses on all EAN Scientific Topics, which are set to be introduced in Summer 2025
 - Monthly highlights
- ✓ Reduced registration fee for the annual EAN Congress
- ✓ Option to participate in the EAN Advocacy Training programme
- ✓ Option to participate in EAN Congress Masterclasses
- ✓ Fast-track approval when upgrading to EAN Individual membership

 **RENEW**

eanCampus - Access for Associate Members


Your best source for eLearning material



	Fundamental Courses a fundamental level lecture, focusing on the basics of the scientific topic -> similar to text-book learning, just always up-to-date
	Clinical Skills Modules walkthrough videos teaching learners the essentials of clinical practice and bedside examination
	Recordings condensed presentations from the past congresses that have been peer-reviewed and hand-picked by the editorial board

34 Neurological Topics available on 3 different levels, based on learning and career stage:

- 1. Fundamental:** Update core knowledge
- 2. Advanced:** Deepen clinical expertise
- 3. Expert:** Latest research, specialised content

 **All learning modules within the eanCampus are reviewed on an annual basis to ensure up-to-date content.**

All Associates can access eanCampus via their myEAN Account

ČNS na setkání prezidentů národních neurologických společností EAN

Dne 17. 3. 2026 se uskutečnilo setkání prezidentů národních neurologických společností pořádané Evropskou neurologickou akademií (EAN). Českou neurologickou společnost ČLS JEP na jednání zastupoval **prof. MUDr. Petr Marušič, Ph.D.** Součástí programu bylo také podpisové stvrzení společné deklarace národních společností.

Guideline Reference Center

EAN představila **Guideline Reference Center**, které nabízí přístup k doporučeným postupům a souvisejícím materiálům, včetně možnosti překladů odborných doporučení a infografik do národních jazyků.

Více informací naleznete zde: <https://www.ean.org/research/ean-guidelines/guideline-reference-center>

POZVÁNKY NA ODBORNÉ AKCE

I. 30denní online konference Mozek a mysl

1. května – 1. června 2026, online
<https://www.edumedic.cz/okped>

Vznikla nová online vzdělávací akce určená pro psychiatry a neurology. Konference nese název Mozek a mysl, bude spuštěna 1. května na portálu www.edumedic.cz a všechny přednášky jsou akreditovány ČLK. Vstup k přednáškám je zpoplatněný částkou 500 Kč. Dovolujeme si upozornit zejména na zajímavý blok neurologických kazuistik.

Nabídka pro mladé neurology do 40 let

Společnost MEDUmeet a její vzdělávací portál pro lékaře Edumedic podporuje vzdělávání mladých lékařů. Z toho důvodu nabízí **prvním 30 z Vás**, kteří budou mít zájem, bezplatný vstup do I. 30denní online konference pro Mozek a mysl. Za vystudování každé přednášky máte možnost získat 2 kredity ČLK.

Unikátní kód zní: MLADINEU.

Uplatnit jej můžete od 1. května 15:00 po celý měsíc.

Postup jak kód uplatnit:

- Jděte na www.edumedic.cz a zde klikněte na banner upoutávající na I. 30denní online konferenci Mozek a mysl.
- Jste-li již dříve registrován/a na portál Edumedic, přihlaste se a přejděte k bodu č. 7 tohoto návodu.
- Pokud nejste registrován/a, klikněte na tlačítko „Registrace“ v pravém horním rohu.

4. Vyplňte v registračním formuláři své osobní a profesní údaje, a to včetně své specializace (povinná pole jsou označena červeně).
5. Pročtěte si Rámcovou smlouvu o vzdělávání, a pokud s ní souhlasíte, zaškrtněte příslušné políčko.
6. Klikněte na tlačítko „Registrovat“.
7. Zvolte platbu kódem, vložte do příslušného pole unikátní kód uvedený výše a klikněte na „Provést platbu“.
8. Tímto jste přihlášení a můžete studovat.

I. 30DENNÍ ONLINE KONFERENCE MOZEK A MYSL
1. 5. - 1. 6. 2026

PROGRAM

<p>ADHD V KOSTCE</p> <p>GARANŤKA: MUDr. Ivana Medlová, MBA</p> <p>Ruční aktivita a pozornost – MUDr. Jiří Štěrba Součástí přednášky je interakce společnosti ZDNTIVA Farmakoterapie ADHD – stimulancia na bázi metylfenidátu – MUDr. Zdeněk Kříž, Ph.D. Farmakoterapie ADHD – stimulancia na bázi amfetaminu – MUDr. Tereza Petráčková, Ph.D. Heslovko je zpoplatněno společností . Současné možnosti nestimulační léčby ADHD – MUDr. Bc. Daniela Zmeškalová, Ph.D. Součástí přednášky je interakce společnosti . ADHD – pohled dětského neurologa – MUDr. Hana Medřická, MBA</p>	<p>KAZUISTIKY S DOPORUČENÍM DO PRAXE</p> <p>GARANŤKA: MUDr. Antonín Šebek, Ph.D.</p> <p>KAZUISTIKY Z PSYCHIATRIE Psychosomatika vs. diagnostická chyba – MUDr. Markéta Kasalová Management bipolární poruchy v perinatálním období – MUDr. Antonín Šebek, Ph.D.</p> <p>KAZUISTIKY Z NEUROLOGIE Funkční poruchy hybnosti – doc. MUDr. Tereza Šerhanová, Ph.D. Od afektu k mrtvici – MUDr. Eva Bučková Když se imunitní systém rozhodne změnit osobnost – MUDr. Martin Blátek Intenzivní léčba tremorů – nejúčinnější z mozkových příhod – MUDr. Jan Kozlůvský Vážná diagnóza roztroušené sklerózy jako prevence disability – MUDr. Martin Eškol</p>
<p>KATATONNÍ STAVY</p> <p>GARANŤKA: prof. MUDr. Klára Látková, Ph.D. Katatonie jako multidimenzionální syndrom – prof. MUDr. Klára Látková, Ph.D. Moderní léčebné strategie katatonie – MUDr. Martin Veřel Katatonie u dětí – MUDr. Jan Uhlíř</p>	<p>VARIA</p> <p>Depoty mimetických a ekologických změn na ztrátu – MUDr. Marie Bourne</p>

REGISTRACE ZDE

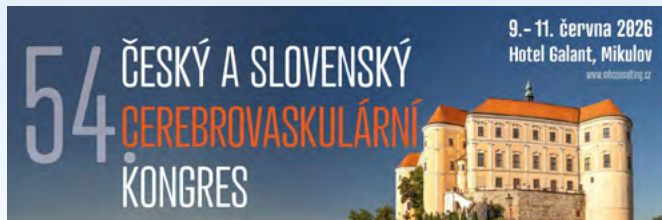
Akce je určena lékařům v rámci jejich celoživotního vzdělávání. Přednášky odborné části programu budou chiroceny kredity dle Stavovského předpisu č. 16 ČLK. Studium na konferenci je zpoplatněno částkou 500 Kč.

