

# DOPORUČENÍ PRO DIAGNOSTIKU A LÉČBU UVEITIDY ASOCIOVANÉ S JUVENILNÍ IDIOPATICKOU ARTRITIDOU: ČESKO-SLOVENSKÁ ADAPTACE EVROPSKÝCH DOPORUČENÍ SHARE

**Malcová H.<sup>1</sup>, Dallos T.<sup>2</sup>, Bouchalová K.<sup>3</sup>, Brejchová I.<sup>4</sup>, Brichová M.<sup>5</sup>,  
Bušányová B.<sup>6</sup>, Fabianová J.<sup>7</sup>, Fráňová J.<sup>8</sup>, Furdová A.<sup>9</sup>, Jarošová K.<sup>10</sup>,  
Kobrová K.<sup>11</sup>, Kostolná B.<sup>6</sup>, Košková E.<sup>12</sup>, Lokaj M.<sup>13</sup>, Macků M.<sup>8</sup>,  
Melocíková J.<sup>14</sup>, Michaličková M.<sup>5</sup>, Minxová L.<sup>15</sup>, Moravčíková D.<sup>14</sup>,  
Němcová D.<sup>16</sup>, Pískovský T.<sup>17</sup>, Říhová E.<sup>5</sup>, Schüller M.<sup>7</sup>, Skalická E.<sup>18</sup>,  
Svozílková P.<sup>5</sup>, Tomčíková D.<sup>6</sup>, Vargová V.<sup>19</sup>, Vrtíková E.<sup>12</sup>, Doležalová P.<sup>16</sup>,  
Heissigerová J.<sup>5</sup>**

<sup>1</sup>**Oddělení revmatologie dětí a dospělých, Fakultní nemocnice  
v Motole, Praha, ČR**

<sup>2</sup>**Detská klinika LF UK v Bratislavě a NÚDCH, Bratislava, SR**

<sup>3</sup>**Dětská klinika, LF UP a FN Olomouc, ČR**

<sup>4</sup>**Nemocnice České Budějovice, ČR**

<sup>5</sup>**Oční klinika VFN a 1. LF UK, Praha, ČR**

<sup>6</sup>**Klinika detskej oftalmológie LF UK a NÚDCH, Bratislava, SR**

<sup>7</sup>**NUTPCHaHCH Vyšné Hágy I, Vysoké Tatry, SR**

<sup>8</sup>**Pediatrická klinika LF MU a FN Brno, ČR**

<sup>9</sup>**Očná klinika LFUK v Bratislavě a UNB, Bratislava, SR**

<sup>10</sup>**Revmatologický ústav, Praha, ČR**

<sup>11</sup>**Dětská klinika Masarykovy nemocnice, Ústí nad Labem, ČR**

<sup>12</sup>**Národný ústav reumatických chorob, Piešťany, SR**

<sup>13</sup>**Dětská oční klinika LF MU a FN Brno, ČR**

<sup>14</sup>**II. detská klinika SZU DFNsP, Banská Bystrica, SR**

<sup>15</sup>**Dětská klinika LF UK a FN Hradec Králové, ČR**

<sup>16</sup>**Klinika dětského a dorostového lékařství 1. LF UK a VFN v Praze, ČR**

<sup>17</sup>**Klinika dětského lékařství, Fakultní nemocnice Ostrava, ČR**

<sup>18</sup>**Dětská klinika LF UK a FN Plzeň, ČR**

<sup>19</sup>**Klinika dětí a dorastu, LF UPJŠ Košice, SR**

**Doporučení byla vypracována pro Pracovní skupinu dětské revmatologie při ČPS a SPS a Českou a Slovenskou oftalmologickou společnost.**

Do redakce doručeno dne: 24. 2. 2020

Přijato k publikaci dne: 6. 5. 2020



MUDr. Hana Malcová, Ph.D.

Oddělení revmatologie FN

v Motole

V úvalu 84

150 06 Praha 5

[hana.malcova@fnmotol.cz](mailto:hana.malcova@fnmotol.cz)

## SOUHRN

Juvenilní idiopatická artritida (JIA) je nejčastější revmatické onemocnění v dětském věku a uveitida je jeho nejvýznamnější extraartikulární manifestací. Doporučení založená na důkazech jsou k dispozici jen omezeně, a proto se management uveitidy asociované s JIA opírá většinou o zkušenosti ošetřujícího lékaře. V důsledku toho se léčebné postupy mohou jak na národní, tak i mezinárodní úrovni velmi lišit. Proto byla v roce 2012 v rámci mezinárodního projektu SHARE (Single Hub and Access Point for Paediatric Rheumatology in Europe) zahájena snaha o optimalizaci a zveřejnění doporučení pro péči o děti a mladé dospělé s revmatickými chorobami, která by usnadnila klinickou praxi pediatrům a (dětským) revmatologům.

Cílem práce bylo přeložit publikovaná mezinárodní doporučení SHARE pro diagnostiku a léčbu uveitidy asociované s JIA a adaptovat je pro použití v České a Slovenské republice.

Mezinárodní doporučení byla vyvinuta podle standardní metodiky Evropské ligy proti revmatismu (EULAR) skupinou devíti zkušených dětských revmatologů a tří odborníků z oblasti oftalmologie. Vycházela ze systematického přehledu literatury získaného z definovaných literárních zdrojů, které byly hodnoceny formou online průzkumu a následně diskutovány za využití nominální skupinové techniky. K přijetí doporučení došlo na základě dosažení  $\geq 80\%$  shody mezi experty.

Celkem bylo přijato 22 doporučení SHARE: 3 doporučení pro diagnostiku, 5 pro hodnocení aktivity onemocnění, 12 terapeutických a 2 doporučení pro další vývoj. Překlad originálního textu byl aktualizován a modifikován údaji specifickými pro český a slovenský systém zdravotní péče a doplněn o návrh protokolu oftalmologické dispenzarizace pacientů s JIA a algoritmus léčby.

**Závěr:** Cílem iniciativy SHARE je zlepšit a sjednotit péči o dětské pacienty s revmatickými chorobami v celé Evropě. Proto byla formulována doporučení pro diagnostiku a léčbu uveitidy asociované s JIA založená na důkazech a shodě předních evropských odborníků na tuto problematiku.

**Klíčová slova:** juvenilní idiopatická artritida (JIA), uveitida, doporučení

## SUMMARY

### RECOMMENDATIONS FOR THE MANAGEMENT OF UVEITIS ASSOCIATED WITH JUVENILE IDIOPATHIC ARTHRITIS: THE CZECH AND SLOVAK ADAPTATION OF SHARE INITIATIVE

Juvenile idiopathic arthritis (JIA) is the most common rheumatic disease in children and uveitis is its most important extra-articular manifestation. Evidence-based recommendations are available only to a limited extent and therefore JIA associated uveitis management is mostly based on physicians' experience. Consequently, treatment practices differ widely, both nationally and internationally. Therefore, an effort to optimize and publish recommendations for the care of children and young adults with rheumatic diseases was launched in 2012 as part of the international project SHARE (Single Hub and Access Point for Pediatric Rheumatology in Europe) to facilitate clinical practice for paediatricians and (paediatric) rheumatologists. The aim of this work was to translate published international SHARE recommendations for the diagnosis and treatment of JIA associated uveitis and to adapt them for use in the Czech and Slovak Republics.

