

18. dny dětské endokrinologie 2017

Pardubice, hotel Zlatá Štika

27.-28.1.2017

Registrace: Hotel Zlatá štika

27. 1. 2017: 10:00 - 18:00

28. 1. 2017: 7:30 - 10:00

PROGRAM

PÁTEK 27.1.2017

12.00 – 14.20

Zahájení Dnů dětské endokrinologie

I. Plášilová, J. Lebl

KAZUISTIKY 1: RŮST

(pro lékaře a sestřičky)

Předsedající: Š. Průhová, J. Škvor

MOHLA ŠPATNĚ ROSTOUCÍ ŠÁRKA BÝT PODCHYCENA DŘÍVE ?

B. Kalvachová, P. Sedlak

Praha

MALÁ KRISTÝNKA

D. Slavičková

Praha

DÍVKA, KTERÁ „JEN TROCHU ŠPATNĚ ROSTLA“

V. Neuman, O. Souček, B. Obermannová, L. Plachý, Z. Šumník

Praha

CO MŮŽE VÉST K FAMILIÁRNĚ MALÉMU VZRŮSTU ?

Š. Průhová, L. Elblová, P. Dušátková, J. Lebl

Praha

ELIŠKA MĚ „SHOXovala“

J. Strnadel, A. Gřegořová, K. Buržáková

Ostrava

MALÝ PRINC

V. Cirmanová, P. Sedlak, A. Šípek

Praha

MUŽEME (A CHCEME) JIM POMOCI ? PRIMUM NON NOCERE

J. Zimová

Litoměřice

TEREZKA SI JIŽ MŮŽE ZPÍVAT...

A. Holeszová

Havířov

...A NAŠE TEREZKA JE RÁDA, ŽE UŽ NENÍ NEJVĚTŠÍ

J. Lebl, L. Elblová, Š. Průhová, D. Zemková, D. Netuka, C. Stratakis

Praha, Bethesda

ZA CO MŮŽOU GLIPIKANY ?

L. Plachý, L. Elblová, Š. Průhová, J. Lebl

Praha

ČAS NA KÁVU

M. Jiříčková

Jilemnice

14.20 – 14.40 přestávka na kávu

Křest knihy „Endokrinologie v umění“

14.40 – 16.10

KAZUISTIKY 2: NADLEDVINY

(pro lékaře)

Předsedající: S. Koloušková, F. Votava

CO VŠECHNO PLODÍ NOVOROZENECKÝ SCREENING

F. Votava, J. David

Praha

NARODIL SE CHLAPEC NEBO DÍVKA?

J. David, F. Votava

Praha

JAK TO VLASTNĚ JE?

M. Šnajderová, M. Bičíková

Praha

CUSHINGŮV SYNDROM V DĚTSKÉM VĚKU

O. Magnová

Brno

OTOKY V ÚVODU LÉČBY ADDISONOVY NEMOCI U APS: DIFERENCIÁLNÍ DIAGNOSTIKA A PŘEKVAPIVÝ ZÁVĚR

D. Neuman, P. Rozsival, L. Eimer, K. Kusá, P. Kamenický, P. Adolfová

Hradec Králové, Trutnov.

ZÁKEŘNÁ ADRENÁLNÍ KRIZE (video)

