



Organizátor:

Slovenská onkologická spoločnosť SLS
Slovenská chemoterapeutická spoločnosť SLS



21. ROČNÍK **DMO**

DNI MLADÝCH ONKOLÓGOV

19. – 21. september 2025, Grandhotel Praha, Tatranská Lomnica

ODBORNÝ PROGRAM

Odborný garant DMO:

Doc. MUDr. Mária Wagnerová, CSc. (2005 – 2025)

Koordinátori DMO:

Prof. MUDr. Michal Mego, DrSc. (2011 – 2025)

MUDr. Mária Rečková, PhD. (2009 – 2010)

MUDr. Radovan Barila, PhD. (2005 – 2008)

Zakladajúci členovia DMO:

Doc. MUDr. Mária Wagnerová, CSc.

MUDr. Radovan Barila, PhD.

„Každý deň nie je príležitosť vyrásť.“

Podujatie je ohodnotené CME kreditmi.

www.solen.sk
mudr.online

PODUJATIE PODPORILI

hlavní partneri



partneri



Piatok, 19. september 2025

- 13.00 – 14.00 Registrácia
- 14.00 – 16.05 **Satelitné prednášky pre 21. ročník DMO 2025**
Koordinátori: MUDr. Jozef Chovanec ml., PhD., MUDr. Daniel Evin, PhD.,
MUDr. Mária Bohunčáková, doc. MUDr. Michal Chovanec, PhD.,
MUDr. Silvia Jurišová, PhD.
- 14.00 – 14.30 **Klinická prax a odporúčania v liečbe HR+/HER2- karcinómu prsníka**
– MUDr. Jozef Chovanec ml., PhD.
Prednáška bola podporená finančným príspevkom spoločnosti Novartis. Spoločnosť Novartis žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
- Klinická cesta pacienta s mCRPC a úloha rádioligandovej terapie**
– MUDr. Daniel Evin, PhD.
Prednáška bola podporená finančným príspevkom spoločnosti Novartis. Spoločnosť Novartis žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
- 14.30 – 14.45 **Čo rozhoduje o výbere liečebného režimu u pacientov s HR+, HER2- MBC s agresívnymi znakmi choroby** – MUDr. Mária Bohunčáková
Prednáška bola podporená finančným príspevkom spoločnosti Eli Lilly. Spoločnosť Eli Lilly žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
- 14.45 – 14.55 **Význam predĺženej adjuvancie u pacientok s HER2+ karcinómom prsníka**
– doc. MUDr. Michal Chovanec, PhD.
Prednáška bola podporená finančným príspevkom spoločnosti Pierre Fabre. Spoločnosť Pierre Fabre žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
- 14.55 – 15.05 **Pokroky v liečbe pokročilého uveálneho melanómu**
– MUDr. Silvia Jurišová, PhD.
Prednáška bola podporená finančným príspevkom spoločnosti MedisonPharma. Spoločnosť MedisonPharma žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
- 15.05 – 15.15 Diskusia

Prináša významný benefit naprieč štádiami EGFRm NSCLC^{1-5,7-9}



MONOTERAPIA

FLAURA

Liečba prvej línie u dospelých pacientov s lokálne pokročilým alebo metastatickým NSCLC s aktivujúcimi mutáciami EGFR¹

18,9
mesiaca mPFS²

HRADENÁ LIEČBA
od 1. JÚNA 2025¹¹

MONOTERAPIA

ADAURA

Adjuvantná liečba po úplnej resekcii nádoru u dospelých pacientov s NSCLC štádia IB-IIIa, ktorých nádory vykazujú delécie exónu 19 alebo substitučné mutácie exónu 21 (L858R) receptora epidermálneho rastového faktora (EGFR)¹

65,8
mesiaca mDFS⁴

HRADENÁ LIEČBA
od 1. JÚNA 2025¹¹

KOMBINÁCIA

FLAURA2

Liečba v kombinácii

s pemetrexedom a chemoterapiou na báze platiny na liečbu prvej línie u dospelých pacientov s pokročilým NSCLC, ktorých nádory vykazujú delécie exónu 19 alebo substitučné mutácie exónu 21 (L858R) receptora EGFR¹

29,4
mesiaca mPFS⁸ (podľa BICR)

MONOTERAPIA

AURA3

Liečba dospelých pacientov s lokálne pokročilým alebo metastatickým NSCLC s pozitívnou mutáciou EGFR T790M¹

10,1
mesiaca mPFS⁷

HRADENÁ LIEČBA¹

MONOTERAPIA

LAURA

Liečba dospelých pacientov s lokálne pokročilým, neresekovateľným NSCLC, ktorých nádory vykazujú delécie exónu 19 alebo substitučné mutácie exónu 21 (L858R) receptora EGFR a ktorých ochorenie neprogredovalo počas chemoradičnej liečby na báze platiny alebo po nej¹

39,1
mesiaca mPFS⁹

Bezpečnosť

- Väčšina nežiaducich účinkov pozorovaných pri TAGRISSO® bola mierna až stredne závažná a bola konzistentná s bezpečnostným profilom iných EGFR TKI.¹⁻⁷
- Bezpečnostný profil v skupine (štúdia FLAURA2) TAGRISSO® + chemoterapia zodpovedal stanoveným bezpečnostným profilom jednotlivých liekov.^{1,2,4,6-8}

BICR = zaslepené nezávislé centrálné hodnotenie; **DFS** = prežítie bez ochorenia; **EGFRm** = mutácia receptora pre epidermálny rastový faktor; **EGFR-TKI** = inhibitor tyrozínkinázy receptora pre epidermálny rastový faktor; **NSCLC** = nemalobunkový karcinóm pľúc; **OS** = celkové prežítie; **PFS** = prežítie bez progresie ochorenia; **TKI** = inhibitor tyrozínkinázy.