International recommendations were developed according to the standard methodology of the European League against Rheumatism (EULAR) by a group of nine experienced paediatric rheumatologists and three experts in ophthalmology. It was based on a systematic literature review and evaluated in the form of an online survey and subsequently discussed using a nominal group technique. Recommendations were accepted if > 80% agreement was reached (including all three ophthalmologists).

A total of 22 SHARE recommendations were accepted: 3 on diagnosis, 5 on disease activity assessment, 12 on treatment and 2 on future recommendations. Translation of the original text was updated and modified with data specific to the czech and slovak health care systems and supplemented with a proposal for a protocol of ophthalmological dispensarization of paediatric JIA patients and a treatment algorithm for JIA associated uveitis.

**Conclusion:** The aim of the SHARE initiative is to improve and standardize care for paediatric patients with rheumatic diseases across Europe. Therefore, recommendations for the diagnosis and treatment of JIA-associated uveitis have been formulated based on the evidence and agreement of leading European experts in this field.

**Key words:** juvenile idiopathic arthritis (JIA), uveitis, recommendation

## ÚVOD

V roce 2012 byla v rámci projektu SHARE (Single Hub and Access Point for Paediatric Rheumatology in Europe) zahájena snaha o optimalizaci a zveřejnění doporučení pro péči o děti a mladé dospělé s revmatickými chorobami, která by usnadnila klinickou praxi pediatrům a (dětským) revmatologům. Evropská liga proti revmatismu (EULAR) přijala již řadu doporučení z oblasti dětské revmatologie (např. pro juvenilní dermatomyozitidu [1]) připravených podle standardizovaného postupu [2], který je obecně používaným nástrojem pro tvorbu doporučení: Appraisal of Guidelines for Research & Evaluation [3].

Juvenilní idiopatická artritida (JIA) je nejčastější revmatické onemocnění u dětí a uveitida je nejčastějším a potenciálně nejzávažnějším extraartikulárním projevem. Mezinárodně přijatá doporučení pro diagnostiku a léčbu uveitidy asociované s JIA nejsou k dispozici, i když existují některá národní doporučení, např. německá a španělská [4,5]. Péče o tyto pacienty je tedy často založena na osobní zkušenosti lékaře a jak popsal rozsáhlý výzkum odborníků v této oblasti, při diagnostice i léčbě uveitidy existují v klinické praxi značné rozdíly [6]. S rychlým vývojem nových léčebných možností JIA vzrůstá také potřeba jasných doporučení pro management uveitidy, která by byla založena na nejlepších dostupných důkazech a odborné expertise (v případě nedostatku evidence z klinických studií), a která by pomohla lékařům pečujícím o pacienty s uveitidou při JIA. Taktéž vytvořená doporučení je potřeba nadále pravidelně aktualizovat. Zatímco použití většiny přípravků v léčbě artritidy je podloženo důkazy v podobě provedených klinických studií, pro pacienty s uveitidou odpovídající data chybějí, nebo není úroveň

důkazů pro léčbu uveitidy dostatečně silná pro jejich zavedení do klinické praxe.

Uveitida v rámci JIA bývá nejčastěji chronická přední, zpravidla asymptomatická, ale někdy se můžeme setkat i s akutní přední uveitidou, především při artritidě s entezitidou [7,8].

Cílem expertní skupiny bylo vytvořit doporučení/strategie za účelem:

- zabránit nebo snížit pravděpodobnost rozvoje uveitidy u pacientů s JIA a minimalizovat riziko poškození zraku
- vytvořit strategii managementu léčby, která účinně potlačí aktivitu zánětu a zabrání rozvoji komplikací vedoucích k irreversibilnímu poškození zraku

## METODIKA

Na tvorbě doporučení pro uveitidu asociovanou s JIA se podílela skupina 12 odborníků (AH, BV, CP, CE, SC-G, IF, JdB, JA, KW, RG, YU, NW – viz poděkování) v dětské revmatologii (n = 9) a oftalmologii (n = 3). Doporučení vznikla za použití standardizované metodiky EULAR, která definuje způsoby stanovení nejlepší praxe na základě dosažení shody mezi experty podložené publikovanými důkazy [2,3]. Pro česko-slovenskou adaptaci překladu (HM) byla vytvořena pracovní skupina 30 odborníků začínajících českou a slovenskou pracovní skupinu dětské revmatologie při České, resp. Slovenské pediatrické společnosti (n = 19) a Českou a Slovenskou oftalmologickou společnost (n = 11).

### Systematické vyhledávání literatury

Během února 2015 dva pracovníci týmu SHARE nezávisle na sobě systematicky vyhledávali publikace z let

1970–2014 obsahující termín JIA (včetně známých synonym) v elektronických databázích PubMed/MEDLINE, Embase a Cochrane. Tři odborníci (TC, AP, VB) pak na základě předdefinovaných kritérií vybrali články týkající se vyšetření a/nebo léčby uveitidy asociované s JIA, které předali k hodnocení validity. Základními kritérii bylo vyloučení přehledových článků a kazuistik s méně než 3 dětskými pacienty.

### **Posouzení validity publikací**

Vybrané články byly náhodně rozděleny mezi dvojice odborníků, kteří nezávisle na sobě posuzovali každou jednotlivou publikaci a hodnotili její obsah a metodologickou kvalitu. Data byla extrahována a hodnocena pomocí předem stanoveného skórovacího systému pro diagnostické a terapeutické studie. Neshody byly řešeny diskusí mezi oběma odborníky nebo stanoviskem třetího odborníka. Úroveň důkazu a síla doporučení byly stanoveny na základě adaptovaných klasifikačních tabulek pro diagnostické, terapeutické a epidemiologické studie [9–11].

### **Tvorba doporučení**

V souladu se standardním postupem EULAR byly formulovány hlavní výsledky a závěry každé publikace spolu s jejich validitou a úrovní důkazů. Tyto podklady byly shrnutý pěti odborníky (TC, GS, YU, RG, JdB) a použity k formulování provizorních doporučení, která byla dále přehodnocena panelem expertů (IF, NW, JdB). Souhrn důkazů byl předložen společně s každým předběžným doporučením odborné komisi. Doporučení byla systematicky diskutována a revidována za použití nominální skupinové techniky pro dosažení konsensu (Nominal Group Technique, NGT [12]) na konferenci 12 odborníků v březnu 2017. Proces NGT byl moderován nehlasujícím expertem (AR). Doporučení byla přijata, pokud bylo dosaženo  $\geq 80\%$  (10 z 12) shody mezi odborníky (včetně všech tří oftalmologů).

## **VÝSLEDKY**

### **Rešerše literatury**

Systematická rešerše literatury přinesla celkem 1323 publikací, po vyřazení duplicit zbylo 1259 unikátních článků. Po dalším přehodnocení na základě vstupních a vyloučovacích kritérií zůstalo 176 článků, které byly zpracovávány dále v plném znění a postoupeny k hodnocení odbornou komisí. Z nich pak bylo finálně vybráno 117 pro tvorbu těchto doporučení.

### **Doporučení**

Následující oddíly obsahují jednotlivá doporučení odborné komise podpořená publikovanými daty [13–128]. Tabulky 1–4 shrnují tato doporučení, úroveň důkazů, které poskytují, sílu doporučení a procento odborníků, kteří se na doporučení shodli.

