



## SYMPOZIUM SEVEROČESÝCH PSYCHIATRŮ 2026

**Téma: Novinky v psychiatrické péči**

**22. – 23. 5. 2026**

**HOTEL BEZDĚZ, LÁZEŇSKÝ VRCH 216, STARÉ SPLAVY**

odborní garanti sympozia

**MUDr. Zdenka Staňková, MUDr. Martina Korecová**

Psychiatrická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a KZ, a. s.

Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.

**Vzdělávací akce je pořádána dle Stavovského předpisu č. 16 ČLK a bude ohodnoceno 6 kredity.**

**Pořadatel sympozia:**

Psychiatrická klinika FZS Univerzity J. E. Purkyně v Ústí nad Labem a Krajské zdravotní, a. s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o. z.

**Organizační a technické zajištění:**

ORTOPEDICKÉ CENTRUM s. r. o., Masarykova 94/209, 400 01 Ústí nad Labem

Kontaktní osoba: Ing. Zuzana Kampová, (+420) 737 055 523, [kampova@ortopedicke-centrum.cz](mailto:kampova@ortopedicke-centrum.cz)



**ODBORNÝ PROGRAM  
PÁTEK 22. 5. 2026**

**17:30 – 19:45 PŘEDNÁŠKOVÝ BLOK I.**

	<b>PŘEDESDAJÍCÍ</b> <b>MUDr. Zdenka Staňková, MUDr. Martina Korecová</b>
<b>17:30 – 18:15</b>	<b>ADHD A STIMULANCIA – PŘESTAŇME SE BÁT TOHO, CO PROKAZATELNĚ FUNGUJE – KAZUISTIKY</b> <b>MUDr. Kateřina Faixová</b>
<b>18:15 – 19:00</b>	<b>(NE)STIMULANCIA U DOSPĚLÝCH S ADHD – KAZUISTIKA</b> <b>MUDr. Anna Svobodová, BSc.</b>
<b>19:00 – 19:45</b>	<b>CKP: 365 DNÍ PODPORY A 1200 PŘÍBĚHŮ</b> <b>MSc. MBA Markéta Matušíková, Bc. Kateřina Baranová</b>
	<b>DISKUZE</b>



**ODBOBNÝ PROGRAM  
SOBOTA 23. 5. 2026**

**09:30 – 11:15 PŘEDNÁŠKOVÝ BLOK II.**

	<b>PŘESEDÁJÍCÍ</b> <b>MUDr. Zdenka Staňková, MUDr. Martina Korecová</b>
<b>09:30 – 10:15</b>	<b>SEZNÁMENÍ S MKN-11</b> <b>MUDr. Lucie Šmídová</b>
<b>10:15 – 11:00</b>	<b>AI V PSYCHIATRII – REALITA NEBO BUBLINA</b> <b>MUDr. Jakub Albrecht, Ph.D.</b>
<b>11:00 – 11:45</b>	<b>FAMILY HUB NUSLE: MEZIOBOROVÝ TÝM V PRAXI – PSYCHOTERAPIE, PSYCHOLOGIE A PSYCHIATRIE POD JEDNOU STŘECHOU</b> <b>Mgr. Kamila Šaffková</b> <b>Mgr. Petra Paroubková</b>
	<b>DISKUZE</b>





## ORGANIZAČNÍ INFORMACE

### REGISTRACE NA KONFERENCI

Registrace bude probíhat v den konání akce u recepce hotelu Bezděz.

### ÚČASTNICKÉ A DALŠÍ POPLATKY

Přednášející a zaměstnanci KZ, a. s.: bez poplatku

Ostatní účastníci:

účastnický poplatek: 1 600 Kč vč. DPH

### PLATBA

Platba účastnického poplatku probíhá předem na základě registrace.

### KREDITY

Vzdělávací akce bude zařazena do kreditního systému dle platné legislativy pro lékaře a klinické psychology. Nelékařským pracovníkům bude vydáno potvrzení o účasti.

### DOPRAVA

Dopravu si každý účastník zajišťuje individuálně. Parkování je k dispozici u hotelu.

### UBYTOVÁNÍ

Ubytování je zajištěno v hotelu Bezděz. Rezervace ubytování probíhá prostřednictvím registrace na konferenci. Ubytování je hrazeno předem/prostřednictvím organizátora.

### Ceny ubytování:

Jednolůžkový pokoj – 1 500 Kč/noc

Dvoulůžkový pokoj – 2 400 Kč/noc

Check-in: (doplnit, typicky od 15:00)

Check-out: (doplnit, typicky do 10:00–11:00)



## DALŠÍ INFORMACE

### UPOZORNĚNÍ

Účastník vzdělávací akce souhlasí s pořizováním zvukového a obrazového záznamu akce, včetně jejich následného využití pro informační a propagační účely.

