

Literatura

1. PŘÍZNAKY KREVNÍCH CHOROB A ZÁKLADNÍ VYŠETŘOVACÍ METODY

- Adam Z, Vorlíček J, Fojtík Z, et al.** Systémové a paraneoplastické projevy maligních onemocnění. *Postgrad Med* 2004; 6(4): 364–372.
- Adam Z, Vorlíček J.** Systémové a paraneoplastické projevy maligních onemocnění, část I. *Postgrad Med* 2004; 6(4): 350–364.
- Adam Z.** Úvaha o studiu lékařské fakultě. *Vnitř Lék* 2005; 51(3): 359–363.
- Cetkovský P, et al.** Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.
- Kouba M, Volková Z, Maalouf J, et al.** Odchylky v krevním obraze a poruchy hemostázy u pacientů se solidními tumory: přehled a popis případů. *Klin Onkol* 2004; 17(3): 101–105.
- Penka M.** Ohlédnutí a perspektivy současné hematologie. *Vnitř Lék* 2005; 51(7–8): 775–780.
- Vorlíček J.** Lesk a bída onkologie. *Vnitř Lék* 2004; 50(1): 9–22.

2. ANÉMIE

- Čermák J.** Železo v organismu – nutný pomocník a skrytý nepřítel. Jaký význam mají nové poznatky v metabolismu železa pro klinika. *Vnitř Lék* 2005; 51(3): 279–281.
- Čermák J.** Aplastická anémie, paroxysmální noční hemoglobinurie a myelodysplastický syndrom: tři manifestace jednoho onemocnění? *Transfuz Hematol Dnes* 2005; 11(S2): 5–8.
- Čermák J.** Autoimunitní hemolytické anémie. *Vnitř Lék* 2005; 51(7–8): 881–885.
- Čermák J.** Diferenciální diagnostika anémií. *Vnitř Lék* 2005; 51(10): 1159–1160.
- Cetkovský P, et al.** Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.
- Divoký V, Walczysková S, Pospíšilová D, et al.** Některé vzácnější formy hereditárních anémií vyskytující se v dospělé populaci v ČR a SR, beta thalasemie a nestabilní hemoglobinové varianty. *Vnitř Lék* 2005; 51(7–8): 886–893.
- Lang P.** Hemolytická anémie na mechanické mitrální protéze. *Prakt Lék* 2000; 80(9): 501–502.
- Mara M, Živný J.** Anémie v těhotenství. *Diagnóza* 2000; 3(40): 11–13.
- Procházková J, Procházka M, Papajík T, et al.** Idiopatická trombotická trombocytopenická purpura v těhotenství refrakterní na imunosupresivní terapii – kazuistika. *Transfuz Hematol Dnes* 2006; 6: 100–103.
- Sakalová A, Indrák K, Divoký V, et al.** Molekulovo-genetické charakteristiky a fenotypové prejavy vrozených hemolytických anémií na Slovensku. *Interná Med* 2005; 2: 81–85.
- Sakalová A.** Hemolytické anémie. *Hematol Transfuz* 2000; 10(1): 45–50.
- Ščudla V.** Anémie chronických chorob. *Vnitř Lék* 2005; 51(10): 1185–1186.
- Sulovská I, Jančíková M.** Idiopatická trombocytopenická purpura dospělých. *Zdrav Nov ČR* 2001; 50(3): 32–33.

Szotkowski T, Fryšák Z, Papajík T, et al. Trombotická trombocytopenická purpura – hemolyticko-uremický syndrom (TTP-HUS) vedoucí k diagnóze Wilsonovy choroby. *Vnitř Lék* 2002; 4(48): 353–356.

Žák P, Kmoníček M, Maisnar V, et al. Trombotická trombocytopenická purpura (TTP) u pacienta s karcinomem žaludku (popis případu). In: *Trombóza a hemostáza 2001*. Hradec Králové: HK Credit 2001: 121.

3. PORUCHY FUNKCE A POČTU TROMBOCYTŮ

Binder T, Salaj P, Dyr J, et al. Hematologické aspekty cholestatické hepatózy. *Čes Gynek* 2006; 61(3): 137–145.

Binder T, Vavřinová B, Salaj P. Trombocytopenie v těhotenství. *Mod Gyn Porod* 2001; 10(1): 63–67.

Bláhová K. Hemolyticko uremický syndrom. *Forum Med* 2001; 3(4): 53–54.

Cetkovský P, et al. Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.

Doubek M, Smejkal P, Dostálová V, et al. Dědičné trombocytopenie. Diferenciální diagnostika jednoho případu. *Čas Lék čes* 2003; 142(11): 683–686.

Gumulec J, Penka M, Richterová R, et al. Glykoprotein Ia/IIa destičkové membrány z hlediska jeho genetických změn. *Vnitř Lék* 2005; 51(7): 840–844.

Gumulec J, Penka M, Richterová R, et al. Glykoprotein IIb/IIIa destičkové membrány z hlediska jeho genetických změn. *Vnitř Lék* 2005; 51(7): 845–853.

Gumulec J, Penka M, Richterová R, et al. Glykoproteiny destičkové membrány z hlediska jejich genetických změn. *Vnitř Lék* 2005; 51(7): 833–839.

Hirmerová J. Heparinem indukované trombocytopenie. *Vnitř Lék* 2005; 51(2): 231–237.

Marinková I. Krvácivé stavy. *Zdrav Nov* 2005; 50(43): 6–7.

