

Doporučení ČDS ČLS JEP a ČSAKI pro léčbu chronické spontánní urtikarie

Benáková N.^{1,2}, Pracovní skupina pro chronickou urtikarii ČDS a ČSAKI*

¹Dermatovenerologická klinika 1. LF UK Praha

přednosta prof. MUDr. Jiří Štork, CSc.

²Dermatologická ordinace alergoimunologického centra ImmunoFlow Praha

vedoucí lékař MUDr. Martin Fuchs

*za ČDS: Petr Arenberger, Nina Benáková, Olga Filipovská, Iva Karlová, Miroslav Nečas

*za ČSAKI: Dalibor Jílek, Irena Krčmová

SOUHRN

Chronická spontánní kopřivka je relativně časté onemocnění s výrazným dopadem na kvalitu života, negativně ovlivňující studijní, pracovní i běžně denní aktivity nemocného. Včasná diagnostika a včasná adekvátní léčba jsou pro zvládnutí choroby a jejích příznaků zásadní. Aktualizované mezinárodní doporučené postupy pro léčbu chronické kopřivky odborných společností Evropské akademie alergologie a klinické imunologie (EAACI), Evropské globální sítě pro astma a alergii (GA2LEN), Evropské dermatologické forum (EDF) a Asijské pacifické asociace pro astma, alergii a klinickou imunologii APAAACI (2021) představují vhodnou pomůcku pro praxi v České republice. Léky první volby jsou prověřená nesedativní H1 antihistaminika 2. generace, a to i ve zvýšeném dávkování. Této léčbě se mohou věnovat též praktičtí lékaři, neboť jsou často prvními, koho pacient navštíví. Jako druhá linie se k antihistaminiku přidává omalizumab, a to nově i ve vyšším dávkování. V třetí linii je pak cyklosporin A v kombinaci s antihistaminikem; tato léčba je v kompetenci specialistů, resp. specializovaných center.

Vzhledem k mezioborovému charakteru chronické urtikarie je účelné a prospěšné, aby se kromě dermatologů ujímali léčby pacientů s chronickou urtikarií také lékaři oboru alergologie a klinické imunologie, a to výhledově včetně vyšších linií léčby v centrech biologické léčby, kde se podávají biologika a imunosupresiva, v budoucnu pak inhibitory kináz a další léky. Text prošel Pracovní skupinou odborníků obou odborných společností a schválily ho výbory České dermatologické společnosti (ČDS) ČLS JEP a České společnosti alergologie a klinické imunologie (ČSAKI).

Klíčová slova: chronická urtikarie – české doporučené postupy pro léčbu chronické spontánní urtikarie

SUMMARY

Guidelines of the Czech Society of Dermatology ČLS JEP and the Czech Society of Allergology and Clinical Immunology for the Treatment of Chronic Spontaneous Urticaria

Chronic spontaneous urticaria is relatively common disease with considerable impact on patient's quality of life, impairing the performance at school, work and in daily life. Early diagnostics and early appropriate treatment are crucial for getting the disease and its symptoms under control. The update and revision of international guidelines for the treatment of chronic urticaria (2021) as a joint initiative of The European Academy of Allergy and Clinical Immunology (EAACI), Global Allergy and Asthma European Network (GA2LEN), European Dermatology Forum (EDF) and The Asia Pacific Association of Allergy, Asthma and Clinical Immunology (APAAACI) represent a suitable tool for clinical practice in the Czech Republic. Proven non-sedative 2nd generation antihistamines are the first line of therapy, even in increased dosage. These can be administered even by general practitioners as they are often the first physicians seen by the patient. Omalizumab is added to the antihistamine as a second line, and now also at higher doses. In the third line, cyclosporin A is in combination with an antihistamine. This treatment is in the competence of specialists in specialized centers.

Due to the interdisciplinary character of chronic urticaria, it is effective and beneficial to manage the treatment of patients with chronic urticaria not only by dermatologists, but also by allergologists and clinical immunologist, including higher-line treatments such as biologics and immunosuppressants and kinase inhibitors and other drugs in the future. The article was revised by the Expert Working Group of both professional societies and approved by the committees of The Czech Dermatovenerological Society and The Czech Society for Allergology and Clinical Immunology.

Key words: chronic urticaria – Czech guidelines for chronic spontaneous urticaria treatment

Čes-slov Derm, 97, 2022, No. 3, p. 83–99

ÚVOD

Chronická urtikarie byla donedávna jakousi popelkou mezi kožními chorobami [12, 30]. Potenciální příčiny a spouštěče byly nepřehledné a nepřehledné, zásadnější výzkum neprobíhal a léčba byla neuspokojivá pro pacienty i jejich lékaře. Zásadní posun nastal v roce 1991 objevem autoprotilátek IgG proti FcεRI a proti IgE, průlomový byl pak rok 2011, kdy Maurer prokázal u chronické urtikarie účinnost léčby anti IgE protilátkou omalizumabem [12]. Původně „idiopatická“ urtikarie dostala nové označení – spontánní. Chronická urtikarie se od té doby dostala do popředí výzkumu a stala se častým tématem na vzdělávacích akcích.

Ze současných zahraničních průzkumů i z praxe je zjevné, že často trvá řadu let, než je pacient správně diagnostikován a že doporučení pro léčbu chronické urtikarie nejsou v praxi ještě dostatečně zažitá, přestože se objevila v odborné literatuře již v roce 2006 [16, 20, 29]. Kromě fyzického postižení se až u 1/3 pacientů vyskytují deprese, úzkosti, poruchy spánku a choroba se negativně promítá i do běžných denních aktivit pacientů včetně školy a práce [4]. Chronická urtikarie má dopad nejen na pacienta a jeho rodinu, ale i jeho ošetřujícího lékaře a zdravotní systém. Je žádoucí, aby pacienti byli nejen zavčas diagnostikováni, ale aby se léčba u nich zahajovala co nejdříve, neboť doba trvání urtikarie je negativním prediktivním faktorem. Léčba má být co možná nejúčinnější a nejbezpečnější, cílem je pokračovat v léčbě až do kompletního odeznění projevů choroby a do návratu kvality života k normálnímu stavu [29].

Poznatky o etiopatogenezi chronické urtikarie, aktualizace doporučených postupů, jakož i farmaceutický výzkum prodělávají v posledních letech bouřlivý vývoj. Počátkem roku 2022 vyšla 5. aktualizace a revize evropských Doporučených postupů EAACI/GA(2)LEN/EuroGuiDerm/APAAACI [29] a stávající česká doporučení jsou z roku 2015 [5], a tak vyvstala potřeba české aktualizace, jež je tentokrát zaměřena cíleně na léčbu chronické spontánní urtikarie.

Péče o pacienty s chronickou urtikarií má jednoznačně mezioborový charakter, a proto ČDS ČLS JEP považuje za účelné a prospěšné, aby se kromě dermatologů ujímali léčby pacientů s chronickou urtikarií také lékaři oboru alergologie a klinické imunologie, a to výhledově včetně vyšších linií léčby v centrech biologické léčby, kde se podávají biologika a imunosupresiva, v budoucnu pak inhibitory kináz a další léky. Text prošel Pracovní skupinou odborníků obou odborných společností a schválily ho výbory ČDS ČSL JEP a ČSAKI.

Charakteristika [2, 19, 23, 29]

Chronická urtikarie (CU) představuje etiopatogeneticky nesourodou skupinu stavů, které se projevují výsevy svědících kopřivkových pupenů (pomfus, urtika) a/nebo lokalizovaným otokem – angioedémem, pro něž je charakteristické:

- projevy se objevují denně či téměř denně
- onemocnění trvá déle jak šest týdnů
- typický je náhlý vznik a prchavý charakter projevů (jednotlivé pomfy mizí řádově v minutách až hodinách, nepřesahují 24 hodin); angioedém a pozdní tlaková urtikarie odeznívají pomaleji, až do tří dnů
- projevy mohou být lokalizované, omezené na určitou oblast či generalizované a nabývat různého vzhledu a konfigurace
- objevuje se cca u 1 % populace (0,5– 5 %), v jakémkoliv věku, převažují mladší jedinci (30.–50. let) a ženy, u dětí je prevalence obdobná [2].

Doporučená klasifikace dělí CU podle vyvolávajících faktorů na [2, 19, 23, 29]:

- *spontánní* – nejčastější typ (CSU, představuje ¾ případů), projevy nelze cíleně vyvolat; CSU se dále člení na CSU ze známých a CSU z neznámých příčin
- *indukovatelné* – méně časté (CINDU, představuje ¼ případů), projevy lze vyvolat; patří sem: fyzikální urtikarie, jako je urtikarie dermatografická, chladová, tlaková pozdní, solární, tepelná a vibrační; a dále urtikarie cholinergní, kontaktní a akvagenní
- *kombinované* – relativně častý je souběh CSU s fyzikálními urtikariemi (až 20 %), zejména s pozdní tlakovou.

Patofyziologie/patogeneze CSU

- podkladem vzniku pomfu je edém v horním koriu, vznik angioedému je podmíněn edémem v dolním koriu a v subcutis
- hlavním mediátorem je histamin, dalšími jsou mediátory spojené s degranulací mastocytů, bazofilů a aktivací eozinofilů
- patogenese je složitá a netýká se jen uvolnění histaminu cestou receptorů pro IgE
- k častým spouštěčům CSU patří: potraviny (hlavně histaminoliberátory), léky (hlavně NSAID), infekce a také stres
- až 50 % chronických spontánních kopřivek má autoimunitní etiologii
- CSU není projevem alergické reakce, ale autoreaktivity, resp. autoimunity.

Klinické subfenotypy u CSU odpovídají dvěma autoimunitním mechanismům [2, 4, 12, 29]:

1. *typ I – autoalergie*, nejčastější: tvorba autoreaktivních IgE protilátek proti autoantigenům – TPO, IL-24, dsDNA, tkáňovému hemokoagulačnímu faktoru. Tito pacienti mívají hodnoty cIgE vyšší (či u horní hranice normy), mívají negativní ASST a BHRT/BAT.

2. *typ II b – humorální autoimunita*, méně častá: tvorba IgG a IgM protilátek proti vysokoafinnímu receptoru pro IgE (FcεRI), méně často proti IgE na mastocytech a bazofílech; na patogenese se podílí i aktivace komplementu. Tito pacienti mívají bazopenii, eozinopenii a nízké či velmi nízké cIgE, vyšší CRP, pozitivní ASST a BHRT/BAT.