### TECHNICKÉ INFORMACE K PŘEDNÁŠKÁM

Akceptujeme přednášky ve formátu MS PowerPoint (ppt, pptx) nebo PDF.

Doporučený poměr stran prezentace je 16:10 (případně 4:3).

V případě použití videí doporučujeme jejich vložení přímo do prezentace.



PSYCHIATRICKÁ KLINIKA FAKULTY ZDRAVOTNICKÝCH STUDIÍ  
UNIVERZITY J. E. PURKYNĚ V ÚSTÍ NAD LABEM A KRAJSKÉ ZDRAVOTNÍ, a.s.  
- MASARYKOVY NEMOCNICE V ÚSTÍ NAD LABEM, o.z.



Krajská zdravotní  
Masarykova nemocnice

## DĚKUJEME ZA PODPORU SYMPOZIA



FAMILY HUB





# Znovu se probouzet do jasných dnů...

**Brintellix**<sup>®</sup>  
vortioxetin

O krok dál v léčbě deprese

**ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU BRINTELIX (VORTIOXETIN)** Před předepsáním přípravku se seznáme s úplným Souhrnem údajů o přípravku. **NÁZEV PŘÍPRAVKU:** Brintellix 5 mg potahované tablety, Brintellix 10 mg potahované tablety, Brintellix 15 mg potahované tablety, Brintellix 20 mg potahované tablety a Brintellix 20 mg/ml perorální kapky, roztok. **KVANTITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ:** Jedna potahovaná tableta obsahuje vortioxetin hydrobromidum, což odpovídá vortioxetinu 5 mg (pro Brintellix 5 mg), 10 mg (pro Brintellix 10 mg), 15 mg (pro Brintellix 15 mg) a 20 mg (pro Brintellix 20 mg), jeden ml roztoku obsahuje vortioxetin lactas, což odpovídá vortioxetinu 20 mg, jedna kapka odpovídá vortioxetinu 1 mg (pro Brintellix 20 mg/ml perorální kapky, roztok). **TERAPEUTICKÉ INDIKACE:** Brintellix je indikován k léčbě depresivních epizod u dospělých. **DÁVKOVÁNÍ A ZPŮSOB PODÁNÍ:** Úvodní a doporučená dávka je 10 mg jednou denně, užitá perorálně s jídlem nebo nalačno. Starší pacienti  $\geq 65$  let: Úvodní dávka je 5 mg jednou denně. **Pediatrická populace (< 18 let):** Nemá se používat. **Ukončení léčby:** Aby se zabránilo výskytu příznaků vyzazení, lze zvážit postupné snižování dávky. Pro specifická doporučení týkající se harmonogramu snižování dávky u pacientů léčených přípravkem Brintellix však nejsou k dispozici dostatečné údaje. **KONTRAINDIKACE:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku. Současné užívání s neselektivními inhibitory monoaminooxidázy (MAOI) nebo selektivními MAO-A inhibitory. **ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ A OPATŘENÍ PRO POUŽITÍ:** Deprese je spojena se zvýšeným rizikem sebevražedných myšlenek, sebeopakování a sebevraždy. Pacienti, a zvláště ti, kteří mají zvýšené riziko sebevraždy, by měli být během léčby pečlivě sledováni, a to především na začátku léčby a po změně dávkování. Pacienti (a jejich ošetrovatelé) by měli být upozorněni na to, že je nutné sledovat jakékoliv zhoršení jejich stavu, vznik sebevražedného chování nebo myšlenek a neobvyklých změn chování a na to, že pokud se tyto příznaky objeví, musí okamžitě vyhledat lékařskou pomoc. U pacientů se zachytaví v anamnéze, případně nestabilní epizodami, má být léčba zahájena s opatrností. Pacienti musí být sledováni pro případné známky a příznaky serotoninového syndromu nebo neuroleptického maligního syndromu. Brintellix by měl být používán s opatrností u pacientů s anamnézou mánie/hypománie. U pacientů, kteří vstupují do manické fáze, je nutno léčbu tímto přípravkem ukončit. Pacienti léčení antidepresivy, včetně vortioxetinu, mohou rovněž zaznamenat pocity agrese, hněvu, agitovanosti a podrážděnosti. Stav pacienta i stav onemocnění musí být pečlivě monitorován. Při užívání antidepresiv se serotoninemipin krevním, včetně vortioxetinu, byly hlášeny vzácné poruchy krvácení (ekchymóza, purpura, gastrointestinální nebo gynekologické krvácení) a vzácné byly pozorovány hypertenze. V souvislosti s užíváním antidepresiv, včetně vortioxetinu, byl hlášen výskyt mydriazy. Tento mydriatický účinek může vést k zúžení komorového úhlu oka a následně k zvýšení nitroočního tlaku a glaukomu s uzavřeným úhlem. Je třeba postupovat s opatrností u pacientů s poruchou ledvin a jater. Brintellix 20 mg/ml perorální kapky, roztok obsahuje 85 mg alkoholu (96% ethanolu) v jednom ml, což odpovídá 10,1 % obj. **INTERAKCE:** Je třeba opatrnosti při podání v kombinaci s inhibitory MAO, MAO-A (moklobemid), MAO – reverzibilní neselektivní (linezolid), MAO-B reverzibilní selektivní (selegilin, rasagilin), serotoninérgní působícími léčivými přípravky, s přípravky snižujícími