J. Škvor

Ústí nad Labem

ROBERT A JEHO TOUHA PO DOKONALÉM TĚLE

I. Röschlová

Frýdek-Místek

14.40 – 16.10

Paralelní sekce sestřiček a ostatních SZP

Předsedající: R. Kučerová, J. Studentová

PROČ KRYŠTOF NEROSTE

J. Studentová, I. Plášilová

Hradec Králové

A ŠTÍTNÁ ŽLÁZA ZA VŠECHNO NEMŮŽE

M. Nováková

Brno

ZLOMENINY KOSTÍ NEJSOU JEN PROBLÉMEM VE STÁŘÍ

R. Kučerová, M. Riedelová

Praha

SPECIFICKÝ PŘÍSTUP SESTER K DĚTSKÝM PACIENTŮM BĚHEM FUNKČNÍCH TESTŮ

K. Luňáková, B. Pavlínková

Praha

DIABETICKÉ DÍTĚ A SPORT V PRAXI

J. Bušková, Š. Supová

Praha

16.10 – 16.30 přestávka na kávu

během přestávky diskuse u posteru Pracovní skupiny pro růstový hormon s představením pilotních výsledků databáze Repar (S. Koloušková a členové Pracovní skupiny pro růstový hormon)

16.30 – 17.00

Vyhlášení výsledků soutěže o nejlepší publikace v dětské endokrinologii za rok 2016

(pro lékaře a sestřičky)

Předsedající: J. Zapletalová, D. Novotná

Přednáška laureáta v kategorii do 35 let

Přednáška laureáta v kategorii bez rozdílu věku

17.00 – 17.50

KAZUISTIKY 3: GLYKÉMIE

(pro lékaře a sestřičky)

Předsedající: J. Lebl, B. Obermannová

A GIRL WITH SEVER INSULIN RESISTANCE

T. Hussein Tayeb

Sulaymani university, Iraq

PŘÍBĚH ČERNÉHO PETRA

*B. Obermannová, R. Formánková, Z. Šumník, L. Dušátková, Š. Průhová, J. Kayserová,
P. Sedláček, J. Lebl*

Praha

AUTOIMUNITNÍ PROTILÁTKY ASOCIOVANÉ S DIABETEM (DDA) U OBÉZNÍ ADOLESCENTKY S KLINICKÝM OBRAZEM DIABETU 2. TYPU

T. Vitvarová, D. Neumann

Hradec Králové

O CHLAPCI, KTERÝ NEMOHL PŘESTAT JÍST

Š. Štolbová, M. Beneš, L. Petruželková, J. Lebl, S. Koloušková

Praha

17.50 – 18.20

GENIUS LOCI

(pro lékaře a sestřičky)

Předsedající: I. Plášilová

BÁJEČNÍ MUŽOVÉ, KTEŘÍ TVOŘILI HISTORII PARDUBIC NA PŘELOMU 19. A 20. STOLETÍ

PhDr. F. Šebek

Pardubice

20.00 Raut

SOBOTA 28.1.2017

8.00 – 10.00

KAZUISTIKY 4: KOST, KALCIO-FOSFÁTOVÝ METABOLISMUS, VODA A ELEKTROLYTY

(pro lékaře a sestřičky)

Předsedající: D. Neumann, Z. Šumník

CHYBNÁ DIAGNÓZA KŘIVICE

Š. Kutílek

Klatovy, Pardubice

OPERACE PRO PRIMÁRNÍ HYPERPARATHYREOSU - VIDEOKASUISTIKA

P. Libánský, J. Čížek, M. Fialová, R. Lischke, Z. Šumník, J. Tvrdoň, S. Adámek

Praha, České Budějovice

PROČ VIKTORCE MIZÍ KOSTI ?

K. Roženková, L. Elblová, K. Potužníková, D. Zemková, I. Mařík, H. Malcová, J. Lebl, Š.

Průhová, Z. Šumník

Praha

KATEŘINA SE ZLOMENINOU KLÍČKU A BÉRCE

*O. Souček, S. Pavlíková, M. Zítková, J. Lebl, Z. Šumník
Praha, Světlá nad Sázavou*

KDYŽ VITAMÍN D ŠKODÍ A MLÉKO POMÁHÁ

*Z. Šumník, T. Rosík, O. Souček
Praha*

VZÁCNOST Z TŘINCE

*M. Struminský
Třinec*

NOVOROZENECKÁ HYPOKALCÉMIE - TRANSITORNÍ NEONATÁLNÍ PSEUDOHYPO-PARATYREÓZA

*M. Vracovská, Š. Kutílek, R. Pikner
Klatovy*

PARANEOPLASTICKÉ SYNDROMY U DĚTÍ

*J. Zapletalová, K. Michálková, J. Hoza, M. Geierová, V. Kubíčková, M. Průcha, P. Mazánek, L. Zatloukalová, V. Mihál
Olomouc, Praha, Brno*