### **Výchozí stav**

JIA je nejčastější chronické revmatické onemocnění dětského věku s incidencí 8,2 (7,5–9,0)/ 100 000 dětí mladších 16 let za rok a prevalencí přibližně 70,2 (16–140)/100 000 [129–130]. Rozdíly v prevalenci jsou přisuzovány odlišné koncepcii zahrnutých studií. Obecně se předpokládá, že celosvětově se incidence liší jen minimálně [130]. Incidence uveitidy asociované s JIA se odhaduje na přibližně 1/100 000 a existují určité důkazy, že je nižší v orientálních populacích pacientů s JIA [7,131].

Strukturální komplikace uveitidy asociované s JIA, které mohou vést až k nevratné poruše zraku, zahrnují kataraktu, glaukom, zonulární keratopatiю, makulární edém, edém papily optického nervu, odchlípení sítnice a následky chronicke hypotonie. Průběh uveitidy asociované s JIA je obvykle pozvolný, může být chronický nebo recidivující, nejčastěji se však jedná o chronické relabující onemocnění trvající několik let. Ve většině případů začíná jako přední uveitida,

**Tabulka 1.** Doporučení pro diagnostiku a screening uveitidy asociované s JIA

Doporučení	L	S	Shoda (%)	Reference
1. U všech pacientů s podezřením na JIA by mělo co nejdříve proběhnout vyloučení uveitidy podle aktuálního a auditovaného protokolu. Takový screeningový protokol by měl být k dispozici ve všech centrech, pečujících o pacienty s JIA.	2A	B	100	[13–32]
2. Frekvence kontrol během následné oftalmologické dispenzarizace musí být diferencovaná podle závažnosti onemocnění a měla by být dohodnuta ve spolupráci se specializovaným oftalmologem.	4	D	100	[13–27, 33–66]
3. Po ukončení systémové léčby jsou pacienti s JIA ve zvýšeném riziku manifestace nebo relapsu uveitidy i po předchozím dlouhém intervalu inaktivity choroby. Všechny pacienty s JIA po ukončení systémové imunosupresivní léčby je vhodné pečlivě vyšetřovat oftalmologem minimálně každé 3 měsíce po dobu nejméně 1 roku.	2B	B	100	[67–70]

- Shoda uvádí procento odborníků, kteří se shodli na doporučení během závěrečného kola hlasování.
- L, úroveň důkazů; 1A, metaanalýza cohortových studií; 1B, metaanalýza studií případů a kontrol; 2A, cohortové studie; 2B, studie případů a kontrol; 3, nekomparativní popisné studie; 4, názor experta;
- S, síla důkazů: A, na základě důkazů úrovně 1; B, založené na úrovni 2 nebo extrapolované z úrovně 1; C, založené na úrovni 3 nebo extrapolované z úrovně 1 nebo 2; D, založené na úrovni 4 nebo extrapolované z úrovně 3 nebo 4.

**Tabulka 2.** Doporučení pro monitorování aktivity onemocnění

Doporučení	L	S	Shoda (%)	Reference
4. Úzká spolupráce mezi oftalmologem a dětským revmatologem při monitorování terapie a úpravě léčby v závislosti na aktivitě onemocnění je zásadní.	3	C	100	[71]
5. Je potřeba stanovit společná kritéria hodnocení aktivity uveitidy, která budou použita při rozhodování o úpravách systémové léčby.	4	D	100	
6. V současné době není k dispozici žádný validovaný biomarker ke sledování aktivity uveitidy.	2A	B	100	[4,21,29,31, 32,37,41,46, 72–76]
7. V současné době není k dispozici obecně přijatá definice inaktivního onemocnění pro uveitidu asociovanou s JIA. Cílem léčby by mělo být dosažení absence buněk v přední komoře. Výskyt komplikací – makulární edém, edém papily optického nervu, oční hypotonie a pseudorubeóza mohou být důvodem k zahájení systémové léčby i bez přítomnosti buněk v přední komoře.	2B	B	100	[4,69,78]
8. Zahájení redukce systémové imunosupresivní léčby je doporučeno po minimálně 2 letech inaktivního onemocnění bez podávání topických kortikoidů.	3	C	92	[67]

- Shoda uvádí procento odborníků, kteří se shodli na doporučení během závěrečného kola hlasování.
- L, úroveň důkazu: 1A, metaanalýza kohortových studií; 1B, metaanalýza studií případů a kontrol; 2A, kohortové studie; 2B studie případu a kontrol; 3, nekomparativní popisné studie; 4, názor experts;
- S, síla důkazů: A na základě důkazů úrovně 1; B, založené na úrovni 2 nebo extrapolované z úrovně 1; C, založené na úrovni 3 nebo extrapolované z úrovně 1 nebo 2; D, založené na úrovni 4 nebo extrapolované z úrovně 3 nebo 4.

vzácně se rozvine panuveitia. Uveitia asociovaná s JIA se objevuje nejčastěji ve věkové skupině 3–7 let a bývá obvykle asymptomatická. V případě silného zánětu duhovky však může vést k obtížím jako je bolest a zarudnutí oka nebo změny šíře zornice či její zneokrouhlení. Tyto projevy, pokud je zaznamenají rodiče, mohou dovést dítě k návštěvě očního specialisty. U malých dětí se setkáváme s poruchou vízu jen výjimečně, ve velmi těžkých případech, a pak se obvykle jedná o následek nevratného poškození oka. Rizikovými faktory pro rozvoj chronické přední uveitidy jsou přítomnost antinukleárních protilátek (ANA), oligoartikulární forma JIA a časná manifestace artritidy. Časná identifikace těchto rizikových pacientů je prioritou pro cílený screening. Tento text se zabývá pouze chronickou přední uveitidou asociovanou s JIA, nikoli akutní přední uveitidou, se kterou se setkáváme u pacientů s pozitivním antigenem HLA B27 a artritidou spojenou s entezitidou.

Pokud jsou u pacienta přítomny oční komplikace již při prvním vyšetření, v době diagnózy uveitidy, je na místě časná a agresivní léčba. Vzhledem k variabilnímu průběhu onemocnění se však mohou významné komplikace rozvinout i po letech od zahájení léčby. Mezi odborníky stále panuje značná nejednotnost v otázce načasování a indikace navýšování léčby z důvodu trvající aktivity [132–133].

## DOPORUČENÍ PRO DIAGNÓZU A SCREENING

### Screening uveitidy asociované s JIA

Každého pacienta s JIA je vhodné oftalmologicky vyšetřit podle aktuálního protokolu dispenzarizace pacientů

s JIA. Takový protokol by měl být k dispozici ve všech centrech pečujících o pacienty s JIA [42], přičemž není nezbytně nutné, aby screeningové vyšetření probíhalo ve stejném zařízení jako revmatologická péče. Je obzvláště důležité, aby všichni pacienti, u nichž je vyjádřeno podezření na JIA, byli co nejdříve oftalmologicky vyšetřeni, přičemž není nutné čekat na potvrzení diagnózy artritidy v revmatologickém centru. Odpovědností každého dětského revmatologa je zajistit, aby pacient s JIA byl odeslán ke screeningovému vyšetření. Proto je potřeba vybudovat síť oftalmologických pracovišť, která se budou cíleně věnovat screeningovému vyšetření dětí s podezřením na JIA a následné dispenzarizaci pacientů s potvrzenou diagnózou (Tabulka 1). Dosud publikovaná sdělení naznačují, že původně zvažované rizikové faktory pro vznik chronické uveitidy v populaci pacientů s JIA (časný nástup artritidy, pozitivní ANA a oligoartikulární podtyp JIA) jsou nedostatečné. Ačkoli byla již publikována řada screeningových protokolů, experti se shodují, že žádný z nich není jednoznačně lepší než ostatní [5,23,26,61,74].