Pospíšilová D, Ambrůzková Z. Význam a možnosti vyšetření protilátek proti trombocytům u dětí s imunní trombocytopenickou purpurou. *Čes Slov Pediatr* 2000; 55(10): 642–646.

Pták J. Současné možnosti využití transfuzních přípravků a krevních deritávů u závažných poruch koagulace. *Prakt Lék* 2005; 85(1): 34–37.

Starý J. Idiopatická trombocytopenická purpura. *Vox Pediat* 2000; 2(2): 10–12.

Starý J. Imunní trombocytopenická purpura. *Čes Slov Pediat* 2000; 55(Suppl 1): 38.

Sulovská I, Jančíková M, Pospíšilová D. Idiopatická trombocytopenická purpura dospělých. *Prakt Lék* 2001; 81(7): 389–391.

4. PORUCHY KREVNÍHO SRÁŽENÍ, PORUCHY HEMOSTÁZY

Bátorová A, Hortáthová D, Mistrík M. Fenotypová a genotypová analýza vrodenej hypofibrinogenemie a dysfibrinogenemie. *Vnitř Lék* 2005; 51(7–8): 802–808.

Buliková A, Crha I. Antifosfolipidové protilátky a antifosfolipidový syndrom v porodnictví. *Prakt Gynekol* 2004; 1: 6–10

Buliková A, Penka M. Antifosfolipidový syndrom – diagnostika a léčba. *Vnitř Lék* 2005; 51(10): 809–817.

Buliková A, Penka M. Antifosfolipidový syndrom. *Inter Med* 2006; 5(4): 240–245.

- Buliková A, Penka M.** Inhibitory faktoru Xa. *Kardioforum* 2006; 4(1): 35–39.
- Buliková A, Penka M.** Selhání antikoagulační léčby. *Vnitř Lék* 2006; 52(Suppl 1): 107–118.
- Buliková A.** Pacient s antifosfolipidovými protilátkami – přehled současných diagnostických a léčebných doporučení. In: **Malý J, Pecka M.** Trombóza a hemostáza 2005. Hradec Králové: HK Credit 2005.
- Cetkovský P, et al.** Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.
- Dyr JE, Kotlín R, Salaj P, et al.** Kongenitální a získané dysfibrinogenémie. *Transfuz Hemat Dnes* 2005; 11(Suppl 2): 18–19.
- Fojtík Z.** Antifosfolipidové protilátky a jejich klinický význam. *Čes Revmatol* 2004; 12(2): 103–109.
- Fojtík Z.** Význam antifosfolipidových protilátek. *Vnitř Lék* 2004; 50(4): 312–317.
- Habar D.** Nové obzory v léčbě hemofilie – rekombinantní a transgenní koncentráty, genová léčba a modifikované koagulační faktory. *Čas Lék čes* 2006; 145(2): 104–111.
- Keretová D.** Hyperkoagulační stavy. *Zdrav Nov* 2002; 51(11): 28–29.
- Kessler P.** Trombóza u pacientů se zhoubnými nádory. *Prakt Flebol* 2005; 14(1): 27–28.
- Matýšková M, Buliková A.** Komplikace podávání heparinu. *Vnitř Lék* 2006; 52(Suppl 1): 92–97.
- Penka M, Buliková A, Gumulec J, et al.** Příprava nemocných na dlouhodobé antikoagulační léčbě kumariny k invazivním zákrokům. *Vnitř Lék* 2006; 52(Suppl 1): 35–40.
- Penka M, Buliková A.** Antitrombotická léčba v klasickém pojetí. *Kardioforum* 2006; 1: 28–38.
- Penka M.** Anagrelid. *Farmakoterapie* 2005; (Suppl 1): 26–28.
- Penka M.** Všeobecné principy hemostyptické léčby. *Transfuz Hemat Dnes* 2005; 11(Suppl 2): s. 122–130.
- Urbánková J, Chochola M, Varejka P, et al.** Hyperkoagulační stav a hluboká žilní trombóza. *Kardiol Rev* 2002; (4/Suppl 1) : 282–285.

5. MYELOYDYSPLASTICKÝ SYNDROM A MYELOYDYSPLASTICKÉ ČI MYELOPROLIFERATIVNÍ CHOROBY

- Čemák J.** Erytropoetin v léčba nemocných s myelodysplastickým syndromem. *Vnitř Lék* 2005; 51(10): 1102–1107.
- Čermák J, Vítek A, Michalová K, et al.** Myelodysplastický syndrom v novém tisíciletí. Jak klasifikovat a jak léčit nemocné? *Vnitř Lék* 2005; 51(1): 20–29.
- Čermák J.** Aplastická anémie, paroxysmální noční hemoglobinurie a myelodysplastický syndrom, tři manifestace jednoho onemocnění? *Transfuz Hemat Dnes* 2005; 11(2/Suppl 2): 5–8.
- Hajduch M, Jarošová M, Trojanec R, et al.** Cytogenetické a molekulárně biologické markery v onkologii solidních nádorů a hematologických malignit. *Klin Onkologie* 2004; 17(1): 51–56.
- Indrác K, Heczko M.** S novou WHO klasifikací myeloidních neoplázií do nového tisíciletí. *Hematológia Transfuziologie* 2001; 1: 229–238.
- Málek F.** Myelodysplastický syndrom, pohled pro internisty. *Intern Med Prax* 2005; 7(2): 65–69.
- Neuwirtová R.** Myelodysplastický syndrom. *Onkohematologické onemocnění vyššího věku. Čas Geriat Rev* 2005; 3(2): 21–28.

