

# SPRÁVA Z II. SLOVENSKO-ČESKEJ KONFERENCIE KLINICKEJ FARMAKOLÓGIE

Jana Tisoňová, Monika Laššánová, Martin Wawruch, Livia Magulová, Milan Kriška

Farmakologický ústav LF UK, Bratislava

V dňoch 3. až 5. novembra 2005 sa v Nitre, v Kongresovom centre Slovenskej poľnohospodárskej univerzity, konala II. Slovensko-Česká konferencia klinickej farmakológie. Jej súčasťou bola aj XIII. Slovenská konferencia klinickej farmakológie, VII. Česká konferencia klinickej farmakológie, XII. Česká konferencia TDM a IX. Česká pracovná konferencia DURG.

Ústrednou témou konferencie bola **kvalita farmakoterapie v klinickej praxi**. Po slávnostnom otvorení zahájil konferenciu blok **„Štandardy farmakoterapie – základ systému kvality“**. V ňom, na modeli chronickej hepatitídy C, diskutovali J. Holomán, J. Glasa, J. Bielik a iní o kritériách vytvárania štandardov pre farmakoterapiu ako záruky kvality a reálnych podmienkach jej poskytovania.

Druhý blok bol nazvaný **„Kvalita farmakoterapie – indikátory a ich kontrola“**. Hovorilo sa v ňom o kvalite farmakoterapie a jej indikátoroch, na požiadavky WHO sa sústredil M. Kriška (Bratislava), J. Gajdošík (Nitra) sa orientoval na indikátory vo všeobecnom lekárstve, na oblasť kardiovaskulárnych ochorení – A. Szalayová (Bratislava), na liečbu statínmi M. Gajdoš (Bratislava), na problémy prediálzy a dialyzačnej starostlivosti Z. Straussová (Nitra). Sekciu uzavrel J. Haľko (Bratislava) prednáškou o cielej protinádorovej liečbe a jej perspektívach.

V bloku **„Kvalita antimikrobiálnej terapie“**, A. Líšková (Nitra) predniesla úvodný príspevok o prínosoch mikrobiologického monitorovania pacienta počas liečby, J. Sirotiaková (Nitra) nadviazala analýzou liečby závažných nemocničných infekcií, E. Janeková (Bratislava) sa zaoberala liečbou MRSA infekcií. Zo súdka TDM prispeli K. Soboňová (Nitra) o odporúčaní pre liečbu vankomycínom, L. Magulová (Nitra) o význame TDM

v liečbe gentamicínom a I. Kacířová (Ostrava) o interakciách vankomycínu s gentamicínom. M. Hájková (Bratislava) sa zamerala na konkrétne antibiotiká, K. Soboňová (N. Zámky) sa podelila o skúsenosti s liečbou chronických chlamydií.

Blok nazvaný **„Aktuálne problémy farmakoterapie kardiovaskulárnych ochorení v praxi“** odštartoval J. Hasilla (Nitra) témou antitrombotickej liečby pri fibrilácii predsiení, M. Gočár nadviazal na jej uplatnenie pri koronárnych intervenciách. Na antitrombotiká boli zamerané aj príspevky J. Grima (Hradec Králové) a Z. Palucha (Praha). M. Grundmann (Ostrava) so spolupracovníkmi sa súhrnne venovali TDM amiodarónu, H. Brozmanová HPLC metodike amiodarónu, jeho spotrebu analyzovala B. Kořístková. O ACE inhibitoroch informoval M. Rác (Nitra), M. Gajdoš (Bratislava) hodnotil efektivitu liečby rosuvastatínom na Slovensku. V sekcii **„Edukácia v klinickej farmakológii“** predniesol pilotnú prednášku P. Krišťúfek (Bratislava) o zásadách sústavného vzdelávania na Slovensku. K. Franson (Leiden) informovala o pre- a postgraduálnych tréningových programoch v Holandsku. J. Tisoňová a kol. (Bratislava) prezentovala moderné prístupy v pregraduálnej výučbe, J. Glasa (Bratislava) informoval o postgraduálnych školeniach v klinickej farmakológii, V. Strnadová (Brno) zdôraznila prínos vzdelávania v oblasti klinického hodnotenia liečiv. Samostatná sekcia bola venovaná **„Novým antiepileptikám“**, kde M. Grundmann, I. Komzáková a H. Brozmanová (Ostrava) vystúpili s príspevkami o nových antiepileptikách a metódach ich stanovovania, B. Kořístková doplnila komplex o hodnotenie spotreby. Záverom L. Virág diskutoval o hodnotení kvality života s epilepsiou u detí a adolescentov.

Sekcia **„Klinické skúšanie nových liečiv“** odštartovala prednáškou J. Glasu (Bratislava) o charakteristikách klinického skúšania v SR, J. Kopecký (Hradec Králové) sa zamerl na problémy bioekvivalenčných štúdií, Z. Killinger (Bratislava) informoval o klinickom zhodnotení stroncium ranelátu, E. Janeková zhodnotila efektivnosť a bezpečnosť rekombinantného aktivovaného faktora VII. V bloku **„Farmakovigilancia v klinickej praxi“** mal úvodný príspevok P. Gibala (Bratislava) o farmakovigilancii na Slovensku, V. Fedelesová (Bratislava) pokračovala problémami bezpečnosti COX-2 inhibítorov. Po nej V. Kořínková (Bratislava) informovala o aktívnom prístupe k bezpečnosti antipsychotík, A. Klečková (Liptovský Mikuláš) sa sústredila na posudzovanie bezpečnosti liekov v gravidite, J. Tisoňová (Bratislava) hovorila o liečbe závažných dyslipoproteínmií, posledné dve prednášky J. Dolinského (Bratislava) a M. Streška (Nitra) boli z oblasti farmakovigilancie v onkologickej liečbe.

V sekcii **„Varia“** vystúpili D. Suchý a O. Mayer (Plzeň) na tému liečby pacientov s pokročilou aterosklerózou, M. Rác (Nitra) o trendoch liečby srdcového zlyhania, J. Detvay (Nitra) hodnotil adjuvantnú liečbu karcinómu hrubého čreva, R. Blechová (Brno) predniesla trendy v antiglaukomatóznej liečbe a záverom S. Líšková s V. Kristovou (Bratislava) pojednávali o laboratórnych markeroch endotelovej dysfunkcie.

V rámci konferencie DURG, ktorá sa konala posledný deň podujatia, odznali príspevky B. Kořístkovej (Ostrava), K. Urbánka (Olomouc), J. Kolářa (Brno), M. Wawrucha (Bratislava), R. Hudeca (Bratislava) a M. Prokeša (Praha). Hodnotná diskusia na záver sa zaoberala racionálnou preskripciou a úrovňou farmakoterapie.