V praxi existují i smíšené a ne tak dobře klasifikovatelné případy. Vyšší hodnoty cIgE bývají u autoalergického

subtypu a mohou být markerem dobré reakce na léčbu omalizumabem. Markerem II b typu CSU se zdá být pozitivita IgG proti tyreoperoxidáze (anti TPO), tyto pacienti mívají urtikarii závažnější a prolongovanou, hůře či pomaleji reagují na léčbu omalizumabem, zato obvykle reagují na léčbu cyklosporinem A. Zcela jednoznačné biomarkery pro predikci léčebné odpovědi ale dosud neexistují [2, 12].

Komorbidity mohou ovlivnit závažnost CSU, zhoršovat kvalitu života a působit jako spouštěče i příčiny úpornosti průběhu i přes řádnou léčbu [29].

Je proto vhodné po nich pátrat a zhodnotit jejich vliv na průběh CSU:

- *atopie, alergie*: astma, polinóza aj.
- *autoimunita*: tyreoiditida, anemie, Sjögrenův syndrom, celiakie, revmatoidní artritida aj.
- *mastocyty a histamin*: histaminová intolerance, syndrom aktivovaných mastocytů aj.
- *psychika*: deprese, sexuální dysfunkce, poruchy spánku aj.
- *indukovatelná urtikarie*: nejčastější komorbidita u CSU rezistentní vůči H1 antihistaminikům

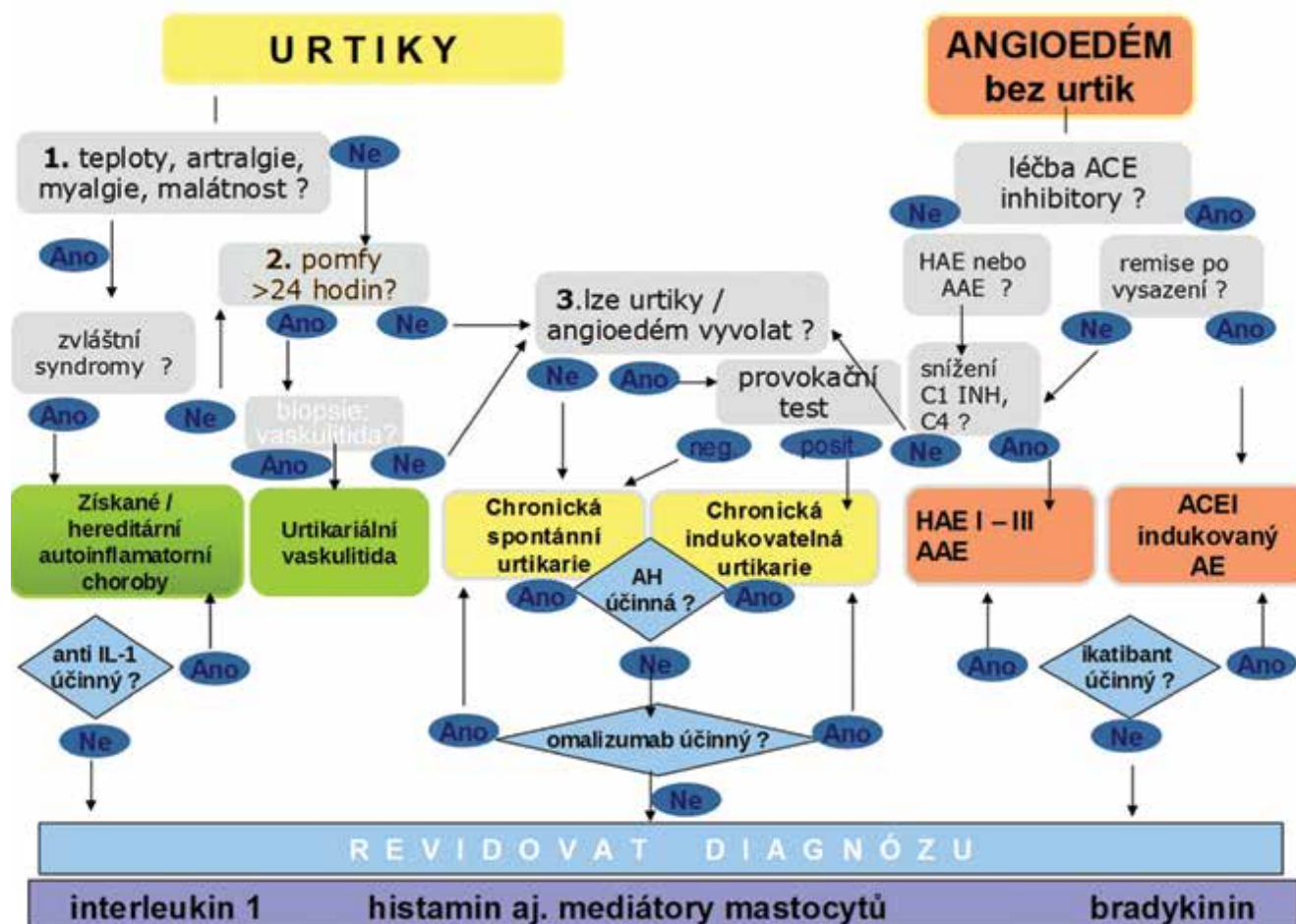
Průběh a prognóza CSU [2, 4, 12, 19, 29]

- průběh je nepředvídatelný, s léčbou podle doporučených postupů ale lépe zvladatelný

- do 1–5 let odezní a plné remise dosáhne 50 % případů; trvání déle jak 5 let je navzdory léčbě pozorováno u 50 % a déle jak 10 let trvá u 20 %
- prognosticky nepříznivé faktory jsou především:
 - souběžná fyzikální urtikarie
 - přítomnost angioedému
 - trvání déle jak šest měsíců
 - imunosupresivní léčba z jiné indikace
 - průkaz autoprotilátok – proti IgE/IgER, TPO, pozitivita ASST a BHRT
 - známky aktivace vnější cesty hemokoagulační kaskády nebo fibrinolýzy.

Pro vykazování urtikarie podle klasifikace MKN-10 se doporučují kódy [4]:

• pro spontánní urtikarii	L 50.8	jiná urtikarie (chronická, periodická)
• pro akutní urtikarii	L 50.1	idiopatická urtikarie
• pro indukovatelnou urtikarii	L 50.2-50.6	chlád, teplo, tlak, vibrace, cholinergní, kontaktní
• pro angioedém	T 78.3	angioneurotický/Quinckeho edém



Obr. 1. Diagnostický algoritmus u chronické urtikarie

(zpracováno podle [19, 29])

Pro chronické urtikárie se nedoporučuje používat kód L 50.9 – urtikarie NS.

DIAGNOSTICKÝ A LÉČEBNÝ POSTUP

Základem je podrobná, cílená anamnéza, fyzikální vyšetření a základní laboratorní vyšetření. S jejich pomocí lze celkem rychle dospět k diagnóze [4]. Podrobný postup dotazů v anamnéze je uveden v tabulce 2, popř. lze využít evropské doporučení s 13 otázkami [29] či další zdroje, např. v Registru pro chronickou urtikárii CURE s 43 otázkami (www.urticaria-registry.com/for-participants.html). Pro prchavý charakter projevů lze využít i pacientovu fotodokumentaci. Rozšířený panel vyšetření se doporučuje cíleně – viz dále.

Diagnostický a léčebný postup u CSU lze shrnout do následujících bodů:

- **ověřit správnost diagnózy**, vyloučit jiná onemocnění, kde se pomfy vyskytují a také indukovatelné chronické urtikárie (CINDU, může být i souběh); u izolovaného angioedému bez pomfů vyloučit i jiné angioedémy a edémy (tab. 1 a obr. 1) [18, 19]
- **pátrat po individuálních spouštěcích a provokačních faktorech**, včetně komorbidit

- **určit závažnost CSU** – intenzita a frekvence příznaků (pomfy, angioedém, pruritus) – viz dále
- **zahájit léčbu**, nečekat až na laboratorní výsledky, sledovat a **hodnotit její průběh a efekt**, optimálně standardizovanými dotazníky, včetně kvality života – viz dále
- **pokračovat v léčbě, dokud objektivní projevy urtikárie i subjektivní potíže zcela neodezní.**

DIFERENCIÁLNÍ DIAGNOSTIKA ANGIOEDÉMU

Doporučení odborných evropských a světových alergologických a dermatologických společností EAACI, GA(2)LEN, EDF a WAO, publikovaná v letech 2006, 2009, 2014, 2018 a nyní v 2022 [29], poskytují lékařům praktická vodítka pro diagnostiku a léčbu. Pokud pacient nemá doprovodné příznaky autoinflamatorních chorob, projevy nelze opakovaně vyvolat a jednotlivé pomfy netrvají déle než 24 hodin (viz obr. 1), vedou tato vodítka s velkou spolehlivostí k diagnóze CSU [5, 19, 29].

Chronická spontánní urtikárie se projevuje jen pomfy cca v 60 % případů, pomfy s angioedémem cca v 30 % a jen angioedémem cca v 10 % případů [4, 19, 29].

Tabulka 1. Diferenciální diagnostika chronické spontánní urtikárie

Choroby, skupiny	Zástupci
Dermatózy s pomfy i jiné morfy než pomfy	prurigo, ekzémy, parazitózy, morsus insecti, pemfigoid, lékové aj. exantémy, exsudativní erytém aj.
Urtikariální autoinflamatorní syndromy děti, mladí teploty, artralgie, myalgie, únava, cefalea, bolesti břicha nesvědí, bez angioedému (IL-1), histologicky často neutrofilní infiltrát	Kryopyrinopatie: syndrom chladové familiární urtikárie – FCAS, Muckle-Wellsův syndrom – MWS, multisystémové zánětlivé onemocnění novorozenců – NOMID, syndrom Schnitzlerové, systémová juvenilní a adultní idiopatická artritida/Stillova choroba – SOJIA/ AOSD, syndrom periodické horečky spojovaný s receptorem pro TNF – TRAPS, syndrom hyperimmunoglobulinemie D – HIDS Jiné: Gleichův syndrom-epizodický angioedém s urtikárií a eozinofilií, Wellsův syndrom-granulomatózní dermatitida s eozinofilií
Urticaria pigmentosa (Kožní mastocytóza) Systémová mastocytóza Syndromy s aktivací mastocytů (MCAS)	projevy po mechanickém stimulu zduří do pomfů (Darierovo znamení), hyperpigmentace, histologické vyšetření s postižením kůže sekundární a idiopatické, multiorganové příznaky
Urtikariální vaskulitida pomfus > 24 hodin residua/pigmentace po ústupu projevů, spíše pálí či bolí angioedém jen výjimečně	leukocytoklastická vaskulitida v pozadí často lupus erythematosus, Sjögrenův syndrom, kryoglobulinemie, hypokomplementemie, hepatitida C
Cvičením (námahou) indukovaná anafylaxe Urtikárie ±, angioedém, dyspnoe	často v pozadí potravinová alergie (pšenice/lepek, červené maso/alfa-gal aj. alergeny), fyzická aktivita působí jako kofaktor
Intermitentní, epizodická akutní urtikárie Urtikárie > 6 týdnů, ale interval epizod urtikárie > 1 týden	opakované epizody akutní urtikárie, dlouhodobě – „chronicky“ probíhající, urtikárie je IgE mediována, i s angioedémem, jako projev potravinové alergie. Doprovodné potíže, zejména gastrointestinální, jsou suspektní. Případně jako projev polékové alergie – občasně užívané NSAID.

