

A Magyar Szenológiai Társaság Tudományos Fóruma



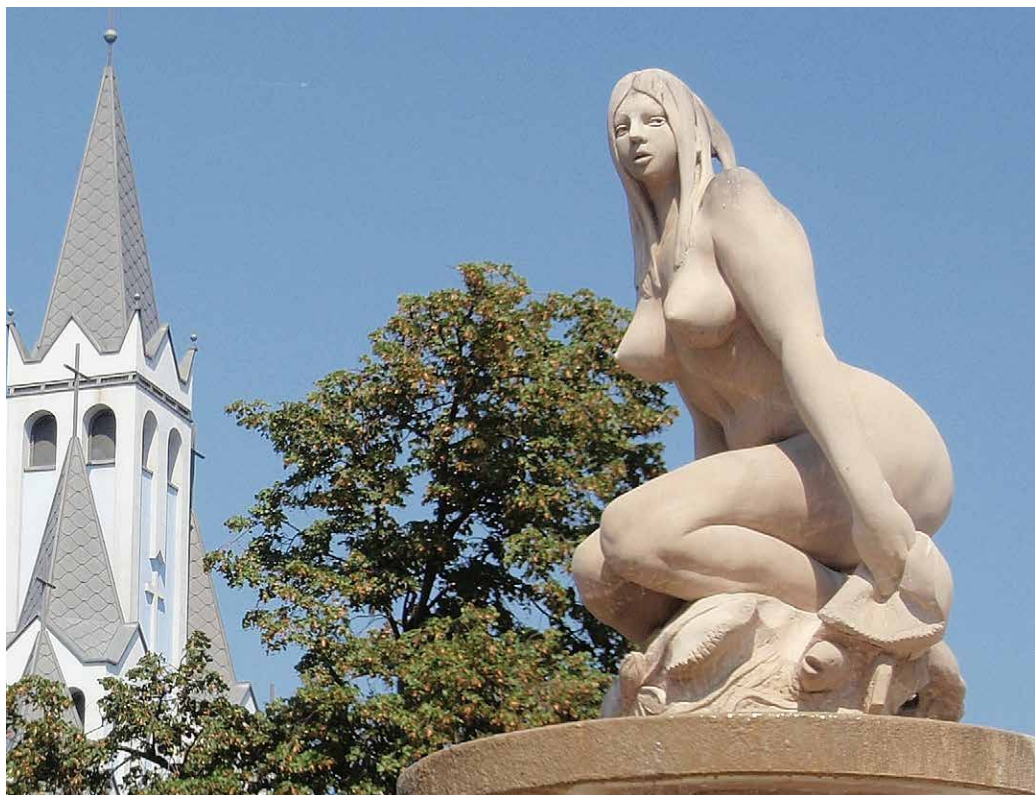
Fő témák: Genomika és emlőrák

Meghívott előadók:

Dr. Christine Desmedt, Institut Jules Bordet, Brüsszel

Dr. Szállási Zoltán, Harvard Medical School, Boston

Az emlőrák kezelésének aktuális kérdései



Danubius Health Spa Resort Hévíz ★★★★★

2015. június 26-27.

PROGRAM

FASLODEX®

fulvesztrant

500 mg

kemoterápia

19%-os halálozási rizikó csökkenés a FASLODEX 250 mg-os dózissal összehasonlítva¹



1. J Natl Cancer Inst.2014;106:1-7

Rövidített alkalmazási előírás

FasloDEX 250 mg oldatos injekció

Hatóanyag: 250 mg fulvesztrant 5 ml oldatban, előretöltött fecskendőben. **Terápiás javallatok:** A FasloDEX posztmenopauzában lévő nők ösztrogénreceptor pozitív, lokálisan előrehaladott vagy metastatikus emlőrákjának kezelésére javallt egyidejű antihormon terápia alatt, vagy azt követő relapszusban, illetve amikor antihormon terápia mellett a betegség progresszió.