6. AKUTNÍ MYELOIDNÍ LEUKÉMIE

Indrák K, Hubáček J, Mayer J, et al. Srovnání účinnosti idarubicinu (Zavedos) a mitoxantro-
nu (Refador) v indukční léčbě akutní myeloidní leukémie nemocných seniorského věku
(55–75 let) (prospektivní multicentrická randomizovaná studie 1998–2000). *Vnitř Lék*
2001; 47(1): 48–56.

Jarošová M, Indrák K, Holzerová M, et al. Prognostický význam cytogenetických změn u ne-
mocných s akutní myeloidní leukémií (AML). Analýza výsledků 105 nemocných léčených
v letech 1997–2000 na hemato-onkologické klinice FN a LF UP v Olomouci. *Vnitř Lék*
2001; 47(1): 8–14.

Jarošová M, Indrák K. Cytogenetika a molekulární cytogenetika akutních leukémií. *Trendy*
Med 2002; 4(2): 116–122.

Mayer J, Doubek M. Dnešní možnosti léčby mladších nemocných s akutní myeloidní leukémií.
Transfuz Hemat Dnes 2003; 9(2): 110–124.

7. AKUTNÍ LYMFATICKÁ LEUKÉMIE DOSPĚLÝCH

Doubek M, Mayer J, Kořístek Z, et al. Terapie akutní lymfoblastické leukémie dospělých
kombinací sedmi chemoterapeutik v indukční léčbě, intenzivní konzolidací s autologní
transplantací kmenových buněk krvetvorby nebo bez ní a s následnou udržovací léčbou.
Čas Lék čes 2002; 141(4): 122–126.

Faber E, Hluší A, Indrák K, et al. Imatinib (Glivec) v léčbě nemocných s akcelerovanou fází
chronické myeloidní leukémie a Ph pozitivní akutní lymfoblastické leukémie a ph pozitiv-
ní akutní lymfoblastické leukémie. *Transfuz Hemat Dnes* 2003; 4(8): 159–165.

Starý J. Historie a současnost léčby akutní lymfoblastické leukémie u dětí. *Transfuz Hemat*
Dnes 2005; 11(4): 170–175.

8. MYELOPROLIFERATIVNÍ NEMOCI OBECNĚ

Divoký V, Takáčová S, Priwitzerová M, et al. Ohalování molekulární patofyziologie mye-
loproliferativních chorob: cílené mutace v embryonálních kmenových buňkách. *Transfuz*
Hemat Dnes 2002; 8(4): 145–148.

Indrák K, Adam Z, Čermák J, et al. Minimální doporučená strategie u nejčastějších hemato-
logických malignit. *Transfuz Hemat Dnes* 2005; 11(2): 70–80.

Indrák K, Jarošová M. Nové poznatky o patogenezi akutní myeloidní leukémie – klíč
k přesné diagnostice a novým léčebným přístupům. *Transfuz Hemat Dnes* 2002; 4(8)
149–152.

Klener P, Klamová H. Imatinib: nová perspektiva v léčbě nádorových onemocnění. *Čas Lék*
čes 2004; 143(9): 579–583.

Klener P. Některé nové poznatky o patogenezi myeloproliferativních onemocnění a možnosti
jejich efektivní léčby. *Čas Lék čes* 2006; 145(1): 4–8.

9. CHRONICKÁ MYELOIDNÍ LEUKÉMIE

- Doubek M, Mayer J.** Imatinib – nová perspektiva v hematonekologii. *Zdrav Nov* 2002; 51(3): 18–21. (Příloha Trendy ve farmakoterapii.)
- Faber E, Hluší A, Indrák K.** Imatinib (Glivec) v léčbě nemocných s akcelerovanou fází chronické myeloidní leukémie – první zkušenosti. *Trendy Med* 2002; 4(2): 76–80.
- Faber E.** Dasatinib. *Farmakoterapie* 2006; 2(2): 135–137.
- Indrák K, Jarošová M, Divoký V, et al.** Chronická myeloidní leukemie. *Transfuz Hemat Dnes* 2005; 11(1): 35–38.
- Indrák K.** Léčba chronické myeloidní leukemie v Evropě v roce 2006. *Farmakoterapie* 2006; 2(5): 433–437.
- Jarošová M, Divoký V, Naušová J, et al.** Chronická myeloidní leukémie. Od patogeneze k první cílené molekulární léčbě nádorového onemocnění člověka. *Transfuz Hemat Dnes* 2005; 11(2): 35–38.
- Mayer J, Brychtová Y, Doubek M, et al.** Srovnání reálné ceny léčby chronické myeloidné leukémie nemyeloablativní transplantací krvetvorných buněk s hypotetickou terapií imatinibem. *Transfuz Hemat Dnes* 2006; 12(1): 6–13.
- Naušová J, Priwitzerová M, Jarošová M, et al.** Chronická myeloidní leukémie – rezistence na imatinib mesylát (Glivec) – přehled literatury a vlastní zkušenosti. *Čas Lék čes* 2006; 15(5): 377–382.
- Voglová J, Poznarová A, Chrobák L, et al.** Imatinib mesylát (Glivec) v léčbě chronické fáze chronické myeloidní leukémie. *Vnitř Lék* 2004; 50(1): 21–29.