DIANA A JEJÍ ZÁHADNÁ HYPONATREMIE

*K. Poločková, J. Jiskra, H. Vítková, P. Matoušek
Karviná, Praha*

NEFROLOGICKÝ, NEBO ENDOKRINOLOGICKÝ PACIENT ?

*M. Šenkeřík, I. Plášilová, P. Dospělová
Pardubice*

10.00 – 10.20 přestávka na kávu

10.20 – 10.40

Udělení ceny doc. Aloise Kopeckého za celoživotní přínos dětské endokrinologii

**Laudace a vystoupení laureáta
(pro lékaře a sestřičky)**

Předsedající: M. Šnajderová, M. Dvořáková

10.40 – 12.10

KAZUISTIKY 5: PORUCHY SEXUÁLNÍ DIFERENCIACE A PUBERTY

(pro lékaře a sestřičky)

Předsedající: J. Černá, O. Magnová

PROČ JSEM MALÁ ?

J. Černá, A. Hladíková

Ostrava

MAMINČINÝM CHLAPEČKEM UŽ NAVŽDY ?

S. Foltýnová

Hodonín

NEOB RATNÁ KÁJA

A. Mílová

Praha, Náchod

SEKUNDÁRNÍ AMENOREA

I. Plášilová

Hradec Králové, Pardubice

PROČ NÁM JAKUB NEROSTE ?

L. Petruželková, V. Plasová, B. Obermannová

Praha, Kolín

HYPERPROLAKTINEMIE U DĚTÍ A DOSPÍVAJÍCÍCH V KRÁTKÝCH KAZUISTIKÁCH

O. Veselý, M. Nečasová, J. Zapletalová

Svitavy, Olomouc

POSÍLÁME PACIENTKU S TYREOIDITIDOU

H. Pražáková, S. Koloušková

Praha

MÁ NADĚJI ?

H. Vávrová, J. Vávra

Vsetín

12.10 – 12.20 letmé občerstvení

12.20 – 14.20

KAZUISTIKY 6: ŠTÍTNÁ ŽLÁZA

(pro lékaře a sestřičky)

Předsedající: E. Al Taji, R. Pomahačová

PŘÍPAD NEKLIDNÉ KLÁRY

E. Al Taji, F. Kaššák, V. Hána

Praha, Vestec

POZITIVNÍ RODINNÁ ANAMNÉZA

P. Kristenová, M. Dvořáková, K. Hirschfeldová

Písek, Praha

POZDĚ BYCHA HONIT...

M. Dvořáková

Praha

DÍVKA S BULKOU NA KRKU

R. Pomahačová, J. Zamboryová, P. Paterová

Plzeň

CO SE MŮŽE SKRÝVAT ZA UZLEM ŠTÍTNÉ ŽLÁZY

V. Plasová, M. Honková, B. Obermannová, Š. Průhová, K. Personová, Z. Šumník

Praha, Opava

JAK PETR PŘES NOC OCHRNUL

D. Novotná, Z. Doležel, H. Schneiderová, J. Papež, M. Jouza
Brno

GRAVESOVA ORBITOPATIE – STÁLE NEVYŘEŠENÝ PROBLÉM

S. Koloušková
Praha

KAZUISTIKA ONDRY, KTERÝ NEROSTL

M. Romanová
Praha

PROČ NEROSTL ?