22. Jedličkovy neuroimunologické a likvorologické dny

22.–23. května 2026, Praha
Webové stránky akce – ZDE

54. český a slovenský cerebrovaskulární kongres

9.–11. června 2026, Hotel Galant, Mikulov
Webové stránky akce – [ZDE](#)



Podcast – Vertigo

1. června – 31. srpna 2026, online
<https://portal.ipvz.cz/vzdelavaci-akce/62976-podcast-vertigo>

Poruchy rovnováhy představují častý klinický problém s širokým spektrem možných příčin, od periferních vestibulárních po centrální. Výukový materiál se zaměřuje na diagnostiku, diferenciální diagnostiku, léčbu a prevenci poruch rovnováhy, s důrazem na správný diagnostický postup a racionální terapeutický přístup.

Letní spánková škola

18.–20. června 2026, Klecany
<https://www.nudz.cz/aktuality-a-akce/letni-spankova-skola-nudz-18-20-6>

NUDZ NÁRODNÍ ÚSTAV DUŠEVNÍ ZDRAVÍ **NUDZ** ALZHEIMER

LETNÍ SPÁNKOVÁ ŠKOLA
Akreditovaný vzdělávací kurz pro lékaře

18. – 20. 6. 2026
Národní ústav duševního zdraví, Topolová 746, Klecany
Zasedací místnost VP1 (1. patro)

Registrace a kontaktní e-mail: bana.machonova@nudz.cz

Cílem letní spánkové školy je seznámit odbornou veřejnost, především lékaře se zájmem o spánkovou medicínu, s aktuálními přístupy k diagnostice a léčbě jednotlivých poruch spánku (insomnie, hypersomnie, parasomnie, poruchy polyfázy ve spánku, poruchy dychnutí ve spánku a poruchy cirkádálních rytmi) s ohledem na praktické využití získaných dovedností.

Tříhodinové bloky věnované jednotlivě každé skupině spánkových onemocnění budou zaměřeny na každodenní klinickou praxi. Bude představen typický pacient a konkrétní diagnostický a léčebný algoritmus, včetně stručného náhledu k některým psychoterapeutickým postupům, jako je například kognitivně-behaviorální terapie nespavosti. Pracujeme na základě aktuálních klinických doporučení a standardů jako je ICSD 3-TR, na základě evidence-based metod a především vycházíme z našich mnohaletých zkušeností.

V rámci kurzu nabízíme možnost prohlédnout si mimo bias vlivy záznamy z video-polysomnografie a polygrafie, využívané si práci s přístroji CPAP, autoCPAP a samu si.

Vzdělávací akce je pořádána dle Stavovského předpisu ČLK č. 16. Kurz je součástí celoživotního vzdělávání (16 kreditů).

Jitka Borková
doc. MUDr. Jitka Borková, Ph.D.
vedoucí lékařka, Oddělení pro poruchy spánku

12th Congress of the European Academy of Neurology (EAN) 2026

27.–30. června 2026, Ženeva, Švýcarsko
<https://www.ean.org/congress2026>



45. Lukášův den neurotoxikologie a průmyslové neurologie

14. října 2026, Praha

57. neurofarmakologické sympozium

16.–17. října 2026, Lísek u Bystřice nad Pernštejnem
<https://www.neulisek.cz/>

Pokročilý kurz Alzheimerova nemoc, Parkinsonova nemoc a jiné mozkové neurodegenerace

22.–23. října 2026, Brno
<https://ta-service.cz/adpd2026/>

39. český a slovenský neurologický sjezd

25.–27. listopadu 2026, Praha, O₂ universum
<https://www.csns2026.cz/>

VOLNÉ PRACOVNÍ POZICE**Zástupce primáře neurologie
a vedoucí lékaře iktového centra**

Nemocnice Most | Krajská zdravotní, a.s.



Hledáme zástupce primáře neurologického oddělení, který současně převzme vedení iktového centra. Nabízíme příležitost pro lékaře, který nechce pouze vykonávat klinickou práci, ale chce se aktivně podílet na řízení týmu, nastavování procesů a rozvoji vysoce specializované péče.

Náplň práce:

- Spolupodílení se na vedení neurologického oddělení
- Odpovědnost za odborný chod a další rozvoj iktového centra
- Aktivní účast na nastavování procesů a organizaci práce
- Poskytování vysoce odborné zdravotní péče pacientům

Požadujeme:

- Atestaci v oboru neurologie (L3)
- Odbornou způsobilost dle zákona č. 95/2004 Sb.
- Organizační a řídicí schopnosti
- Aktivní přístup, samostatnost a odpovědnost
- Zkušenosti s iktovou problematikou výhodou
- Specializační příprava nebo certifikace v subspecializaci cévní neurologie výhodou

Nabízíme:

- Nadstandardní finanční ohodnocení odpovídající vedoucí pozici
- Motivační složky navázané na výkon a odpovědnost
- Stabilní zázemí silné zdravotnické skupiny Krajská zdravotní, a.s.

Podpora relokace:

- Startovací byt
- Pomoc s relokací celé rodiny
- Zajištění školky a školy pro děti

Profesní rozvoj:

- Podpora dalšího vzdělávání, účasti na kongresech a vědecké činnosti
- Možnost dalšího kariérního růstu v rámci skupiny
- Přímý vliv na směřování pracoviště

Nemocnice Most nabízí jedinečné spojení vysoké odbornosti a reálných kompetencí. Oproti velkým fakultním nemocnicím zde získáte větší prostor pro rozhodování, realizaci vlastních odborných i organizačních vizí a přímý dopad na kvalitu poskytované péče.

V případě zájmu nás kontaktujte:E-mail: hr.most@kzcr.eu**Telefon:**

+420 602 274 100

+420 478 032 444

Rádi Vám osobně představíme pracoviště i možnosti další spolupráce.



