

PROGRAM



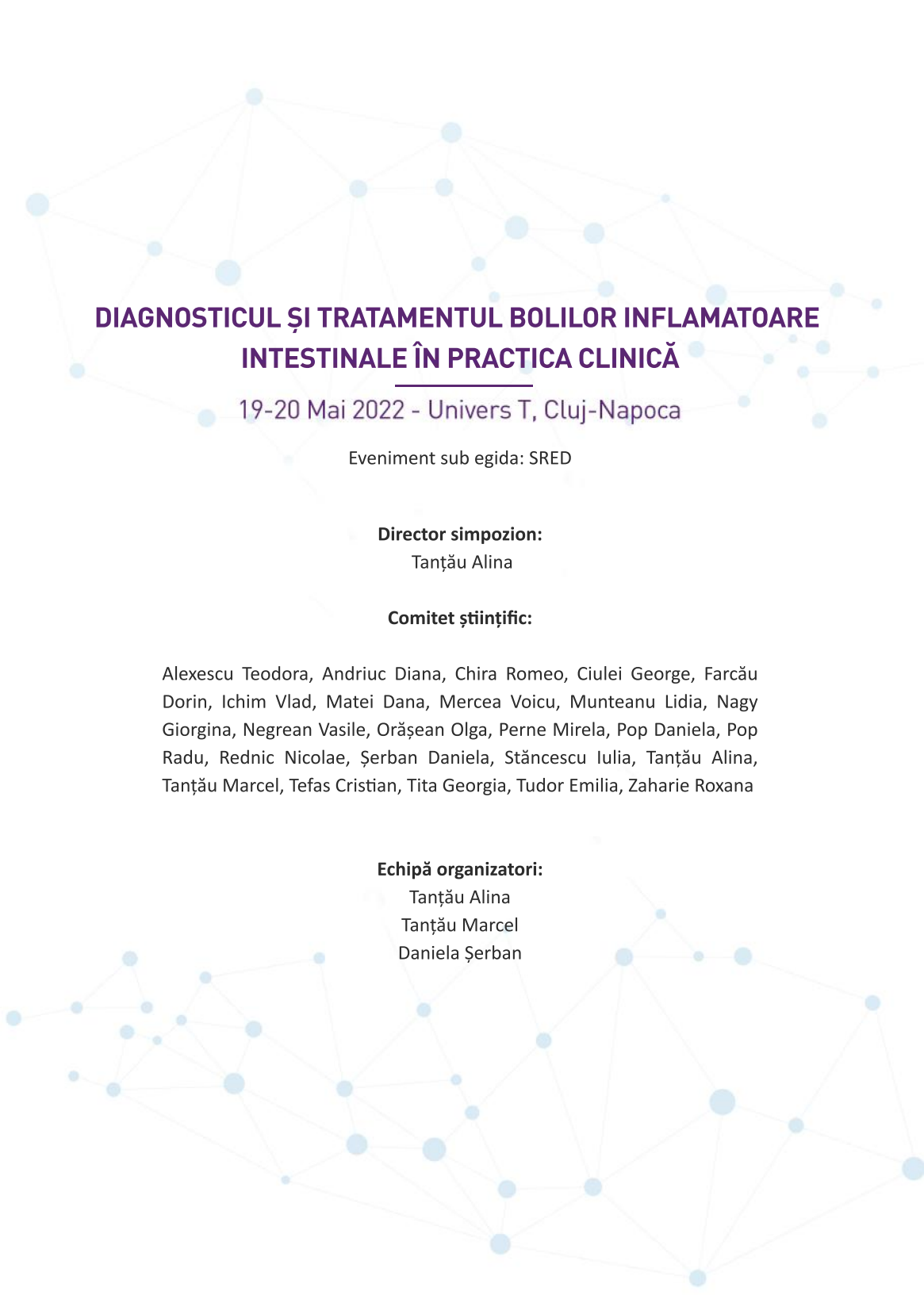
SOCIETATEA ROMÂNĂ DE
ENDOSCOPIE DIGESTIVĂ

BOLILE INFLAMATORII INTESTINALE ÎN PRACTICA CLINICĂ

19-20 mai 2022, Cluj-Napoca

Coordonator Științific: Conf. Dr. Alina Tanțău





DIAGNOSTICUL ȘI TRATAMENTUL BOLILOR INFLAMATOARE INTESTINALE ÎN PRACTICA CLINICĂ

19-20 Mai 2022 - Univers T, Cluj-Napoca

Eveniment sub egida: SRED

Director simpozion:

Tanțău Alina

Comitet științific:

Alexescu Teodora, Andriuc Diana, Chira Romeo, Ciulei George, Farcău Dorin, Ichim Vlad, Matei Dana, Mercea Voicu, Munteanu Lidia, Nagy Giorgina, Negrean Vasile, Orășean Olga, Perne Mirela, Pop Daniela, Pop Radu, Rednic Nicolae, Șerban Daniela, Stăncescu Iulia, Tanțău Alina, Tanțău Marcel, Tefas Cristian, Tita Georgia, Tudor Emilia, Zaharie Roxana

Echipă organizatori:

Tanțău Alina
Tanțău Marcel
Daniela Șerban

Joi, 19 Mai 2022

14:00 - 14:10 Deschidere eveniment - Tanțău Alina

14:00 - 15:30 Diagnosticul și monitorizarea bolilor inflamatoare intestinale în practica clinică

Moderatori: Dana Matei, Roxana Zaharie, Alina Tanțău

14:10 - 14:30 Diagnostic precoce, intervenții precoce în IBD - Roxana Zaharie

14:30 - 14:50 Diagnosticul clinic și endoscopic în IBD - Dana Matei

14:50 - 15:10 Monitorizarea ecografică a pacienților cu IBD - Romeo Chira

15:10 - 15:25 Caz clinic - Giorgiana Nagy

15:25 - 15:40 Caz clinic - Emilia Tudor

15:40 - 15:55 Simpozion Janssen - Stelara – o opțiune de încredere pentru pacienții cu boala Crohn bio-naivi - Alina Tanțău

15:55 - 16:15 Capsula endoscopică în boala Crohn - Lidia Munteanu

16:15 - 16:45 Pauză cafea

16:45 - 18:30 Tratatamentul IBD

Moderatori: Marcel Tanțău, Romeo Chira

16:45 - 17:05 Tratatamentul recititei ulcerative - o provocare? - Alina Tanțău

17:05 - 17:10 Colita ulcerativă severă-caz clinic - Cristian Tefas

17:10 - 17:30 Diagnosticul și tratamentul displaziei și neoplaziei în IBD - Voicu Mercea

17:30 - 17:50 Tratatament bolii Crohn fistulizante - Marcel Tanțău

17:50 - 18:05 Caz clinic - Vlad Ichim

18:05 - 18:20 Caz clinic - Iulia Stăncescu

18:20 - 18:35 Simpozion Sandoz - Rolul probioticelor în patologia digestivă - Alina Tanțău

19:00 Cină colegială - Univers T, Restaurant Venus, etaj 1

Vineri, 20 Mai 2022

08.30 - 08.45 Rolul microbiotei în managementul bolilor inflamatorii intestinale,
Marcel Tanțău

08.45 - 10.15 IBD în Pediatrie
Moderatori: Daniela Șerban, Marcel Tanțău, Dorin Farcău

08.45 - 09.05 Particularități ale IBD cu debut pediatric, Daniela Șerban

09.05 - 09.25 Nutriția ca mijloc terapeutic în boala Crohn pediatrică, Georgia Tita,
Daniela Șerban

09.25 - 09.40 Provocări terapeutice la un pacient pediatric cu boala inflamatorie
intestinală – prezentare de caz, Radu Pop, Daniela Pop, Dorin Farcău

09.40 - 09.55 Dificultăți diagnostice în IBD cu debut la copilul mic - prezentare de caz,
Diana Andriuc, Georgia Tita, Daniela Șerban

09.55 - 10.10 Simpozion Terapia - Terapia echilibrului interior începe cu echilibrul
florei intestinale, Alina Tanțău

10.15 - 10.45 Pauză cafea

10.45 - 12.25 Complicațiile în IBD: cum le diagnosticăm și cum le tratăm
Moderatori: Olga Orășan, Daniela Șerban, Nicolae Rednic

10.45 - 11.05 Manifestările extraintestinale în bolile inflamatoare intestinale,
Teodora Alexescu, Negrean Vasile

11.05 - 11.25 Colangita sclerozantă primitivă asociată bolilor inflamatoare intestinale,
Olga Orășan