REFERENCIE: 1. SPC lieku TAGRISSO [online]. ŠÚKL, www.sukl.sk, navštívené 05/2025. 2. Sorica JC, Ohe Y, Vansteenkiste J, et al; FLAURA Investigators. Osimertinib in untreated EGFR mutated advanced non-small-cell lung cancer. N Engl J Med. 2018;378(2):113-125. 3. Ramalingam SS, Vansteenkiste J, Planchard D, et al; FLAURA Investigators. Overall survival with osimertinib in untreated, EGFR mutated advanced NSCLC. N Engl J Med. 2020;382(1):41-50. 4. Herbst RS, Wu Y-L, John T, et al. Adjuvant Osimertinib for Resected EGFR-Mutated Stage IB-IIIa Non-Small-Cell Lung Cancer: Updated Results From the Phase III Randomized ADAURA Trial. J Clin Oncol. 2023;41:1830-1840. 5. Tsuboi M, Herbst RS, John T, et al. Overall Survival with Osimertinib in Resected EGFR-Mutated NSCLC. N Engl J Med. 2023 [online ahead of print]. DOI: 10.1056/NEJMoa2304594. 6. Rozhodnutie MZ SR číslo: S15078-2022-DKCHL-21868_AIP [online]. Ministerstvo zdravotníctva [15. 4. 2022]. Dostupné na: www.kategorizacia.mzsr.sk. 7. Mok Tony S, et al. Osimertinib or Platinum-Pemetrexed in EGFR T790M-Positive Lung Cancer. N. Engl. J. Med. 376: 629-640 (2017). 8. Planchard David et al. Osimertinib with or without Chemotherapy in EGFR-Mutated Advanced NSCLC. N. Engl. J. Med. 389: 1935-1948 (2023). 9. Lu S, et al. Osimertinib after Chemoradiotherapy in Stage III EGFR-Mutated NSCLC. N. Engl. J. Med. 391: 585-597 (2024). 10. Rozhodnutie MZ SR číslo: S18465-2025-0ddKCL-32777 [online]. Ministerstvo zdravotníctva [15. 3. 2025]. Dostupné na: www.kategorizacia.mzsr.sk. 11. Rozhodnutie MZ SR číslo: S18465-2025-0ddKCL-32778 [online]. Ministerstvo zdravotníctva [15. 3. 2025]. Dostupné na: www.kategorizacia.mzsr.sk.



Táto informácia o lieku je určená osobám oprávneným predpisovať lieky a osobám oprávneným vydávať lieky. Vydá lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania. Pred predpísaním si prosím preštudujte informáciu o lieku. Úplná informácia o lieku je k dispozícii v Súhrne charakteristických vlastností lieku dostupnom na www.sukl.sk, na adrese: AstraZeneca AB o.z., Nivy Tower, Mlynské Nivy 5, 821 09 Bratislava, tel.: 02/57377777, na stránke www.ema.europa.eu/sk/documents/product-information/tagrisso-epar-product-information_sk.pdf alebo ju získate po oskosení tohto QR kódu:

Pre EBC

KEĎ ŽIADNE SPRÁVY SÚ DOBRÉ SPRÁVY

KISQALI® s NSAí pomohli predísť 28,5 %
recidív v porovnaní so samotným NSAí*¹
u pacientov s HR+/HER2- EBC.

Skratky: EBC, včasný karcinóm prsníka; HR+, pozitívita hormonálnych receptorov; HER2-, negatívita receptora 2 pre ľudský epidermálny rastový faktor; NSA, nesteroidný inhibitor aramafázy; N, počet; HR, pomer rizík (hazard ratio); CI, interval spoľahlivosti (confidence interval); ARR, absolútna redukcia rizika; LHRH, agonisti faktora uvoľňujúceho luteinizačný hormón.

* V klinickej štúdií NATALEE (N=5101), dosiahli KISQALI® + NSAí v porovnaní so samotným NSAí redukciu relatívneho rizika invazívneho ochorenia o 28,5 % po 4 rokoch.
HR 0.715; 95 % CI: 0.609 – 0.840; p < 0.0001, nominálna 1-stranná p-hodnota. ARR = 4,9 %.¹

V klinickej štúdií NATALEE (N=5101) bola redukcia relatívneho rizika invazívneho ochorenia 28,5 % po 3 rokoch liečby s KISQALI + NSAí vs samotný NSAí. HR 0.749; 95 % CI: 0.628–0.892; p=0.0006. ARR=3.1% (finálna protokolom špecifikovaná analýza).²

KISQALI® (ribociklib) 400 mg je indikovaný na adjuvantnú liečbu vysokoziskových pacientov s HR+/HER2- EBC v anatomickej štádií I a II, v kombinácii s NSAí. U pre- alebo perimenopauzálnych žien alebo u mužov sa má inhibitor aramafázy kombinovať s LHRH agonistom.³

**SPRÁVY, KTORÉ
SA OPLATÍ ZDIELAŤ**

Referencie:

1. Fanchang PA, et al. Oral LBA13. Prezentované na: the European Society for Medical Oncology Congress 2024, 13.-17. september, Barcelona, Španielsko.
2. SPC KISQALI. Dostupné na: www.sukl.sk. Navštívené: marec 2025.