ČNS ČLS JEP

Staňte se členy české neurologické společnosti!

Česká neurologická společnost je součástí České lékařské společnosti Jana Evangelisty Purkyně.

Členem naší společnosti může stát lékař, farmaceut, případně jiný pracovník ve zdravotnictví a příbuzném oboru, který souhlasí s posláním a cíli ČLS JEP a zaváže se přispívat k jejich plnění.

Každý může být členem více odborných společností.

Roční členství stojí 700,- Kč. Každý člen musí zároveň uhradit členský poplatek ve výši 500,- Kč, který náleží České lékařské společnosti JEP.

Co vám členství v České neurologické společnosti ČLS JEP přinese?

- přístup k informacím z dění v oboru
- pravidelný elektronický newsletter s novinkami a pozvánkami na odborné akce, rozesílaný 4x ročně
- zdarma tištěná a elektronická verze časopisu „Česká a slovenská neurologie a neurochirurgie“, vychází 6x ročně
- 100 % sleva na publikační poplatek 10 000 Kč v časopise Česká a slovenská neurologie a neurochirurgie u článků, u kterých je prvním nebo korespondujícím autorem/první nebo korespondující autorkou člen/členka ČNS
- zvýhodněné registrační poplatky na celostátní neurologické kongresy
- přístup do mobilní aplikace určené neurologům, ke stažení [ZDE](#)
- možnost využití vzdělávacího portálu www.czechneuronline.cz
- možnost účasti v soutěži o nejlepší publikace
- možnost získání cestovního grantu
- automatické členství v European Academy of Neurology (EAN) – členské benefity [ZDE](#)

Přihláška [ZDE](#).

Online přístup do členské databáze ČLS JEP

Každý člen ČLS JEP má nově umožněn přístup do členské databáze a může si tak kontrolovat a měnit své osobní údaje a další související parametry.

Jedná se konkrétně o možnost:

- aktualizovat své kontaktní údaje (**kromě emailové adresy**, ta musí být unikátní a lze ji změnit pouze nahlášením na emailovou adresu: cle@cls.cz)
- **rozšiřovat svá členství ve společnostech, spolcích nebo sekcích**
- kontrolovat platby za členství
- stáhnout si doklad o zaplacení

Více informací [ZDE](#).

Nabídka pro partnery

Česká neurologická společnost nabízí své dlouhodobé partnerství farmaceutickým firmám, výrobcům lékařské techniky a dalším potenciálním partnerům v neurologické oblasti.

Co Vám můžeme nabídnout?

- Umístění loga/profilu/inzerce partnera na naší velmi navštěvované webové stránce www.czech-neuro.cz (přes 17 000 návštěv ročně)
- Umístění loga partnera v časopise Česká a slovenská neurologie a neurochirurgie (vychází v nákladu 2 250 ks)
- Umístění loga/inzerce partnera v elektronickém newsletteru ČNS (odesílán na více než 1 100 členů)
- Možnost individuálního mailingu na členskou základnu (přes 1 100 členů)
- Umístění loga/profilu partnera v rámci edukačního portálu www.czechneuronline.cz, včetně možnosti stát se partnerem konkrétního tematického bloku
- Možnost stát se partnerem mobilní aplikace ČNS <https://www.appkee-manager.cz/app/594>, včetně možnosti rozesílat notifikace)
- Možnost využívat titul partnera ČNS ve vlastních materiálech a další partnerská plnění ušitá na míru

Máte-li zájem spolupracovat s Českou neurologickou společností, kontaktujte náš sekretariát na emailu: sekretariat@czech-neuro.cz

Případně nás neváhejte kontaktovat pro individuální nabídku.

Kontakt

Česká neurologická společnost
Bc. Veronika Janůrková
sekretariat@czech-neuro.cz

Děkujeme za podporu a spolupráci v roce 2026

Platinový partner a partner mobilní aplikace



Zlatí partneri



Společnost **Biogen** je také partnerem tematické sekce vzdělávacího portálu [CzechNeurOnline](https://www.czechneuro.cz) a to „Vzácná onemocnění“. Společnost Biogen se jako jedna z prvních globálních biotechnologických společností zaměřuje na inovativní vědecký výzkum. Cílem výzkumu je najít způsob, jak vyléčit závažná neurologická onemocnění jako je roztroušená skleróza, Friedreichova ataxie, Alzheimerova nemoc, amyotrofická laterální skleróza či spinální muskulární atrofie.

Více na <https://www.biogen.com.cz/>
Biogen-219829



Jsme jedna z největších a nejrychleji rostoucích farmaceutických společností ve střední a východní Evropě, která nabízí kompletní portfolio služeb v rámci dovozu zboží, lokální distribuce, marketingové a odborné podpory a legislativních povinností.

Více informací naleznete na: <https://magnapharm.cz/>



Roche je největší biotechnologickou společností na světě se skutečně specializovanými léčivými přípravky pro oblast onkologie, imunologie, infekčních onemocnění, oftalmologie a onemocnění centrálního nervového systému. Současně je také světovou jedničkou v in vitro diagnostice a tkáňové diagnostice nádorů a má významnou pozici v oblasti péče o pacienty s diabetem. Jedinečné spojení diagnostiky a farmaceutického výzkumu činí ze společnosti Roche vedoucího představitel personalizované zdravotní péče. Roche každoročně investuje do výzkumu téměř 12,2 miliardy CHF.

Více informací naleznete na: www.roche.cz

Stříbrný partner



Bristol Myers Squibb má dlouhou tradici inovací již od počátku 19. století. Dnes v této tradici pokračujeme a jsme hrdí na pokroky, kterých jsme dosáhli v oblasti onkologie, hematologie, neurologie, imunologie a kardiovaskulárních onemocnění. Prostřednictvím nadace Bristol Myers Squibb Foundation také podporujeme projekty v oblasti zdraví, což dává novou naději mnoha nejzranitelnějším lidem na světě.