Adagolás: Felnőtt kora nők (beleértve az időseket is). Az ajánlott adag 500 mg havonta egyszer, valamint egy további 500 mg-os adag két héttel a kezdő dózis után. Két egymást követő 5 mg-os injekciót adandó lassú (1-2 perc/injekció) intramuscularis injekció formájában az egyik felvétel a másik felvételhez. **Ellenjavallatok:** A hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni ismert túlérzékenység, terhesség és szoptatás, súlyos májcirrózis. **Mellékhatások:** Nagyon gyakori az injekció beadásának helyén jelentkező reakciók, émelygés, asztma, mérgezés-szindrómák emelkedése (ALT, AST, ALP). Gyakori: fejfájás, hányás, hasmenés, anorexia, húgyúti fertőzések, vérsín thrombocitózis, hőhullámok, hátfájás, túlzott érzékenység reakciók, vérsín. **Óvintézkedések:** Korlátozott érvényű orvosi rendelvényhez kötött, szakorvosok-közveti diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszer. (S) EU/1/03/269/001, EU/1/03/269/002, EU/1/03/269/001, EU/1/03/269/002 Kérjük, olvassa el a gyógyszer részletes alkalmazási előírását (2013.12.18.) Ár: FasloDEX 250 mg oldatos injekció fogó ár: 111 467 Ft, 100% áfa, TB támogatás: 111 167 Ft, letétes díj: 300 Ft. Az időközi változások a www.cep.hu honlapon (Szakmai kezdőlap/gyógyszer) értekelők el.

AstraZeneca

AstraZeneca Kft.

1113 Budapest, Bocskai út 134-146

Tel.: +36 1 883 6500, Fax: +36 1 883 3338

www.astrazeneca.hu

Tudományos és Szervező bizottság:

Elnök: Dr. Landherr László
Tagok: Dr. Rubovszky Gábor
Dr. Szász A. Marcell

A Magyar Szenológiai Társaság címe

Uzsoki utcai Kórház
Onkoradiológiai Központ
1145 Budapest, Uzsoki u. 29.
tel: (1) 467-3776, fax: (1) 467-3821
e-mail: senology@senology.hu
honlap: www.senology.hu

A kongresszusi szervező iroda címe

K&M Congress Kft.
1064 Budapest, Podmaniczky utca 75.
telefon: (1) 301-2000, telefax: (1) 301-2001
e-mail: info@kmcongress.com
honlap: www.kmcongress.com

A kongresszus helye

Danubius Health Spa Resort Hévíz ****
8380 Hévíz, Kossuth Lajos u. 9-11.
Honlap: <http://www.danubiushotels.hu/heviz/>

A szálloda egész területe nemdohányzó.

A parkolás a fórum résztvevőinek a hotel sorompóval zárt szabadtéri parkolójában díjmentes.

A kongresszus időpontja: 2015. június 26-27.

Hivatalos nyelve: magyar

Résztvételi díjak

	2015. május 15-ig	2015. május 15. után
orvos, MSZT-tag	19.500 Ft/fő	24.500 Ft/fő
orvos, nem MSZT-tag	23.000 Ft/fő	28.000 Ft/fő
35 év alatti orvos, MSZT -tag	16.000 Ft/fő	21.000 Ft/fő
szakdolgozó	16.000 Ft/fő	21.000 Ft/fő
kísérő	12.000 Ft/fő	17.000 Ft/fő

Első alapképzésben résztvevő nappali tagozatos egyetemi hallgatók nem fizetnek résztvételi díjat.

A részvételi díj a következőket tartalmazza: részvétel a szakmai programon, programfüzet, névkitűző, kávé a tudományos program szüneteiben, vacsora június 26-án.

A kísérők - a részvételi díj ellenében - névkitűzőt kapnak, és részt vehetnek a június 26-i vacsorán.

A Kongresszus programjai csak a névkitűzővel látogathatók.

A Kongresszus fő témái

Genomika és emlőrák

Az emlőrák kezelésének aktuális kérdései

A Tudományos Bizottság a programváltoztatás jogát fenntartja.

