

# Respiratory Forum 2015

 Odborné redakce  
EDUKAFARM

Na konci listopadu se v Praze uskutečnil první ročník konference Respiratory Forum 2015. Dvoudenní akce na téma respirační medicíny se zúčastnilo více než 130 pneumologů a alergologů. Přední čeští odborníci představili aktuální trendy a témata respirační medicíny se zaměřením na problematiku astmatu. Série workshopů pak umožnila diskusi a detailní náhled na vybrané aspekty každodenní lékařské praxe. Konferenci organizovala společnost Teva Pharmaceuticals CR, s. r. o., ve spolupráci s Českou společností alergologie a klinické imunologie a Českou pneumologickou a ftyzeologickou společností ČLS JEP.

„Podobný typ konferencí je pro českou odbornou společnost velmi důležitý, neboť rozšiřuje možnosti vzdělávání českých lékařů. Ti měli během dvoudenního Respiratory Fora možnost prohloubit své znalosti a prodiskutovat složitá témata, s nimiž se v běžné praxi setkávají,“ řekl odborný garant akce doc. MUDr. Petr Čáp, Ph.D., z Centra alergologie a klinické imunologie Nemocnice Na Homolce.

Páteční část konference nabídla třídílný přednáškový cyklus pod názvem „Astma pro rok 2016“. Mezi probíraná témata patřila diagnostika, volba vhodné léčby, monitorování a edukace jako nezbytné součásti praxe. Zajímavá přednáška byla věnována specifickým léčebným postupům včetně biologické léčby. „Stěžejní úlohou naší práce je dostat astma pod kontrolu; abychom v tom mohli být

co nejúspěšnější, je třeba neustálého vzdělávání jak lékařů, tak i pacientů a všech, kterých se téma týká,“ zmiňuje odborný garant akce prim. MUDr. Viktor Kašák (Oddělení respiračních nemocí, LERYMED, spol. s r. o.).

Druhý den konference byl veden formou tří workshopů, zaměřených na témata alergologické a pneumologické praxe. Odborníci se tak v užším kruhu mohli věnovat právní problematice v lékařské praxi a podrobně také například projednali rozdílnost mezi alergickým a eosinofilním astmatem. Workshop „Inhalační systémy a adherence“ nabídl přítomným přehled současných inhalačních systémů.

Více informací na [www.respiforum.cz](http://www.respiforum.cz)

Zdroj: Havas PR Prague

inzece

## AMBROBENE 5v1 proti vlhkému kašli



### Zkrácená informace o přípravku

AMBROBENE 7,5 mg/ml, roztok k perorálnímu podání a k inhalaci; AMBROBENE 15 mg/5 ml, sirup; AMBROBENE 30 mg, tablety; AMBROBENE 75 mg, tvrdé tabletky s prodlouženým uvolňováním

Účinná látka: ambroxol hydrochlorid Indikace: sekretolytická léčba akutních a chronických bronchopulmonálních onemocnění, která souvisí s poruchou tvorby hlenu a jeho transportu, jako jsou akutní a chronická bronchitida, bronchiální astma, bronchiolitida, bronchiektázie, pneumonie, plicní TBC, pneumokoniózy, tracheitida, laryngitida, sinusitida. Dávkování a způsob podání: obvyklá perorální dávka pro jednotlivé věkové kategorie je následující: děti 0-2 roky 2x denně 7,5 mg, děti 2-5 let: 3x denně 7,5 mg, děti 5-12 let: 2-3x denně 15 mg, děti nad 12 let a dospělí: první 2-3 dny 3x denně 30 mg, dále 2x 30 mg nebo 3x 15 mg. Lék se užívá při jídle nebo po jídle a zapíjí se dostatečným množstvím tekutiny. Ambrobene 75 mg je určen pro děti nad 12 let a dospělé v dávce 1x denně 1 tabletky, nejlépe ráno po jídle. Obvyklá inhalační dávka přípravku Ambrobene 7,5 mg/ml pro děti do 5 let 1-2x denně 2 ml, pro děti nad 5 let a dospělé 1-2x denně 2-3 ml. Pro inhalaci je vhodné roztok naředit v poměru 1:1 např. fyziologickým roztokem. Kontraindikace: precitlivlost na ambroxol nebo některou pomocnou látku. Zvláštní upozornění: ambroxol by měl být podáván s opatrností při porušené bronchomotorice a větším nahromadění hlenu. Opatrnosti je třeba u pacientů s akutní vředovou chorobou žaludku a duodena. Při omezené funkci ledvin nebo při těžkém onemocnění jater se smí ambroxol podávat jen se zvláštní opatrností. Ambrobene 7,5 mg/ml obsahuje kyselinu chlorovodíkovou, při inhalaci u pacientů s hyperreaktivitou dýchacích cest může dojít k vyvolání bronchokonstrikce. Ambrobene 30 mg obsahuje monohydrát laktosy. Ambrobene 15 mg/5 ml obsahuje sorbitol, přípravek je nevhodný pro pacienty s vrozenou nesnášenlivostí fruktosy. Interakce: podávání ambroxolu společně s antibiotiky (amoxicilin, cefuroxim, erytromycin, doxycyklin) vede ke zvýšení koncentrace antibiotik v plicní tkáni. Látky tlumící kašel brání vykašlávání hlenu, který se po podání Ambrobene tvoří ve zvýšené míře, proto se tyto látky nemají podávat současně s ambroxolem. Těhotenství a kojení: klinické studie neposkytly zatím žádný důkaz negativního účinku na plod. Přesto by měly být dodržovány obecné zásady užívání léků během těhotenství, zvláště v 1. trimestru. Ambroxol přechází do mateřského mléka, ale při podávání terapeutických dávek není pravděpodobné ohrožení kojení. Nežádoucí účinky: vzácně byly hlášeny mírné nežádoucí účinky na horní část trávicího systému (zejména pálení žáhy, nechutenství, příležitostně nauzea, zvracení). Vzácně se mohou vyskytovat alergické reakce, zejména kožní vyrážky. Velmi vzácně byly popsány případy závažných reakcí anafylaktického typu, avšak jejich příčinná souvislost s podáváním ambroxolu nebyla plně prokázána. Velikost balení: 40 a 100 ml (Ambrobene 7,5 mg/ml), 100 ml (Ambrobene 15 mg/5 ml), 20 tablet, 10 nebo 20 tabletek. Držitel rozhodnutí o registraci: ratiopharm GmbH, Graf Arco Strasse 3, 89079 Ulm, Německo Registrační čísla: 52/189/92-C, 52/186/92-C, 52/191/92-C, 52/193/92-C Datum registrace/poslední revize textu: 25. 3. 1992/ 16. 7. 2014 Před doporučením léku se seznamte se Souhrnem údajů o přípravku. Přípravek je volně prodejný. Není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

### Reference:

1. Souhrn údajů o přípravku Ambrobene, Datum poslední revize textu: 16.7.2014

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.  
Sokolovská 651/136A, 180 00 Praha 8, [www.teva.cz](http://www.teva.cz)  
CZ/AMB/15/0001