11.25 - 11.40 Colangiocarcinom asociat CSP - caz clinic, Mirela Perne

11.40 - 11.55 CU refractară la tratament - caz clinic, George Ciulei

11.55 - 12.10 Fistule perianale - diagnostic, Nicolae Rednic

12.10 - 12.25 Simpozion Alfa Sigma - Optimizarea colonoscopiei: de la ghiduri la
practica clinică, Alina Tanțău

12.25 - 12.30 Închidere eveniment



**MONOTERAPIE CU
EFICACITATE ÎNALTĂ¹⁻⁶**



**PROFIL DE
SIGURANȚĂ SOLID⁴⁻⁶**



**FRECVENȚĂ REDUSĂ
ȘI FLEXIBILITATE A
ADMINISTRĂRII¹**

Doar **1**
doză de inducție IV

+

4-6
doze SC de
menținere anual¹



**Regimul confortabil
de menținere cu
administrare subcutanată**
vă oferă dumneavoastră și
pacientului libertatea de a
alege între administrarea la
domiciliu sau la clinică¹

**Stelara[®] face posibilă remisiunea de durată la pacienții
cu boală Crohn^{5,7}**

IV, intravenos; SC, subcutanat

1. Rezumatul caracteristicilor produsului Stelara[®], ultima variantă revizuită. 2. Feagan BG et al. N Eng J Med. 2016; 375: 1946-1960. 3. Danese S, et al. Abstract DOP54 presented at European Crohn's and Colitis Organisation (ECCO) 14th Congress, 4. Pauwels A, et al. Poster P0414 presented at European Crohn's and Colitis Organisation (ECCO) 14th Congress, 6-9 March 2019, Copenhagen, Denmark. 5. Hanauer SB, et al. J Crohns Colitis. 2020; 14: 23-32. 6. Sands BE, et al. N Eng J Med. 2019; 381: 1201-1214. 7. Sandborn WJ et al. United European Gastroenterology Week 2020 (abstract ID A-1150-0059-01563).