Kredit pontok

A kongresszus akkreditálása folyamatban van. A kreditpontok jóváírásához kérjük, írja alá a jelenléti ívet a regisztrációban.

Étkezés

Büféebéd egy üdítővel június 26-án
szállóvendégeknek

a június 26-i szállás díja tartalmazza

Büféebéd egy üdítővel június 26-án
nem szállóvendégeknek

4.600 Ft/fő

Büféebéd egy üdítővel június 27-én

4.600 Ft/fő

Fogadás június 26-án, pénteken

a részvételi díj tartalmazza

A kongresszusi részvételi díjak és az étkezések díjai 21,26%, a szállás díjak 15,25% ÁFA-t tartalmaznak. Az étkezések, a szállás és a részvételi díjak közvetített szolgáltatást tartalmaznak.

A visszaigazolt jelentkezés szerződésnek minősül.

Lemondás

A lemondást írásban kérjük benyújtani a kongresszusi szervező iroda címére. 2015. május 26-ig beérkezett lemondások esetében kötbér nincs, de a korábban befizetett díjak 20%-át számítjuk fel költségként. A fennmaradó 80%-ot a kongresszus után visszautaljuk.

2015. május 26. után beérkezett lemondások esetében a kötbér mértéke 100%.

AZ UTÓLAGOS SZÁMLAMÓDOSÍTÁS DÍJA 1 000 Ft+ÁFA.

KÖSZÖNETNYILVÁNÍTÁS

A szervezők köszönetüket fejezik ki az alábbi cégeknek a Tudományos Fórum támogatásáért:

Főszponzor

Roche (Magyarország) Kft.



Támogatók, kiállítók

Anita-Hungária Kft.

AstraZeneca Kft.

Cryo-Save Hungary Kft.

EGIS Gyógyszergyár Zrt.

KPS Molekuláris Diagnosztikai Központ

Novartis Hungária Kft.

Richter Gedeon Vegyészeti Gyár Nyrt.

TEVA Gyógyszergyár Zrt

A MAZS Alapítvány Női Egészségmegőrző Programja



Már törzskönyvezett!

HER2-pozitív metasztatikus emlőkarcinómás betegek számára

Továbbfejlesztett terápia, tökéletesebb végeredmény



A Kadcyła[®] ▼ terápia javallata¹

A Kadcyła[®] (trasztuzumab emtanzin) önmagában alkalmazva olyan HER2-pozitív, inoperábilis, lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus emlőkarcinómában szenvedő felnőtt betegek kezelésére javallott, akik korábban trasztuzumabot és egy taxánt kaptak, külön-külön vagy kombinálva. Kizárólag olyan betegeknek adható:

- akik lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus betegségük miatt korábban már részesültek kezelésben, vagy
- akiknek betegsége az adjuváns kezelés ideje alatt vagy a kezelés befejezését követő hat hónapon belül kiújult.

Kadcyla[®]
trastuzumab emtansin

RÉSZLETES PROGRAM

2015. június 26. péntek

08.00-10.40	Érkezés, regisztráció
10.20-10.40	Megnyitó Dr. Landherr László, az MSZT elnöke Dr. Szász A. Marcell, az MSZT főtitkára
10.40-11.20	Szakmai ajánlások Üléselnök: Dr. Kahán Zsuzsa (SZTE Onkoterápiás Klinika) Dr. Kulka Janina (SE II. Patológiai Intézet) Dr. Boér Katalin (Szent Margit Kórház, Onkológiai Osztály): <i>Mi újat hozott St. Gallen?</i> Dr. Landherr László (Uzsoki utcai Kórház, Onkoradiológiai Osztály): <i>Az ASCO ajánlása 2015-ben</i> Diskusszió
11.20-12.20	Genomika és emlőrák, 1. rész Üléselnök: Dr. Dank Magdolna (SE I. Belgyógyászati Klinika, Onkológiai Részleg) Dr. Cserni Gábor (Bács-Kiskun Megyei Oktató Kórház, Patológiai Osztály) Dr. Christine Desmedt (Jules Bordet Institut): <i>Alkalmazott szekvenálás és oncoteam működése a gyakorlatban (angol nyelvű előadás)</i> Dr. Peták István (KPS Molekuláris Diagnosztikai Központ): <i>Szekvenálás potenciálja, perspektívák</i> Diskusszió
12.20-13.20	Ebédszünet
13.20-14.40	Genomika és emlőrák, 2. rész Dr. Szállási Zoltán (Harvard Medical School): <i>DNS aberrációs minták a személyre szabott emlőrák kemoterápia szolgáltatásban</i> Dr. Nagy Zoltán (Med Gen-Sol Kft.): <i>Oncotype DX teszt a döntéshozásban</i>