Tieto informácie sú určené osobám oprávneným predpisovať alebo

vydávať lieky. Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Novartis Europharm Limited, Írsko.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania.

Pred predpísaním lieku si prečítajte súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý získate naskenovaním QR kódu pomocou mobilného zariadenia, alebo na požiadanie od miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii Novartis Slovakia s.r.o.



 **KISQALI®**
ribociklib

**Dôkaz
konzistencie**

 **NOVARTIS**

Novartis Slovakia, s.r.o. Žižkova 22B, 811 02 Bratislava, Tel.: +421 2 5070 6111, www.novartis.sk

Content ID: FA-11390844, Dátum vypracovania: 3/2025

ODBORNÝ PROGRAM

- 15.15 – 15.30 **Akútne komplikácie v paliatívnej medicíne** – MUDr. Róbert Biel, PhD.
- 15.30 – 15.45 **Manažment kožnej a slizničnej toxicity nádorov hlavy a krku**
– MUDr. Zuzana Miklátková
- 15.45 – 15.55 **Kazuistika: Angiosarkóm ako prejav oneskorenej toxicity rádioterapie**
– MUDr. Michaela Blahová
- 15.55 – 16.05 Diskusia
- 16.05 – 16.20 Prestávka
- 16.20 – 17.20 **Workshop + diskusia**
Indikácie a praktické ukážky materiálov k zavádzaniu a ošetrovaniu centrálnych žilových katétrov – MUDr. Martin Rázus
Workshop bol podporený finančným príspevkom spoločnosti Medisyner. Spoločnosť Medisyner žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporeného workshopu.
- 17.20 – 17.50 **Novinky**
Koordinátor: MUDr. Mária Rečková, PhD.
- 17.20 – 17.30 **Novinky v aktivitách Národného onkologického inštitútu**
– MUDr. Mária Rečková, PhD.
- 17.30 – 17.40 **Škola onkológie** – prof. MUDr. Michal Mego, DrSc.
- 17.40 – 17.50 **Novinky v oblasti klinického skúšania** – Ing. Lucka Fuček Šeršeňová
- 17.50 – 18.00 **Prínos výskumu pre mladých onkológov**
– MUDr. Bela Mriňáková, PhD., MHA, MPH
- 18.00 – 18.10 **Bonus pre mladých onkológov – Slovo mladým** – MUDr. Ján Malo, Roche, Slovensko, s. r. o., o aktivite Roche Beyonde medicine
- 18.10 – 18.20 Diskusia
- 18.20 – 18.40 Prestávka

18.40 – 19.10

Skúsenosti so zahraničím

MUDr. Petra Štefková

Grant NOI č.: 20240902/SVKNOI/20

Téma: Možnosti zníženia rizika neskorej toxicity rádioterapie nádorov hlavy a krku, stereotaktická rádioterapia pri reiradiácii nádorov hlavy a krku

Pracovisko: Arthur G. James Cancer Hospital and Richard L. Solove Research Institute, Ohio State University Comprehensive Cancer Center, Columbus, Ohio 43210, USA

Školiteľ: prof. Arnab Chakravarti, M.D., PhD., Fasto, Facro

Ing. Michal Boldižár

Grant NOI č.: 20240902/SVKNOI/19

Téma: Stereotaktická rádioterapia pečňových metastáz a adaptívna rádioterapia v oblasti brušnej dutiny

Pracovisko: Arthur G. James Cancer Hospital and Richard L. Solove Research Institute, Ohio State University Comprehensive Cancer Center, Columbus, Ohio 43210, USA

Školiteľ: prof. Arnab Chakravarti, M.D., PhD., Fasto, Facro

MUDr. Zuzana Országhová

Grant NOI č.: 0240902/SVKNOI/18

Téma: Karcinóm prsníka – diagnostika, manažment a výskum (clinical observership)

Pracovisko: The University of Texas MD Anderson Cancer Center, 1515 Holcombe Blvd, Unit 1354, Houston, Texas, USA

Školiteľ: prof. Vicente Valero, M.D., F.A.C.P.

19.10 – 19.20

Diskusia

19.20

Večera a výmena noviniek bežnej praxe okolo okrúhleho stola

MÁ V PLÁNE OTVORIŤ UMELECKÚ GALÉRIU

Verzenios[®]
abemaciclib
A Lilly Medicine

NIE RECIDÍVU OCHORENIA



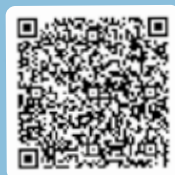
U HR+, HER2- včasného karcinómu prsníka (EBC) s postihnutím lymfatických uzlín a vysokým rizikom recidívy. Liečba Verzenios + adjuvantná ET preukázala pri 5-ročnom sledovaní **trvalo sa prehlbujúci prínos v IDFS**.^{1,2,*}

Poskytnite dlhodobé zníženie rizika recidívy v čase, keď je to najviac potrebné.⁵

Verzenios je jediný CDK4/6i s 2-ročnou dobou liečby u EBC.^{1,3,4}



Pre zobrazenie SmPC Verzenia si prosím, naskenujte QR kód.



EBC = včasný karcinóm prsníka; CDK4/6i = inhibitor cyklín-dependentných kináz 4 a 6; AI = inhibitor aromatázy; HER2-: negatívny na receptor typu 2 ľudského epidermálneho rastového faktora; HR+: pozitívny na hormonálne receptory; IDFS: prežitie bez známkov invazívneho ochorenia;

* Vysoký rizikový EBC je v rámci indikácií EÚ definovaný ako ochorenie s ≥ 4 pozitívnymi axilárnymi lymfatickými uzlinami alebo s 1 – 3 pozitívnymi axilárnymi lymfatickými uzlinami a aspoň jedným z nasledujúcich kritérií: veľkosť nádoru ≥ 5 cm alebo histologický stupeň (grade) 3.