práh pro vznik zachvatů, lithium, tryptofanem, těžkoukožtečnou, perorálními antikoagulanty, antiagreganci a přípravky převážně metabolizovanými enzymy CYP2D6, CYP3A4, CYP2C3, CYP2C19 a cytochromem P450. U pacientů, kteří užívali vortioxetin, byly hlášeny falešně pozitivní výsledky testů používajících metodu enzymové imunanalýzy ke stanovení přítomnosti metadonu v moči. **TĚHOTENSTVÍ A KOJENÍ:** Podání těhotným ženám pouze tehdy, pokud očekávaný přínos převáží nad potenciálními riziky pro plod. Je nutno rozhodnout, zda přerušit kojení nebo ukončit/přerušit podávání přípravku. **SCHOPNOST ŘÍDIT A OBSLUHOVAT STROJE:** Žádný nebo zanedbatelný vliv. S ohledem na hlášené nežádoucí účinky, např. závratě, je doporučena opatrnost pacientů. **NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY:** Nežádoucí účinky byly zpravidla mírné nebo střední intenzity a vyskytly se během prvních dvou týdnů léčby. Účinky byly obvykle přechodné a nevedly obyčejně k ukončení terapie. Velmi časté: nauzea. Časté: abnormální sny, závratě, diareja, obtíže se zvracením, dyspepsie, pruritus, hyperhidróza. Méně časté: halucinace, tremor, rozmanité vidění, návaly horka, noční pocení. Vzácné: mydriáza (která může vést k akutnímu glaukomu se zúženým komorovým úhlem). Není známo: anafylaktická reakce, hyperprolaktinémie, hypotenzie, serotoninový syndrom, bolest hlavy, krvácení (včetně kontuze, ekchymózy, epistaxe, gastrointestinálního nebo vaginálního krvácení), angioedém, urtikálie, vyrážka, insomnie, agitovanost a agrese, PŘEDÁVKOVÁNÍ: Zkušenosti s předávkováním omezené. Doporučená symptomatická léčba a odpovídající monitoring. **ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování. **VELIKOST BALENÍ:** 28 potahovaných tabletek (5 mg a 10 mg), 98 potahovaných tabletek (10 mg), 98 potahovaných tabletek (15 mg), 98 potahovaných tabletek (20 mg) a 15 ml ve skleněné lahvičce (20 mg/ml perorální kapky, roztok). **DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI:** H. Lundbeck A/S, Ottilievägen 9, 2500 Valby, Dánsko. **REGISTRAČNÍ ČÍSLO:** tablety – EU/1/13/891/002, 010, 011, 012, 021, 030; perorální kapky, roztok – EU/1/13/891/036. **DATUM REVIZE TEXTU SMPCC:** 27. 11. 2025. **DATUM REVIZE ZKRÁCENÉ INFORMACE:** 16. 1. 2026. **URČENO PRO ODBORNOU VĚŘEJNOST:** Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Aktuální výši a podmínky úhrady naleznete na [www.sukl.gov.cz](http://www.sukl.gov.cz). Úplnou informací o přípravku obdržíte na adrese: SwiXX BioPharma s. r. o., Hybernská 1034/5, 110 00 Praha 1, tel.: +420 242 434 222. Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>. Nežádoucí účinky musí být hlášeny Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv [sukl.gov.cz](http://www.sukl.gov.cz)/nezhadouciconky nebo společnosti SwiXX BioPharma s. r. o., prostřednictvím e-mailové adresy: [medinfo.czech@swiixbiopharma.com](mailto:medinfo.czech@swiixbiopharma.com).

Lundbeck



**SwiXX** BioPharma