Dr. Györfy Balázs (MTA Természettudományi Kutatóközpont/
Simmelweis Egyetem): *A teljes túléléssel összefüggést mu-
tató miRNS-ek azonosítása 1849 emlőrákos minta gén chip
adatai alapján*
Diskusszió

14.40-15.00

Kávészünet

15.00-16.00

Roche (Magyarország) szimpóziuma

Üléselnök: Dr. Dank Magdolna (SE I.sz. Belgyógyászati Klinika)

Dr. Bittner Nóra (Országos Onkológiai Intézet): *Standard
kezelés új köntösben -*

Dr. Kocsis Judit (DE Onkológiai Intézet): *Az angiogenezis gát-
lás szerepe a metasztatikus emlőrák kezelésében*

Dr. Révész János (B-A-Z Megyei Kórház Klinikai Onkológiai és
Sugárterápiás Centrum): *Kiemelkedő eredmények, új lehetősé-
gek a HER2+ emlőrák kezelésében*

Diskusszió

16.00-17.10

Szűrés és diagnosztika

Üléselnök: Dr. Landherr László (Uzsoki utcai Kórház,
Onkoradiológiai Osztály)

Dr. Szász A. Marcell (SE II. Patológiai Intézet)

Jó Marianna (JDC/Marcia Presky Női Egészségmegőrző
Program): *Civil szerepvállalás a szűrővizsgálatok megvaló-
sításában*

Dr. Vass László (Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Patológiai
Osztály): *A citológia szerepe az emlődaganatos betegségek
kivizsgálása során*

Dr. Nagykalnai Tamás (XV. kerület Önkormányzat Onkológiai
Szakrendelő): *Az „Angelina Jolie” story*

Dr. Dank Magdolna, Dr. Szentmártoni Gyöngyvér, Dr. Tőkés
Tímea, Dr. Káli Gábor (SE I.sz. Belgyógyászati Klinika): *Az em-
lődaganatokban előforduló BRCA mutációk - a szűrés jelen-
tősége a klinikai gyakorlatban - szponzorált előadás*

Diskusszió

17.10-17.40

A Magyar Szenológiai Társaság közgyűlése

20.00-00.00

Vacsora és a RÁKÁSZOK koncertje

2015. június 27. szombat

09.00-10.20

Az emlőrák gyógyításának aktuális kérdései

Üléselnök: Dr. Pintér Tamás (Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Onkoradiológia)

Dr. Szász A. Marcell (SE II. Patológiai Intézet)

Dr. Rubovszky Gábor (Országos Onkológiai Intézet): *Az MSZT kérdőíve, tervek*

Dr. Nagykálnai Tamás (XV. kerület Önkormányzat Onkológiai Szakrendelő): *Petefészekvédelem goserelinnel. POEMS vizsgálat*

Dr. Landherr László (Uzsoki utcai Kórház): *Bioszimilerekkel kapcsolatos állásfoglalás*

Dr. Horváth Zsolt (DE Onkológiai Intézet): *Az ESMO legfrissebb ajánlása*

Diskusszió

10.20-10.40

Kávészünet

10.40-12.00

Sebészeti irányok az emlődaganatok lokális kezelésében

Üléselnök: Dr. Mátrai Zoltán (Országos Onkológiai Intézet)