10. POLYCYTHAEMIA VERA A JINÉ PŘÍČINY ZVÝŠENÉHO HEMATOKRITU

- Andělová L, Škrobánková A, Papoušková S, et al.** Možnosti a meze psychoterapie v hematonekologii. *Hematológia Transfuziologie* 2001; 1: 224–228.
- Indrák K.** Mechanizmy regulace erythropoézy a diagnostika a léčba polycytémií (kazuistika vzácných případů). *Hematológia Transfuziologie* 2001; 1: 216–223.
- Penka M, Schwarz J, Pytlík R, et al.** Doporučený postup diagnostiky a terapie esenciální trombocytémie a trombocytémie provázející jiné myeloproliferativní choroby. *Vnitř Lék* 2005; 51(6): 741–751.

11. ESENCIÁLNÍ (PRIMÁRNÍ) TROMBOCYTÉMIE

- Penka M, Schwarz J, Pytlík R, et al.** Doporučený postup diagnostiky a terapie esenciální trombocytémie a trombocytémie provázející jiné myeloproliferativní choroby. *Vnitř Lék* 2005; 51(6): 741–751.
- Procházka M, Procházková J, Sulovská I, et al.** Esenciální trombocytémie v těhotenství. *Gynekolog* 2001; 10(1): 29–30.
- Pytlík R, Cmunt E, Kleinů Z, et al.** Úloha anagrelidu v léčbě esenciální trombocytémie. *Transfuz Hemat Dnes* 2004; 10(4): 154–160.
- Schwarz J, Penka M.** Trombocytózy a trombocytémie. *Vnitř Lék* 2005; 51(7): 861–871.

12. CHRONICKÁ IDIOPATICKÁ MYELOFIBRÓZA

Benešová P, Dědič K, Žák P, et al. Kompletní regrese fibrózy kostní dřeně po alogenní transplantaci periferních kmenových buněk u pacienta s idiopatickou myelofibrózou. *Čes Slov Patol Soud Lék* 2004; 40(4): 167–171.

Cetkovský P, et al. Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.

13. HYPEREOZINOFILNÍ SYNDROM

Adam Z, Elbl L, Bulíková A, et al. Eozinofilie, idiopatický hypereozinofilní syndrom. *Postgrad Med* 2003; 5(5): 471–487.

Chrobák L, Voglová J. Idiopatický hypereozinofilní syndrom a chronická eozinofilní leukémie. *Vnitř Lék* 2005; 51(12): 1385–1393.

14. SYSTÉMOVÁ MASTOCYTÓZA

Kinkor Z, Šíma R, Skálová A, et al. Izolovaná lymfadenopatie jako první projev systémové mastocytózy. *Čes Slov Patol Soud Lék* 2006; 42(1): 34–38.

Kinkor Z, Šíma R, Skálová A, et al. Izolovaná lymfadenopatie jako první projev systémové mastocytózy. *Čes Slov Patol Soud Lék* 2006; 42(1): 34–38.

Kopřiva F. Žírna buňka na počátku třetího tisíciletí. *Zdrav Nov* 2004; 53(23): 16–17. (Příloha Trendy ve farmakoterapii.)

Kučera P, Kozák T. Anafylaxe diferenciatně diagnostické možnosti. *Alergie* 2004; 6(Suppl 2): 8–9.

Polášková S. Mastocytózy v dětském věku. *Trendy Med* 2005; 6(6): 101–107.

15. MALIGNÍ LYMFOMY OBECNĚ

Adam Z, Vorlíček J, Hejlová N, et al. Diagnostický postup u pacientů s lymfadenopatií nejasné etiologie. *Intern Med Prax* 2001; 3(3): 460–465.

Adam Z, Vorlíček J, Tomáška M, et al. Diferenciální diagnóza zvětšených uzlin. *Postgrad Med* 2004; 4(2): 123–134.

Papajík T, Raida L, Indrák K. Klasifikace lymfoidních neoplázií – z chaosu názvů k reálným jednotkám společného jazyka. *Hematológia Transfuziologie* 2001; 1: 207–215.

Papajík T, Raida L, Indrák K. Vyšetřovací metody a diferenciatní diagnostika zvětšení lymfatických uzlin. *Prakt Lék* 2002; 82(7): 403–407.

Raida L, Faber E, Papajík T, et al. Ovlivňuje kvalita štěpu a aplikace filgrastimu rekonstituci krvetvorby a výsledky autologních transplantací krvetvorných kmenových buněk u nemocných s maligními lymfomy. *Transfuz Hemat Dnes* 2003; 3(9): 125–131.

Trněný M. Maligní lymfomy. *Onkol Péče* 2001; 5(1): 1–7.

Vonka V. Genová terapie v onkologii. *Sanquis* 2004; 36: 32–37.