Literatúra: 1. Verzenios SPC <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/verzenios>. 2. Rastogi P et al. J Clin Oncol. 2024; 42:987-993. Doi: 10.1200/JCO.23.01994 3. Ibrance www.ema.europa.eu/cs/documents/product-information/ibrance-epar-product-information_cs.pdf. 4. Kisqali SPC: https://www.ema.europa.eu/cs/documents/product-information/kisqali-epar-product-information_cs.pdf. 5. Cheng L, et al. Cancer Epidemiol Biomarkers Prev. 2012;21(5):800-809

Dátum schválenia materiálu: August 2025

MÁ V PLÁNE CESTOVAŤ A OBJAVOVAŤ NOVÉ MIESTA

NIE PROGRESIU OCHORENIA

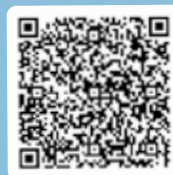

Verzenios[®]
abemaciclib
A Lilly Medicine

U **HR+**, **HER2-** metastatického karcinómu prsníka (**MBC**) dosiahla kombinácia Verzenios + AI pri liečbe endokrinné senzitivného ochorenia **medián PFS 29,0 mesiaci** vs. 14,8 mesiaci v ramene so samostatným AI a **46,5 % relatívne zníženie rizika úmrtia alebo progresie ochorenia**.²

**Verzenios je jediný
CDK4/6 inhibítor
s kontinuálnym podávaním.**^{1,3,4}



Pre zobrazenie SmPC Verzenia
si prosím, naskenujte QR kód.



MBC = metastatický karcinóm prsníka; **CDK4/6i** = inhibítor cyklín-dependentných kináz 4 a 6; **AI** = inhibítor aromatázy; **HER2-** = negatívny na receptor typu 2 ľudského epidermálneho rastového faktora; **HR+** = pozitívny na hormonálne receptory; **PFS** = prežitie bez progresie;

Literatúra: 1. Verzenios SPC <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/verzenios>. 2. Goetz MP et al. Annals Oncol 2024; 35(8): 718-727. 3. Ibrance SPC: https://www.ema.europa.eu/cs/documents/product-information/ibrance-epar-product-information_cs.pdf. 2021. 4. Kisqali SPC: https://www.ema.europa.eu/cs/documents/product-information/kisqali-epar-product-information_cs.pdf

Dátum schválenia materiálu: August 2025

ODBORNÝ PROGRAM

Sobota, 20. september 2025

- 8.00 – 8.15 **Otvorenie 21. ročníka DMO**
Doc. MUDr. Mária Wagnerová, CSc.
Prof. MUDr. Michal Mego, DrSc.
- 8.15 – 9.15 **Plenárne prednášky**
Koordinátor: doc. MUDr. Michal Chovanec, PhD.
- 8.15 – 8.35 **Prognóza vývoja onkologickej systémovej liečby (stagnácia, rozvoj, precízny tumor, agnostická onkológia alebo prielom v imunoonkológii)**
– doc. MUDr. Michal Chovanec, PhD.
- 8.35 – 8.55 **Aktuální možnosti léčby karcinomu pankreatu v roce 2025**
– MUDr. Radim Němeček, Ph.D.
- 8.55 – 9.15 Diskusia
- 9.15 – 9.30 Prestávka
- 9.30 – 11.20 **Diagnostika v onkológii**
Koordinátor: MUDr. Peter Šmirjak
- 9.30 – 9.55 **Přehled indikací NGS v ČR + kazuistika pacienta** – MUDr. Jan Kindl
- 9.55 – 10.10 **Prediktívne testovanie solídnych nádorov (nemalobunkové nádory pľúc, melanóm, prsníkové nádory a kolorektálny karcinóm)**
– MUDr. Lucia Krivošíková, PhD.
- 10.10 – 10.25 **Neuro-nádorové interakcie pri solídnych malignitách**
– MUDr. Benjamin Špánik
- 10.25 – 10.40 **Duálna energia v počítačovej tomografii a možnosti jej využitia v zobrazovaní nádorov** – MUDr. Peter Šmirjak
- 10.40 – 10.55 **Praktické využitie umelej inteligencie v mamodiagnostike**
– MUDr., Mgr., René Hako, PhD., MHA, MPH, MBA

ODBORNÝ PROGRAM

- 10.55 – 11.10 **Prediktory rozvoja a manažment toxicity imunoterapie**
– MUDr. Juraj Chovanec
- 11.10 – 11.20 Diskusia
- 11.20 – 11.40 Prestávka
- 11.40 – 13.00 **Novinky v onkológii v liečbe karcinómov pľúc**
Koordinátor: MUDr. Michal Urda, PhD.
- 11.40 – 11.55 **Pneumotoxicita imunoterapie** – MUDr. Tomáš Šišmiš
- 11.55 – 12.10 **Perspektívy v liečbe malobunkového karcinómu pľúc**
– MUDr. Anna Kollárová
- 12.10 – 12.25 **Prínos ozimertinibu v skorých a pokročilých štádiách NSCLC**
– MUDr. Michal Urda, PhD.
Prednáška bola podporená finančným príspevkom spoločnosti AstraZeneca. Spoločnosť AstraZeneca žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
- 12.25 – 12.40 **Možnosti liečby EGFR mutovaného nemalobunkového karcinómu pľúc**
– MUDr. Marcela Vojčiaková
- 12.40 – 13.00 Diskusia
- 13.00 – 14.00 Obed
- 14.00 – 16.00 **Uroonkológia a Varia**
Koordinátor: MUDr. Peter Leško, PhD.
- 14.00 – 14.15 **Akútna bleomycínová toxicita u pacientov s nádormi z germinatívnych buniek** – MUDr. Patrik Oláh
- 14.15 – 14.30 **Perioperačná liečba karcinómu močového mechúra**
– MUDr. Radovan Drápal
- 14.30 – 14.45 **Novinky v liečbe pokročilého RCC** – MUDr. Alexander Savka