Zatím nebyly identifikovány žádné nové specifické genetické markery, kromě již dříve publikovaných HLA podtypů asociovaných s oligoartikulární JIA a uveitidou [14]. V současné době neexistují důkazy pro to, že by genotypizace byla přínosem pro zlepšení efektivity stávajících screeningových programů. Navzdory pokrokům v subtypizaci ANA protilátek v případě jiných revmatických chorob nedošlo k pokroku v porozumění asociaci ANA protilátek s rizikem rozvoje uveitidy u JIA pacientů [28,34,35,41,60,67]. K dispozici jsou publikace o roli protilátek proti jaderným strukturám (jako jsou histony a chromatin [21,41,52–54,64,77]) a také očním antigenům [13,33,51,75]. Dvě studie popsaly,

**Tabulka 3.** Doporučení pro léčbu uveitidy asociované s JIA

Doporučení	L	S	Shoda (%)	Reference
9. Aktivní uveitida asociovaná s JIA zpravidla vyžaduje okamžité zahájení léčby.	2B	B	100	[69,71, 78–80]
10. Topické kortikoidy (přednostně prednisolon-acetát nebo dexamethason) jsou první linií léčby přední uveitidy.	4	D	100	[81]
11. Lokální a systémová nesteroidní antirevmatika (NSA) nemají přesvědčivý účinek v monoterapii, ale mohou být použita jako doplňková léčba.	3	C	92	[79,81,82]
12. Pokud jsou přítomny nepříznivé prognostické faktory již při prvním oftalmologickém vyšetření je doporučeno zahájit systémovou léčbu okamžitě. Dalším důvodem zahájení systémové imunosupresivní léčby je výskyt nepříznivých prognostických faktorů nebo trvající aktivita uveitidy kdykoli později v průběhu onemocnění.	2A		100	[4,19,22,29, 55,56,65,78, 83,84]
13. Zahájení systémové imunosupresivní léčby se doporučuje v případě, že nebylo dosaženo inaktivity uveitidy po 3 měsících lokální léčby nebo došlo k reaktivaci zánětu po snížení dávky kortikoidů.	2B	B	100	[55,59,68, 69,78,80, 85–87]
14. Methotrexát je lékem první volby v rámci systémové léčby.	4	D	100	[68,84, 88–95]
15. V případě nedostatečného efektu nebo intolerance methotrexátu je doporučeno zahájit biologickou léčbu.	3	C	92	[91–104]
16. U pacientů s uveitidou rezistentní na léčbu DMARD, zejména methotrexátem, je doporučeno použití anti-TNF léčby (adalimumab> infliximab> golimumab).	3	C	100	[86,100,101, 104–117,120–124,126, 127]
17. Etanercept není vhodný pro léčbu uveitidy asociované s JIA.	1B	A	100	[87,100,109, 117–121]
18. V případě nedostatečného efektu prvního anti-TNF biologika je doporučena změna na jiný anti-TNF lék, ačkoli důkazy pro efektivitu této změny pocházejí pouze z malých případových studií nebo dosud nepublikovaných sledování.	3	C	100	[87,113, 116,122]
19. V případě nedostatečného efektu stávající léčby se doporučuje vyšetření protilátek proti biologiku a měření hladiny léku. Pokud pacient nemá protilátky, ale má nízké hladiny léku, je doporučeno zvýšení dávky nebo zkrácení intervalu podávání.	4	D	100	
20. Lékem volby u pacientů s nedostatečným efektem anti-TNF léků jsou tocilizumab, rituximab a abatacept.	3	C	100	[123–125]

- Shoda uvádí procento odborníků, kteří se shodli na doporučení během závěrečného kola hlasování.
  - L, úroveň důkazů: 1A, metaanalýza cohortových studií; 1B, metaanalýza studií případů a kontrol; 2A, kontrolované studie bez randomizace; 2B, kvaziexperimentální studie; 3, popisné studie; 4, názor experta;
  - S, síla důkazů: A, na základě důkazů úrovně 1; B, založené na úrovni 2 nebo extrapolované z úrovně 1; C, založené na úrovni 3 nebo extrapolované z úrovně 1 nebo 2; D, založené na úrovni 4 nebo extrapolované z úrovně 3 nebo 4.
- DMARD, chorobu modifikující protirevmatické léky; NSA, nesteroidní protizánětlivé léky; TNF, tumor nekrotizující faktor

**Tabulka 4.** Doporučení pro budoucí vývoj

Doporučení	L	S	Shoda (%)	Reference
21. Je potřeba vytvořit validované nástroje pro hodnocení aktivity uveitidy asociované s JIA.	3	C	100	[73,126–128]
22. Je potřeba provést další kontrolované klinické studie pro léčbu uveitidy asociované s JIA.	1B	A	100	[119,136, 141,149]

- shoda uvádí procento odborníků, kteří se shodli na doporučení během závěrečného kola hlasování.
- L, úroveň důkazů: 1A, metaanalýza cohortových studií; 1B, metaanalýza studií případů a kontrol; 2A, cohortové studie; 2B, studie případů a kontrol; 3, nekomparativní popisné studie; 4, názor experta (diagnostické studie); 1A, metaanalýza randomizovaných kontrolovaných studií; 1B, randomizovaná kontrolovaná studie; 2A, kontrolovaná studie bez randomizace; 2B, kvaziexperimentální studie; 3, popisná studie; 4, názor experta (terapeutické studie);
- S, síla důkazů: A na základě důkazů úrovně 1; B, založené na úrovni 2 nebo extrapolované z úrovně 1; C, založené na úrovni 3 nebo extrapolované z úrovně 1 nebo 2; D, založené na úrovni 4 nebo extrapolované z úrovně 3 nebo 4.

že děti s vyšší zánětlivou aktivitou (sedimentace erytrocytů) v době manifestace oligoartridy nebo polyartridy měly zvýšené riziko rozvoje uveitidy [27,31]. Protokol oftalmologické dispenzarizace pacientů s JIA by měl být přizpůsoben aktuálním možnostem léčby, především časné systémové léčby pro artridu [57,61,62,64]. Zavedení nových biomarkerů a genotypizace v budoucnu budou moci zlepšit vymezení rizikové populace pro screening.

### Monitorování v průběhu choroby

Riziko rozvoje a/nebo relapsu uveitidy trvá i v průběhu nemoci u pacientů, kteří zpočátku dobré reagují na léčbu. Pravidelná oftalmologická dispenzarizace pacientů s JIA je nezbytnou součástí péče. Odborníci se shodují, že frekvence oftalmologického sledování by měla být závislá na závažnosti očních projevů a měla by vycházet ze vzájemně úzké spolupráce revmatologa se zkušeným oftalmologem.

