

Slovenský inštitút pre psychotraumatológiu a EMDR (SIPE)
Pracovná skupina pri SPS pre Attachment, psychotraumatológiu a psychoterapiu založenú na mentalizovaní
Slovenská psychoterapeutická spoločnosť
Česká psychoterapeutická spoločnosť České lékařské společnosti Jana Evangelisty Purkyně
Katedra perinatálnej a perinatálnej psychológie, medicíny a sociálnych vied Vysokej školy sv. Alžbety Bratislava
Fakulta zdravotníctva Trenčianska univerzita A. Dubčeka v Trenčíne
Inštitút sociálneho zdravia Univerzita Palackého v Olomouci
Pražská vysoká škola psychosociálnych štúdií Praha
Psychoterapeutická sekcia Slovenskej psychiatrickej spoločnosti Slovenskej lekárskej spoločnosti
Sekcia detskej a dorastovej psychiatrie SPsS SLS
Slovenský inštitút psychodynamickej /hlbinnej psychoterapie
Centrum pro neuropsychiatrický výzkum traumatického stresu pri 1.LF UK Praha
Združenie denných psychiatrických stacionárov na Slovensku /ZDPSS/
Psychiatrická klinika a Denný psychiatricko-psychoterapeutický stacionár FN Trenčín
Pro mente sana Trenčín
Rafael Institut Praha
Psychotraumatology Institute Europe (PIE)
European Society for Trauma and Dissociation (ESTD)
Historický ústav Slovenskej akadémie vied Bratislava

Pozvánka – I. oznam

Slovensko-Česká konferencia s medzinárodnou účasťou

Psychotraumatológia – Attachment – Psychoterapia

Termín konania: 8. november 2012

Miesto konania: Trenčín

Hlavné témy:

Prednáškové bloky týkajúce sa nových poznatkov v psychotraumatológii, vzťahovej väzbe a psychoterapeutických postupoch.
Workshopy zamerané na prehĺbenie poznatkov a ich praktickú aplikáciu.

Akcia je určená pre psychiatrov, pedopsychiatrov, pediatrov, lekárov iných odborov, psychologov, sociálnych pracovníkov, magistrov ošetrovateľstva, pedagógov, pracovníkov v iných súvisiacich odboroch a záujemcov o danú problematiku.

Bodové ohodnotenie akcie podľa SACCME

Odborné a organizačné zabezpečenie: MUDr. Jozef Hašto, PhD., MUDr. Daniel Ralaus, Mgr. Hana Vojtová, MUDr. Bohdana Bیرهšová, MUDr. Róbert Košťan, PhD. Ivana Ilavská

Kontaktné osoby:

MUDr. Jozef Hašto, PhD.: tel.: 032/65 66 488, jozef.hasto@fntn.sk

MUDr. Daniel Ralaus: tel.: 032/65 66 381, ralausdano@hotmail.com

Mgr. Hana Vojtová: tel.: 032/7430051, hanavojtova@seznam.cz

Tešíme sa na Vašu účasť!

Organizačný výbor konferencie

Prihláška na Slovensko-Českú konferenciu s medzinárodnou účasťou
Psychotraumatológia-Attachment-Psychoterapia (P-A-P)
Trenčín, 8.11.2012

Priezvisko, meno, titul:

Kontaktná adresa:

Tel.:

Email:

Adresa pracoviska:

Profesia:

Aktívna účasť: áno nie

Prednáška:

Poster:

Workshop:

Pasívna účasť: áno nie

Záujem o objednanie obeda: áno nie

(obedná prestávka bude trvať len 60 min, objednanie obeda Vám uľahčí stihnutie odpoľudňajšieho programu; záujmom pošleme menu na výber)

Prihlásenie je záväzné, konferenčný poplatok sa uhradza priamo na mieste v deň konferencie.

Kredity sú účastníkom priznané v zmysle vyhlášky MZ SR 366/2005 Z.z. v znení neskorších predpisov a na základe zmluvy medzi SACCCME a Európskou akreditovanou radou (EACCME).