Pre ABC

KEĎ ŽIADNE SPRÁVY SÚ DOBRÉ SPRÁVY

Predĺženie OS a zachovanie kvality života sú hlavné ciele liečby pacientok s HR+/HER2- ABC.¹

KISQALI® je jediný CDK4/6i, ktorý dosiahol signifikantný 1L mOS benefit naprieč všetkými štúdiami fázy III.^{†2-8}

Lokálne pokročilý inoperabilný alebo metastatický karcinóm prsníka (ABC):
KISQALI (ribociclib) je indikovaný na liečbu žien s lokálne pokročilým alebo metastatickým HR+/HER2- karcinómom prsníka v kombinácii s inhibítorom aromatázy alebo fulvestrantom ako začiatková terapia na endokrínnej báze alebo u žien, ktoré dostávajú predchádzajúcu endokrinnú terapiu. U pre- alebo perimenopauzálnych žien sa má endokrinná terapia kombinovať s agonistom LHRI.[†]

Skratky: ABC, lokálne pokročilý inoperabilný alebo metastatický karcinóm prsníka; OS, celkové prežiadanie; HR+, pozitívita hormonálnych receptorov; HER2- negatívita receptora 2 pre ľudský epidermálny rastový faktor; CDK4/6i, inhibitor cyklin dependentnej kinázy 4 a 6; 1L, prvá línia; mOS, medián celkového prežiadania

[†] MONALEESA-2: Pri mediáne sledovania 80 mesiacov dosiahli KISQALI + IA mOS 63,9 mesiacov v porovnaní s 51,4 mesiacmi s placebom + IA (HR 0,76; 95% CI: 0,63-0,93; p<0,008).

MONALEESA-3: Pri mediáne sledovania 71 mesiacov dosiahli KISQALI + fulvestrant mOS 67,6 mesiacov vs. 51,8 mesiaca s placebom + fulvestrantom (HR 0,67; 95% CI: 0,50-0,9).

MONALEESA-7: Pri mediáne sledovania 54 mesiacov dosiahli KISQALI + IA mOS 58,7 mesiacov proti 47,7 mesiaca s placebom

+ AI (HR 0,8; 95% CI: 0,62-1,04). Prinos OS vo vopred špecifikovanej 2. priebežnej analýze: HR 0,70; 95% CI: 0,50-0,98.^{†2-8}

Referencie:

1. Mertz S, et al. The Breast. 2022;65:84–90.
2. Hortobagyi GN, et al. N Engl J Med. 2022;386(10):942–950.
3. Neven P, et al. Breast Cancer Res. 2023;25:103.
4. Lu Y-S, et al. Clin Cancer Res. 2022;28:851–859.
5. Im S-A, et al. N Engl J Med. 2019;381:307–316.
6. Hortobagyi GN, et al. N Engl J Med. 2016;375(18):1738–1748.
7. Slamon DJ, et al. J Clin Oncol. 2016;36(24):2465–2472.
8. Súhrn charakteristických vlastností KISQALI (ribociclib). Dostupné na: www.zukl.sk

 **KISQALI®**
ribociclib

**Dôkaz
konzistencie**

**SPRÁVY, KTORÉ
SA OPLATÍ ZDIELAŤ**

Tieto informácie sú určené osobám oprávneným predpisovať alebo vydávať lieky. Držiteľ rozhodnutia o registrácii:
Novartis Europharm Limited, Írsko.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania. Pred predpísaním lieku si prečítajte súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý získate naskenovaním QR kódu pomocou mobilného zariadenia, alebo na poľiadanie od miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii Novartis Slovakia s.r.o.



 **NOVARTIS**

Novartis Slovakia, s.r.o. Žitkova 22B, 811 02 Bratislava, Tel.: +421 2 5070 6111, www.novartis.sk

Content ID: FA-11390844, Dátum vypracovania: 3/2025



PLUVICTO®
lutetium (^{177}Lu) vipivotide tetraxetan
INJEKČNÝ / INFÚZNY ROZTOK

EMA
schválenie

PRVÁ a JEDINÁ PSMA
cielená rádioligandová liečba
schválená Európskou
liekovou agentúrou¹

**Pluvicto pre pacientov s mCRPC pozitívnym na PSMA, u ktorých
zlyhala liečba ARTA a chemoterapia založená na taxánoch¹**

Referencie: 1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Pluvicto (lutécium (^{177}Lu) vipivotide tetraxetan), www.sukl.sk

Skratky: **mCRPC** = metastatický kastračne rezistentný karcinóm prostaty; **PSMA** = prostatický špecifický membránový antigén; **ARTA** = liečba cielená na androgénový receptor; **EMA** = Európska agentúra pre lieky (European Medicines Agency).