### Dispenzarizace po ukončení léčby pro uveitidu

Methotrexát (MTX) je imunosupresivní lék volby u pacientů s uveitidou při JIA (viz doporučení č. 14, tabulka 3). Po dosažení dlouhodobé remise uveitidy je obvykle snaha léčbu MTX ukončit. Není zatím jasné, jak dlouhá by měla být optimální doba trvání remise předtím, než začneme s vysazováním topické i systémové léčby. Pacient po ukončení léčby MTX mají zvýšené riziko manifestace nebo relapsu uveitidy, hlavně během prvního roku po vysazení, a to i za předpokladu, že ukončení léčby předcházela dlouhá doba inaktivity očního zánětu. V nedávno publikované studii došlo u většiny pacientů během 24 měsíců po ukončení léčby k relapsu aktivity uveitidy

[67–70]. Proto by měli být všichni pacienti po ukončení léčby MTX (pro artridu nebo uveitidu) vyšetřováni oftalmologem každé tři měsíce po dobu minimálně 1 roku. Zatím není také jasné, který z léků je lepší vysazovat dříve (MTX nebo biologika), pokud je pacient léčen kombinací. Relapsy uveitidy po vysazení MTX bývají méně časté u starších pacientů a také u těch, kteří byli léčeni delší dobu [67]. Odborníci se shodují, že ke snižování dávky MTX a jiné systémové léčby by mělo dojít nejdříve po 2 letech inaktivity bez podávání topických kortikoidů [134].

V pravidelném monitorování pacienta je nezbytné pokračovat i po ukončení léčby, především u těch pacientů, kde předcházela dlouhodobá léčba topickými nebo systémovými léky, která udržovala kontrolu nad onemocněním. Odborníci doporučují oftalmologické kontroly po vysazení veškeré léčby minimálně každé 3 měsíce ještě po dobu alespoň 1 roku. Zatím nemáme dostatek vědecky podložených důkazů o účinných screeningových strategiích, které by zajistily pacientovi spolehlivě dlouhodobou nebo celoživotní remisi.

### Návrh protokolu oftalmologické dispenzarizace pacientů s JIA v České a Slovenské republice

Navrhovaný protokol oftalmologické dispenzarizace odlišuje frekvenci kontrol podle typu JIA. Systémová a polyartikulární seropozitivní JIA mají obecně velmi nízké riziko uveitidy, u entezopatické formy bývá uveitida akutní, symptomatická. Proto je u těchto forem JIA doporučena pravidelná oftalmologická kontrola každých 6 měsíců. Frekvence kontrol u oligoartikulární, polyartikulární seronegativní a psoriatické artridty se liší podle

**Tabulka 5.** Protokol oftalmologické dispenzarizace pacientů s JIA v ČR a SR

Typ artridty	Riziko uveitidy	Klinická situace	Oftalmologické vyšetření
Oligoartikulární, Polyartikulární seronegativní, Psoriatická	<b>Vysoké</b> (manifestace JIA <6 let věku a/nebo ANA pozit.)	manifestace JIA	bezodkladně
		< 6 měs. od manifestace JIA	každé 2 měsíce
		> 6 měs. a < 4 roky od manifestace JIA	každé 3 měsíce
		> 4 roky od manifestace JIA do 18. roku života	každých 6 měsíců
		po 18. roce života	každých 6–12 měsíců
	<b>Standardní</b> (manifestace JIA >6 let věku a současně ANA negat.)	manifestace JIA	do 1 měsíce
HLA B 27 pozitivní a současně ANA negat. >11 let		< 4 roky od manifestace JIA	každé 3 měsíce
		> 4 roky od manifestace do 18. roku života	každých 6 měsíců
		od manifestace do 18. roku	každých 6 měsíců
Systémová JIA (ANA negat.)		od manifestace do 18. roku	
Polyartikulární seropozitivní (ANA negat.)		od manifestace do 18. roku	
Bez ohledu na typ JIA a riziko	< 1 rok od ukončení dlouhodobé systémové léčby	diagnostikovaná uveitida	dle oftalmologa, ale minimálně každé 3 měsíce

JIA – juvenilní idiopatická artrida

2 kategorií rizika: za dítě s vysokým rizikem uveitidy se považuje pacient s minimálně 1 ze 2 rizikových faktorů: věk manifestace JIA < 6 let a ANA pozitivita, za dítě se standardním rizikem uveitidy se pak považuje pacient, který nesplňuje kritéria zvýšeného rizika (nemá ani 1 ze 2 rizikových faktorů) (Tabulka 5).

Každý pacient s nově zjištěnou JIA by měl absolvovat oftalmologické vyšetření bezodkladně, jsou-li přítomny klinické známky uveitidy (zarudnutí, absence nebo asymetrie fotoreakce, anamnéza fotofobie apod.) nebo do 1 měsíce od stanovení diagnózy JIA, jestliže nejsou přítomny klinické známky uveitidy. Dítě s nově zjištěnou JIA s vysokým rizikem uveitidy, u kterého z důvodu jeho (opakování) nespolupráce při oftalmologickém vyšetření není možno s jistotou vyloučit uveitidu, je indikováno k oftalmologickému vyšetření v celkové anestezii. U dítěte jakéhokoliv věku s JIA s vysokým rizikem uveitidy anebo uveitidou v anamnéze, u kterého byla ukončena dlouhodobá imunosupresivní léčba, se frekvence oftalmologických vyšetření zvyšuje na 3-měsíční intervaly na dobu minimálně 1 roku. Každé dítě s JIA bez ohledu na rizikové faktory a typ JIA musí do věku 18 let absolvovat oftalmologické vyšetření minimálně dvakrát za rok. U dítěte, u kterého byla jednou diagnostikována uveitida, se frekvence oftalmologických kontrol řídí aktivitou onemocnění dle doporučení ophthalmologa, ale je minimálně jednou za 3 měsíce bez ohledu na věk dítěte, subtyp JIA a přítomnost rizikových faktorů.

Oftalmologickým vyšetřením v kontextu tohoto protokolu se rozumí kompletní vyšetření včetně biomikroskopie předního segmentu obou očí a vyšetření očního pozadí v mydriáze. Součástí pravidelného očního sledování pacientů s JIA je i měření nitroočního tlaku (NOT) a věkově specifické vyšetření vízu. Vyšetření by mělo probíhat v oftalmologické ambulanci spolupracující s ambulancí dětské revmatologie, která má zkušenosti s dětskými pacienty s uveitidou.

### Doporučení pro hodnocení aktivity uveitidy asociované s JIA

Hlavním cílem je včasná diagnostika a účinná léčba, které mohou předejít poškození zraku. To je následkem především komplikací zánětu, jako jsou glaukom, makulární edém, hypotonie bulbu a amblyopie. Strukturální poškození se může objevit ještě před stanovením diagnózy nebo vzniká v dalším průběhu následkem nedostatečné kontrolované zánětlivé aktivity anebo terapie kortikoidy. Studie opakovaně potvrdily, že hlavní rizikové faktory poškození zraku jsou následující: pozdní stanovení diagnózy s již vytvořenými komplikacemi, potřeba chirurgických zákroků, celková délka sledování [4,68,78]. Pro některé komplikace se jeví rizikovým i mužské pohlaví a nekavkazská rasa [18,19,37,56,65,71].