16. FOLIKULÁRNÍ LYMFOM - NEJČASTĚJŠÍ MALIGNÍ LYMFOM ZE SKUPINY NÍZCE AGRESIVNÍCH LYMFOMŮ A TYPICKÝ ZÁSTUPCE TĚTO SKUPINY

- Fakan F, Boudová L, Skálová A.** Imunohistologický průkaz folikulárních dendritických buněk v diagnostice lymfomů z malých B buněk. *Čes Slov Patol Soud Lék* 2003; 39/48(3): 96–101.
- Mayer J.** Folikulární lymfomy. Brno: Masarykova univerzita 2001: 86.
- Mrhalová M, Krsková L, Kalinová M, et al.** Folikulární lymfomy. *Čes Slov Patol Soud Lék* 2003; 39/48(3): 130–137.
- Navrátil M.** Fludarabin v léčbě pokročilých indolentních lymfomů. *Postgrad Onkol* 2005; 1(2): 24–28.
- Novosad J, Jankovičová K, Krejsek J.** Protein Bcl-2 a jeho úloha v maligní transformaci buňky. *Klin Okol* 2002; 15(1): 2–6.
- Obořilová A, Dvořáková D, Mayer J.** Translokace t(14;18) a její význam ve sledování minimální zbytkové nemoci u folikulárního lymfomu. *Transfuz Hemat Dnes* 2004; 10(2): 51–61.
- Obořilová A, Mayer J, Kořistek Z, et al.** Hodnocení klinické účinnosti a toxicity režimu FND (Fludarabin, Mitoxantron, Dexamethason) u pacientů s folikulárním lymfomem. *Čas Lék čes* 2004; 143(10): 685–690.

17. CHRONICKÁ B-LYMFATICKÁ LEUKÉMIE

- Adam Z, Doubek M.** Chronické lymfatické leukémie. *Postgrad Med* 2000; 2(2): 165–179.
- Doubek M, Ráčil Z, Mayer J.** Klinické využití humanizované monoklonální protilátky alemtuzumab. Brno: Masarykova univerzita 2006: 104.
- Doubek M.** Alemtuzumab v léčbě pacientů s chronickou lymfatickou leukémií. *Postgrad Onkol* 2005; 1: 13–15.
- Jarošová M, Divoký V, Papajík T, et al.** Význam a přínos moderní cytogenetiky a molekulární cytogenetiky pro současnou hematoonkologii. *Transfuz Hemat Dnes* 2005; 11(2): 84–86.
- Kuhrová V, Francová H, Klimešová D, et al.** Chronická lymfatická leukémie: mutační status těžkého řetězce imunoglobulinového genu je významné prognostické kritérium. *Transfuz Hemat Dnes* 2004; 10(4): 143–148.
- Mayer J, Doubek M, Brychtová Y, et al.** Využití rituximabu v léčbě chronické lymfatické leukémie. *Klin Onkol* 2003; 16(4): 178–183.
- Papajík T, Jarošová M, Plachý R.** Chronická B-lymfocytární leukémie, Část I: Pohled na původ, biologii a genetické změny leukemických buněk. *Transfuz Hemat Dnes* 2006; 6(1): 53–61.
- Trbušek M, Malčíková J, Šmardová J, et al.** Starý známý neznámý TP53, tentokrát u B-CLL. *Čas Lék. čes* 2005; 144(5): 350–351.
- Trbušek M, Mayer J.** Molekulární patogeneze chronické lymfocytární leukémie se zaměřením na regulaci buněčného cyklu a apoptózy. *Čas Lék čes* 2004; 143(2): 84–89.

18. VLASATOBUNĚČNÁ LEUKÉMIE

- Chrobák L.** K českému názvu leukémie charakterizované vlasatými buňkami. *Transfuz Hemat Dnes* 2004; 10(2): 84.
- Raida L, Papajík T, Píkalová Z.** Terapeutická účinnost cladribinu a buněčný imunodeficit – spojené nádoby u leukémie s vlasatými buňkami. *Vnitř Lék* 2002; 48(5): 384–389.
- Žák P, Chrobák L, Dědič K, et al.** Sledování minimální reziduální nemoci u nemocných s vlasatobuněčnou leukémií v kompletní remisi po terapii 2-chlorodeoxyadenosinem. *Vnitř Lék* 2000; 46(10): 697–703.
- Žák P, Chrobák L, Podzimek K, et al.** Neobvyklý průběh leukémie s vlasatými buňkami s výraznou abdominální lymfadenopatií, leukemickými infiltráty oční rohovky a kožními změnami. *Vnitř Lék* 1996; 42(5): 463–466.
- Žák P, Dědič K, Chrobák L, et al.** Imunohistochemická detekce a kvantifikace minimální reziduální choroby protilátkou DBA.44 v trepanobiopsických vzorcích u pacientů s vlasatobuněčnou leukémií (popis metody). *Hematol Transfuziol (Bratislava)* 1999; 9(4): 40–45.
- Žák P.** Vlasatobuněčná leukémie a přínos 2-chlorodeoxyadenosinu v léčbě. *Hradec Králové: Nucleus* 2006: 110.

19. MYCOSIS FUNGOIDES – PŘÍKLAD KOŽNÍHO T-LYMFOMU S NÍZKOU AGRESIVITOU NEMOCI

- Cetková P.** Nová WHO-EORTC klasifikace kožních lymfomů. *Čes Slov Derm* 2006; 81(2): 65–75.
- Jírovcová J.** Aktuální poznatky v patogenezi Sézaryho syndromu u mycosis fungoides. *Čes Slov Derm* 2002; 77(1): 3.
- Mandáková P, Kortánková H, Machovcová A, et al.** Imunofenotypizace kožních lymfomů. *Čes Slov Derm* 2006; 81(2): 82–87.
- Skotáková D.** Mycosis fungoides. *Trendy Med* 2002; 4(5): 69–71.
- Vašků V, Adam Z, Král Z.** Kožní T-lymfomy a současné léčebné postupy. *Klin Onkol* 2000; 13(2): 35–42.