Více informací naleznete na: www.bms.com/cz
466-CZ-2500001

Bronzový partner



Partneři tematických sekcí vzdělávacího portálu [CzechNeurOnline](https://www.czechneuro.cz)



Přípravek SKYCLARYS je indikován k léčbě Friedreichovy ataxie (FA)
u dospělých a dospívajících ve věku od 16 let.¹



NYNÍ MŮŽETE OVLIVNIT ŽIVOT PACIENTŮ S FRIEDREICHOVOU ATAXIÍ (FA)^{1, 2}

- FA je jedna z nejčastějších dědičných ataxií.^{3, 4}
- FA je závažné onemocnění spojené s progresivní svalovou slabostí, únavou a ztrátou koordinace vedoucí k invaliditě.^{3, 4}
- Diagnózu FA potvrzuje genetický test, který zahrnuje analýzu expanze GAA tripletu.³
- Včasná potvrzení diagnózy uspiší poskytnutí specializované multidisciplinární péče vašim pacientům. Ta jim může pomoci udržet jejich nezávislost delší dobu.⁵



SKYCLARYS

- je indikován k léčbě Friedreichovy ataxie (FA) u dospělých a dospívajících ve věku od 16 let.¹
- první lék, který pomáhá zpomalit progresi FA a pomáhá zachovat motorické funkce.^{1, 2}

SKYCLARYSTM
(omaveloxolone) 50 mg
capsules

ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU SKYCLARYS

Název přípravku: Skyclarys 50 mg tvrdé tobolky. **Složení:** Jedna tvrdá tobolka obsahuje 50 mg omaveloxolonu. Úplný seznam pomocných látek je uveden v SPC. **Terapeutické indikace:** Přípravek Skyclarys je indikován k léčbě Friedreichovy ataxie u dospělých a dospívajících ve věku od 16 let. **Dávkování a způsob podání:** Léčbu omaveloxolonom má zahájit a sledovat lékař se zkušenostmi v léčbě pacientů s Friedreichovou ataxií. Doporučená dávka je 150 mg omaveloxolonu (3 tvrdé tobolky, jedna o síle 50 mg) jednou denně. Pokud po užití přípravku dojde ke zvracení, nemá být lék nahrazen další dávkou. Pokud dojde k vynechání dávky, má být další dávka užitá následující den jako obvykle. Nemá se užit dvojnásobná dávka, aby se nahradila vynechaná dávka. Přípravek je určen k perorálnímu podání. Omaveloxolon se má užívat nalačno nejméně 1 hodinu před jídlem nebo 2 hodiny po jídle. Tobolky přípravku Skyclarys se mají polykat celé. U pacientů, kteří nejsou schopni polykat celé tobolky, je možné tobolky přípravku Skyclarys otevřít a celý obsah nasypat na 2 polévkové lžíce jablečného pyré. Pacienti musí celou směs léčivého přípravku a jídla okamžitě zkonzumovat nalačno nejméně 1 hodinu před jídlem nebo 2 hodiny po jídle. Připravená směs se nesmí uchovávat k dalšímu použití. **Porucha funkce jater:** U pacientů s lehkou poruchou funkce jater (třída A dle Childa-Pugha) není nutná úprava dávky. U pacientů se středně těžkou poruchou funkce jater (třída B dle Childa-Pugha) se má dávka snížit na 100 mg jednou denně, přičemž je nutné pečlivě sledovat nežádoucí účinky. Pokud se objeví nežádoucí účinky, má se zvážit snížení dávky na 50 mg jednou denně. U pacientů s těžkou poruchou funkce jater (třída C dle Childa-Pugha) se nemá přípravek používat. Bezpečnost a účinnost přípravku Skyclarys u dětí a dospívajících ve věku do 16 let nebyly dosud stanoveny. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Zvláštní upozornění:** **Zvýšení hladin aminotransferáz:** Léčba omaveloxolonom v klinických hodnoceních s pacienty s Friedreichovou ataxií byla spojena se zvýšením hladin alaninaminotransferázy (ALT) a aspartátaminotransferázy (AST). Hladiny ALT, AST a bilirubinu mají být před zahájením léčby omaveloxolonom monitorovány jednou měsíčně během prvních 3 měsíců léčby a poté pravidelně podle klinické indikace. Pokud se hladiny ALT nebo AST zvýší na $> 5 \times$ ULN, je třeba léčbu omaveloxolonom okamžitě přerušit a co nejdříve zopakovat vyšetření funkce jater. Pokud se laboratorní abnormality stabilizují nebo ustoupí, může být podávání omaveloxolonu znovu zahájeno. Pokud se hladiny ALT nebo AST zvýší na $> 3 \times$ ULN a hladina bilirubinu se zvýší na $> 2 \times$ ULN, je třeba léčbu omaveloxolonom okamžitě přerušit a co nejdříve zopakovat vyšetření funkce jater. Pokud se laboratorní abnormality stabilizují nebo ustoupí, může být podávání přípravku Skyclarys znovu zahájeno s odpovídající frekvencí monitorování funkce jater. **Lékové interakce:** Omaveloxolon je primárně metabolizován prostřednictvím CYP3A4. Souběžné používání silných nebo středně silných inhibitorů CYP3A4 může významně zvýšit systémovou expozici omaveloxolonu. Pokud se nelze vyhnout souběžnému používání silných nebo středně silných inhibitorů CYP3A4, je třeba zvážit snížení dávky omaveloxolonu a monitorování stavu pacienta. Souběžné používání omaveloxolonu se silnými nebo středně silnými induktory CYP3A4 může významně snížit expozici omaveloxolonu, což může snížit účinnost omaveloxolonu. Pacienty, kteří jsou léčeni omaveloxolonom, je třeba upozornit, aby se při užívání omaveloxolonu vyhnuli souběžnému používání induktorů CYP3A4. Pokud je to možné, je třeba zvážit alternativní léčiva. **Abnormality hladin lipidů:** Léčba omaveloxolonom byla spojena se zvýšením hladiny cholesterolu v lipoproteinech o nízké hustotě (LDL) a snížením hladiny cholesterolu v lipoproteinech o vysoké hustotě (HDL). Před zahájením léčby omaveloxolonom mají být vyhodnoceny parametry lipidů a během léčby mají být tyto hodnoty pravidelně monitorovány. Abnormality hladin lipidů je třeba léčit podle standardních klinických doporučení. **Zvýšení hladiny natriuretického peptidu typu B (BNP):** Léčba omaveloxolonom byla spojena se zvýšením hladin BNP, ale bez současného zvýšení krevního tlaku nebo přidružených příhod přetížení organismu tekutinami nebo měštnavého srdečního selhání. Kardiomyopatie a diabetes mellitus jsou u pacientů s Friedreichovou ataxií časté. Hladiny BNP mají být monitorovány před léčbou a pravidelně během léčby. Pacienti mají být upozorněni na známky a příznaky měštnavého srdečního selhání souvisejícího s přetížením organismu tekutinami, jako jsou náhlý přírůstek tělesné hmotnosti ($\geq 1,4$ kg za 1 den nebo $\geq 2,3$ kg za 1 týden), periferní otoky a dušnost. Pokud se objeví známky a příznaky přetížení organismu tekutinami, má být hladina BNP (nebo NT-proBNP) monitorována a má se postupovat podle standardních klinických doporučení. Léčba přípravkem Skyclarys má být během řešení přetížení organismu tekutinami přerušena. Pokud nelze přetížení organismu tekutinami náležitě řešit, má být léčba přípravkem Skyclarys ukončena. Podle klinického posouzení se důrazně doporučuje častější sledování pacientů, kteří byli nedávno hospitalizováni z důvodu přetížení organismu tekutinami v důsledku základního onemocnění jako kardiomyopatie, diabetické CKD IV. stupně nebo jiné etiologie. **Snížení tělesné hmotnosti:** Léčba přípravkem Skyclarys byla spojena s mírným poklesem tělesné hmotnosti. Je třeba pacientům doporučit, aby pravidelně sledovali svou tělesnou hmotnost. Pokud dojde k nevysvětlitelnému nebo klinicky významnému poklesu tělesné hmotnosti, pacient má být dále vyšetřen. **Hypersenzitivní reakce:** Přípravek Skyclarys je spojen s rizikem rozvoje hypersenzitivních reakcí zahrnujících kopřivku a vyrážku. Pokud dojde k výskytu hypersenzitivní reakce, je nezbytné v případě potřeby přijmout vhodná opatření. Pacienti mají být informováni o známkách a příznacích hypersenzitivnosti. **Interakce s jinými léčivými přípravky:** Omaveloxolon je substrátem CYP3A4. Souběžné podávání silných nebo středně silných inhibitorů CYP3A4 (např. klaritromycinu, itraconazolu, ketokonazolu, ciprofloxacinu, cyklosporinu, flukonazolu a fluvoxaminu) nebo induktorů CYP3A4 (např. karbamazepinu, fenobarbitalu, fenytoinu, primidonu, rifampicinu, třezalky tečkované a efavirenu) ovlivní farmakokinetiku omaveloxolonu. Grapefruit a grapefruitová šťáva jsou inhibitory CYP3A4, proto je třeba pacienty upozornit, aby se jejich konzumací při užívání přípravku Skyclarys vyhnuli. **Fertilita, těhotenství a kojení:** Přípravek Skyclarys se v těhotenství a u žen ve fertilním věku, které nepoužívají antikoncepci, nemá používat. Pacientky mají před zahájením léčby přípravkem Skyclarys, během léčby a po dobu 28 dnů po jejím ukončení používat účinnou antikoncepci. Používání přípravku Skyclarys může snížit účinnost hormonální antikoncepce. Je třeba doporučit pacientkám, aby se vyhnuly souběžnému používání s kombinovanou hormonální antikoncepcí (např. v formě tablet, náplastí, vaginálních kroužků). Ženy, které užívají hormonální antikoncepci, mají být poučeny, aby během souběžného používání a po dobu 28 dnů po ukončení užívání přípravku Skyclarys používaly alternativní metodu antikoncepce (např. nehormonální nitroděložní tělísko) nebo další nehormonální antikoncepční prostředky (např. kondomy). Údaje o přítomnosti omaveloxolonu v lidském mateřském mléce nejsou k dispozici. Riziko pro kojené děti nelze vyloučit. Přípravek Skyclarys se v období kojení nemá podávat. Údaje o účincích přípravku Skyclarys na fertilitu u člověka nejsou k dispozici. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Omaveloxolon má malý vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. Po užití omaveloxolonu se může objevit únavu. **Nežádoucí účinky:** Velmi časté: chřipka, hypersenzitivita zahrnující kopřivku a vyrážku, snížená chuť k jídlu, bolest hlavy, orofaryngeální bolest, nauzea, průjem, zvracení, zvýšená hladina ALT, zvýšená hladina AST, bolest zad, svalové spazmy, únavu, snížení tělesné hmotnosti. Časté: infekce močových cest, hypertriacylglycerolemie, zvýšená hladina lipoproteinů o velmi nízké hustotě, bolest horní části břicha, bolest břicha, zvýšená hladina GGT, dysmenorea, zvýšená hladina BNP. **Předávkování:** Pro přípravek Skyclarys neexistuje žádná specifická antidotum. Stav pacientů, u nichž dojde k předávkování, je nutno pečlivě sledovat a poskytnout jim odpovídající podpůrnou léčbu. **Podmínky uchování:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování. **Balení:** 50 mg: Balení obsahující 90 (1 lahvička) tvrdých tobolek. Lahvička z HDPE s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem zapečetěná indukční fólií. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Biogen Netherlands B.V., 1171 LP Badhoevedorp, Nizozemsko. **Reg. číslo:** EU/1/23/1786/001. **Způsob úhrady a výdeje:** Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. **Datum revize textu:** 03/2026.

Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky. Před předepsáním léku se prosím seznamte s úplnou informací o přípravku.

Biogen (Czech Republic) s.r.o., Na Pankráci 1683/127, 140 00 Praha 4, tel.: 255 706 200, www.biogen.com.cz

Reference: 1. SKYCLARYS, Souhrn údajů o přípravku, datum poslední revize textu 03/2026. 2. A. Lynch DR et al. Ann Neurol. 2021; 89(2): 212 – 225. 3. Schulz JB, Boesch S, Bürk K, et al. Diagnosis and treatment of Friedreich ataxia: a European perspective. Nat Rev Neurol. 2009;5(4):222–234. 4. National Institute of Neurological Disorders and Stroke. Friedreich Ataxia. Form Approved OMB# 0925-0648 Exp. Date 06/2024. Accessed 05 April 2023. <https://www.ninds.nih.gov/health-information/disorders/friedreich-ataxia#> 5. Cook A, Giunti P. Friedreich's ataxia: clinical features, pathogenesis and management. Br Med Bull. 2017 Dec 1; 124(1):19–30. doi: 10.1093/bmb/ldx034. PMID: 29053830; PMCID: PMC5862303

ROZPROUDIT SÍLU

Roche

Společně měníme RS

>11 let klinických zkušeností
a 450 000 pacientů,
to je **Vaše jistota v léčbě RS.**^{1,2}

OCREVUS® SC je první anti-CD20 léčba s podáním
2× ročně pro pacienty s RRS i PPRS. OCREVUS® významně
ovlivňuje progresi: 92 % pacientů s RRS nepotřebuje oporu
při chůzi ani po 11 letech. To je svoboda pro vaše pacienty
v aplikaci trvající jen ~10 min jednou za půl roku.^{3,4}

Jen ~10 minut 2krát ročně.¹ Uvidíme se za 6 měsíců!