Tabulka 2. Anamnestické okruhy a dotazy u chronické spontánní urtikarie [5]

Cíl: diagnostika a diferenciální diagnostika CSU, pátrání po spouštěčích, komorbiditách a posouzení účinnosti dosavadní léčby	
NYNĚJŠÍ ONEMOCNĚNÍ	
1. Doba vzniku	kdy poprvé, u dlouhodobého trvání věk vzniku
2. Frekvence výsevů	denně či kolikrát týdně; jak dlouhá doba zcela bez kopřivky
3. Trvání pomfu a případná rezidua	prchavý či trvá déle než 24 hodin, zanechává skvrny, pigmentace
4. Angioedém	souběžný nebo samotný angioedém, frekvence, doba do odeznění; současné potíže: dýchací, polykací, kolapsové – nutnost volat záchranku
5. Subjektivní potíže	svědění, pálení, bolest; intenzita – nutí ke škrábání, budí se v noci, kdy horší
6. Doprovodné příznaky	teplota, artralgie, myalgie, cefalea, bolesti břicha, únava, celková nevěle
7. Lokalizace pomfů/angioedému	různě nebo jen určitá místa; kde nejčastěji cíleně dotazy na lokalizace s tlakem, třením
8. Příčiny a spouštěče + v osobní anamnéze níže	<ul style="list-style-type: none"> • vyvolatelné: fyzikální a kontaktní vlivy, pocení, cvičení, voda • léky; potraviny a nápoje – bohaté na histamin či ho liberující • infekce, menses • rozdíly v průběhu: ráno/večer/noc, víkendy/všední dny, práce/volný čas/dovolená, cestování, sezona - obecně zhoršující/zlepšující vlivy, co má pacient sám v podezření
9. Dosavadní léčba a efekt	<ul style="list-style-type: none"> • názvy léků, kdo ordinoval, dávka, doba podávání, kontinuita užívání • efekt: zmírnění frekvence, intenzity, rozsahu projevů • délka intervalu, kdy je pacient zcela bez kopřivky/angioedému • posouzení, zda je choroba pod kontrolou či ne; hospitalizace; samoléčba
RODINNÁ ANAMNÉZA	alergie/atopie / tyreopatie / kopřivky/angioedém
OSOBNÍ ANAMNÉZA	chronické kožní choroby / alergie/atopie, interní choroby
Léky	užívané trvale i přechodně: zejména NSAID a další volně prodejné léčiva, včetně kapek, čípků, vaginálních globulí, alternativních prostředků
Úzus/abúzus	kouření (tabák, marihuana), alkohol, káva, návykové látky
Fokusy, vakcinace	častější infekce a záněty: dýchací, močové, gynekologické; vakcinace
Operace, úrazy	implantáty, endoprotézy, stenty, plomby, piercing
Vlivy prostředí	domácí a pracovní prostředí, volný čas
Stres, psychosomatika	poruchy spánku, gastrointestinální potíže, psychiatrické potíže – deprese, úzkosti; absence ve škole/práci kvůli urtikarii

Angioedém u CSU (CSU-AE), který je často poddiagnostikovaný, má zásadní, negativní dopad na kvalitu života. Obvykle postihuje pouze kůži, málokdy vede k edému jazyka a horních cest dýchacích, vzácně k systémovým anafylaktickým projevům (není mediován přes IgE) [4]. Vznik angioedému u CSU je způsobený histaminem.

V případě recidivujícího angioedému (AE) bez pomfů je třeba odlišit **jiné angioedémy**:

– **další histaminové**, resp. angioedémy způsobené mediátory mastocytů: edém rychle vzniká (minuty až hodiny) a rychle odeznívá (hodiny, maximálně 1–3 dny), svědí a současně se mohou vyskytovat kopřivkové pomfy. Patří sem klasický *alergický* angioedém (mediovaný IgE) a *pseudoalergický* angioedém (deliberace histaminu či zvýšení jeho koncentrace nealer-

gickým, non IgE mechanismem); léčba antihistaminiky a urgentně i kortikoidy je s efektem.

– **nehistaminové**, kde léčba antihistaminiky tudíž nemá efekt. Jsou způsobené nejčastěji *bradykinem*: edém vzniká pomalu (hodiny) a i pomalu odeznívá (2–5 dnů), obvykle nesvědí a není doprovázen kopřivkovými pomfy; léčba antihistaminiky bývá s malým efektem. Nejčastější příčinou chronického angioedému bez kopřivky jsou *léky*: inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu (ACEI), blokátory receptoru pro ACE (ARBs) – sartany a inhibitory neprilysinu (ARNI), kde mediátorem je bradykinin. Dále nesteroidní antiflogistika, kde mediátorem jsou leukotrieny, a ojedinele i antidiabetika jako thiazolidindiony a gliptiny. Méně často je příčinou *hereditární či získaný angioedém* (mediátorem je nejčastěji

vrožený HAE			získaný AAE		
deficit C1 inhibitoru	normální C1 inhibitor		deficit C1 inhibitoru	léčba inhibitory ACE	bez jasné příčiny
mutace genu C1 inhibitoru	neznámá příčina	mutace genu pro faktor XII	RA negativní vznik > 40.r.	bez jiné příčiny	antihistaminika s efektem/ bez efektu
Hereditární angioedém s deficitem C1 inhibitoru C1-INH-HAE	Hereditární angioedém neznámého původu U-HAE	Hereditární angioedém s mutací faktoru XII FXII-HAE	Získaný angioedém s deficitem C1 inhibitoru C1-INH-AAE	ACE inhibitory indukovaný angioedém ACEI-AAE	Idiopatický histaminergní/ nonhistaminergní angioedém IH-AAE/ InH-AAE

Obr. 2. Klasifikace hereditárních a získaných angioedémů

(zpracováno podle [9])

Tabulka 3. Laboratorní a klinické testy u CSU a diferenciální diagnostika jednotek

Okruhy pátrání	Vyšetření
1. ZÁKLADNÍ PANEL VYŠETŘENÍ	
Zánět	KO + diff., FW/CRP, + anti TG, clgE (nově doporučeno 2022)
2. ROZŠÍŘENÝ PANEL VYŠETŘENÍ	
Fokusy	stolice na parazity a na Helicobacter pylori, sérologie HAV, HBV, HCV, jaterní enzymy, ASLO, případně vyšetření zubní, ORL, gynekologie
Atopie/alergie	slgE – panel potravin a aeroalergenů, prick testy s aeroalergeny/potravinami, prick/epikutánní test se suspektním kontaktním alergenem
Auto/imunita	anti TG, anti TPO, anti gliadin, anti EMA, anti TG, ANA/ ENA RF, anti dsDNA, SSA, SSB, Scl 70 aj. ASST, BHRT – je-li dostupné profil imunoglobulinů, kryoglobuliny, paraproteiny a jiné
Intolerance, enzymy, mastocyty	eliminační/ expoziční test u intolerance potravin DAO, THDC u histaminové intolerance, tryptáza u mastocytózy či MACS
Onkologický screening	rentgenové vyšetření plic, ultrazvukové vyšetření břicha
Fyzikální urtikarie	fyzikální testy – chladový, tepelný, tlakový, případně další
Angioedém hereditární	C1 INH a funkční testy na C1 INH, C4, u získaného (AAE) též C1q, případně protilátky proti C1q
Autoinflamatorní syndromy	revmatologické, genetické vyšetření
Urtikariální vaskulitida	histologické vyšetření, včetně IF; ANA, CIK, C3, C4, C1q, případně protilátky proti C1q

KO+ diff. – krevní obraz + diferenciální rozpočet leukocytů; FW – sedimentace erytrocytů, CRP – C-reaktivní protein; HAV, HBV, HVC – virus hepatitidy A, B, C; ASLO – protilátky proti streptolysinu; slgE – specifické IgE; anti TG – protilátky proti tyreoglobulinu, TG – protilátky proti tyreoperoxidáze; anti EMA – protilátky proti endomyziu; anti tTG – protilátky proti tkáňové transglutamináze; ANA – antinukleární protilátky, ENA – extrahovatelné antinukleární protilátky; RF – revmatoidní faktor; anti dsDNA – protilátky proti dvojitěvláknové DNA; SSA/SSB – protilátky proti ribonukleovým komplexům, dříve anti Ro/LA; Scl 70 – protilátky proti DNA topoizoméráze I; ASST – kožní test s autologním sérem; BHRT – test uvolnění histaminu z bazofilů; DAO – diaminoxidáza, THDC – celková degradační kapacita histaminu; C1 INH – inhibitor C1 složky komplementové kaskády, C3, C4 – složky komplementu, C1q – podsložka C1 složky komplementu (společně C1r a C1s tvoří komplex C1); CIK – cirkulující imunokomplexy.

bradykinin) – obr. 2, v podrobnostech odkazujeme na zdrojovou odbornou literaturu [4, 8, 9, 18]. Kromě bradykininu mohou nehistaminové hereditární angioedémy způsobovat též angioepoetin 1, plasminogen, kininogen, myoferilin, heparan sulfát-glukosamino-sulfotransferáza a také dosud neznámé mediátory. K bradykininem zprostředkovaným edémům patří též *premenstruální a těhotenský edém* – estrogeny totiž inhibují ACE a vedou k expresi bradykininového receptoru. Léčba nehistaminových AE je rozvedena dále v textu.