1. Denumirea comercială a medicamentului STELARA 45 mg soluție injectabilă, 45 mg, 90 mg soluție injectabilă în seringă preumplută. **2. Compoziția calitativă și cantitativă** Fiecare flacon conține ustekinumab 45 mg 0,5 ml soluție. Fiecare seringă preumplută conține ustekinumab 45 mg în 0,5 ml soluție, respectiv 90 mg în 1 ml soluție. **3. Forma farmaceutică** Soluție injectabilă. **4.1 Indicații terapeutice Psoriazis în plăci** STELARA este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu psoriazis în plăci, forme moderate până la severe, care au prezentat fie rezistență, fie contraindicații, fie intoleranță la alte terapii sistemice incluzând ciclosporina, metotrexatul sau PUVA (psoralen și ultraviolete A). **Psoriazis în plăci la copii și adolescenți** STELARA este indicat pentru tratamentul pacienților copii și adolescenți cu vârsta de 6 ani și peste, cu psoriazis în plăci, forme moderate până la severe, care nu obțin un control adecvat sau prezintă intoleranță la alte terapii sistemice sau fototerapii. **Artrita psoriazică** STELARA, în monoterapie sau în asociere cu MTX este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu artrită psoriazică activă care au avut un răspuns insuficient la tratamentul anterior cu medicamente antireumatice non-biologice modificatoare ale evoluției bolii. **Boala Crohn** STELARA este indicat în tratamentul pacienților adulți cu boală Crohn activă, moderată spre severă, care au avut un răspuns necorespunzător, au încetat să mai răspundă sau au dezvoltat intoleranță fie la terapiile convenționale, fie la antagoniștii TNF α , fie aceste terapii le sunt contraindicate din punct de vedere medical. **Colită ulcerativă** STELARA este indicat în tratamentul pacienților adulți cu forme moderate până la severe de colită ulcerativă activă, care au avut un răspuns inadecvat, au încetat să mai răspundă la tratament sau au dezvoltat intoleranță fie la tratamentele convenționale, fie la tratamentele biologice, fie au contraindicații medicale la aceste terapii. **4.2 Doze și mod de administrare. Psoriazis în plăci** O doză inițială de 45 mg administrată subcutanat, urmată de o doză de 45 mg 4 săptămâni mai târziu, și apoi la fiecare 12 săptămâni. La pacienții care nu au răspuns după 28 săptămâni de tratament trebuie luată în considerare întreruperea tratamentului. Pacienți cu greutate >100 kg Doza inițială este de 90 mg administrată subcutanat, urmată de o doză de 90 mg 4 săptămâni mai târziu, și apoi la fiecare 12 săptămâni. **Psoriazis în plăci la copii și adolescenți** (cu vârsta de 6 ani și peste) Doza recomandată de STELARA în funcție de greutatea corporală. STELARA trebuie administrat în Săptămânile 0 și 4 și ulterior o dată la 12 săptămâni. Trebuie avută în vedere întreruperea tratamentului la pacienții care nu prezintă niciun răspuns până la 28 de săptămâni de tratament. Nu a fost stabilită siguranța și eficacitatea STELARA la copii cu psoriazis cu vârsta mai mică de 6 ani sau la copii cu artrită psoriazică cu vârsta mai mică de 18 ani. **Boală Crohn și colită ulcerativă** Prima administrare subcutanat de 90 mg STELARA trebuie să aibă loc în săptămâna 8 după doza intravenoasă (vezi RCP extins). După aceasta, se recomandă administrarea dozei la interval de 12 săptămâni. Pacienții care pierd răspunsul la administrarea la interval de 12 săptămâni pot beneficia de o creștere a frecvenței administrării la interval de 8 săptămâni. Trebuie luată în considerare întreruperea tratamentului la pacienții care nu prezintă nicio dovadă de beneficii terapeutice după 16 săptămâni de la administrarea dozei de inducție IV sau după 16 săptămâni de la trecerea la doza de întreținere administrată la interval de 8 săptămâni. Vârșnici (≥ 65 ani) Nu este necesară ajustarea dozei la pacienții vârstnici. Insuficiența renală și hepatică STELARA nu a fost studiat la aceste grupuri de pacienți. Nu pot fi făcute recomandări privind doza. **4.3 Contraindicații** Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți. Infecție activă, cu importanță clinică. **4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare** Infecții Ustekinumab poate avea potențialul de a crește riscul infecțiilor și de a reactiva infecțiile latente. Utilizarea medicamentului STELARA la pacienții cu infecții cronice sau cu antecedente de infecții recurente trebuie făcută cu precauție. Au fost raportate infecții oportuniste la pacienți tratați cu ustekinumab. STELARA nu trebuie administrat pacienților cu forme active de tuberculoză. **Reacții de hipersensibilitate respiratorii și sistemice.** Sistemice Dacă apare o reacție anafilactică sau o altă reacție de hipersensibilitate gravă, trebuie instituită o terapie adecvată iar administrarea medicamentului STELARA trebuie întreruptă imediat. **Respiratorii.** După aprobarea de punere pe piață au fost raportate cazuri de alveolită alergică, pneumonie eozinofilică și pneumonie organizată noninfecțioasă. **Vaccinări** Se recomandă ca vaccinurile virale sau bacteriene vii să nu fie administrate concomitent cu STELARA. Înainte de vaccinarea cu vaccinuri vii virale sau bacteriene, tratamentul cu STELARA trebuie întrerupt timp de cel puțin 15 săptămâni după ultima doză și poate fi reluat cel mai devreme la 2 săptămâni după vaccinare. Pacienții care utilizează STELARA pot primi concomitent vaccinuri inactivate sau vaccinuri atenuate. **4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea** **Femeile aflate la vârsta fertilă** trebuie să utilizeze metode contraceptive eficiente în timpul tratamentului și până la 15 săptămâni după întreruperea acestuia. **Sarcina** Nu sunt disponibile date adecvate rezultate din utilizarea ustekinumab la femeile gravide. **Alăptarea.** Datele limitate din literatura de specialitate publicată arată că ustekinumab se excretă în laptele matern uman în cantități foarte mici. Nu se cunoaște dacă ustekinumab se absoarbe sistemic după ingestie. **4.8 Reacții adverse** Cele mai frecvente reacții adverse (> 5%) raportate în fazele controlate ale studiilor clinice efectuate cu ustekinumab la pacienții adulți cu psoriazis, artrită psoriazică, boala Crohn și colită ulcerativă au fost nazofaringita și cefaleea. Majoritatea au fost considerate a fi ușoare și nu au necesitat întreruperea tratamentului cu medicamentul studiat. Pentru copii și adolescenți evenimentele adverse raportate au fost similare celor observate în studiile anterioare la adulți cu psoriazis în plăci. Cea mai gravă reacție adversă raportată pentru STELARA a fost de tipul reacțiilor grave de hipersensibilitate, inclusiv anafilaxie. **Raportarea reacțiilor adverse suspectate** Este importantă raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare: România, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1, București 011478-Ro. Tel: + 4 0757 117 259, Fax: +4 0213 163 497, e-mail: adr@anm.ro **5.1 Proprietăți farmacodinamice** Grupa farmacoterapeutică: imunosupresoare, inhibitori de interleukină, codul ATC: L04AC05. **6.4 Precauții speciale pentru păstrare** A se păstra la frigider (2°C – 8°C). A nu se congela. A se păstra flaconul în ambalajul secundar pentru a fi protejat de lumină. **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgia. **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ** STELARA 45 mg soluție injectabilă. EU/1/08/494/005 **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI** 16 ianuarie 2009. **DATA ULTIMEI AUTORIZĂRI** 19 septembrie 2013 **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI** 11/2021. Acest medicament se eliberează pe bază de prescripție medicală restrictivă: PR. Pentru informații complete de prescriere, vă rugăm să citiți Rezumatul caracteristicilor produsului STELARA® (<http://www.ema.europa.eu>). Acesta este un material promoțional destinat exclusiv profesioniștilor din domeniul sănătății.