20. DIFÚZNÍ VELKOBUNĚČNÝ B-LYMFOM – NEJČASTĚJŠÍ ZÁSTUPCE ZE SKUPINY AGRESIVNÍCH MALIGNÍCH NEHODGINSKÝCH LYMFOMŮ

- Adam Z, Vorlíček J, Kiss I, et al.** Ekonomický pohled na vývoj léčby v posledních letech – neudržitelnost teze podávání „optimální léčby“ všem nemocným. *Farmakoekonomika* 2006; 1(1): 13–28.
- Krist P, Plesník J.** Maligní lymfom orbity. *Čes Slov Oftal* 2002; 58(4): 247–253.
- Soukup P, Maalouf J, Kouba M, et al.** Difúzní B-velkobuněčný lymfom projevující se jako autoimunní hemolytická anémie: diagnostická úskalí. *Klin Onkol* 2004; 17(1): 25–28.
- Vášová I.** Přehled terapie nehodgkinských lymfomů. *Farmakoterapie* 2006; 2(2): 209–214.

Vaverka M, Kala M. Primární lymfom mozku. Čes Slov Neurol Neurochir 2004; 67/100(3): 204–207.

21. VYSOCE AGRESIVNÍ LYMFOMY

22. HODGKINŮV LYMFOGRANULOM

Král Z, Adam Z, Vorlíček J. Hodgkinova choroba, s. 473–476. In: Adam Z, Vorlíček J, Vaníček J., et al. Diagnostické a léčebné postupy u maligních chorob. Praha: Grada Publishing 2002: 599.

Král Z, Mayer J, Navrátil M, et al. Efekt vysokodávkované chemoterapie u nemocných s relabující nebo rezistentní Hodgkinovou chorobou.. Vnitř Lék 2000; 46(5): 268–271.

Raida L, Papajík T, Hluší A, et al. Význam stanovení sérové hladiny beta-2-mikroglobulinu u nemocných s Hodgkinovým lymfomem. Vnitř Lék 2002; 48(2): 91–95.

Šmardová L, Huser M, Král Z, et al. Poškození fertility a možnosti její ochrany u pacientů podstupujících systémovou léčbu chemoterapií pro Hodgkinův lymfom, literární přehled a vlastní zkušenosti. Transfuz Hemat Dnes 2005; 11(4): 162–169.

23. MONOKLONÁLNÍ GAMAPATIE

Adam Z, Tomíška M, Hájek R, et al. Monoklonální gamapatie nejasného významu (benigní monoklonální gamapatie) Vnitř Lék 2000; 46(5): 286–296.

Adam Z. Diferenciální diagnostika monoklonálních gamapatií. Intern Med Prax 2004; 6(5): 279–283.

Špička I. Mnohočetný myelom a další monoklonální gamapatie. Praha: Galén 2005: 128.

24. MNOHOČETNÝ MYELOM A DIFERENCIÁLNÍ DIAGNÓZA BOLESTÍ PÁTEŘE

Adam Z, Bačovský J, Hájek R, et al. Diagnostika a léčba mnohočetného myelomu. Doporučení vytvořené Českou myelomovou skupinou, Myelomovou sekcí České hematologické společnosti a experty Slovenské republiky pro diagnostiku a léčbu mnohočetného myelomu. Transfuz Hemat Dnes 2005; 11(Suppl 1): 2–50.

Adam Z, Bolák K, Staníček J, et al. Přínos fluorodeoxyglukózové pozitronové emisní tomografie u mnohočetného myelomu. Vnitř Lék 2006; 52(3): 207–217.

Adam Z, Fojtík Z. Neopioidní analgetika – farmakologie a léčebné využití. Postgrad Med 2006; 8(3): 277–286.

Adam Z, Kozumplíková M, Pour L. Osteonekróza čelisti v průběhu léčby mnohočetného myelomu. Vnitř Lék 2006; 52(2): 176–180.

Adam Z, Pour L, Vorlíček J, et al. Bisfosfonáty – je v této lékové skupině něco nového? Postgrad Med 2006; 8(4): 365–373.

Adam Z, Ševčík P, Vorlíček J, et al. Kostní nádorová choroba. Praha: Grada Publishing 2005: 296.

- Adam Z, Ševčík P.** Opioidní analgetika. *Postgrad Med* 2006; 8(4): 395–408.
- Hájek R, Maisnar V, Krejčí M.** Thalidomid. *Klin Farmakol Farm* 2005; 19(1): 43–46.
- Hájek R, Pour L.** Bertezomib. *Farmakoterapie* 2005; 1(Suppl 1): 19–21.
- Kalvodová L.** Bojovný duch jako psychologický fenomén onkologických pacientů. *Onkol Péče* 2006; 10(1): 21–22.
- Krejčí M, Hájek R, Ščudla V, et al.** Autolotní transplance periferních kmenových buněk hemopoetických a následná udržovací terapie interferonem alfa nebo interferonem alfa a dexametazonem. Výsledky klinické studie 4W České myelomové skupiny. *Vnitř Lék* 2001; 47(1): 40–47.
- Ščudla V, Bačovský J, Indrák K, et al.** Výsledky léčby a změny prognózy nemocných s mnohočetným myelomem v období předchozích 40 let v oblasti střední a severní Moravy. Rozbor 562 nemocných. *Vnitř Lék* 2002; 48(8): 707–717.
- Špička I.** Mnohočetný myelom a další monoklonální gamapatie. Praha: Galén 2005: 128.
- Špička I, Klener P.** Inhibitory proteazomu: nová možnost léčby nádorových onemocnění. *Čas Lék čes* 2004; 143(10): 701–704.
- Zemanová M, Pika T, Ščudla V.** Osteoporóza jako dominantní projev nesekreční formy mnohočetného myelomu. *Onkol Péče* 2006; 10(1): 24–26.