- angioedémy **neznámé příčiny**: vrozené či získané, histaminergní či non-histaminergní
- v širším kontextu pak edémy u *interních chorob* (insuficience kardiální, renální, hepatální, hypotyreóza), *tumorů* (renální, pankreatické, tyreoidální, karcinoid, feochromocytom, mastocytóza, v obličeji zejména lymfomy, histiocytózy a neuroblastomy), *lymfedém*, edémy u *chronických granulomatózních zánětů* (lepra, tuberkulóza, sarkoidóza, m. Crohn), *autoimunitních chorob* (dermatomyositida, lupus erythematosus) a *obličejových dermatóz* (rosacea, m. Morbihan).

LABORATORNÍ VYŠETŘOVÁNÍ U CHRONICKÉ SPONTÁNNÍ URTIKARIE

Doporučené postupy upřednostňují co nejméně laboratorních vyšetření – tab. 3, v podrobnostech odkazujeme na zdrojovou odbornou literaturu [4, 19, 29]:

- Základem je pátrání po zánětlivých chorobách, tedy vyšetření krevního obrazu + diferenciálního rozpočtu leukocytů a sedimentace erytrocytů a C-reaktivního proteinu; nově se doporučuje i stanovení celkového IgE a protilátek proti tyreoperoxidáze [29]
- Při klinickém podezření na komorbiditu a spouštěče a obecně u pacientů s dlouhotrvající či léčebně refrakterní CSU se provádí i další vyšetření – **rozšířený panel na komorbiditu, fokusy a případné další spouštěče** – cíleně na základě anamnézy, příznaků a s vědomím co a proč chceme zjistit či vyloučit. Ur-

tikarie může vzniku a diagnostikování komorbidit časově předcházet.

- Při podezření na urtikariální vaskulitidu je přínosné **histologické vyšetření**
- Ojedinele i **onkologický screening**, existuje-li pro něj klinický důvod či podezření.

ZHODNOCENÍ ZÁVAŽNOSTI CHRONICKÉ SPONTÁNNÍ URTIKARIE

- V běžné praxi lze pro orientační zhodnocení využít slovní popis **intenzity, rozsahu, průběhu/aktivity kopřivky a dopadu na kvalitu života a zhodnocení účinku léčby**.
- Nejčastěji používané a doporučované jsou **pacientské skórovací dotazníky UAS7 / AA7** (Urticaria Activity Score/Angioedema Activity Score) [28, 29]. Pacient zaznamenává denně počet pomfů/přítomnost angioedému a intenzitu pruritu po dobu jednoho týdne; skóre nabývá hodnot 0–42 (tab. 4, 5, 6) a podle dosažené hodnoty se přiřazuje do čtyřstupňové škály závažnosti – viz tab. 5. Ve specializovaných centrech je používání skóre UAS7 při kontrolách pacienta obligatorní. Používá se jak k hodnocení výchozí závažnosti, tak k hodnocení léčebného efektu. Pacient vyplněný dotazník může lékaři předat osobně, v případě distanční konzultace též zaslat.
- V ambulantní praxi doporučujeme použít hodnocení závažnosti ve formě UAS7 skóre minimálně před odesláním pacienta do specializovaného centra k vyšším liniím léčby, aby údaje o závažnosti byly takto podloženy a nedocházelo k prodlevám se zahájením léčby vyšší linie. Pacientovi je vhodné dotazník vydat fyzicky (neodkazovat na internetové stažení apod.) a poučit ho, jak ho správně vyplňovat.
- Dalším skórovacím dotazníkem je UCT/AECT (Urticaria Control Test/Angioedema Control Test), kdy pacient hodnotí za uplynulý měsíc v pětistupňové škále fyzické potíže, kvalitu života, nedostatečnost léčby

Tabulka 4. Urticaria Activity Score 7 (týdenní)

Týden od:	Pupeny	Svědění	Denní skóre UAS	Poznámky (doprovodné příznaky, léky, spouštěče, angioedém)
DEN 1	+	=		
DEN 2	+	=		
DEN 3	+	=		
DEN 4	+	=		
DEN 5	+	=		
DEN 6	+	=		
DEN 7	+	=		
Celkové skóre UAS7				

Tabulka 5. Hodnocení závažnosti urtikarie CSU dle hodnot UAS7

Závažnost urtikarie	Skóre UAS7
Dobře zvladatelná	≤ 6
Mírná	7–15
Středně těžká	16–27
Těžká	28–42

[podle 28, 29]

Tabulka 6. Popis skóre aktivity kopřivky UAS a angioedému AAS

Skóre aktivity kopřivky (UAS)		
Skóre	Pupeny	Svědění
0	žádné	žádné
1	mírné (< 20 pupenů/24 h)	mírné (přítomné, ale neobtěžující)
2	středně silné (20–50 pupenů/24 h)	středně silné (obtěžující, leč nenarušující normální denní aktivity nebo spánek)
3	intenzivní (> 50 pupenů/24 h nebo rozsáhlé oblasti splývavých pupenů)	intenzivní (závažné svědění, natolik obtěžující, že narušuje běžné denní aktivity nebo spánek)
Skóre aktivity angioedému (AAS)		
Skóre	Rozsah postižení	Možnosti odpovědí
–	Vyskytl se angioedém během posledních 24 hodin?	ne, ano
0–3	V kterou denní dobu se angioedém objevuje? (zvolte prosím některou z uvedených možností)	od půlnoci do 8. hodiny ráno, mezi 8.–16. hodinou, mezi 16. hodinou až půlnocí
0–3	Jak velké je fyzické nepohodlí vyvolané epizodou otoku? (např. bolest, pocit pálení, svědění)	žádné nepohodlí, mírné nepohodlí, výrazné nepohodlí, závažné nepohodlí
0–3	Byl(a) jste/Jste v době trvajícího otoku schopen/ schopna vykonávat běžné denní aktivity?	bez omezení, s mírným omezením, se závažným omezením, nemožnost jakékoli aktivity
0–3	Domníváte se, že Váš vzhled byl nepříznivě ovlivněn epizodou otoku?	ne, nepříliš, do jisté míry, velmi
0–3	Jak byste ohodnotil(a) celkovou závažnost epizody otoku?	zanedbatelná, mírná, středně silná, velmi silná

Poznámka: Skóre aktivity kopřivky UAS7 (Urticaria Activity Score) představuje součet denních skóre (0–3 pro pupeny + 0–3 pro svědění) sumárně za jeden týden (7 dní) a dosahuje maximálně hodnoty 42. Skóre aktivity angioedému AAT (Angioedema Activity Score) tvoří součet 7denních skóre AAS a dosahuje za týden hodnot 0.–15. týden, součet čtyř týdenních AA7 skóre pak představuje AAS28 a dosahuje hodnot 0–420.

(podle [29])

a povšechnou kontrolu nad chorobou. Rutinně se zatím nepoužívá.

LÉČEBNÝ POSTUP U CHRONICKÉ SPONTÁNNÍ URTIKARIE

Léčba, resp. zvládnutí chronické spontánní kopřivky jsou náročné pro pacienta i lékaře. Jen řídké lze příčiny CSU odhalit anebo odstranit. Dlouhodobé vedení léčby chronické spontánní kopřivky má zahrnovat identifikaci a vyloučení potenciálních spouštěčů, edukaci pacienta a personalizovaný léčebný plán [23]. Ke zvládnutí chronické kopřivky jsou terapeutická edukace pacienta a psychosomatický přístup téměř stejně důležité jako vhodná farmakoterapie [5].

Pro praxi je proto důležité:

1. výsledovat a vyloučit či alespoň omezit spouštěcí faktory:

- léky, zejména nesteroidní antiflogistika – jako příčiny, spouštěče či kofaktory; pozor na léky jen občasné, přechodně užívané
- potraviny a nápoje bohaté na histamin a jeho liberátory
- fyzikální a kontaktní vlivy (souběh CSU s fyzikálními urtikariemi bývá častou příčinou rezistence CSU léčné antihistaminiky)

- chronické záněty, infekce, autoimunitní onemocnění (zejména tyreopatie), hormonální i psychické vlivy
- podrobněji k pátrání po spouštěčích urtikarie viz tabulka 3 a evropská doporučení [29].

2. zahájit symptomatickou farmakologickou léčbu snižující uvolňování mediátorů mastocytů nebo jejich působení na cílový orgán s cílem navození tolerance. Cílem léčby je naprosté a dlouhodobé vymizení projevů a potíží. Postupovat se má stejně, ať má pacient jen pomfy, pomfy a angioedém, nebo pouze angioedém [4, 29].

- Realistickým cílem je zpočátku spíše dostat chorobu pod kontrolu, zmírnit příznaky, stabilizovat průběh, zabránit vzniku komplikací a snížit dopad na kvalitu života. Jde tedy o postupné snížení frekvence a intenzity výsevů až po dosažení bezpříznakového období [5].
- Podle aktivity choroby a průběhu je dle doporučených postupů vhodná léčbu upravovat – stoupat směrem k dalším liniím a naopak – při zlepšování klesat zpět k nižším liniím léčby či léčbu v případě dlouhodobé remise i ukončit. Pravidelné hodnocení se doporučuje po 3–6 měsících [29]. Jedná se vlastně o obecný princip kombinované léčby, kdy se v dlouhodobém, udržovacím režimu přidávaný lék při zlepšení ubírá a při zhoršení opět přidává.
- Tento princip lze v zásadě použít i pro další léky (empirické, pro málo dat nezařazené do linií současných

doporučení) – viz v textu dále, jež mohou být přínosné v individuálních případech, vždy je třeba zvážit poměr rizik ku prospěšnosti [5].

- Pacienti s angioedémou a anafylaktickými reakcemi by měli být vybaveni pohotovostním balíčkem.
- Jak z odborného hlediska (řada doporučení je v kategorii off-label use), tak pojišťovnického (úhrady, revize) je důležité vést dokumentaci pečlivě a pacienta průběžně edukovat [4].