Materiál je určený osobám oprávneným predpisovať alebo vydávať lieky. Výdaj lieku je viazaný na lekárske predpis s obmedzením predpisovania.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii: Novartis Europharm Limited, Írsko. Pred predpísaním lieku si prečítajte súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý získate naskenovaním QR kódu pomocou mobilného zariadenia

SPC Pluvicto

Content ID: FA-11490686, dátum vypracovania: 08/2025

 **NOVARTIS**

Novartis Slovakia s.r.o., Žitkova 22B, 811 02 Bratislava,
tel.: +421 2 5070 6111, www.novartis.sk.



ODBORNÝ PROGRAM

14.45 – 15.00	Liečba kastročne rezistentného karcinómu prostaty – MUDr. Peter Leško, PhD.
15.00 – 15.15	Diskusia
15.15 – 15.30	Novinky v chirurgickej liečbe malígnych nádorov – MUDr. Boris Kollárik, PhD.
15.30 – 15.45	Stereotaktická rádioterapia uveálneho melanómu – MUDr. Simona Zajacová
15.45 – 16.00	Diskusia
19.10 – 19.40	Prehľad posterovej sekcie
19.40	Večera

Nedeľa, 21. september 2025

8.00 – 10.00	Nádory prsníka a Varia Koordinátor: MUDr. Bela Mriňáková, PhD., MHA, MPH
8.00 – 8.15	Karcinóm prsníka mladších žien do 35 rokov – MUDr. Miroslava Malejčíková
8.15 – 8.30	Zriedkavé malígne nádory prsníka – MUDr. Barbora Dobiašová
8.30 – 8.45	Súčasný stav liečby HER 2 low karcinómu prsníka – MUDr. Bela Mriňáková, PhD., MHA, MPH
8.45 – 9.00	Onkologická liečba a kostný metabolizmus: klinické dosahy a riešenia – MUDr. Dominik Šafčák, PhD., MPH <i>Prednáška bola podporená finančným príspevkom spoločnosti Sandoz. Spoločnosť Sandoz žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.</i>
9.00 – 9.20	Diskusia

- 9.20 – 9.35 **Antiemetická profylaxia chemoterapiou indukovanej nevoľnosti a zvracania** – MUDr. Petronela Hrabošová
- 9.35 – 9.55 **Psychoonkológia a niektoré vybrané problémy onkologických pacientov**
– MUDr. Dominika Jarčušková, PhD., MUDr. Miriam Jarčušková, PhD.,
doc. MUDr. Aneta Bednářová, PhD.
- 9.55 – 10.00 Diskusia
- 10.00 – 10.20 Prestávka
- 10.20 – 13.00 **Metastatická choroba**
Koordinátor: MUDr. Benjamin Špánik
- 10.20 – 10.35 **Možnosti liečby lokalizovaného karcinómu žalúdka** – MUDr. Kristián Šuták
- 10.35 – 10.50 **Možnosti využitia cirkulujúcej nádorovej DNA v adjuvantnej liečbe kolorektálneho karcinómu** – MUDr. Marína Kizeková
- 10.50 – 11.05 **Použitie imunoterapie v liečbe pacientov s kolorektálnym karcinómom**
– MUDr. Zuzana Kotradyová
- 11.05 – 11.25 **Imunoterapia v liečbe HCC** – MUDr. Lea Balážová
- 11.25 – 11.40 **3. lúnia paliatívnej systémovej liečby pri karcinóme pankreasu – má význam?** – MUDr. Júlia Vidulin
- 11.40 – 11.55 **Toxicita inhibítorov kontrolných bodov v geriatrickom veku**
– MUDr. Jakub Tomko
- 11.55 – 12.10 **Sekundárne malignity u pacientov s mnohopočetným myelómom**
– MUDr. Vladimíra Lábska, prof. MUDr. Angelika Bátorová, PhD.,
doc. MUDr. Ľubica Harvanová, PhD.
- 12.10 – 12.30 Diskusia
- 12.30 – 12.45 **Kybernetická bezpečnosť v zdravotníctve sa týka nás všetkých**
– MUDr. Katarína Štefániková
- 12.45 – 13.00 Diskusia

PRVÁ imunoterapia s potvrdeným zlepšením celkového prežívania v prvej línii udržiavacej liečby lokálne pokročilého alebo metastatického urotelového karcinómu (UC)²⁻⁶

PREUKÁZANÉ OS DATA^{2,3,7}

Post-hoc exploračná analýza zo štúdie Javelin Bladder 100: OS merané od začiatku 1. línie CHT u pacientov s mUC, ktorí nemali progresiu; vrátane 4-6 cyklov CHT na báze platiny.⁸

29,7 MESAČA

mOS
BAVENCIO + BSC



20,5 MESAČOV

mOS
samotná BSC

Miera rizika (HR) 0,77 (95%CI: 0,636-0,921)

Odporúčané usmerneniami v prvej línii liečby u pacientov s lokálne pokročilým alebo metastatickým UC, ktorí boli po chemoterapii na báze platiny bez progresie ochorenia.^{9,10}

ESMO (I,A)
EAU (Silné odporúčanie)

Liek je viazaný na lekársky predpis. Pred použitím sa oboznámte s kompletnou informáciou v SPC dostupnou na adrese spoločnosti Merck spol. s r.o., Dvořákovo nábrežie 4, 810 06 Bratislava alebo na <https://www.merck.sk/sk/home/SPC.html>. Dátum poslednej revízie textu: júl 2024



BSC = najlepšia podporná starostlivosť, CI = interval spoľahlivosti, EAU = Európska urologická asociácia; ESMO = European Society for Medical Oncology, mOS = medián celkového prežívania.