Dr. Maráz Róbert (Bács-Kiskun Megyei Kórház)

Dr. Mátrai Zoltán (Országos Onkológiai Intézet): *Új korszak ez emlőrák sebészetében*

Dr. Sávolt Ákos (Országos Onkológiai Intézet): *Az emlősebészet onkológiai újdonságai, változásai*

Dr. Kelemen Péter (Országos Onkológiai Intézet): *Onkoplasztikus emlőmegtartó sebészet*

Dr. Mátrai Zoltán (Országos Onkológiai Intézet): *Azonnali postmastectomiás emlőrekonstrukciók*

Dr. Ping Orsolya, Dr. Faludi Sándor, Dr. Dede Kristóf, Dr. Bursics Attila (Uzsoki utcai Kórház): *A neoadjuváns kemoterápia alkalmazásának eredményei és hatásai az emlősebészeti gyakorlatban*

Diskusszió

12.00-12.15

A tudományos ülés zárása

12.15-

Ebéd, elutazás

PERJETA®: HER2-pozitív metasztatikus emlőrák elsővonalbeli kezelésére

A HOSSZABB túlélésért

**PERJETA®: Új standard a HER2-pozitív
metasztatikus emlőrák elsővonalbeli
kezelésében**

● **PERJETA®**-alapú terápiával
56,5 HÓNAP TELJES TÚLÉLÉS
érhető el HER2-pozitív metasztatikus
emlőrák elsővonalbeli kezelésekor¹

● A **PERJETA®** hozzáadása a
Herceptin + docetaxel terápiához
**15,7 HÓNAPPAL NÖVELTE MEG A
BETEGEK TELJES TÚLÉLÉSÉT¹**

PERJETA® terápiás javaslat: A PERJETA® trasztuzumabbal és docetaxellel kombinálva olyan HER2-pozitív metasztatikus vagy lokálisan kiújuló, inoperábilis emlőrákban szenvedő felnőtt betegek kezelésére javallt, akik metasztatikus betegségük kezelésére korábban még nem részesültek HER2-ellenes kezelésben vagy kemoterápiában.²

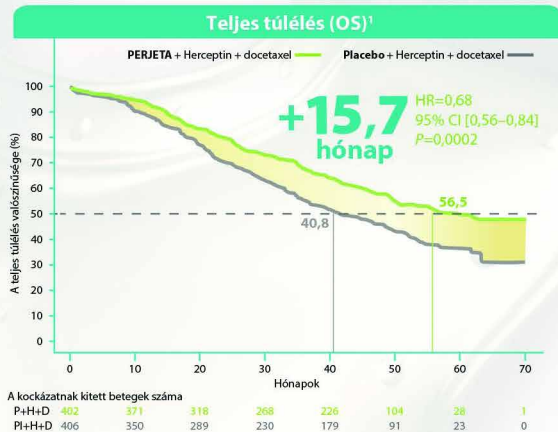
A Perjeta® ▼ rövidített alkalmazási előírása

[illegible]

Előzetes tájékoztató gyógyszerfeljegyzés az alábbiakról:
 * Ez a gyógyszer okozott felügyeletet állít alá, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi felügyelet mellett kell használni.
 Forgalomba hozatali engedély száma: EU/1/13/813/001 Kérjük olvassa el a gyógyszer részletes alkalmazási előírását (EMA, 2015.03.26.)

Referenciák: 1. Swain S, Kim SB, Cortés J, et al. Final overall survival analysis from the CLEOPATRA study of first-line pertuzumab, trastuzumab, and docetaxel in patients with HER2-positive metastatic breast cancer. Oral presentation at the 39th European Society for Medical Oncology (ESMO) congress, Madrid, Spain, 2014 (Abstract 3500_PR); 2. Perjeta alkalmazási előírás (EMA, 2013.09.13.)