M. Schubert, D. Schubertová
Bruntál

PŘÍBĚH ŽANETY, KTERÁ TAKÉ NEROSTLA

Z. Zima
Litoměřice

14.20

ZAKONČENÍ A POZVÁNKA NA DNY DĚTSKÉ ENDOKRINOLOGIE 2018

I. Plášilová, M. Gregora

Oběd

Laureáti soutěže Pracovní skupiny dětské endokrinologie o nejlepší publikaci v mezinárodním písemnictví

Za rok 2005

Bez rozdílu věku:

Votava F, Torok D, Kovacs J, Moslinger D, Baumgartner-Parzer SM, Solyom J, Pribilincova Z, Battelino T, Lebl J, Frisch H, Waldhauser F: *Estimation of the false negative rate in newborn screening for congenital adrenal hyperplasia*. Eur J Endocrinol, 2005; 152: 869-874

Věk do 35 let:

Šumník Z, Koloušková S, Malcová H, Vavřínek J, Venháčová J, Lebl J, Cinek O: *High prevalence of coeliac disease in siblings of children with type 1 diabetes*. Eur J Pediatr, 2005; 164: 9-12

Za rok 2006

Bez rozdílu věku:

Šumník Z, Cinek O, Bratanic N, et al: *Risk of celiac disease in children with type 1 diabetes is modified by positivity for HLA-DQB1*02-DQA1*05 and TNF-308A*. Diabetes Care, 2006; 20: 856-63

Věk do 35 let:

Hainerová I, Torekov SS, EK J et al: *Association between Neuromedin U gene variants and overweight and obesity*. J Clin Endocrinol Metab, 2006; 91: 5057-63

Za rok 2007

Bez rozdílu věku:

Al Taji E, Biebermann H, Límanová Z, Hníková O, Zikmund J, Dame C, Grüters A, Lebl J, Krude H: *Screening for mutations in transcription factors in a Czech cohort of 170 patients with congenital and early-onset hypothyroidism: identification of a novel PAX8 mutation in dominantly inherited early-onset non-autoimmune hypothyroidism*. Eur J Endocrinol, 2007; 156: 521-529

Věk do 35 let:

Hainerová I, Larsen LH, Holst B, Finková M, Hainer V, Lebl J, Hansen T, Pedersen O: *Melanocortin 4 Receptor Mutations in Obese Czech Children: Studies of Prevalence, Phenotype Development, Weight Reduction Response, and Functional Analysis*. J Clin Endocrinol Metab, 2007; 92: 3689-3696

Za rok 2008**Bez rozdílu věku:**

Obermannová B, Banghová K, Šumník Z, Dvořáková HM, Betka J, Fencel F, Koloušková S, Cinek O, Lebl J: *Unusually severe phenotype of neonatal primary hyperparathyroidism due to a heterozygous inactivating mutation in the CASR gene*. Eur J Pediatr, 2008; doi10.1007/S00431-008-0794-y

Věk do 35 let:

Gonsorčíková L, Průhová Š, Cinek O, Ek J, Pelikánová T, Jorgensen T, Eiberg H, Pedersen O, Hansen T, Lebl J: *Autosomal inheritance of diabetes in two families characterized by obesity and a novel H241Q mutation in NEUROD1*. Pediatr Diabetes, 2008; 9 (Part II): 367-372

Za rok 2009

cena nebyla udělena

Za rok 2010**Bez rozdílu věku:**

Průhová Š, Dušátková P, Šumník Z, Koloušková S, Pedersen O, Hansen T, Cinek O, Lebl J: *Glucokinase diabetes in 103 families from a country-based study in the Czech Republic: geographically restricted distribution of two prevalent GCK mutations*. Pediatr Diabetes, 2010; 11: 529-535

Věk do 35 let:

Pleskačová J, Hersmus R, Oosterhuis JW, Setyawati BA, Faradz SM, Cools M, Wolffenbuttel KP, Lebl J, Drop SL, Looijenga LH: *Tumor risk in Disorders of Sex Development*. Sex Dev, 2010; 4: 259-269