25. SOLITÁRNÍ KOSTNÍ A EXTRAMEDULÁRNÍ PLAZMOCYTOMY

26. WALDENSTRÖMOVA MAKROGLOBULINÉMIE

- Klán J, Topinková E, Pelíšková D, et al.** Waldenströmova makroglobulinémie v geriatrické praxi. *Čes Geriat Rev* 2004; 2(2): 40–44.
- Pochop P, Hochová I.** Morbus Waldenström – retinopatie jako komplikace onemocnění. *Čes Slov Oftal* 2003; 59(1): 23–27.
- Sakalová A, Škultéty J, Škultétyová D, et al.** Problém diferenciální diagnózy a léčby Waldenströmové makroglobulinémie. *Klin Okol* 2000; 13(3): 79–82.

27. PRIMÁRNÍ SYSTÉMOVÁ AL-AMYLOIDÓZA A NĚKTERÉ DALŠÍ TYPY AMYLOIDÓZ

- Adam Z, Ščudla V, Tomíška M.** Léčba AL-amyloidózy a některých dalších typů amyloidóz. *Vnitř Lék* 2001; 47(1): 46–52.
- Adam Z, Ščudla V.** Klinické projevy a diagnostika AL-amyloidózy a některých dalších typů amyloidóz. *Vnitř Lék* 2001; 47(1): 36–45.
- Cetkovský P, et al.** Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.
- Kroupa R, Dastych M, Šenkyřík M, et al.** Systémové amyloidóza s dominující klinickou manifestací v trávicím traktu. *Vnitř Lék* 2005; 51(5): 588–592.
- Linhartová K, Daum O.** Srdeční amyloidóza. *Cor Vasa* 2005; 47(9): 328.
- Ryšavá R.** Amyloidóza ledvin. *Postgrad Med* 2006; 8(2): 207–212.

Ryšavá R. Léčba paraproteinemické nefropatie a primární amyloidózy ledvin. *Aktual Nefrol* 2005; 11(2-3): 62-65.

Ščudla V, Minařík J, Schneiderka P, et al. Význam sérových hladin volných lehkých řetězců imunoglobulinu v diagnostice a hodnocení aktivity mnohočetného myelomu a vybraných monoklonálních gamapatií. *Vnitř Lék* 2005; 51(11): 1249-1259.

28. HISTIOCYTÁRNÍ CHOROBY - HISTIOCYTÓZA Z LANGERHANSOVÝCH BUNĚK

Adam Z, Kavan P, Vorlíček J, et al. Histiocytární choroby. *Klin Onkol* 1997; 10(6): 167-174.

Adam Z, Vaníček J, Šlampa P, et al. Histiocytóza z Langerhansových buněk u osob dospělého věku - zkušenosti jednoho pracoviště. *Vnitř Lék* 2006; 52(4): 355-371.

29. RIZIKOVÉ FAKTORY ZE VNÍHO PROSTŘEDÍ

Adam Z, Vorlíček J, Čermák A, et al. Prevence zhoubných nádorů. *Postgrad Med* 2004; 6(5): 588-606.

Adam Z, Vorlíček J. Patří chemoprolaxe maligních nemocí do standardní péče, nebo je stále věcí výzkumu? *Postgrad Med* 2004; 6: 126-129.

Dušek L, Abrahámová J, Indrák K, et al. Registr epidemiologických dat v onkologii a její význam pro hodnocení léčebné péče. Zvláštní příloha závěrečné zprávy projektu: Kritické vyhodnocování zdravotnických technologií (HTA): využití datových zdrojů HTA - kapitola 6, 2003.

Dušek L, Abrahámová J, Indrák K, et al. Registrace epidemiologických dat v onkologii a její význam pro hodnocení léčebné péče. *Klin Onkol* 2004; 17(1): 39-44.

Indrák K, Dušek L, Jarošová M, et al. Model populačního klinického registru umožňujícího hodnocení léčebné péče: projekt ALERT (Akutní leukémie - klinický registr). *Klin Onkol* 2004; 17(1): 79-83.

Klozar J, Klimák P, Kodet R, et al. HPV a riziko orálního a orofaryngeálního karcinomu. *Otorinolaryng Foniatr (Pratur)* 2004; 53(2): 60-64.

Tachezy R. Vakcinace proti HPV. *Gynek Promoc* 2004; 4(1): 26-32.

Trněný M, Vašová I, Kozák T, et al. Význam klinického registru nemocných s lymfomy, přínos, možnosti limitace. Závěrečná zpráva projektu: Kritické vyhodnocení zdravotnických technologií (HTA): využití datových zdrojů HTA - kapitola XVI, 2003.

Žaloudík J, Vyzula R, Vorlíček J. Onkoprevence pro Českou republiku. *Klin Onkol* 2006; 19(1): 35-36.

30. INFEKČNÍ KOMPLIKACE U HEMATOONKOLOGICKY NEMOCNÝCH

Adam Z, Vorlíček J, Koptíková J, et al. Obecná onkologie a podpůrná léčba. Praha: Grada Publishing 2003: 787.