1. Rozhodnutie Ministerstva zdravotníctva SR S17088-2023-OKCHL-23237. Dostupné na: <https://kategorizacia.mzsr.sk/Lieky/Common/Details/23237> (máj 2023); 2. Bavencio SPC, júl 2024; 3. Powles T et al. N Engl J Med. 2020;383:1218-1230; 4. TECENTRIQ® (atezolizumab), SPC 2023; 5. KEYTRUDA® (pembrolizumab), SPC 2023. 6. OPDIVO® (nivolumab), SPC 2023; 7. Powles T et al. Abstract 487, Poster E7. Presented at: ASCO GU Symposium, February 17-19, 2022; San Francisco; 8. Sridhar SS et al. Abstract No. 508. Presented at the 2023 ASCO Genitourinary Cancers Symposium, February 16-18, 2023; San Francisco; 9. Powles T et al; ESMO Clinical Practice Guideline interim update on first-line therapy in advanced urothelial carcinoma. Ann Oncol. 2024;35(6):485-490; 10. Witjes J. et al; EAU Guidelines on Muscle-invasive and Metastatic Bladder Cancer <https://d56bochluxqnz.cloudfront.net/documents/full-guidelineEAU-Guidelines-on-Muscle-Invasive-and-Metastatic-Bladder-Cancer-2024.pdf> Accessed June 2024

Merck spol. s r.o.,
Dvořákovo nábrežie 4, 810 06 Bratislava,
Slovenská republika, www.merck.sk

Dátum prípravy materiálu: september 2024
SK-AVE-00103

MERCK



ČAS JE VO VAŠICH RUKÁCH

Erbitux® s **dvojtyždenným** alebo **tyždenným** dávkovaním s režimami **FOLFOX, FOLFIRI** alebo **FOLFOXIRI** si môžete vybrať ako kombinovanú terapiu, ktorá najviac vyhovuje potrebám vašich pacientov s RAS wt mCRC.¹⁻³



Týždenný dávkovací režim:

Erbitux® sa podáva raz týždenne. Počiatočná dávka je 400 mg Erbituxu na m² plochy povrchu tela; odporúčaný čas infúzie je 120 minút. Všetky nasledujúce týždenné dávky sú 250 mg/m²; odporúčaný čas infúzie je 60 minút.¹



Dvojtyždenný dávkovací režim:

Pre počiatočné a následné dávky sa Erbitux® podáva raz za dva týždne; každá dávka je 500 mg Erbituxu na m² plochy povrchu tela. Odporúčaný čas infúzie je 120 minút.¹

Pred prvou infúziou musí byť pacientom podaná premedikácia s použitím antihistaminík a kortikosteroidov najmenej 1 hodinu pred podaním cetuximabu. Takáto premedikácia sa odporúča pred všetkými následnými infúziami.¹

Referencie: 1. Erbitux® SPC December 2024; 2. Bokemeyer C, et al. Future Oncol 2024;20:393-407; 3. Kasi PM. Oncologist 2022;27:336-337.



Liek je viazaný na lekársky predpis. Pred použitím sa oboznámte s kompletnou informáciou v SPC dostupnou na adrese spoločnosti Merck spol. s r.o., Dvořákovo nábrežie 4, 810 06 Bratislava alebo na <https://www.merck.sk/sk/home/SPC.html>. Dátum poslednej revízie textu: december 2024

Dátum prípravy materiálu: február 2025; SK-ERB-00181

Merck spol. s r.o., Dvořákovo nábrežie 4, 810 06 Bratislava, Slovenská republika, www.merck.sk

MERCK

ODBORNÝ PROGRAM

13.00 – 13.20 **Záver 21. ročníka Dní mladých onkológov**

Doc. MUDr. Mária Wagnerová, CSc.

Prof. MUDr. Michal Mego, DrSc.

13.20 – 13.30 **Spoločné fotografovanie**

13.30 Obed a odchod účastníkov



Posterová sekcia

1. MUDr. Eva Šlachťová, MUDr. Dávid Popik – **Mladá pacientka s duplicitnou malignitou**
2. MUDr. Petra Šteňková, MUDr. Kristína Havrilová – **Komplexný manažment mKRRK – kazuistika**
3. MUDr. Kristína Vargovčíková, MUDr. Homolya Atila Dávid – **Manažment pacienta s diseminovaným malígnym melanómom - dlhodobý efekt liečby imunoterapie**
4. RNDr. Viera Horváthová Kajabová, PhD. – **Dynamika metylácie DNA počas vývoja xenograftov odvodených z uveálneho melanómu**
5. Mgr. Andrea Čumová, PhD. – **Organoids in Cancer Research: From Model to Application**
6. Mgr. Verona Buociková, PhD. – **Využitie dynamického kultivačného systému na simuláciu nádorového mikroprostredia v predklinickom výskume onkologických ochorení**
7. Ing. Monika Buríková, PhD. – **Model chorioalantoickej membrány v experimentálnej onkológii**
8. Mgr. Nikoleta Mojzesová – **Green tea polyphenol EGCG as an Epigenetic Modulator of ALDH1A1 and ALDH1A3 in Colorectal Cancer**
9. Mgr. Lucia Juhásiková – **Epigenetic Therapy in Pancreatic Ductal Adenocarcinoma: Shaping the Future of Pancreatic Cancer Treatment**
10. Mgr. Lenka Trnková, PhD. – **Epigenetické zmeny v mikroprostredí karcinómu prsníka a ich vplyv na účinnosť liečby**
11. Mgr. Katarína Buranovská – **Potenciál epigenetických markerov v neinvazívnej diagnostike duktálneho adenokarcinómu pankreasu**
12. RNDr. Mária Urbanová – **Využitie myšacích modelov pri testovaní terapie pri rakovine pankreasu**
13. RNDr. Natália Udovčková – **TROP-2 ako významný biomarker cielej terapie s perspektívou pre liečbu rezistentných testikulárnych nádorov**
14. MVDr. Katarína Gerčáková, PhD. – **Experimentálne modely nádorového rastu**
15. Mgr. Boris Lukáč – **Translačný význam znakov cirkulujúcich nádorových buniek pre včasnú karcinómu prsníka**
16. MUDr. Miriam Hančinová, MUDr. Alexandra Farkašová, MUDr. Bela Mriňáková, PhD., MHA, MPH – **Okulantná metastáza u pacientky s TNBC po neoadjuvantnej liečbe – kazuistika**
17. MUDr. Júlia Vidulin – **NALIRIFOX v liečbe metastatického karcinómu pankreasu: klinická odpoveď napriek limitujúcej toxicite – kazuistika**
18. Mgr. Aneta Ševčíková, Viola Števrková, prof. MUDr. Michal Mego, DrSc., doc. RNDr. Soňa Čierniková, PhD., MPH – **Úloha črevného mikrobiómu v protinádorovej liečbe**