Cílem imunosupresivní léčby je proto snížení aktivity hodnocené pomocí dohodnutých parametrů, které zahrnují počet zánětlivých buněk a stupeň zákalu (flare) v přední komoře a přítomnost makulárního edému. Vhodnost jednotlivých parametrů se může lišit podle stupně poškození nebo stádia onemocnění [5,13]. V jedné stu-

dii bylo zvýšení počtu buněk v přední komoře spojeno s horší prognózou, zatímco imunoterapie byla asociována se sníženým rizikem ztráty zraku, zejména v případě 20/50 nebo horšího výsledku (HR 0,40, P < 0,01) [78]. Jiné studie popisují flare v přední komoře jako lepší prediktor poškození zraku [63]. V současné době nejsou k dispozici žádné validované biomarkery, které by mohly být použity pro predikci závažnosti onemocnění nebo strategii léčby uveitidy a tato oblast vyžaduje další výzkum (Tabulka 3) [24,32,34,35,40,44,49,75–80]. Dokud nebudou validovány spolehlivé biomarkery, je management uveitidy závislý především na opakováném očním vyšetření. V budoucnu by však monitorování aktivity uveitidy mohlo zahrnovat genovou expresi a proteomické profilování séra, leukocytů periferní krve a sklivce; měření reaktantů akutní fáze; HLA typizaci a testování ANA protilátek [74].

Doporučení odborných společností (Německé oftalmologické společnosti, Společnosti pro dětskou a adolescentní revmatologii a Německé společnosti pro revmatologii) zdůrazňují, že makulární edém, oční hypotonie a pseudorubeóza jsou často spojeny s chronickým zánětem, tyto nálezy by měly vést k zahájení (nebo posílení) léčby i v případě absence buněk v přední komoře [4]. Expertní skupina také doporučuje, aby cílem léčby uveitidy při JIA byla absence buněk v přední komoře, ačkoli toho v praxi nemusí být jednoduché dosáhnout (Tabulka 6). S ohledem na závěry pracovní skupiny pro standardizaci nomenklatury uveitidy (SUN) vypracovala mezinárodní skupina MIWGUC (Multinational interdisciplinary working group for uveitis in childhood) soubor ukazatelů aktivity uveitidy, které mohou poskytnout základ pro hodnocení závažnosti onemocnění a jeho průběhu, rizika strukturálního poškození, úrovně poškození zraku a posouzení efektu léčby [74]. Jejich přínos by byl neocenitelný v klinických studiích, je však potřeba navržené parametry validovat pro dětský věk [136]. Základem rozhodnutí o managementu léčby zůstává dobrá komunikace mezi oftalmologem a dětským revmatologem. Nedávno publikované pokyny pro management neinfekční uveitidy u dospělých obsahují některé důležité zásady pro léčbu panuveitidy ve všech věkových skupinách [137].

### Doporučení pro léčbu uveitidy asociované s JIA

Aktivní uveitida vyžaduje okamžité zahájení léčby. Při srovnávání dvou souborů pacientů s nově diagnostikovanou JIA pacienti, u kterých byla časně zahájena agresivní léčba a byly intenzivně sledováni, vykazovali s odstupem deseti let méně komplikací spojených s poškozením zraku [80]. Faktory spojené s lepšími výsledky jsou časné zahájení imunosupresivní terapie v mladším věku [69] a léčba imunosupresivní obecně [71,78].

Lékem první volby pro akutní i chronickou přední uveitidu jsou topické kortikoidy (přednostně prednisolon nebo dexamethason) [4,5,81,129]. Děti s JIA a uveitidou jsou často léčené topickými kortikoidy dlouhodobě, což zvyšuje riziko rozvoje komplikací, především katarakty a glaukomu. Jedna studie prokázala, že zvýšené riziko rozvoje katarakty spojené s podáváním vysokých dávek

topickej kortikoidu bylo nezávislé na aktivitě uveitidy nebo přítomnosti zadních synechí [81]. Riziko se zvyšovalo s počtem kapek lokálních kortikoidů. Z analýzy dat vyplývá, že dlouhodobé podávání nízkých dávek topickej kortikoidu ( $\leq 3$  kapek denně) (0,5 až 15 let, medián 4 roky) je spojeno s nízkým rizikem rozvoje katarakty [81]. Při podávání 2 a méně kapek denně se katarakta během jednoho roku prakticky nevyskytla. Neexistují důkazy, které by naznačovaly, že méně účinné topickej kortikoidy jsou spojeny s nižším rizikem nežádoucích účinků u těchto pacientů (Tabulka 3). Systémové kortikoidy se snažíme u dětí podávat minimálně, především z důvodu rizika poruchy růstu a osteopenie; ve výjimeč-

ných případech se používají pro dosažení rychlé kontroly zánětu nebo při makulárním edému.

V jedné retrospektivní studii bylo hodnoceno používání topickej nesteroidních antirevmatik (NSA) v léčbě chronické uveitidy u 14 pacientů, 8 s JIA a 6 s idiopatickou iridocyclitidou [82]. U všech pacientů došlo ke snížení aktivity uveitidy po přidání NSA ke stávajícímu léčebnému režimu, což umožnilo snížení dávky kortikoidů. Tyto údaje naznačují, že terapie NSA může mít doplňkovou úlohu v léčbě chronické uveitidy u dětí, neměly by se však podávat v monoterapii.

Ke snížení rizika komplikací v případech, kdy topickej léčba nevede k remisi očního zánětu nebo pacient vyža-

**Tabulka 6.** Parametry navrhované pro hodnocení aktivity uveitidy asociované s JIA  
(vypracováno skupinou MIWGUC) [74,153]

Parametr	
Počet buněk v přední komoře	Vyšetření štěrbinovou lampou (hodnocení podle kritérií SUN)
Flare v přední komoře	Vyšetření štěrbinovou lampou pro rutinní klinickou praxi a prospektivní studie (hodnocení podle kritérií SUN) Laserová fotometrie pro účely prospektivních studií
Počet kontrol s aktivní uveitidou	Záznamy ošetřujícího lékaře Trvání aktivity po dobu minimálně čtyř kontrol/rok
Zraková ostrost (věku přiměřené vyšetření)	Nejlepší korigovaná zraková ostrost Prahové hodnoty: $\leq 20/50$ , $\leq 20/200$ a slepotu Podíl amblyopie
Strukturální komplikace	Zadní synchie Oční hypotonie ( $< 5$ mm Hg) Oční hypertenze ( $> 21$ mm Hg) Glaukom Katarakta Zonulární keratopatie v centrální rohovce Makulární edém na optické koherenční tomografii Edém papily zrakového nervu Epiretinální membrána Denzní opacity sklivce
Kvalita života	Childhood Health Assessment Questionnaire Child Health Questionnaire Pediatric Quality of Life Inventory Nástroj pro hodnocení kvality života specifický pro uveitidy EYEQL (dosud není k dispozici pro neanglicky mluvící země)
Celkové postižení spojené s uveitidou	Hodnocení rodičem, vizuální analogová škála (VAS 0–100) Hodnocení pacientem, VAS 0–100 Hodnocení oftalmologem, VAS 0–100 Hodnocení revmatologem, VAS 0–100
Sociální zařazení	Absence ve škole/mateřské škole Počet dnů hospitalizace v souvislosti s uveitidou Počet dnů s omezením každodenních činností z důvodu uveitidy
Protizánětlivá léčba*	Snížení dávky kortikoidů - topicke/systémové
Chirurgické zádkroky *	Ano/ne
Biomarkery	Ve fázi výzkumu (v současné době nejsou k dispozici)

\* Vhodné dokumentovat, ačkoliv nepatří k hodnocení aktivity.