További információval rendelkezésre áll: Roche (Magyarország) Kft., 2040 Budaörs, Edison u. 1., Tel: 23-446-800, Fax: 23-446-860, E-mail: hungary.medinfo@roche.com, www.roche.hu





Parenterális
kiszáradásban is!

Csonttáttét szövődményeinek
megelőzésére emlőcarcinomában

Tartsuk meg!



RICHTER GEDEON

1103 Budapest, Gyömrői út 19-21. Szakorvosi Marketing Osztály: Telefon: +36 1 431 5720 www.richter.hu
Gyógyszerbiztonsági Osztály: +36 1 505 7032 e-mail: drugsafety@richter.hu

Gyógyszerkészítmény neve: Ossica® 50 mg filmtabletta és 6 mg/6 ml koncentrátum oldatos infúzióhoz. **Hatóanyag:** 50 mg (filmtabletta) ill. 6 mg (koncentrátum oldat) ibandronsav. **Terápiás javallatok:** A csontrendszert érintő események (patológiás törések, radiopátiát vagy sebészeti szövődményeket okozó) megelőzésére. A koncentrátum oldat metasztázissal járó vagy anélkül, tumor indukálta hypercalcaemia kezelésére is alkalmas. **Adagolás és alkalmazás:** Az Ossica®-val történő kezelést csak a daganatos betegségek kezelésében járatos orvos kezdelheti meg. Az Ossica® 50 mg filmtabletta szokásos adagja napi 1 tabletta, legalább 6 óra éhezést követően, a napi első étkezés vagy ital elfogyasztása előtt kell bevenni. A tabletta bevitelét követően legalább 30 percig nem szabad táplálkozni. A 6mg/6 ml koncentrátum oldatot 3-4 hetente ajánlott adni. A koncentrátumot 100 ml izotóniás nátrium-klorid oldatban vagy 100 ml 5%-os glükóz oldatban hígítva, legalább 15 perccel keverészt követően beadni. Veseelégtelenségű betegek esetében 500 ml oldószerben oldva, a veseelégtelenség súlyosságától függően 1-2 óra időtartam alatt beadni. **Ellenjavallatok:** A készítmény hatóanyagával vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenységre. Óvatosan kell eljárni olyan betegekkel, akiknél ismert, hogy túlérzékenyek más biszfoszfátokra. Hypocalcaemia. **Gyakori mellékhatások:** 50 mg tabletta: dyspnoe, hányinger, hasi fájdalom, oesophagitis, asthenia, 6 mg/6 ml koncentrátum oldat: influenza-szerű tünetek, fejfájás, szédülés, pharyngitis, hasmenés, hányás, dyspepsia, emésztő-rendszertől való fájdalom, izomfájdalom. **Figyelmeztetés:** Az NSAID-ok gastrointesztinális irritációt okoznak, Ossica® tablettaival együttadással során óvatosság szükséges. Az orális biszfoszfátok kezeléséig, oesophagitis, nyelődő- vagy gyomorfekély járhat együtt, ezért a betegnek szigorúan be kell tartania az adagolási utasítást. A tabletta laktóz-monohidrát tartalma miatt nem adható örökletes galaktózintoleranciában. A tabletta laktóz-monohidrát tartalma miatt nem adható örökletes galaktózintoleranciában. A laktóz-hiányban vagy glükóz-galaktóz felszívódási zavarban szenvedő betegeknek. Az egyidejű kockázati tényezők (pl. daganat, kemoterápia, radioterápia, kortikoszteroidok, rossz szájhigiéniája) fennállása esetén célszerű a beteg biszfoszfát-kezelése előtt fogászati vizsgálatot és megfelelő megelőző fogászati beavatkozást végezni. Nem adható súlyos májelégtelenség, terhes és szoptatás esetén. **Rendelhetőség:** csak vényre, SZ jellel adható ki, az EU 100% 8/e pontnak megfelelően. **Bruttó ár/kiszáradás/járatási díj:** Ossica® 50 mg filmtabletta 28x: 14 176 Ft/13 876/300 Ft. Ossica® 50 mg filmtabletta 84x: 42 528 Ft/42 228 Ft/300 Ft. Ossica® 6 mg/6 ml koncentrátum oldatos infúzióhoz: 30093 Ft/29793 Ft/300 Ft. Az esetleges változások a www.oep.hu weboldalon tekinthetők meg. **Forgalomba hozatali engedély száma:** OGYI-T-21128/1 (28x tabl.), OGYI-T-21128/01 (84x tabl.), OGYI-T-21128/06 (koncentrátum). **Utolsó jóváhagyott alkalmazási előírás dátuma:** 2011.12.31. **További részletes információkat az alkalmazási előírati tartalmaz.**