INFORMAȚII UTILE

Limba oficială a evenimentului: română

Locație: Univers T, Amfiteatru, *Strada Alexandru Vaida Voevod, Nr. 53-55*

Secretariat: Secretariatul științific va fi amplasat la intrarea principală a centrului de conferință va funcționa după următorul program:

Joi, 19 Mai	12:00 – 18:30
Vineri, 20 Mai	08:00 – 13:00

Certificat de Participare: În ultima zi a manifestării, medicii vor primi un Certificat de Participare. Vă reamintim faptul că această conferință este creditată către Colegiul Medicilor din România cu **puncte EMC**.

Taxa de participare include:

- Participarea la sesiunile științifice*
- Acces în zona expozițională*
- Materialele conferinței (ecuson nominal, mapă, broșura-program)*
- Participarea la pauzele de cafea și cina colegială din data de 19 mai, Hotel Univers T*
- Certificatul de participare cu puncte EMC emis de CMR*

Accesul în locație și în sala de conferință: Accesul în spațiul de desfășurare al conferinței se va face în baza ecusonului primit odată cu înregistrarea dumneavoastră la Secretariat.

Răspundere și asigurări: Comitetul de Organizare și PROevents & Conference nu își asumă responsabilitatea pentru deteriorări sau distrugerii de orice natură datorate participanților sau însoțitorilor acestora și nici pentru pierderi sau deteriorări ale bagajelor sau ale altor bunuri personale ale participanților. Orice cheltuieli angajate la restaurantele hotelurilor sau la mini barul din cameră vor fi suportate integral de către participanți.

Pierdut și Găsit: Bunurile găsite se pot preda la Secretariat. Pentru a raporta pierderea unui bun vă rugăm să vă adresați Secretariatului.

Telefoane mobile: Vă rugăm să închideți telefoanele mobile pe tot parcursul sesiunilor.

Fumatul: Fumatul este permis în afara locației, doar în locurile special amenajate.

Contact organizatori:

Ramona BLENCHÉ, 004 0752 168808, ramona.blenche@pproevents.com

Partener oficial – PROevents & Conference

www.medical-congresses.com

[illegible]

This image shows a single sheet of white paper with horizontal blue ruling lines. The lines are evenly spaced and run across the width of the page. There are two small, faint blue circular marks on the paper, one near the top center and another near the bottom left. The paper appears to be part of a notebook or a set of loose-leaf papers.

This image shows a blank sheet of white paper with horizontal ruling lines. There are two small blue dots on the page: one near the top center and another near the bottom left. The paper appears to be a standard sheet of notebook or stationery paper.

MULȚUMIM PARTENERILOR

Parteneri aur



Parteneri bronz



Parteneri





Professional Congress Organizer
medical-congresses.ro