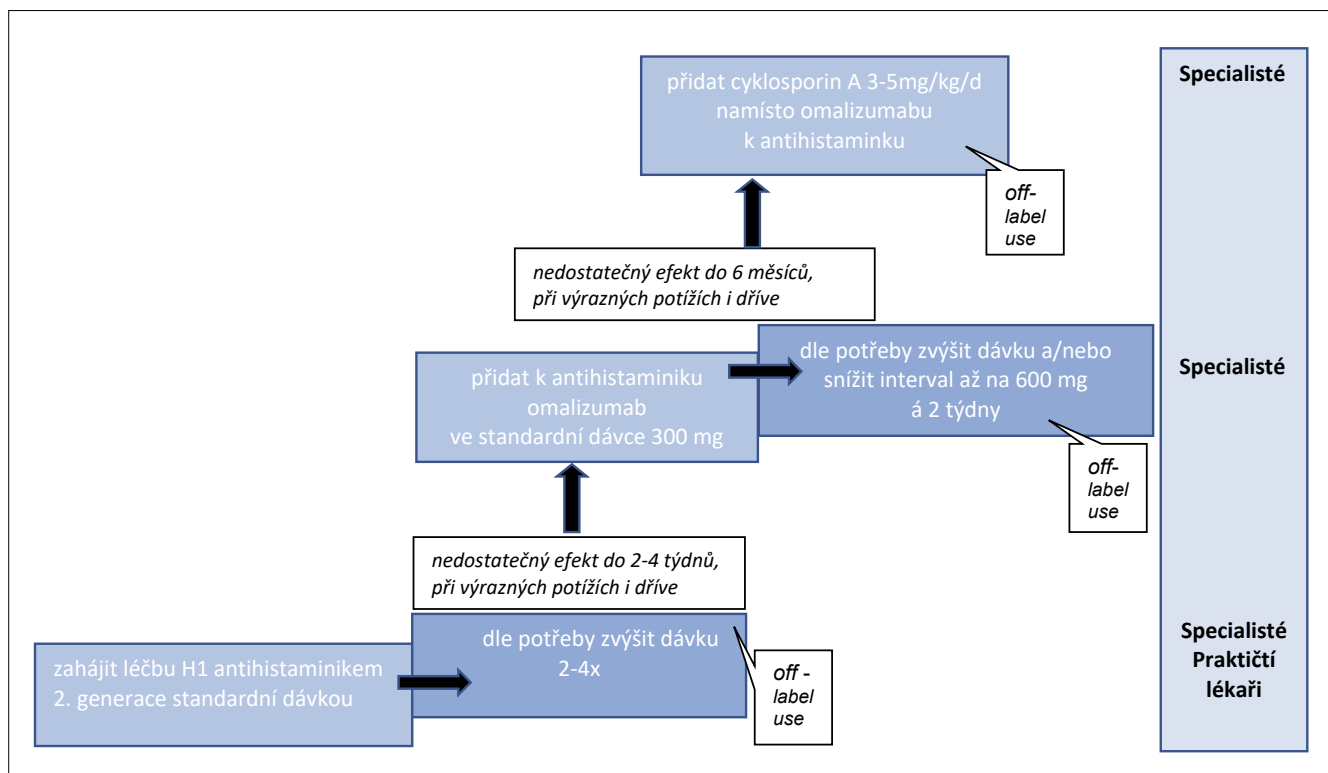
3. poskytnout edukaci o chorobě, možnostech a limitacích léčby, latenci nástupu a rozsahu efektu léčby, prognóze, preventivních opatřeních, včetně písemné formy letáčku (k dispozici edukační letáček Benáková-Karlová, vyšlo v Čs. Derm.) a doporučení seriózních edukačních webů (např. www.urticariaday.org).

4. psychosomatický přístup lékaře k pacientovi [5], „základem je získat pacientovu důvěru ve zvolenou léčbu“ (prof. Maurer).

Tabulka 7. Postup při zahájení léčby CSU – v rámci jedné návštěvy

Postup	Obsah
1	edukace ústní + písemná
2	instruktáž pacienta
3	léčba první linie antihistaminiky
4	pevný termín kontroly
5	základní laboratorní vyšetření
6	eventuálně rozšířený laboratorní panel – detekce komorbidit a infekcí – podle anamnézy, reakce na předchozí léčbu (viz tab. 3)

NSAID – nesteroidní antiflogistika; UAS7 – týdenní skóre aktivity kopřivky; KO+ diff. – krevní obraz + diferenciální rozpočet leukocytů; FW – sedimentace erytrocytů, CRP – C-reaktivní protein, TG – tyreoglobulin, cIgE – celkové IgE
 *Doporučeno nově v postupech z roku 2022.



Obr. 3. Schéma léčby CSU podle současných Doporučených postupů

(zpracováno podle [29])

EVROPSKÉ DOPORUČENÉ POSTUPY

Algoritmus Doporučených postupů EAACI/GA²LEN/EDF/WAO 2021 (publikováno v 2022) se oproti předchozím změnil, a to především v možnosti individuální změny, resp. navýšení dávkování omalizumabu [29] – obr. 3. Léčba je diferencována stupňovitě do tří linií s tím, že 1. linie je v kompetenci nejen dermatologů a alergologů, ale zejména lékařů v první linii – praktických lékařů. Léčba vyšších linií je v kompetenci specialistů – dermatologů a výhledově i alergologů, a v České republice (ČR) je soustředěna do center, která mají smlouvu se zdravotními pojišťovnami na tuto léčbu.

PŘEHLED LINIÍ LÉČBY

1. LINIE – nesedativní H1 antihistaminika 2. generace ve standardní či zvýšené dávce

- *Bilastin, cetirizin/levocetirizin, desloratadin/loratadin, ebastin, fexofenadin a rupatadin* jsou antihistaminika, prověřená pro dlouhodobé užívání i ve vyšší dávce; ohledně pořadí volby jsou tyto léky na stejné pozici [14].
- **Užívat souvisle, denně.**
- Na úvod ve standardním dávkování; na běžnou dávku (1 x 1) reaguje 20–30 % pacientů.
- Pokud se průběh během 2–4 týdnů nezlepšuje (není ani trend ke zlepšení), doporučuje se **zvýšit dávku** na dvojnásobek až čtyřnásobek standardní dávky (compliance je lepší u režimu 2-0-2 než 4 x 1 [4]).
- Zvýšené dávkování těchto antihistaminik je v řadě případů formálně off-label use, ale existuje dostatek údajů o jejich účinnosti a bezpečnosti již od roku 2000 [29]. V SPC některých antihistaminik je dvojnásobné dávkování uvedeno, ne však pro dlouhodobou léčbu či vyšší dávku než dvojnásobnou. Je vhodné pacienta o tom rozumně informovat, případně opatřit Informovaný souhlas pacienta [4].
- Vyšší dávky nebývají pro pacienty problematické: sedace nebývá přítomná, potenciálně je ale možná, tzn. pacient by měl být informován; kontraindikace může být u řidičů hromadné dopravy apod. Také kardiotoxicita se při čtyřnásobném dávkování běžně neobjevuje. Potenciální riziko existuje u pacientů s preexistující bradykardií či vrozeným či polékovým prodloužením QT intervalu, jenž je třeba napřed vyloučit [4].
- Na vyšší dávky (2–4krát) zareaguje 50–60 % pacientů.
- Případná změna antihistaminika při malé účinnosti na jiné antihistaminikum ze skupiny H1 antihistaminik 2. generace je v praxi možná (např. na základě ordinace dalšího odborníka), i když to není explicitně v citovaných doporučeních uvedeno. Nicméně platí

nečekat příliš dlouho, nezpoždovat zahájení účinné léčby.

Nedoporučuje se:

- Léčba sedativními antihistaminiky 1. generace (ne rutinně jako první volba), též ne léčba vyššími dávkami neprověřených antihistaminik a vyšší dávka než čtyřnásobná – z bezpečnostních důvodů.
- Užívat jen podle potřeby, nárazově – není dostatečné a neovlivní dlouhodobý průběh.
- Kombinace různých antihistaminik navzájem (různých generací či H1 a H2) – farmakokineticky nedochází ke zvýšení účinnosti, ale pouze k blokování či snížení metabolizace jednoho či druhého antihistaminika s potenciálními důsledky stran tolerance a bezpečnosti.

2. LINIE – přidání anti IgE léčby (omalizumab) ve standardní, případně ve vyšší dávce

- 25–40 % pacientů nereaguje ani na 4násobné dávky antihistaminik [1, 2].
- Pokud ani při zvýšeném dávkování uvedených antihistaminik není nemoc pod kontrolou v horizontu 2–4 týdnů nebo při nezvladatelných projevech i dříve, doporučuje se:
- **Přidat** k antihistaminiku **omalizumab v počáteční dávce 300 mg á 4 týdny.**
- Kompletní léčebné odpovědi dosahuje 30–40 % pacientů, dobré odpovědi 50–60 %.
- Pro cca 30 % pacientů je ale i po 6 měsících léčby standardní dávka 300 mg 1krát měsíčně nedostačující [7, 29].
- Pokud se průběh choroby během 4 týdnů nezlepšuje, doporučuje se nově **navýšit dávku a/nebo zkrátit interval až na 600 mg á 2 týdny.**
- Až u 60 % pacientů, kteří měli částečnou či nedostatečnou odpověď na standardní dávku omalizumabu, došlo po navýšení dávky ke kompletní léčebné odpovědi [21].

Léčba vyššími dávkami antihistaminik či omalizumabu se podle současných údajů nezdá být rizikem pro těžší průběh infekce covid-19. U pacientů s mírným průběhem covid-19 se doporučuje v léčbě pokračovat, v případě těžšího průběhu prodloužit interval podání omalizumabu či léčbu přerušit [9].

3. LINIE – cyklosporin A namísto omalizumabu k H1 antihistaminiku

Pokud léčba antihistaminiky a omalizumabem (i ve vyšším dávkování) nevede po 6 měsících k dostatečnému efektu, při nezvladatelných projevech i dříve, doporučuje se:

- **Přidat** k antihistaminiku **cyklosporin A** namísto omalizumabu (v indikaci CSU je v kategorii off-label use).
- Počáteční dávka 3 mg/kg/den, doporučená dávka je průměrně 4 mg/kg/den a méně; nástup účinku bývá do 4–8 týdnů [4], při malém efektu doporučuje se zvýšit až na 5 mg/kg/den.

- Má své kontraindikace a nežádoucí účinky, proto je rezervován jen pro velmi těžké, léčebně refrakterní případy.
- Nutné je klinické a laboratorní monitorování, souvislé podávání je vzhledem ke kumulativní nefrotoxicitě omezeno maximálně na 2 roky (bezpečnostní pravidla se neliší od použití u psoriázy; podrobněji viz 4, 29 a aktuální SPC).
- Nicméně má podstatně lepší bezpečnostní profil než dlouhodobé celkové kortikoidy.