Adam Z, Vorlíček J, Vaníček J, et al. Diagnostické a léčebné postupy u maligních chorob. Druhé, aktualizované a doplněné vydání. Praha: Grada Publishing 2004: 684.

Cetkovský P, et al. Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.

- Faber E, Kubíčková J, Procházka V, et al.** Léčba pacientů s febrilní neutropenií – praktické zkušenosti z HOK FN Olomouc. In: **Kolář M, Látal T, (eds.)** Antibiotická politika – vybrané kapitoly. Praha: TRIOS 2002: 58–63.
- Haber J, et odborné společnosti.** Stanovisko odborných společnosti k indikaci a použití antimykotik se systémovým účinkem. *Klin Onkol* 2003; 16(5): 233–237.
- Haber J, et odborné společnosti.** Stanovisko odborných společnosti k indikaci a použití antimykotik se systémovým účinkem. *Transfuz Hemat Dnes* 2003; 9(3): 103–109.
- Hubáček J, Procházková J, Kučerová L, et al.** Aspergilóza plic – fatální komplikace u pacienta s akutní promyelocytární leukémií. *Prakt Lék* 2006; 86(5): 273–274.
- Žák P, Tauchman M, Maisnar V, et al.** Plně implantabilní portové systémy pro žilní aplikaci. Naše zkušenosti u 91 nemocných. *Vnitř Lék* 1997; 43(5): 273–278.

31. C-REAKTIVNÍ PROTEIN V PEDIATRICKÉ PRAXI

32. HOREČKA NEJASNÉ ETIOLOGIE

- Barbado FJ, Vázquez JJ, Peña JM, et al.** Pyrexia of unknown origin: changing spectrum of diseases in two consecutive series. *Postgrad Med J* 1992; 68: 884–887.
- Beneš J, Veselý J, Žáčková M, et al.** Horečka z kočičího škrábnutí: málo známý původce uzlinového syndromu. *Klin Mikrobiol Inf Lék* 2003; 9(1): 22–25.
- Blockmans D, Knockaert D, Maes A, et al.** Clinical value of [18F]fluoro-deoxyglucose positron emission tomography for patients with fever of unknown origin. *Clin Infect Disease* 2001; 32: 191–196.
- Dermott MC, Frenkel M.** Hereditary periodic fever syndromes. *Nether J Med* 2001; 59: 118–125.
- Jarůšková M, Bělohávek O.** Role of 18F-FDG-PET and PET/CT in the diagnosis of prolonged febrile states. *Eur J Nucl Med Mol Imaging* 2006; 33(5): 32–33.
- Kleijn EMHA, Van der Meer JWM.** Inquiry into the diagnostic workup of patients with fever of unknown origin. *Nether J Med* 1997; 50: 69–74.
- Knockaert DC, Vanderschueren S, Blockmans D.** Fever of unknown origin in adults: 40 years on. *J Intern Med* 2003; 253: 263–275.
- Mayer J, Pospíšil Z.** Mechanismus sedimentace erytrocytů – víme dnes více než Robin Fahraeus? *Vnitř Lék* 1993; 39(6): 604–612.
- Mayer J, Skříčková J, Vorlíček J, et al.** Využití bronchoalveolární laváže pro diagnostiku plicních komplikací u nemocných s porušenou imunitou. *Vnitř Lék* 1994; 40(3): 179–183.
- Mayer J.** Jakou informaci nám poskytuje vyšetření sedimentace červených krvinek? *Vnitř Lék* 1988; 34(1): 74–81.
- Motáň J, Opatrný K, Beneda S, et al.** Pět případů leptospirózy na I. interní klinice v Plzni v roce 1987. *Prakt Lék* 1989; 69(19): 705–707.
- Mourad O, Palda V, Detsky A.** A comprehensive evidence based approach to fever of unknown origin. *Arch Intern Med* 2003; 163: 545–551.
- Pejčoch M.** Hantaviry a nákazy jimi vyvolávané. *Klin Mikrobiol Inf Lék* 2003; 9(1): 4–11.

- Řehák Z, Fojtík Z, Staníček J, et al.** 18F-FDG PET v diagnostice vaskulitid velkých cév. Vnitř Lék. (v tisku)
- Řehák Z, Fryšáková L, Tichý T, Fojtík Z.** Detekce temporální arteritidy pomocí 18F-FDG PET. Čes Radiol 2006; 60(4): 234–238.
- Řehák Z, Fryšáková L, Tichý T, et al.** Detekce temporální arteritidy pomocí 18F-FDG PET. Čes Radiol 2006; 60(4): 234–238.
- Skřičková J, Mayer J, Vorlíček J, et al.** Využití bronchoalveolární laváže v diagnostice infekčního postižení plic u imunokompromitovaných nemocných. Remedia Klin Mikrobiol 1999; 3(3): 80–86.
- Tothová E, Fričová M, Sokol L.** Castlemanova choroba. Hematologia Transfuziologia 1993; 1: 19–26.

33. TRANSFUZE A JEJICH INDIKACE

- Broučková A.** Přenos prionových chorob krví a novinky v detekci abnormálního prionového proteinu. Transfuz Hemat Dnes 2006; 12(1): 31–36.
- Cetkovský P, et al.** Intenzivní péče v hematologii. Praha: Galén 2004: 572.