Reference: 1. Hauser SL, et al. Presented atECTRIMS 2024 (Poster P300, P1664). 2. Data on file, Jan 27, 2026. 3. Hauser SL et al. The Patient Impact of 11 Years of Ocrelizumab Treatment in Multiple Sclerosis: Long-Term Data from the Phase III OPERA and ORATORIO Studies.ECTRIMS 2024, P1664. 4. OCREVUS® (okrelizumab), datum poslední revize textu 13. 2. 2025.

Vysvětlivky: SC: subkutánní; RS: roztroušená skleróza; RRS: relabující forma roztroušené sklerózy; PPRS: primární progresivní roztroušená skleróza.

Zkrácená informace o přípravku Ocrevus 300 mg koncentrát pro infuzní roztok a Ocrevus 920 mg injekční roztok

Účinná látka: okrelizumab. **Indikace:** Přípravek je indikován k léčbě dospělých pacientů s relabujícími formami roztroušené sklerózy s aktivním onemocněním definovaným klinicky nebo pomocí zobrazovacích metod. Přípravek je indikován k léčbě dospělých pacientů s časnou primární progresivní roztroušenou sklerózou, s ohledem na délku trvání onemocnění, stupeň disability a zobrazovací metodami prokázanou zánětlivou aktivitu. **Dávkování a způsob podání:** Koncentrát 300 mg pro infuzní roztok a intravenózní podání (i.v.): Úvodní dávka 600 mg se podává jako dvě samostatné 300 mg intravenózní infuze v odstavu dvou týdnů. Následné dávky se podávají jako jedna 600 mg intravenózní infuze jednou za 6 měsíců. Další podrobnosti naleznete v SPC. **Injekční roztok 920 mg okrelizumabu ve 23 ml s rekombinantní lidskou hyaluronidázou (rHuPH20) pro subkutánní podání (s.c.):** 920 mg podávaných každých 6 měsíců subkutánní injekcí v oblasti břicha po dobu přibližně 10 minut. Úvodní dávku není třeba dělit do více podání. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku, současná aktivní infekce, pacienti v závažném imunokompromitovaném stavu, známé aktivní maligní onemocnění. **Upozornění:** Při podávání se mohou vyskytnout reakce související s infuzí u i.v. podání (IRR) nebo reakce na injekci u s.c. podání (IR). Příznaky mohou nastat v průběhu jakéhokoliv podání, ale nejčastěji během prvního podání a v průběhu 24 hodin od podání. U i.v. podání nejčastěji IRR jako je pruritus, vyrážka, erytém, iritace hrdla, bolest orofaryngu, dyspnoe, faryngeální nebo laryngeální edém, zrudnutí, hypotenze, horečka, únava, bolest hlavy, závrať, nauzea, tachykardie a anafylaxe. U s.c. podání nejčastěji IR v místě vpichu jako je erytém, bolest, otok a pruritus. Nejčastější systémové IR byly bolest hlavy a nauzea. **Hypersenzitivní reakce** se mohou u obou lékových forem projevit v průběhu jakéhokoliv podání, ale typicky se neprojevují v průběhu prvního podání. U následných podání se mohou objevit závažnější než dříve pozorované příznaky, nebo nové závažné příznaky. Pacienti se známou IgE zprostředkovanou hypersenzitivitou na okrelizumab nebo kteroukoliv pomocnou látku nesmějí být tímto přípravkem léčeni. **Infekce:** okrelizumab nesmí být podáván při aktivní infekci a až do jejího odeznění. Těžce imunokompromitovaní pacienti (např. s lymfopenií, neutropenií, hypogamaglobulinemií) by neměli být tímto přípravkem léčeni. **Reaktivace viru hepatitidy B (HBV)** již byla při léčbě anti-CD20 hlášena a měla v některých případech za následek fulminantní hepatitidu, jaterní selhání a smrt. Před zahájením léčby okrelizumabem musí být proveden screening HBV podle místní praxe. Aktivní HBV je kontraindikací léčby okrelizumabem. **Případy pozdní neutropenie** byly hlášeny u s.c. formy nejméně 4 týdny po podání, většinou st. 1 a 2, v několika případech i st. 3 a 4. Při podezření na infekci je doporučeno sledování hodnot neutrofilů v krvi. **Známa aktivní malignita** je kontraindikací léčby okrelizumabem. **Léčba závažně imunokompromitovaných pacientů** nesmí být započata, dokud se stav nevyřeší. **Očkování** živými nebo atenuovanými vakcínami se v průběhu léčby a dokud nedojde k doplnění B-lymfocytů nedoporučuje. Pacienti, kteří potřebují očkování, musí svou imunizaci dokončit nejméně 6 týdnů před zahájením léčby okrelizumabem. Doporučuje se očkovat pacienty sezónními usmrcenými chřipkovými vakcínami. **Lékové interakce** se nepředpokládají, protože okrelizumab se z oběhu odstraňuje katabolismem. **Těhotenství a kojení:** Ženy ve fertilním věku musí používat antikoncepci během léčby přípravkem a 4 měsíce po posledním podání. Okrelizumab může být během kojení používán již pár dnů po porodu. **Nežádoucí účinky** byly nejčastěji hlášeny jako IRR, IR a infekce. **Podmínky uchovávání:** Lahvičky uchovávejte v chladničce (2°C-8°C), chraňte před mrazem a světlem. **Balení přípravku:** 10 ml koncentrátu (i.v. podání) a 23 ml injekčního roztoku (s.c. podání) v bezbarvé skleněné injekční lahvičce. **Držitel registračního rozhodnutí:** Roche Registration GmbH, Grenzach - Wyhlen, Německo. **Registrační číslo:** EU/1/17/1231/001-3. **Datum první registrace:** 8. 1. 2018. **Datum vytvoření textu Zkrácené informace o přípravku:** 13. 2. 2025, aktuální verze SPC je dostupná na www.sukl.cz a www.roche.cz/cs/produkty-vpojis.html.

Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním se prosím seznamte s úplným zněním Souhrnu údajů o přípravku Ocrevus. Podrobné informace k dispozici na www.ema.europa.eu, případně na adrese: Roche s.r.o., Futurama Business Park Bld F, Sokolovská 685/136f, 186 00 Praha 8, telefon 220 382 111.



Duloxetin +pharma 30 mg, 60 mg

duloxetine
enterosolventní tvrdé tobolky



Souhrn údajů o přípravku zde:

TERAPEUTICKÉ INDIKACE¹:

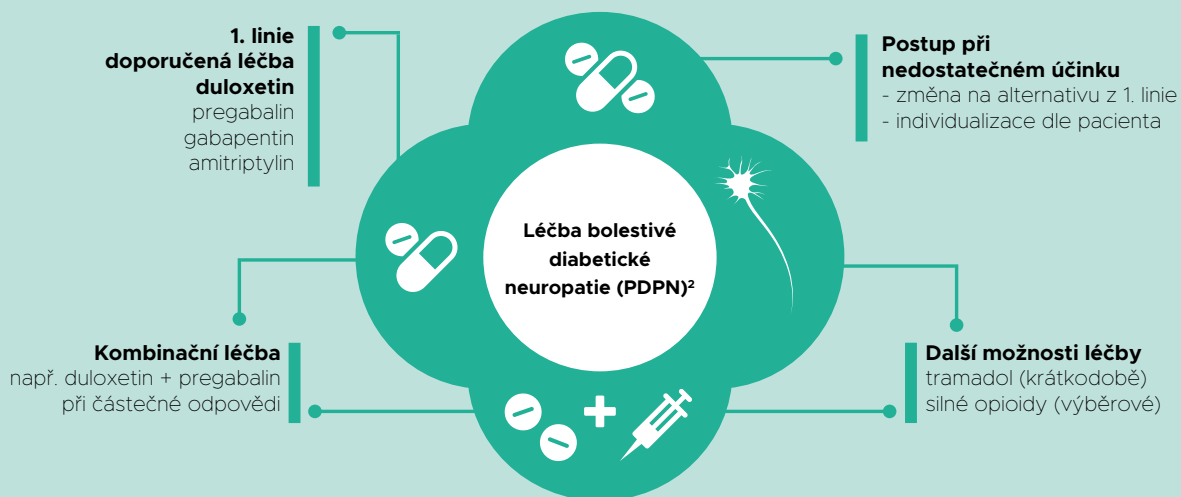
- Léčba depresivní poruchy.
- Léčba diabetické periferní neuropatické bolesti.
- Léčba generalizované úzkostné poruchy.

DÁVKOVÁNÍ:

Diabetická periferní neuropatická bolest

Počáteční a doporučená udržovací dávka je 60 mg jednou denně s jídlem nebo bez jídla.

Duloxetin je v guideline specificky doporučen jako **1. linie u bolestivé diabetické neuropatie (PDPN)²**.



Zkrácená informace o přípravku:

Název přípravku: Duloxetin +pharma 30 mg enterosolventní tvrdé tobolky; Duloxetin +pharma 60 mg enterosolventní tvrdé tobolky. **Léčivá látka:** 1 tobolka obsahuje duloxetine 30 mg; 60 mg (jako duloxetine hydrochloridum). **Léková forma:** Enterosolventní tvrdá tobolka. **Indikace:** Léčba depresivní poruchy, diabetické periferní neuropatické bolesti a generalizované úzkostné poruchy u dospělých. **Dávkování:** **Depresivní porucha:** Počáteční a doporučená udržovací dávka je 60 mg jednou denně s jídlem nebo bez jídla. U pacientů odpovídajících na léčbu duloxetinem a s anamnézou opakovaných depresivních epizod může být zvážena další dlouhodobá léčba v dávce od 60 do 120 mg/den. **Generalizované úzkostné poruchy:** Doporučená zahajovací dávka je 30 mg jednou denně s jídlem nebo bez jídla. U pacientů bez dostatečné odpovědi má být dávka zvýšena na 60 mg. Při nedostatečné odpovědi na tuto dávku může být zváženo zvýšení dávky až na 90 nebo 120 mg. **Diabetická periferní neuropatická bolest:** Počáteční a doporučená udržovací dávka je 60 mg jednou denně s jídlem nebo bez jídla. V klinických studiích byly z hlediska bezpečnosti vyhodnocovány dávky vyšší než 60 mg jednou denně, do maximální dávky 120 mg denně v rovnoměrně rozdělených dávkách. U pacientů, kteří dostatečně nereagují na léčbu dávkou 60 mg, může být prospěšné zvýšení dávky. **Pediatrická populace:** Přípravek se nemá používat u dětí a dospívajících ve věku do 18 let k léčbě depresivní poruchy. **Starší pacienti:** Zvýšená opatrnost je potřeba při léčbě starších pacientů, zejména při podání duloxetinu v dávce 120 mg denně při léčbě depresivní poruchy nebo generalizované úzkostné poruchy, kde jsou k dispozici pouze omezené údaje. **Porucha funkce jater:** Přípravek nesmí užívat pacienti s onemocněním jater, které způsobuje poruchu funkce jater. **Porucha funkce ledvin:** U pacientů s mírnou až středně těžkou dysfunkcí ledvin není třeba upravovat dávku. Přípravek nesmí užívat pacienti s těžkou poruchou funkce ledvin. **Ukončení léčby:** Při ukončování léčby má být dávka snižována postupně v průběhu nejméně jednoho až dvou týdnů. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo kteroukoli pomocnou látku; podávání s neselektivními ireverzibilními inhibitory monoaminoxidázy (MAO); podávání se silnými inhibitory CYP1A2 (fluvoxamin, ciprofloxacin, enoxacin); onemocnění jater způsobující poruchu funkce jater; těžká porucha funkce ledvin; zahájení léčby přípravkem Duloxetin +pharma je kontraindikováno u pacientů s nekontrolovanou hypertenzí. **Zvláštní upozornění:** Opatrnost u pacientů s anamnézou mánie nebo bipolární poruchy a/nebo záchvatů, u pacientů se zvýšeným nitroočním tlakem nebo při riziku akutního glaukomu s úzkým úhlem. Zvýšená opatrnost u pacientů, u kterých by zdravotní stav byl ohrožen zrychlenou srdeční frekvencí nebo zvýšeným krevním tlakem. Může se vyskytnout serotoninový syndrom nebo neuroleptický maligní syndrom (NMS). K nežádoucím účinkům může častěji docházet při současném užívání přípravků obsahujících třezalku tečkovanou. Během léčby duloxetinem nebo brzy po jejím ukončení byly zaznamenány případy sebevražedných myšlenek a sebevražedného jednání. Opatrnosti je třeba u pacientů používajících antikoagulační a/nebo léky ovlivňující funkci trombocytů, a také u pacientů náchylných ke krvácení. Opatrnosti je zapotřebí u pacientů se zvýšeným rizikem vzniku hyponatremie. Použití duloxetinu bylo spojeno s vývojem akatie. Duloxetin se používá pod různými obchodními názvy ve více indikacích. Je nutné se vyvarovat užívání více než jednoho z těchto přípravků současně. Při podávání duloxetinu byly hlášeny případy poškození jater včetně závažného zvýšení hladiny jaterních enzymů. Byly hlášeny případy dlouhodobé sexuální dysfunkce, kdy příznaky přetrvávaly i po přerušení léčby. Přípravek obsahuje sacharózu. **Interakce:** Opatrnost se doporučuje při podávání v kombinaci s jinými centrálně působícími léky, včetně alkoholu a sedativních přípravků. Současné podávání se serotonergními látkami vyžaduje opatrnost vzhledem k riziku serotoninového syndromu. Je třeba dbát opatrnosti při současném podávání látek metabolizovaných převážně prostřednictvím CYP2D6. **Těhotenství a kojení:** Tento přípravek během těhotenství podávat pouze v případech, že možný přínos převyšuje možné riziko pro plod. Podávání tohoto přípravku během kojení se nedoporučuje. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Užití přípravku může být spojeno se sedací a závratí. **Nežádoucí účinky:** Velmi časté: nauzea, bolest hlavy, sucho v ústech, somnolence. **Uchovávání:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. **Držitel rozhodnutí o registraci:** +pharma arzneimittel gmbh, Hafnerstrasse 211, 8054 Graz, Rakousko. **Registrační čísla:** 30/471-472/15-C. **Datum revize textu:** 2. 8. 2024. **Způsob výdeje:** Vázán na lékařský předpis. **Hrazení:** Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění podle aktuální stanovené úhrady. **Před předepsáním se seznáme s úplným zněním Souhrnu údajů o přípravku.**