Celkové kortikoidy se doporučují jen jako krátký náraz (7–10 dnů) pro zvládnutí akutní exacerbace (prednison 20–50 mg/den); při ukončování není třeba ustupovat s dávkou. Dlouhodobá léčba či často opakované akutní „kúry“ jsou vzhledem k nežádoucím účinkům nevhodné.

(zpracováno podle [29], další citace uvedeny přímo u příslušného textu)

TERAPEUTICKY REZISTENTNÍ URTIKARIE

Rezistentní CSU nereagující ani na omalizumab je svízelná. Tito pacienti, převážně ženy, mají oproti ostatním pacientům s CSU normální hladiny cIgE, mají častěji autoimunitní komorbidity. Prevalence se udává okolo 6 % ze všech pacientů s CSU a u 14–33 % pacientů již léčených omalizumabem či cyklosporinem A [17, 20]. V odborné literatuře se kromě navýšení dávky omalizumabu a/nebo zkrácení intervalu jeho podání (3, 24, 27), objevují informace o léčbě kombinací omalizumabu s imunosupresivem: **cyklosporin A** 1–3 mg/kg/den, případně **azathioprin** 1–2,5 mg/kg/den nebo **metotrexát** až do dávky 20 mg/týdně [17, 22]. **Kombinace omalizumabu s jinými biologiky** při souběhu diagnóz, např. u současné atopické dermatitidy léčené dupilumabem nebo revmatoidní artritidy léčené etanercepem či astmatu léčeného mepolizumabem či benralizumabem se z literárních sdělení zdají být bezpečné a nesnižují účinnost dané léčby. Zatím ale údaje ohledně bezpečnosti a účinnosti léčby při „nezáměrné“ kombinaci biologik nejsou dostatečné [4].

Evropské doporučené postupy uvádí též přehled jiných léků a léčebných metod, které jsou mimo uvedený standardní algoritmus [29], z nichž uvádíme zejména **antileukotrieny, antimalarika, sulfony, metotrexát**.

LÉČBA OMALIZUMABEM V ČR

Omalizumab je monoklonální humanizovaná protilátka třídy IgG1 proti IgE, která představuje dosud jedinou schválenou léčbu pro pacienty s CSU, kteří nereagují do-

statečně na léčbu antihistaminiky. Lék je v klinické praxi již od roku 2005 v léčbě těžkého astmatu, takže je k dispozici solidní množství bezpečnostních dat.

Preskripce léku v indikaci CSU je v ČR vázána na centra biologické léčby se smlouvou se zdravotními pojišťovnami na úhradu této léčby (symbol „S“). Kromě dermatologie očekáváme výhledově i zařazení center alergologických. Preskripce není explicitně vázána na odbornost, protože „podmínka úhrady „S“ při omezení léčby na specializovaná pracoviště již zaručuje požadovanou kvalitu preskripce, a navíc je velmi málo pravděpodobné, že by v těchto centrech předepisoval uvedený přípravek jiný lékař než specialista v terapii daného onemocnění“ (citace SÚKL).

Dávkování omalizumabu

- Podává se parenterálně, jako přídatná léčba k antihistaminiku, a to standardně v intervalu jednoho měsíce a v dávce 300 mg s. c. (dávkování nezávisí na hmotnosti, na rozdíl od astmatu), a to do oblasti horní třetiny paže či při samoaplikaci do oblasti břicha.
- Nová doporučení (2022) pracují se zvýšením dávky či zkrácením intervalu, což je sice v kategorii off-label use, ale je podpořeno robustními daty ohledně účinnosti i bezpečnosti. Pacienta je třeba v tomto směru informovat [21, 29].
- Z hlediska úhrady ze zdravotního pojištění je v případech plánovaného navýšení dávky zatím jedinou možností zažádat o úhradu zdravotní pojišťovny pacienta s využitím paragrafu 16.

Kontinuita léčby

- Léčba omalizumabem u CSU by měla být kontinuální, jak z povahy etiologie CSU, tak podle výsledků klinických studií a zkušeností [26], v ČR je ale úhradově omezena na 6 měsíců – viz dále.
- Průměrná doba od ukončení léčby ke ztrátě klinické odpovědi je 5–7 týdnů, zejména u pacientů s angioedémem.
- Kontinuální léčba déle jak 6 měsíců má smysl také u pacientů reagujících jen částečně či pomaleji na léčbu („partial/slow responders“) [7], protože reakce na léčbu se s časem dále zlepšuje a také proto, že omalizumab má podstatně příznivější bezpečnostní profil než cyklosporin A.
- Typy léčebné odpovědi jsou uvedeny v tabulce 8.

Bezpečnost omalizumabu v praxi [1, 2, 4]

- Omalizumab je nákladný, ale účinný a bezpečný lék.
- První tři aplikace se doporučuje provádět ve zdravotnickém zařízení s vybavením pro řešení anafylaxe, další si může zacvičený pacient – po posouzení ošetřujícím lékařem – aplikovat sám v domácím prostředí (problematika hodnocení efektu léčby pro revizní účely – viz níže). Aplikace pouze ve zdravotnickém zařízení se doporučuje u gravidních a u pacientů s anafylaxií v anamnéze.
- Není třeba laboratorního sledování v souvislosti s léčbou.
- Pacient by měl být laboratorně předvyšetřen, neboť se jedná o vyšší linii léčby, nicméně průběžné monitorování není běžně nutné.

Tabulka 8. Hodnocení reakce na léčbu omalizumabem – typy léčebné odpovědi [11]

Typ léčebné odpovědi	Popis
Rychlý („fast responder“)	do 4–6 týdnů
Pomalý („slow responder“)	za 12–16 týdnů
Kompletní	bez pomfů, angioedému, setrvale UAS7 = 0, netřeba antihistaminika ani urgentní terapie
Dobrá	stabilní skóre UAS7 v rozmezí 1–6
Částečná	zlepšení skóre proti výchozím hodnotám, UAS7 je s léčbou v rozmezí 7–15
Bez reakce („non-responder“)	zlepšení skóre proti výchozím hodnotám, nicméně UAS7 je s léčbou stále nad 16

- Riziko anafylaxe je malé < 0,1–0,2 %, potenciálně riziková jsou pacienti s anafylaxií po potravinách, lécích, očkování, štípnutí hmyzem a polysorbátu. Většina reakcí se objevila v průběhu prvních třech aplikací, většinou do jedné hodiny od aplikace.
- Monitorování pacienta po aplikaci se doporučuje minimálně po dobu 30 minut.
- Při běžných infektech není nutno léčbu přerušovat, resp. při febrilním průběhu anebo léčbě antibiotiky je vhodné přerušit do doby kompletního odeznění.
- Při plánovaném očkování (neživé i živé vakcíny) se pro jistotu doporučuje minimálně týdenní odstup, ačkoliv omalizumab není imunosupresivní a do mechanismů imunizace nezasahuje. Urgentní vakcinaci (např. tetanus) lze provést kdykoliv, bez přerušování.
- Při pečlivém zvážení prospěchu k rizikům lze použít i v graviditě, neboť jsou k dispozici údaje z řady gravidit; při expozici v prvním trimestru se doporučuje ultrazvukové sledování.
- Maligní nádory nepředstavují absolutní kontraindikaci. U pacientů s aktivní malignitou je třeba individuálně posuzovat poměr rizika ku prospěchu léčby [4].

Úhrada léčby CSU omalizumabem v ČR

Indikační kritéria pro úhradu omalizumabu ze zdravotního pojištění 2022 v ČR (zkráceně):

1. těžká CSU, při souběžném angioedému i středně těžká urtikarie (dle UAS7)
2. u osob nad 12 let
3. nereagující dostatečně na předchozí šestitýdenní léčbu H1 antihistaminiky druhé generace, kdy se minimálně po dva týdny podávala dvojnásobná dávka (v monoterapii nebo v kombinaci).

Podmínky úhrady ze zdravotního pojištění (podrobněji podle indikačního znění SÚKL):

- úhrada je omezena na těžkou CSU, tj. UAS7 \geq 28 (jiné země a i v SPC je uvedena indikace již od středně těžké CSU), výjimkou je kombinace s angioedémem, kde je UAS7 \geq 16, tj. středně těžká CSU;
- je omezena na 6měsíční cyklus, který lze při aktivaci urtikarie po ukončení léčby na vstupní, resp. indikační hodnotu závažnosti UAS7 znovu zahájit;
- je vázána na zlepšení ve 12. týdnu, po podání 3. dávky (tj. v týdnu před podáním čtvrté dávky), kdy je podmínkou snížení hodnoty UAS7 skóre o více než 11 bodů v porovnání s výchozí hodnotou, tedy zdo-

kumentování účinností. Pak je možno podat čtvrtou, pátou a šestou dávku;

- úhrada se neposkytuje v případě dosažení kompletní remise/odpovědi (UAS7 = 0) kdykoli po 3. dávce, pak se v léčbě již nepokračuje. Z těchto důvodů je i žádoucí aplikace léku u lékaře. Aplikace doma pacientem je sice od 3. dávky technicky možná a v evropských doporučeních uváděna, ale v ČR může být potenciálním problémem při revizi zdravotní pojišťovnou pro absenci zhodnocení efektu léčby přímo lékařem. V nezbytných případech (rodinné, pracovní důvody apod.) je domácí aplikace výjimečně možná, podmínkou je adherence a spolehlivost pacienta a zaslání přehledu skóre UAS7 ošetřujícímu lékaři;
- následné opakování léčebného cyklu („retreatment“) se realizuje u pacientů, u kterých dojde k relapsu onemocnění, to znamená u těch, u kterých dojde ke zvýšení aktivity onemocnění na hodnoty indikačního UAS7 skóre (\geq 28, resp. \geq 16 při současném AE);
- podmínkou pro opakování léčby je podání všech 6 dávek omalizumabu v předchozím cyklu, nebo dosažení kompletní odpovědi (UAS7 = 0) v předchozím cyklu. Podmínky pro podání čtvrté, páté a šesté dávky jsou totožné, jako v prvním léčebném cyklu;
- u pacientů s opakovanými relapsy CSU po ukončení léčebného cyklu omalizumabu je ke zvážení souvislá, nepřerušovaná terapie (1–2 roky kontinuálně), v ČR je zatím v kategorii off-label use, nutno žádat revizního lékaře. Stran bezpečnosti kontinuální léčby jsou k dispozici pětiletá data u pacientů s bronchiálním astmatem [1, 2].