Dôležitý termín na zaslanie prihlášky k aktívnej i pasívnej účasti: do 10. septembra 2012

Pri aktívnej účasti prosíme pripojiť stručný abstrakt maximálne do 120 slov + kľúčové slová.

Možnosť publikovania príspevkov v rozsahu do 10 normostrán (v úprave ako pri časopiseckom článku) v internetovom časopise **Psychiatria Psychoterapia Psychosomatika**. Prosím poslať na nižšie uvedenú e-mailovú adresu najneskôr do 8 dní od konania konferencie, t.j. do 16. novembra 2012.

Konferenčný poplatok:

aktívni účastníci: bez poplatku,

pasívni účastníci: 12,- €,

študenti: 8,- €

Prihlášky posielajte na adresu: jozef.hasto@fntn.sk

Prípadné otázky: 00421 32 65 66 488, Mgr. Zuzana Fritzová



Ako sa pri schizofrénii môžete dostať odiaľ...

... až sem?

- XEPLION® – nová možnosť zaistenej liečby¹
- injekčná forma raz mesačne²
 - výrazné zníženie rizika relapsov a ústup symptómov²
 - včasný nástup účinku¹⁻⁶
 - dobrá znášanosť¹⁻⁶



Prevenia relapsu umožňuje lepšiu budúcnosť

Skrátená informácia o lieku:

Názov lieku: XEPLION 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg injekčná suspenzia s predĺženým uvoľňovaním. **Účinná látka:** paliperidón. **Indikácie:** Liečba schizofrénie. **Kontraindikácie:** Precitlivosť na niektorú zo zložiek lieku. **Osobitné upozornenia:** Liek sa nemá používať na zvládanie akútneho stavu agitovanosti ani vážnych psychotických stavov. Opatrnosť u pacientov so známym kardiovaskulárnym ochorením, cerebrovaskulárnym ochorením, stavmi predisponujúcimi pacienta k hypotenzii alebo s rodinnou anamnézou predĺženého QT intervalu a pri súbežnom užívaní s inými liekmi predlžujúcimi QT interval. Pri objavení sa príznakov malígneho neuroleptického syndrómu alebo tardívnej dyskinézy je potrebné vysadiť všetky antipsychotiká, vrátane paliperidónu. Odporúča sa primerané klinické sledovanie u pacientov s diabetes mellitus alebo s rizikovými faktormi pre jeho vznik. Používať opatrne u pacientov s podozrením na prolaktínindependenty nádory, s anamnézou kŕčov alebo iných stavov, ktoré môžu znižovať prah pre vznik kŕčov. Potrebná úprava dávky u pacientov s miernou poruchou funkcie obličiek, neodporúča sa u pacientov so stredne závažnou alebo závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu < 50 ml/min.). Opatrnosť u starších pacientov s demenciou s rizikovými faktormi pre cievnú mozgovú prírodu, u pacientov s Parkinsonovou chorobou alebo demenciou s prítomnosťou Lewyho teliesok pre riziko vzniku neuroleptického malígneho syndrómu. Ďalšie: viď úplná informácia o lieku (SmPC). **Nežiaduce účinky:** Veľmi časté: nespavosť, bolesti hlavy. Časté: zvýšenie telesnej hmotnosti, zvýšená hladina glukózy a triglyceridov v krvi, reakcie v mieste vpichu, agitácia, somnolencia, dystónia, akatízia, parkinsonizmus, dyskinéza, nauzea, zápcha, závraty, tremor, vracanie, infekcia horných dýchacích ciest, hnačka, tachykardia, hypertenzia, vyrážka, bolesť chrbta, bolesť končatín, asténia, únava. Ďalšie: viď úplná informácia o lieku (SmPC). **Interakcie:** Opatrnosť pri podávaní