SUN, Standardizovaná nomenklatura uveitidy

EYEQL, The Effects of Youngsters' Eyesight QOL

duje vysoké dávky topických kortikoidů, se doporučuje zahájení systémové imunosupresivní léčby. Jak bylo zmíněno dříve, u pacientů s vícečetným rizikem ztráty zraku je vhodné zahájit systémovou léčbu velmi časně [129]. V případě přítomnosti nepříznivých prognostických faktorů u aktivní uveitidy je možné zahájit systémovou léčbu okamžitě, již při prvním oftalmologickém vyšetření. Některé studie doporučují zahájení agresivní imunosupresivní léčby u vysoko rizikových pacientů ještě předtím, než se objeví známky rozvoje komplikací [27,39]. Mezi nepříznivé prognostické faktory patří: uveitida předcházející manifestaci artritidy [19,22,74], přítomnost zadních synechií [55,68,74,75], mužské pohlaví [19,22,55], zonulární keratopatie, glaukom a katarakta [55], poruchy vízu iniciálně, hypotonie, makulární edém a denzní opacity sklivce [55], trvající aktivity v průběhu sledování (Tabulka 3). Věk v době nástupu uveitidy se nezdá být významným rizikovým faktorem [22,56].

### Definice selhání léčby

Selhání léčby by mělo vést ke změně dávky léku, způsobu podávání nebo charakteru léku, přičemž je potřeba zohlednit skutečnost, že doba do dosažení optimálního účinku se v případě jednotlivých léků může lišit a také máme k dispozici pouze omezený počet léčebných modalit. V retrospektivní studii, kde bylo hodnoceno 23 pacientů s uveitidou při JIA neodpovídající na léčbu topickými kortikoidy, došlo u všech pacientů ke zlepšení po zahájení systémové imunosupresivní léčby [86]. Pacienti, u kterých byla zahájena léčba během 4–30 měsíců po manifestaci uveitidy, dosáhli lepšího výsledku ve srovnání s pacienty, kteří dostali imunosupresivní léčbu po 3 a více letech ( $p < 0,005$  pravé a levé oko dohromady,  $p = 0,0075$  pro lepší oko,  $p = 0,0375$  pro horší oko). Tato data jsou podporována závěry studie SITE, která uvádí, že u pacientů s uveitidou a JIA, kteří byli léčeni imunosupresivními léky v terciárním centru, se snížilo riziko ztráty zraku o zhruba 60 % [78].

Expertní skupina doporučuje zahájení systémové imunosupresivní léčby, pokud není dosaženo inaktivita uveitidy po 3 měsících léčby topickými kortikoidy nebo dojde k reaktivaci zánětu po snížení jejich dávky. Výhody časného zahájení imunosupresivní léčby jsou dnes dobře známé a u pacientů, kteří dosáhli remise uveitidy, byla obecně zahájena systémová léčba dříve v průběhu onemocnění ve srovnání s pacienty s relapsem uveitidy [55,59,68,78–87]. Na základě znalostí o účinnosti a bezpečnosti MTX z řady studií doporučuje odborná skupina u pacientů s uveitidou asociovanou s JIA tento lék jako imunosupresivum první volby [68,84,88–90]. Upřednostňuje se subkutánní aplikace a dávka 10–15 mg/m<sup>2</sup> 1x týdně [138]. Vyšší dávky MTX (15–20 mg/m<sup>2</sup>/týden) vedou k dosažení remise v kratší době ve srovnání s dávkami MTX < 15 mg/m<sup>2</sup>/týden při srovnatelném výskytu nežádoucích účinků [139].

U pacientů s uveitidou, často v případě selhání MTX, byl zvažován efekt dalších imunosupresiv, jako je azathioprin, sulfasalazin, mykofenolát mofetil, cyklosporin

a leflunomid [91,95]. Jednalo se však většinou o studie s malým počtem pacientů a v případě cyklosporinu byla klinická účinnost nedostatečná a autoři originálního článku poznamenávají, že má jen omezenou efektivitu v této indikaci [94]. Výsledky s dalšími imunosupresivy byly povzbudivější, ale na ještě menším počtu pacientů [91–93,95]. Mohly by být alternativou MTX při jeho intoleranci nebo nedostatečném efektu, zejména však v kombinaci s biologickou léčbou. U dětí existuje mnoho důkazů o lepší účinnosti MTX v ovlivnění artritidy u JIA ve srovnání s jinými konvenčními syntetickými imunosupresivy. Na rozdíl od toho u dospělých pacientů je podávání různých imunosupresivních léků běžné bez preference MTX [91–95]. Odborníci se shodují, že u dětí i dospělých s uveitidou, která nedostatečně reaguje na podávání MTX (nebo jiného z klasických imunosupresiv), je vhodné zahájit biologickou léčbu. Roste počet studií, které podporují zahájení biologické léčby v případě refrakterní uveitidy [93–108], zatím největší evidenci má adalimumab. Další z biologických léků, jejichž použití v léčbě uveitidy je popisováno v literatuře, jsou infliximab, golimumab, abatacept, tocilizumab a rituximab [96–108,123–125].

Používání blokátorů tumor nekrotizujícího faktoru (TNF) v léčbě uveitidy je založené na jejich prokázané účinnosti u řady systémových zánětlivých chorob včetně JIA, revmatoidní artritidy a Crohnovy choroby [109]. Výjimkou je etanercept, rekombinantní dimerický fúzní protein, který antagonizuje TNF-α a má prokázanou účinnost u polyartikulární JIA [118]. V případě léčby uveitidy byl však etanercept spojen s vysokým rizikem relapsů uveitidy [87,100,109,117–121], proto není doporučeno etanercept používat v léčbě uveitidy asociované s JIA [140].

Existuje velmi málo studií, které by srovnávaly jednotlivé biologické preparáty navzájem. Jedna studie zjistila, že u dětí s refrakterní chronickou uveitidou asociovanou s JIA je infliximab významně lepší než etanercept [100]. V jiné malé studii byl adalimumab účinnější než infliximab, jestliže byl použit jako TNF-α blokující léčba první volby [106]. Adalimumab versus infliximab byl účinnější v dosažení remise a měl lepší bezpečnostní profil u pacientů s uveitidou a JIA i v dlouhodobém sledování [102,107]. Na základě randomizované kontrolované studie SYCAMORE srovnávající adalimumab s placebem u pacientů s JIA uveitidou po selhání MTX byl adalimumab jako první biologikum schválen pro léčbu chronické přední uveitidy u dětí [136]. Data z této studie podpořila později další randomizovanou studii ADJUVITE prokazující efekt adalimumabu na JIA uveitidu po selhání topických kortikoidů a MTX [141]. Expertní skupina proto doporučuje zahájení anti-TNF terapie (v pořadí adalimumab > infliximab > golimumab) u pacientů s uveitidou refrakterní na léčbu konvenčními chorobou modifikujícími léky (csDMARD), zejména MTX [86,100–127].