Za rok 2011

Bez rozdílu věku

Obermannová B, Pfaeffle R, Zygmunt-Gorska A, Starzyk J, Verkauskiene R, Smetanina N, Bezlepkina O, Peterkova V, Frisch H, Cinek O, Child CJ, Blum WF, Lebl J: *Mutations and pituitary morphology in a series of 82 patients with PROP1 gene defects*. Horm Res Paediat, 2011; 76: 348-354

Věk do 35 let:

Souček O, Lebl J, Šnajderová M, Koloušková S, Roček M, Cinek O, Rittweger J, Šumník Z: *Bone geometry and volumetric bone mineral density in girls with Turner syndrome of different pubertal stages*. Clin Endocrinol, 2011; 74: 445-452

Za rok 2012

Bez rozdílu věku

Souček O, Komrska V, Hlávka Z, Cinek O, Roček M, Zemková D, Lebl J, Šumník Z: *Boys with haemophilia have low trabecular bone mineral density and sarcopenia, but normal bone strength at the radius*. Haemophilia, 2012; 18: 222-228

Do 35 let věku

Malíková J, Votava F, Vrzalová Z, Lebl J, Cinek O: *Genetic analysis of the CYP21A2 gene in neonatal dried blood spots from children with transiently elevated 17-hydroxyprogesterone*. Clin Endocrinol (Oxf), 2012; 77: 187-194

Za rok 2013

Bez rozdílu věku

Průhová Š, Dušátková P, Neumann D, Hollay E, Cinek O, Lebl J, Šumník Z: *Two cases of diabetic ketoacidosis in HNF1A-MODY linked to severe dehydration: is it time to change the diagnostic criteria for MODY?* Diabetes Care, 2013; 36: 2573-2574

Do 35 let věku

Souček O, Zapletalová J, Zemková D, Šnajderová M, Novotná D, Hirschfeldová K, Plášilová I, Koloušková S, Roček M, Hlávka Z, Lebl J, Šumník Z: *Prepubertal girls with Turner syndrome and children with isolated*

SHOX deficiency have similar bone geometry at the radius. J Clin Endocrinol Metab, 2013; 98: E1241-1247

Za rok 2014

Bez rozdílu věku

Kaprova-Pleskacova J, Stoop H, Brüggewirth H, Cools M, Wolffenbuttel KP, Drop SL, Snajderova M, Lebl J, Oosterhuis JW, Looijenga LH: *Complete androgen insensitivity syndrome: factors influencing gonadal histology including germ cell pathology*. Modern Pathology, 2014; 27: 721-730

Do 35 let věku

Malikova J, Camats N, Fernández-Cancio M, Heath K, González I, Caimari M, del Campo M, Albisu M, Koloušková S, Audi L, Flück CE: *Human NR5A1/SF-1 Mutations Show Decreased Activity on BDNF (Brain-Derived Neurotrophic Factor), an Important Regulator of Energy Balance: Testing Impact of Novel SF-1 Mutations Beyond Steroidogenesis*. PLoS One, 2014; 9: e104838. doi:10.1371

Za rok 2015

Bez rozdílu věku

Petruzelkova L, Dusatkova P, Cinek O, Sumnik Z, Pruhova S, Hradsky O, Vcelakova J, Lebl J, Kolouskova S: *Substantial proportion of MODY among multiplex families participating in a Type 1 diabetes prediction programme*. Diabetic Medicine, 2015; doi: 10.1111/dme.13043

Do 35 let věku

Rozenkova K, Malikova J, Nessa A, Dusatkova L, Bjørkhaug L, Obermannova B, Dusatkova P, Kytnarova J, Aukrust I, Najmi L, Rypackova B, Sumnik Z, Lebl J, Njølstad PR, Hussain K, Pruhova S: *High incidence of heterozygous ABCC8 and HNF1A mutations in Czech patients with congenital hyperinsulinism*. J Clin Endocrinol Metab, 2015; 100; doi: 10.1210/jc.2015-2763

Za rok 2016 ???