

| | |
|--|-----|
| EDITORIAL: Markéta Havlovicová | 109 |
| MEDAILONEK: Milan Lukáš | 114 |
| TEMATICKÝ BLOK: VZÁCNÁ ONEMOCNĚNÍ | |
| Žádný pacient, byť je jeho diagnóza sebevzácnější, by neměl zůstat bez podpory | |
| Anna Arellanesová, Markéta Havlovicová | 117 |
| Orphanet, orphakódy a terminologie vzácných onemocnění | |
| <i>Orphanet, orphacodes and rare disease terminology</i> | |
| Marek Turnovec | 119 |
| Přípravky genové terapie pro vzácná onemocnění | |
| <i>Gene therapy products for orphan diseases</i> | |
| Ivana Haunerová, Kristýna Řehořová Hradilková | 122 |
| Epidermolysis bullosa congenita, EB Centrum FN Brno a DEBRA ČR | |
| <i>Epidermolysis bullosa congenita, EB Centre of the University Hospital Brno and DEBRA Czech Republic</i> | |
| Renata Gaillyová, Hana Bučková, Jana Kýrová, Lenka Fajkusová, Lenka Kopečková, Pavel Melichárek, Anita Gaillyová, Magda Hrudková | 128 |
| Současné možnosti cílené protizáchvatové léčby u vzácných geneticky podmíněných epilepsií | |
| <i>Current possibilities of targeted anti-seizure treatment in rare genetic epilepsies</i> | |
| Markéta Vlčková, Jana Zárubová, Petra Laššuthová, Katalin Štěrbová | 135 |
| Farmakoterapie u pacientů s lysosomálními střádavými onemocněními | |
| <i>Pharmacotherapy in patients with lysosomal storage diseases</i> | |
| Robert Šáhó, Martin Magner | 141 |
| Voretigen neparvovek – první oční genová terapie určená pro pacienty s dystrofií sítnice na podkladě bialelických mutací v genu RPE65 | |
| <i>Voretigene neparvovec – the first ocular gene therapy for patients with biallelic RPE65 mutation-associated inherited retinal disease</i> | |
| Petra Lišková, Marie Vajter | 147 |
| Komplikovaný případ těžké psoriázy úspěšně zvládnutý bimekizumabem – kazuistika | |
| <i>A complicated case of severe psoriasis successfully managed with bimekizumab – case report</i> | |
| Viktor Palla, Jan Šternberský | 152 |
| Vysoko účinná modulátorová léčba – kazuistika nemocného s cystickou fibrózou | |
| <i>Highly effective modulator therapy – case report of a patient with cystic fibrosis</i> | |
| Libor Fila | 157 |

Hereditární angioedém jako vzácná příčina opakovaného zvracení u dětí: současné možnosti dlouhodobé profylaxe – kazuistiky

Hereditary angioedema as a rare cause of recurrent vomiting in children: current options for long-term prophylaxis – case reports

Pavlína Králíčková, Dita Záveská 163

Siponimod v léčbě aktivní sekundárně progresivní roztroušené sklerózy – kazuistika

Siponimod in the treatment of active secondary-progressive multiple sclerosis – case report

Simona Halúsková, David Matyáš, Martin Vališ 169

Certolizumab pegol – unikátní inhibitor TNF v léčbě revmatoidní artritidy

Certolizumab pegol – a unique TNF inhibitor in the treatment of rheumatoid arthritis

David Suchý 174

Akutní bolest kloubu u hemofiliaka: krvácení, nebo... – kazuistiky

Acute joint pain in a hemophiliac: bleeding or... – case reports

Radomíra Hrdličková, Richard Kašpárek, Šárka Blahutová, Zuzana Čermáková 181

Pacient s X-vázanou hypofosfatemickou křivicí léčený burosumabem – kazuistika

Patient with X-linked hypophosphatemic rickets treated with burosumab – case report

Sylva Skálová, Petra Rozsívalová 184

Těžká hidradenitis suppurativa u 15letého chlapce s úspěšnou léčbou adalimumabem – kazuistika

Successful treatment of severe hidradenitis suppurativa in 15-year-old boy – case report

Michaela Chmelíková 189

Vybraná očkování v dospělosti u rizikových skupin pacientů

Selected vaccinations for adult patients in high risk groups

Ludmila Bezdíčková 192

Přínos monoterapie perorálním iptakopanem u pacientů s paroxysmální noční hemoglobinurií 198