ZASIAHLA VÁS RAKOVINA?

BEZPLATNÉ SLUŽBY
PRE ONKOLOGICKÝCH
PACIENTOV

EDUKÁCIA
VEREJNOSTI
O PREVENČII



LIGA PROTI
RAKOVINE



Zaviazali sme sa pomáhať

BEZPLATNÁ ODBORNÁ 0800 11 88 11
ONKOPORADŇA poradna@lpr.sk

REGISTRUJTE SA
OnkoForum.sk
Diskusná platforma Ligy proti rakovine



SPOJTE SA
S NAMI

www.lpr.sk
lpr@lpr.sk
+421 2/5292 1735

@[ligaprotirakovine](#)
LIGA PROTI RAKOVINE (LPR)

ZASIAHLA VÁS RAKOVINA?

LIGA PROTI RAKOVINE VÁM POSKYTUJE TIETO BEZPLATNÉ SLUŽBY

AKÚTNÁ POMOC



Onkoporadňa

Individuálne poradenstvo s rôznymi odborníkmi pre onkologických pacientov a ich blízkych.

0800 11 88 11 poradna@lpr.sk



Sieť onkopsychológov

Odborné poradenstvo a individuálna psychologická podpora naprieč Slovenskom pre onkologických pacientov a príbuzných počas a po liečbe.



Podporné skupiny pre pacientov, príbuzných a pozostalých

Skupinová vzájomná podpora ľudí, ktorí sa ocitli v podobnej životnej situácii pod vedením onkopsychológa.



Sprievodca

Mapuje individuálne potreby pacienta priamo vo vybraných nemocniciach a následne poskytuje užitočné a praktické rady a informácie.



Jednorazový finančný príspevok

Finančná podpora pre onkologických pacientov, ktorí sa ocitli v dôsledku ochorenia v hmotnej núdzi.



Krátkodobé ubytovanie

Možnosť ubytovania rodičov počas hospitalizácie dieťaťa alebo onkologických pacientov počas liečby.



Parochne pre pacientky

Vďaka nášmu projektu „Vystrihaj sa Slovensko“ darujeme pre pacientky parochne zo živých či umelých vlasov.

NÁSLEDNÁ POMOC

INFORMÁCIE A VZDELÁVANIE



Prevencia

Informovanie verejnosti edukačnými podujatiami a kampaniami, prednášky pre firmy a školy. Materiály pripravované odborníkmi distribuujeme do zdravotníckych zariadení a individuálnym záujemcom.



Advokácia pacienta

Naše skúsenosti a kontakty nám umožňujú komunikovať s príslušnými inštitúciami doma i v zahraničí s cieľom dosiahnuť lepšiu starostlivosť o onkologických pacientov a znížiť výskyt rakoviny v spoločnosti.



Vzdelávanie zdravotných sestier

Pre skvalitnenie komunikácie a odovzdávanie užitočných informácií v sociálnej oblasti realizujeme vzdelávanie zdravotných sestier pracujúcich s onkologickým pacientom.



Supervízia onkopsychológov a sociálnych pracovníkov

Realizujeme pravidelné supervízne stretnutia, ktoré umožňujú výmenu skúseností a kontinuálne vzdelávanie.



Programy v Centrách pomoci v Bratislave, Košiciach a Martine

Celoročné vzdelávanie, pohybové a voľnočasové aktivity pre onkologických pacientov.



Rodinné a relaxačné pobyty

Pobyty poskytujú relax a možnosť zotavenia sa s programom prispôbeným potrebám jednotlivcov ako i celých rodín.



LIGA PROTI RAKOVINE



SPOJTE SA
S NAMI

lpr@lpr.sk
www.lpr.sk
+421 2/5292 1735



LIGA PROTI RAKOVINE (LPR)



@ligaprotirakovine

REGISTRUJTE SA



OnkoForum.sk

Diskusná platforma Ligy proti rakovine

Zaviazali sme sa pomáhať

Robíme tak už 35 rokov.



LIGA PROTI
RAKOVINE

Viac informácií o bezplatných projektoch pre pacientov a ich rodiny nájdete na www.lpr.sk.

Liga proti rakovine SR, Brestová 6, 821 02 Bratislava, IČO: 00641219
Právna forma: občianske združenie.

DMO