Gyógyszerkészítmény neve: Zoledronsav Richter® 4 mg/5 ml koncentrátum oldatos infúzióhoz és 4 mg/100 ml oldat. **Hatóanyag:** 4 mg zoledronsav monohidrát formájában. **Terápiás javallatok:** Előrehaladott, csontot is involváló, malignus daganatos betegekben szenvedő felnőtt betegek csontrendszert érintő eseményeinek (patológiás törések, csigolya-kompresszió, csont-beszűrés vagy műtét, ill. tumor indukálta hypercalcaemia) megelőzése javallott. Tumor által indukált hypercalcaemia (THH) kezelése felnőtt betegeknek. **Adagolás és alkalmazás:** Előrehaladott, csontot is involváló, malignus daganatos betegekben szenvedő betegek csontrendszert érintő eseményeinek megelőzése az ajánlott dózis 4 mg zoledronsav 3-4 hetenként. A betegnek a Zoledronsav Richter® kezelés mellett per os napi 500 mg kalciumpótlást és 400 NE-D-vitamint is kell kapniuk. **Ellenjavallatok:** szoptatás, a készítmény hatóanyagával, más biszfoszfáttal vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenységre. **Gyakori mellékhatások:** hypophosphataemia, hypocalcaemia, anaemia, fejfájás, láz, influenza-szerű tünetek, hányinger, hányás, conjunctivitis, myalgia, arthralgia, székrekedés és húgysavszint emelkedése. **Különleges figyelmeztetések és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések:** A Zoledronsav Richter® alkalmazása előtt a beteg hidratáltságát, a székrekedést, a kalcium-, foszfát-, magnéziumszintet és a kreatinin szintjét ellenőrizni kell. Enyhe-mérsékelt fokú veseelégtelenségű betegek esetén a dózis módosítása javasolt, súlyos veseelégtelenség esetén a kezelés nem javasolt. Az ill. kapcsolatos osteonecrosis (ONJ) veszélye miatt azoknál a betegekkel, akiknél egyidejűleg további kockázati tényezők (pl. daganat, kemoterápia, kortikoszteroidok, rossz szájhigiéniája) állnak fenn, a biszfoszfát-kezelés előtt mérlegelni kell a fogászati vizsgálat és a megfelelő megelőző fogászati beavatkozás elvégzését. A kezelés alatt ezeknél a betegekkel lehetőség szerint kerülni kell az invazív fogászati beavatkozásokat. **Rendelhetőség:** Szakorvosi, kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszer (Sz). **Bruttó ár, tértítés díj:** 27 293 Ft, az EU100% 8/d2 igénypont alapján tértítési díja: 300 Ft. Az esetleges változások a www.oep.hu oldalon tekinthetők meg. **Forgalomba hozatali engedély száma:** OGYI-T-22232/01, 1x, és 22232/04 1x. **A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** Richter Gedeon Nyrt., 1103 Budapest, Gyömrői út 19-21. **Utolsó jóváhagyott alkalmazási előírás dátuma:** 2013.10.10. **További részletes információkat a hivatalos alkalmazási előírati tartalmaz, a www.oegy.hu oldalon.**

Hivatkozások: 1 Zoledronsav Richter hivatalos alkalmazási előírati, www.oegy.hu
2 Wardley A et al Br J Cancer. 2005 May 23;92(10):1869-76.