Úhrada léčby omalizumabem ze zdravotního pojištění (www.sukl.cz)

„Omalizumab je indikován jako přídatná terapie (k léčbě H1 antihistaminiky) u chronické spontánní urtikarie dospělých a dospívajících pacientů (ve věku 12 let a více), kteří splňují jedno ze dvou uvedených kritérií:

- a) Nedostatečná odpověď (UAS7 \geq 28 nebo UAS7 \geq 16, pokud je zároveň přítomen angioedém) po předchozí šestitýdenní léčbě H1 antihistaminiky, při které byl minimálně po dobu dvou týdnů podáván minimálně dvojnásobek obvyklé dávky H1 antihistaminik v monoterapii nebo byla podávána kombinace H1 antihistaminik v dávkách, jejichž součet odpovídá minimálně dvojnásobku obvyklé dávky H1 antihistaminik.

b) Nedostatečná odpověď (UAS7 \geq 28 nebo UAS7 \geq 16, pokud je zároveň přítomen angioedém) po předchozí čtyřtýdenní léčbě H1 antihistaminiky ve standardních dávkách v případě, že z důvodů toxicity, intolerance nebo kontraindikací nelze použít zvýšenou dávku antihistaminik.
 Omalizumab je podáván v dávce 300 mg (2 injekce) subkutánně ve 4týdenních intervalech. Jeden léčebný cyklus hrazený z veřejného zdravotního pojištění může trvat nejdéle 6 měsíců. Pacientovi je iniciálně léčba aplikována v týdnu 0, 4 a 8. Dále je léčba hrazena, pouze pokud dojde ve 12. týdnu (před podáním 4. dávky) k poklesu skóre UAS7 o více než 11 bodů nebo pokud dojde k poklesu hodnoty UAS7 skóre na hodnotu nižší nebo rovnou 10 bodům. Při poklesu skóre UAS7 na hodnotu 0 (kompletní remise) před podáním 4., 5. nebo 6.

dávky se léčba ukončí (pacient následnou dávku již nedostane). Pokud dojde k relapsu onemocnění, bude pacientovi léčba hrazena (za stejných podmínek) za předpokladu, že pacient na předcházející léčebný cyklus odpověděl a nebyla mu léčba ukončena ve 12. týdnu pro nedostatečný pokles skóre UAS7.“

Cesta pacienta od antihistaminik k biologické léčbě

Odesílající lékař by pro zpřehlednění informací pro lékaře v centru měl v průvodní epikrizě uvést potřebné údaje – kritéria v tabulce 9.

Lékař v centru prověří diagnózu CSU na základě zprávy od ambulantního dermatologa, zreviduje anamnézu, lokální nález a dosavadní laboratorní vyšetření, popř. cíleně doplní o rozšířený panel laboratorních

Tabulka 9. Kritéria pro odeslání pacienta do centra k léčbě omalizumabem (ČR 2022)

1.	diagnóza spontánní urtikarie	ostatní typy chronické urtikarie a syndromy vyloučeny/nepravděpodobné
2.	chronicita: trvání \geq 6 týdnů, výsevy denně či téměř denně (minimálně 2krát týdně)	uvést časově anamnestický počátek projevů, současnou frekvenci výsevů za týden
3.	závažnost – zhodnotit krátce slovně: rozsah, intenzita, průběh, kvalita života, reakce na léčbu a doplnit o UAS7 (\geq 28, v případě souběžného angioedému \geq 16)	závažnost orientačně slovně UAS7 v posledním týdnu
4.	rezistentní na léčbu prověřenými antihistaminiky v 2–4násobné dávce, po dobu minimálně 6 týdnů	uvést jaké antihistaminikum/antihistaminika, v jaké dávce a po jak dlouhou dobu bylo podáváno (od–do)
5.	provést minimálně základní vyšetření KO + diff., CRP/FW	přiložit kopii výsledků či opis

Tabulka 10. Léčba CSU u dětí a zvláštních populací

Léčba CSU – skupina	Postup	Cave
Děti	jako u dospělých, vyšší dávkování zatím jen: loratadin/desloratadin, cetirizin/levocetirizin	dolní věková hranice a vyšší dávkování antihistaminik, zejména u generik – nemají studie v indikaci CSU
Plánující početí, gravidní, laktace	jako u dětí, první trimestr opatrně – zvážit risk/benefit nejvíce dat: loratadin, cetirizin; s extrapolací na desloratadin a levocetirizin	vyšší dávkování – nejsou data
Staří	nejsou data, individuální volba; bez lékových interakcí – bilastin	potenciálně snížená jaterní metabolizace a vylučování ledvinami, lékové interakce

(volně podle [29])

Tabulka 11. Nesedativní H1 antihistaminika u CU v ČR (stav v roce 2022)*

Generický název	Výrobní název	Dolní hranice věku
Bilastin	Xados	6 let
Cetirizin/levocetirizin	Zyrtec/Xyzal	2 roky/2 roky
Fexofenadin	Ewofex	12 let
Loratadin/desloratadin	Claritin/Aerius	2 roky/1 rok
Rupatadin	Tamalis	2 roky

*Uvedeny jen originální přípravky, u generik se dolní věková hranice může od originálu lišit nebo v SPC není indikace chronické kopřivky vůbec uvedena.

vyšetření. Dále zkontroluje závažnost kopřivky prostřednictvím UAS7 z předchozího týdne a zveřejňuje léčebnou rezistenci na prověřená H1 antihistaminika 2. generace:

- užíval pacient antihistaminikum vhodné k léčbě CU?
- byly použity 2–4krát vyšší dávky?
- užíval pacient antihistaminikum souvisle denně a dlouhodobě?
- je dosavadní léčba nedostatečná?
- není rezerva ve stávající léčbě, prevenci a hledání spouštěčů?

LÉČBA CSU U DĚTÍ A ZVLÁŠTNÍCH POPULACÍ

- Prevalence u dětí je obdobná jako u dospělých.
- Vyšetřování a léčba se řídí obdobnými zásadami a doporučeními jako u dospělých [10, 25, 29].
- Vhodná antihistaminika 2. generace a jejich dolní věková hranice – tab. 10 a 11.
- V doporučených postupech i v další odborné literatuře se důrazně **nedoporučuje** používat antihistaminika 1. generace pro jejich horší bezpečnost a absenci studií prokazujících účinnost a bezpečnost v pediatrické populaci; mají slabou selektivitu pro H1 receptor a potenciální průchod přes hematoencefalickou bariéru, a tak i výrazné anticholinergní a sedativní účinky [13].
- Pro vyšší dávkování jsou literární odkazy zatím jen u loratadinu/desloratadinu, cetirizinu/levocetirizinu.
- Omalizumab se u dětí používá u astmatu již od 6 let, tedy ho v zásadě lze v indikovaných případech bezpečně použít u CSU i u této věkové kategorie (6–11), nicméně je třeba seznámit s tímto faktem rodiče/zákonné zástupce, mít jejich Informovaný souhlas [4] a zažádat o úhradu zdravotní pojišťovny pacienta dle paragrafu 16.

LÉČBA NEHISTAMINOVÝCH ANGIOEDÉMŮ

U bradykininem zprostředkovaných angioedémů se k akutní a dlouhodobé léčbě používají níže uvedené léky. Algoritmy se mohou lišit podle lokální dostupnosti a regionálních doporučení [8]:

1. akutní léčba (± protišoková léčba):

- koncentrát C1 INH z krevní plazmy i. v. (i ke krátkodobé profylaktické léčbě před operativními výkony; gravidita, laktace)
- rekombinantní inhibitor C1 INH (Berinert, Cinryze, Ruconest) i. v.
- blokátor bradykininového receptoru B2 ikatibant acetát (Firazyr) s. c.
- inhibitor kalikreinu ekalantid (Kalbitor) s. c.

2. dlouhodobá profylaktická léčba:

- koncentrát C1 INH z krevní plazmy i. v./s. c.
- protilátka proti kalikreinu – biologikum lanadelumab (Takhzyro) s. c.
- berotralstat – jediný kalikreinov ý p. o. inhibitor

– starší – Danazol (androgeny zvyšují syntézu C1 inhibitoru v játrech), tranexamová kyselina (antifibrinolytikum) p. o.

Léčba hereditárních angioedémů je v ČR léčba soustředěna do alergo-imunologických center ve čtyřech fakultních nemocnicích: Praha-Motol, Hradec Králové, Plzeň, U svaté Anny Brno.

PERSPEKTIVY LÉČBY CHRONICKÉ URTIKARIE

[1, 2, 6, 15]

Další monoklonální protilátkou proti IgE, která vykazuje vyšší účinnost při obdobné bezpečnosti, je ligelizumab, jež má mnohonásobně vyšší afinitu k IgE než omalizumab. Zcela novou skupinu představují inhibitory Bruttonovy kinázy (BTK) a inhibitory SYK kinázy (spleen tyrosine kinase). Tezepelumab (protilátka proti tymickému lymfopoetinu – TSLP) působí na úrovni blokáce epiteliálních cytokinů a je v II. fázi klinických studií u CSU. Protilátky proti IgE, TSLP, inhibitory BTK a SYK působí mechanismem inhibice signálů vedoucích k aktivaci mastocytů. Další místem pro terapeutický zásah je dráha T2 zánětu – v EU probíhají registrační studie biologik jako je dupilumab (CSU, cholinergní a chladová urtikarie), benralizumab a mepolizumab (CSU). Obecným mechanismem je zde inhibice mediátorů z mastocytů, jako je tomu u antihistaminik. Lirentelimab (protilátka proti Siglec-8) zasahuje na úrovni mastocytárních receptorů a je v klinickém testování u CSU, urticaria factitia a cholinergní urtikarie. Mechanismem účinku je zde aktivace inhibičních receptorů na mastocytech. Na depleci mastocytů cílí monoklonální protilátka proti KIT, receptoru kmenových buněk. Na jiné receptorové úrovni působí avdoralimab, protilátka zasahující u CSU proti receptoru pro C5a složku komplementu.

ZÁVĚR

Dlouhodobé vedení léčby a zvládnání chronické spontánní urtikarie jsou náročné a svízelné vzhledem k heterogenitě příčin, mediátorů, spouštěčích vlivů a dalších kofaktorů. Současné aktualizované doporučené postupy poskytují lékařům objektivně prověřené návody a praktická vodítka pro diagnostiku, léčbu a její vedení.