Zdroj: ¹SPC Duloxetin +pharma, 2. 8. 2024.

²Neuropathic pain in adults: pharmacological management in non-specialist settings (CGI73). London: NICE; 2013. Updated September 2020.

+pharma Česká republika s.r.o.
U Pergamenky 1522/2,
170 00 Praha 7
tel: +420 234 602 209
e-mail: prague@pluspharma.eu

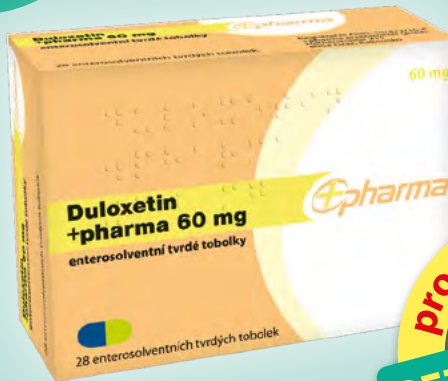
04/2026 - verze 1

+pharma
plus pro Vaše zdraví

pluspharma.cz



„Duální účinek: rovnováha
nálady a úleva od bolesti.“



pro neurology
BEZ DOPLATKU
28 x 60 mg



www.projektcrab.cz

Projekt CRAB II České myelomové skupiny je zaměřen na časnou diagnózu mnohočetného myelomu (MM), tj. do 3 měsíců od prvních klinických projevů.

Zkratka CRAB v sobě skrývá 3 základní klinické projevy MM:



hyperkalcemie

sérová koncentrace vápníku > 2,75 mmol/l



postižení ledvin

sérová koncentrace kreatininu > 177 µmol/l



anémie

koncentrace hemoglobinu < 100 g/l



postižení skeletu

nález typických osteolytických lézí

Myslete proto na možnost MM u každého pacienta s progredujícími bolestmi zad, které trvají déle než měsíc, pacienta s nejasnou normocytární až mírně makrocytární normochromní anémií, či novou renální insuficiencí.

K vyslovení závažného podezření na MM stačí až u 90 % nemocných paleta zcela běžných vyšetření:

RTG snímek bolestivé oblasti

základní laboratorní vyšetření:

→ krevní obraz, sérové koncentrace kreatininu, Ca a celkové bílkoviny, ELFO séra, moč chem. + sed., při proteinurii doplnit ELFO moči a stanovení koncentrace volných lehkých řetězců v séru (zde je zcela zásadní patologický poměr kappa/lambda)

Při podezření na dg. MM je pak nutné nemocného neodkladně odeslat k hematologickému vyšetření.

VĚŘÍME, ŽE DÍKY SPOLUPRÁCI LÉKAŘŮ PRVNÍHO KONTAKTU S HEMATOLOGY BUDE STOUPAT POČET VČAS DIAGNOSTIKOVANÝCH PACIENTŮ S MM BEZ ROZVOJE ORGÁNOVÉHO POŠKOZENÍ VEDOUcíHO K ZÁSADNÍMU ZHORŠENÍ KVALITY JEJICH ŽIVOTA.

PŘEDEM DĚKUJEME ZA VAŠI SPOLUPRÁCI!

AMGEN

Binding Site
part of Thermo Fisher Scientific

GSK

Johnson & Johnson

CMG Česká myelomová skupina

VE SPOLUPRÁCI S

Pfizer

sanofi

ZENTIVA

PARTNEŘI PROJEKTU



hyperCalcemie

vysoká koncentrace vápníku v krvi při zvýšeném odbourávání kostní hmoty



Renální insuficience

porucha funkce ledvin



Anemie

nedostatek červených krvinek



Bone lesions

kostní ložiska



PET/CT vyšetření:

- budoucnost diagnostiky ložiskového postižení u mnohočetného myelomu.