s liekmi predlžujúcimi QT interval, centrálnymi účinkujúcimi látkami (alkohol, opiáty, antihistaminiká, benzodiazepíny, antipsychotiká, hypnotiká), liekmi s hypotenzívnym účinkom a liekmi znižujúcimi prah pre vznik kŕčov. Môže antagonizovať účinok levodopy a iných agonistov dopamínu. Pri začatí alebo ukončení liečby karbamazepínom prehodnotiť dávku XEPLIONu. Ďalšie: viď úplná informácia o lieku (SmPC). **Dávkovanie a spôsob podávania:** 150 mg v 1. deň liečby a 100 mg na 8. deň liečby do deltového svalu. Odporúčaná mesačná udržiavacia dávka je 75 mg do deltového alebo sedacieho svalu. Úprava udržiavacej dávky možná v mesačných intervaloch v odporúčanom rozsahu 25 mg – 150 mg. Predchádzajúci perorálny paliperidón alebo perorálny risperidón možné vysadiť v čase začatia liečby XEPLIONom. Pri zmene liečby z injekčne podávaného risperidónu s dlhotrvajúcim účinkom sa podáva XEPLION namiesto ďalšej naplánovanej injekcie, následne pokračuje podávanie v mesačných intervaloch. **Starší pacienti:** Účinnosť a bezpečnosť u starších pacientov vo veku > 65 rokov neboli stanovené. **Ochorenia obličiek a pečene:** Pacientom s miernou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu ≥ 50 až < 80 ml/min.) sa odporúča začať liečbu dávkou 100 mg v 1. deň liečby a 75 mg o týždeň neskôr, obe podané do deltového svalu. Odporúčaná mesačná udržiavacia dávka je 50 mg s rozsahom 25 mg až 100 mg. Neodporúča sa u pacientov so stredne závažnou alebo závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu < 50 ml/min.). Liek nebol skúmaný u pacientov s vážnou poruchou funkcie pečene. **Gravidita a laktácia:** Nie sú k dispozícii dostatočné údaje o použití paliperidónu počas gravidity. XEPLION sa nesmie užívať počas gravidity, pokiaľ to nie je nevyhnutné. U novorodencov po pôrode, ktorí boli vystavení počas tretieho trimestra gravidity antipsychotikám (vrátane paliperidónu), existuje riziko vzniku nežiaducich reakcií, preto majú byť novorodenci starostlivo sledovaní. XEPLION sa nesmie používať počas laktácie. **Schopnosť**

viest motorové vozidlá a obsluhovať stroje: Možný malý alebo mierny vplyv, neodporúča sa bez zistenia individuálnej vnímavosti pacienta. **Inkompatibility:** Nemiešať s inými liekmi. **Veľkosť balenia:** 1 naplnená injekčná striekačka a 2 ihly. **Čas použiteľnosti:** 2 roky. **Registračné čísla:** EU/1/11/672/002, EU/1/11/672/003, EU/1/11/672/004, EU/1/11/672/005, EU/1/11/672/006. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgicko. **Dátum poslednej revízie textu:** 10/2011.

Liek je viazaný na lekárske predpis. Skôr ako liek predpíšete, oboznámte sa s úplnou informáciou o lieku, ktorá je dostupná na vyžiadanie.

Úplná informácia o lieku je k dispozícii v Súhrne charakteristických vlastností lieku (SmPC) alebo na adrese: Janssen, Johnson & Johnson, spol. s r.o., Karadžičova 12, 821 08 Bratislava, Tel: +421 (0)2/32408400, fax: +421 (0)2/32408490. Podrobné informácie o lieku sú uverejnené tiež na webových stránkach Európskej agentúry pre lieky (EMA) <http://www.ema.europa.eu>

Literatúra:

1. Xeplion® – Súhrn charakteristických vlastností lieku (SmPC). Revízia textu 10/2011.
2. Hough D et al. Schiz Res 2010; 116:107-117.
3. Pandina GJ et al. J Clin Psychopharmacol 2010; 30: 235-244.
4. Kramer M et al. Int J Neuropsychopharmacol 2010; 13: 635-647.
5. Gopal S et al. J Psychopharmacol Online First, published on July 8, 2010 as doi:10.1177/0269881110372817.
6. Hoy SM et al. CNS Drug Rev 2010; 24(3): 227-244.

Janssen, Johnson & Johnson s.r.o.
Karadžičova 12, 821 08 Bratislava, Slovenská republika
Tel. +421(0)2/3240 8400, fax: +421(0)2/3240 8490
www.janssen-cilag.sk

Janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF Johnson & Johnson