Z klinických průzkumů ale vyplývá, že se chronická spontánní urtikarie v praxi neléčí dostatečně, a to navzdory dostupnosti účinné terapie a doporučeným postupům. V odborné literatuře se objevují údaje z mezinárodního průzkumu, hovořící až o 20–30 % lékařů, kteří nepostupují podle Doporučených postupů nebo se od nich odchyľují a spoléhají více na své vlastní, empirické zkušenosti [16]. Nejen z těchto důvodů nemá velká část pacientů projevy pod kontrolou, což má zásadní vliv na kvalitu jejich života. Jde o důležitou oblast, v níž je pro zlepšení ještě velký prostor [20].

Aktualizované evropské Doporučené postupy z roku 2021 (revidují se každé čtyři roky) uvádí nadále jako léky první volby prověřená nesedativní H1 antihistaminika, a to i v 2–4násobném dávkování. V 2. linii se přidává omalizumab a při jeho nedostatečném účinku je nově zařazeno doporučení navýšit dávku a/nebo zkrátit interval podání léku. Ve 3. linii je přidání cyklosporinu A k antihistaminiku, namísto omalizumabu.

Při nedostatečném efektu této léčby je třeba hledat rezervy v diagnostice, prevenci i léčbě; uvažovat v širších souvislostech, využívat mezioborové spolupráce a zvažovat i jiné léčebné možnosti a postupy.

V léčbě chronické spontánní urtikarie zůstává řada bílých míst, nicméně klinický i farmaceutický výzkum přináší nové poznatky a s nimi i nové potenciální cíle a léky pro chronickou kopřivku. A to je dobře pro pacienty i pro jejich lékaře.

Použité zkratky

AA7	– týdenní skóre aktivity angioedému (za 7 dnů)
AAE	– získaný angioedém
ACEI	– inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu
AE	– angioedém
AECT	– dotazník kontroly nad angioedémem
AH	– antihistaminika
APAACI	– Asijská pacifická asociace pro astma, alergii a klinickou imunologii
ASST	– kožní test s autologním sérem
BHRT/	– test uvolnění histaminu z bazofilů/– test
BAT	aktivace bazofilů
CINDU	– indukovatelná chronická urtikarie
CsA	– cyklosporin A
CU	– chronická urtikarie; CSU = spontánní chronická urtikarie
ČDS	– Česká dermatologická společnost České
ČLS JEP	lékařské společnosti Jana Evangelisty Purkyně
ČSAKI	– Česká společnost alergologie a klinické imunologie
EAACI	– Evropská akademie alergologie a klinické imunologie
EDF	– Evropské dermatologické forum
GALEN	– Evropská globální síť pro astma a alergii
H1 AH	– antihistaminika proti H1 receptoru
HAE	– hereditární angioedém
IgE/IgE R	– protilátka třídy IgE, receptor pro IgE
NSAIDS	– nesteroidní antiflogistika
SPC	– souhrn údajů o přípravku
UAS7	– týdenní skóre aktivity urtikarie (za 7 dnů)
UCT	– měsíční dotazník kontroly nad urtikarií (za 30 dnů)
WAO	– Světová alergologická organizace

LITERATURA

1. AGACHE, I., ROCHA, C., PEREIRA, A. et al. Efficacy and safety of treatment with omalizumab for chronic spontaneous urticaria: A systematic review for

the EAACI Biologicals Guidelines. *Allergy*. 2021, 76 (1), s. 59–70.

- AGACHE, I., AKDIS, C., AKDIS, M. et al. EAACI Biologicals Guidelines – Omalizumab for the treatment of chronic spontaneous urticaria in adults and in the paediatric population 12–17 years old. *Allergy*. 2022, 77, s. 17–38.
- AGHDAM, M., VAN DEN BROEK, F., RIJKEN, F. et al. High-dose omalizumab use in patients with chronic spontaneous urticaria. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2019, 8, s. 426–427.
- BAUER, A., DICKEL, H., JAKOB, T. et al. Expert consensus on practical aspects in the treatment of chronic urticaria *Allergo Journal International*. 2021, 30, s. 64–75.
- BENÁKOVÁ, N. Současné praktické postupy pro vyšetřování a léčbu chronické urtikarie. *Čs. Derm*. 2015, 5, s. 177–224.
- BERNSTEIN, J. A., SINGH, U., RAO, M. B., BERENDTS, K., ZHANG, X., MUTASIM, D. Benralizumab for Chronic Spontaneous Urticaria. *N Engl J Med*. 2020, 383 (14), s. 1389–1391.
- BERNSTEIN, J. A., KAVATI, A., THARP, M. D. et al. Effectiveness of omalizumab in adolescent and adult patients with chronic spontaneous urticaria: a systematic review of „real-world“ evidence. *Expert Opin Biol Ther*. 2018, 18, s. 425–448.
- CABALLERO, T. Medical algorithm. Management of C1 inhibitor hereditary angioedema. *Allergy*, 2022, 77 (3), s. 1060–1063.
- CICARDI, M. et al. Classification, diagnosis and approach to treatment of angioedema. *Allergy*. 2014, 69, s. 602–616.
- GABRIELI, S. Chronic urticaria in children can be controlled effectively with up dosing second-generation antihistamines. *J Am Acad Dermatol*. 2020, 82 (6), s. 1535–1535.
- GIMÉNEZ-ARNAU, A. M., VALERO, S. A., BARTRA, T. J. et al. Therapeutic strategy according to differences in response to omalizumab in patients with chronic spontaneous urticaria. *J. Invest Allerg. Clin Immunol*. 2019, 29, s. 338–348.
- GONCALO, M. Chronic urticaria – From ‘Cinderella’ to a ‘Rock star’ in 30 years. *JEADV*, 2021, 35, s. 2259–2260.
- CHANG, J. et al. Management of Pediatric Chronic Spontaneous Urticaria: A Review of Current Evidence and Guidelines. *J Asthma Allergy*. 2021, 14, s. 187–199.
- CHURCH, M. K., MAURER, M. H1 antihistamines and urticaria- how can we predict the best drug for our patient? *Clin. Exp. Allergy*. 2012, 42, s. 1423–1429.
- KOLKHIR, P., ALTRICHTER, S., MUNOZ, M., HAWRO, T., MAURER, M. New treatments for chronic urticaria. *Ann Allergy Asthma Immunol*. 2020, 124, s. 2–12.
- KOLKHIR, P., POGORELOV, D., DARLENSKI, R. et al. Management of chronic spontaneous urticaria:

- a worldwide perspective. *World Allergy Organ J.* 2018, 11(1), s. 14.
17. MAOZ-SEGAL, R., LEVY, T., HAJ-YAHIA, S., OFFEN-
GENDEN, I., IANCOVICH-KIDON M., AGMON-LEVIN,
N. Combination therapy with omalizumab and
an immune-suppressive agent for resistant chro-
nic spontaneous urticaria – A real-life experience.
World Allergy Organ J. 2020, 13 (8),100448. (doi:
10.1016/j.waojou.2020.100448).
 18. MAURER, M., PARISH, L. C. The dermatology view
of hereditary angio-oedema: practical diagnostic
and management considerations, *JEADV*, 2013, 27,
s. 133–141.
 19. MAURER, M. et al. Practical algorithm for diagno-
sing recurrent wheals or angioedema. *Allergy*, 2013,
68, s. 816–819.
 20. MAURER, M., RAAP, U., STAUBACH, P. Antihistami-
ne-resistant chronic spontaneous urticaria: 1-year
data from the AWARE study. *Clin Exp Allergy*. 2019,
49(5), s. 655–662.
 21. METZ, M., VADASH, Z., KOCATÜRK, E., GIMÉNEZ-AR-
NAU, AM. Omalizumab updosing in chronic spon-
taneous urticaria: an overview of real-world evi-
dence. *Clin Rev Allergy Immunol.* 2020, 59, s. 38–45.
 22. PATIL, A. D., BINGEWAR, G., GOLDUST, M. Efficacy of
methotrexate as add on therapy to H1 antihistami-
ne in difficult to treat chronic urticaria: A systema-
tic review and meta-analysis of randomized clinical
trials. *Dermatol Ther.* 2020, 33 (6), e14077.
 23. POWELL, R. J., LEECH, S. C., TILL, S., HUBER, P. A.,
NASSER, S. M., CLARK, A. T. BSACI guideline for the
management of chronic urticaria and angioedema.
Clin Exp Allergy. 2015, 45(3), s. 547–565.
 24. SALMAN, A., COMERT, E. The real-life effectiveness
and safety of omalizumab updosing in patients
with chronic spontaneous urticaria. *J Cutan Med
Surg.* 2019, 23(5), s. 496–500.
 25. SARTI, L., BARNI, S., GIOVANNINI, M., LICCIOLI, G.,
NOVEMBRE, E., MORI, F. Efficacy and tolerability of
the updosing of second-generation non-sedating
H1 antihistamines in children with chronic spon-
taneous urticaria. *Pediatr Allergy Immunol.* 2021, 32
(1), s. 53–160.
 26. SU, O., BAHALI, AG., ONSUN, N. The effect of at least
1-year use of omalizumab without interruption on
relapse in patients with chronic spontaneous urti-
caria. *Dermatol Ther.* 2020, 33 (6), e14192.
 27. TURK, M., KOCATURK, E., CURE, K. et al. Two-week
intervals during omalizumab treatment may pro-
vide better symptom control in selected patients
with chronic urticaria. *J Allergy Clin Immunol Pract.*
2018, 6(4), s. 1389–1390.
 28. WELLER, K., ZUBERBIER, T., MAURER M. Chronic ur-
ticaria: tools to aid the diagnosis and assessment
of disease status in daily practice. *JEADV.* 2015, 29,
Suppl. 4, s. 38–44.
 29. ZUBERBIER, T., ABERER, W., ASERO, R. et al. EA-
ACI/ GA(2)LEN/EuroGuiDerm/APAAACI guideline
for the definition, classification, diagnosis and
management of urticaria. *Allergy* 2022, 30, s.
734–766.
 30. YOSIPOVITCH, G., GREAVES, M. Chronic idiopathic
urticaria. A “Cinderella” disease with a negative im-
pact on quality of life and health care costs. *Arch
Dermatol.* 2008, 144, s. 102–103.

Do redakce došlo dne 30. 5. 2022.

Adresa pro korespondenci:
MUDr. Nina Benáková, Ph.D.
Immunoflow s. r. o.
Rychnovská 651
199 00 Praha 9
e-mail: nina.benakova@email.cz