



POZVÁNKA NA SATELITNÍ SYMPOZIUM

Vážená paní doktorko/Vážený pane doktore,

dovolujeme si Vás srdečně pozvat na satelitní sympozium společnosti Pfizer, které se uskuteční **ve čtvrtek 25.5.2023 v 8:00 hodin** v sále EVROPA 1+2.

Sympozium se koná v rámci kongresu XXXV. Olomoucké hematologické dny v hotelu NH Collection Olomouc Congress, Legionářská 21, Olomouc.

PROGRAM

Bosutinib a jeho postavení v(e hře) léčbě pacientů s CML

doc. MUDr. Daniela Žáčková, Ph.D., FN BRNO

Současnost a budoucnost bispecifických protilátek v léčbě mnohočetného myelomu

doc. MUDr. Tomáš Jelínek, Ph.D., FN OSTRAVA

BOSULIF (bosutinib) – výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním se, prosím, seznámete s úplnou informací o přípravku. Držitel registračního rozhodnutí: Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Belgie

CML – chronická myeloidní leukémie.

Zkrácená informace o přípravku: BOSULIF® 100 mg, 400 mg, 500 mg potahované tablety • Složení: Léčivá látka - bosutinibi monohydrát odpovídající 100 mg, 400 mg, 500 mg bosutinibu v jedné potahované tabletě; a další pomocné látky. **Indikace:** Přípravek Bosulif je indikován k léčbě dospělých pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom pozitivní chronickou myeloidní leukémií (Ph+ CML) v chronické fázi (CP) a Ph+ CML v akcelerované fázi (AP) a blastické fázi (BP), dříve léčených jedním nebo více inhibitory tyrozinikínázy (TKI) a těch, u kterých léčba imatinibem, nilotinibem a dasatinibem není považována za vhodnou volbu. **Dávkování a způsob podání:** Nově diagnostikovaná Ph+ CP CML: Doporučená dávka je 400 mg bosutinibu jednou denně. Ph+ CP, AP nebo BP CML s rezistencí nebo netolerancí k předchozí léčbě: Doporučená dávka je 500 mg bosutinibu jednou denně. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivo nebo pomocné látky. Porucha funkce jater. **Zvláštní upozornění:** Vyhnut se současnému podávání s silnými induktory/inhibitory CYP3A. Před zahájením léčby vyšetřit funkci ledvin, vyhodnotit EKG a provést vyšetření na infekci HBV, dále je doporučeno provádět vyšetření jaterních testů (každý měsíc během prvních 91 měsíců), krevního obrazu (každý týden během prvních týdnů, dále každý měsíc). U pacientů s anamnézou srdečních potíží (srdeční selhání, kardiomyopatie, ischemie myokardu a infarkt myokardu) podávat s opatrností. U pacientů, kteří jsou chronickými nosiči viru hepatitidy B, dochází k reaktivaci infekce po zahájení léčby. Neužívat u pankreatitid y a jaterního selhání. Inhibitory protonové pumpy podávat s opatrností. Opatrně u léčby antiarytmiky prodlužujícími QT a jinými léčivými přípravky, které mohou vést k prodloužení QT (chlorochin, halofantrin, klaritromycin, domperidon, haloperidol, methadon a moxifloxacin). Asiati mají o 18 % nižší clearance odpovídající přibližně 25% zvýšení expozice bosutinibu (AUC). **Interakce:** silné inhibitory/induktory CYP3A a PPI. **Fertilita, těhotenství a kojení:** Ženy ve fertilním věku během léčby a alespoň po dobu 1 měsíce od poslední dávky mají používat účinnou antikoncepci a mají se vyhnout otěhotnění. Kojení má být během léčby přerušeno. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Nemá žádný nebo zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. **Nežádoucí účinky:** Nejčastějšími nežádoucími účinky hlášenými u 20 % pacientů byly průjem, nauzea, trombocytopenie, zvracení, bolest břicha, vyrážka, anémie, pyrexie, a zvýšená hladina alanin-aminotransferázy. **Předávkování:** Omezeno na ojedinělé případy; v případě předávkování nutné nasazení vhodné podpůrné léčby. **Uchovávání:** Žádné zvláštní podmínky. **Balení:** Papirová krabička s bílými nepříhlednými blistry, jeden blister obsahuje 14 nebo 15 potahovaných tablet. Jedna krabička obsahuje 28, 30 tablet nebo 112 tablet. **Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci:** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Belgie. **Registrační číslo:** EU/1/13/818/001-007. **Datum poslední revize textu:** 07.04.2022. Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním se, prosím, seznámete s úplnou informací o přípravku.

Úplnou informaci o přípravku naleznete na: <https://www.pfizer.cz/bosulif>

Pfizer, spol. s r.o., Stroupežnického 17, 150 00 Praha 5
telefon: +420 283 004 111, fax: +420 251 810 270, www.pfizer.cz

PP-BOS-CZE-0008