Závěry studií na malých počtech pacientů ukazují, že pokud je léčba jedním z TNF-α blokátorů nedostatečně účinná, je vhodné provést změnu na jiný přípravek téžé skupiny [87,113,116,122]. Účinnost a bezpečnost

adalimumabu byla hodnocena u 26 dětí s JIA rezistentní na současnou terapii (syntetická konvenční DMARD v 17 případech a anti-TNF léky v 9 případech). Změna na adalimumab měla příznivý vliv na kontrolu onemocnění u 17 (65,4 %) pacientů [113]. V jiné studii bylo 17 pacientů s těžkou refrakterní uveitidou (rezistentní na etanercept, infliximab, adalimumab, rituximab nebo abatacept) převedeno na golimumab a u 14

bylo dosaženo zlepšení, 12 z těchto pacientů mělo při posledním vyšetření inaktivitu (průměrná doba trvání 22 měsíců, interval 6–29 měsíců) [116]. Dhingra a kol. publikovali předběžné důkazy o tom, že u 7 pacientů s refrakterní uveitidou změna na jiné biologikum (období 5–24 měsíců) vedla k lepší kontrole nitroočního zánětu [122]. Při revizi literatury sice nebyly zjištěny žádné přímé důkazy o vlivu nízkých hladin léků nebo

**Tabulka 7.** Schéma léčebného algoritmu doporučeného pro léčbu uveitidy asociované s JIA v ČR a SR. Adaptováno podle Heiligenhaus Seminars in Arthritis and Rheumatism (2019 [152]), Clarke Pediatric Rheumatol (2016 [7]) a Bou Rheumatol Int (2015 [5])

Aktivní uveitida (počet buněk v PK > 0,5+)	
Nepříznivé prognostické faktory (porucha vízu, hypotonie, glaukom, katarakta, makulární edém, denzní opacity sklivce)	
ANO	NE
<p>Topické kortikoidy (každé 1–2 hod po dobu 1–3 dny, poté snižování dávky) + cykloplegika + systémové kortikoidy</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prednison 1–2 mg/kg/d s postupnou redukcí až do vysazení během 2–3 měsíců nebo</li> <li>2. Metylprednisolon 10–30 mg/kg 3x, max. 1g/dávka a následně Prednison 1–2mg/kg/d s postupnou redukcí až do vysazení</li> </ol>	<p>Topické kortikoidy (každé 1–2 hod po dobu 1–3 dny a poté snižování dávky až na ≤ 2 kapky denně) + cykloplegika</p>
3 měsíce (v individuálních případech i dříve)	
Nedošlo k dosažení inaktivity, relaps aktivity při dávce ≤ 2 kapky denně nebo výskyt nových komplikací	Zlepšení uveitidy (stupeň 0–0,5+ dle SUN, max. 1–5 buněk v poli)
Zahájit MTX (15–20mg/m <sup>2</sup> s.c.) event. + systémové kortikoidy pokud jsou nepříznivé prognostické faktory (masivní zánět v PK, hypotonie, makulární edém)	<b>Pokračovat v léčbě topickými kortikoidy s postupnou redukcí dávky</b>
3 měsíce (v individuálních případech i dříve)	
Nedošlo k dosažení inaktivity, relaps aktivity, nebo výskyt nových komplikací	Inaktivita uveitidy (stupeň 0–0,5+ dle SUN)
<b>Přidat adalimumab (&lt; 30 kg 20 mg s.c., ≥ 30kg 40 mg s.c. á 2 týdny)</b>	<b>Pokračovat ve stávající léčbě (MTX) minim. 24 měs.</b>
3 měsíce	
Nedošlo k dosažení inaktivity, relaps aktivity, nebo výskyt nových komplikací	Inaktivita uveitidy (stupeň 0–0,5+ dle SUN)
<b>Ověřit spolupráci pacienta, měřit hladiny léků, protilátky proti adalimumabu</b>	<b>Pokračovat ve stávající léčbě (MTX + adalimumab) 24 měs.</b>
<b>Maximalizovat dávku léků (adalimumab 40 mg bez ohledu na váhu), optimalizovat léčebný interval a způsob podávání (adalimumab 1x týdně)</b>	
Zvážit perorální kortikoidy ± lokální aplikace intraokulárně	
3 měsíce	
Nedošlo k dosažení inaktivity, relaps aktivity, nebo výskyt nových komplikací	Inaktivita uveitidy (stupeň 0–0,5+ dle SUN)
<b>Změnit adalimumab na jiný anti-TNF lék – infliximab, golimumab, případně na biologický lék s jiným mechanismem účinku – tocilizumab, abatacept nebo rituximab</b>	<b>Pokračovat ve stávající léčbě 24 měs.</b>

Cílem na všech úrovních je minimalizovat dávku topických kortikoidů na ≤ 2 kapky denně za dosažení počtu buněk v přední komoře ≤ 0,5+ (max. 1–5 buněk v poli)

Legenda

hod – hodiny, PK – přední komora, měs - měsíc, MTX - methotrexát, SUN - Standardizovaná nomenklatura uveitidy, tý – týden

tvorby protilátek proti lékům (anti-drug antibodies, ADA) na klinickou účinnost biologické léčby u pacientů s uveitidou, nicméně odborná skupina zohlednila nálezy z jiných klinických studií a dospěla k závěru, že v případě ztráty účinnosti v průběhu léčby je potřeba provést vyšetření ADA a hladiny léku [142–143]. Pokud pacient nemá přítomné protilátky, ale má nízkou hladinu léku, je vhodné zvážit zvýšení dávky nebo zkrácení intervalu podávání [144]. Konkomitantní podávání imunosupresivních léků, především MTX naopak potlačuje tvorbu ADA [145].

Na základě údajů z menších studií (viz doporučení 18, tabulka 3) u pacientů s uveitidou a JIA, kteří jsou refrakterní ke konvenčním syntetickým lékům a alespoň jednomu léku ze skupiny blokátorů TNF- $\alpha$ , lze zvážit podávání jiného biologika jako abatacept, rituximab nebo tocilizumab [123–125]. Účinnost intravenózního tocilizumabu v léčbě JIA uveitidy po selhání nebiologických DMARDs a minimálně jednoho anti-TNF biologika prokázaly dvě menší retrospektivní studie [146–147]. Existuje stále více důkazů o pozitivním efektu tocilizumabu v ovlivnění makulárního edému při uveitidě [125,148]. Aktuálně probíhá studie ověřující účinnost a bezpečnost subkutánního tocilizumabu u dětí s uveitidou při JIA refrakterní k anti-TNF terapii [149].

Optimální doba pro provádění chirurgických zákroků u dětí s komplikacemi na podkladě refrakterní uveitidy nebyla v rámci těchto doporučení diskutována vzhledem k nedostatku evidence. Aktuální údaje však ukazují, že je ještě stále významný počet dětí s uveitidou, které vyžadují chirurgický zárok z důvodů vzniklých komplikací [150].

Na základě evropských doporučení SHARE se pracovní skupina zahrnující autory tohoto článku shodla na léčebném algoritmu pro léčbu uveitidy asociované s JIA v České a Slovenské republice, schéma je uvedeno v tabulce 7.

#### Doporučení ohledně budoucích plánů pro uveitidu asociovanou s JIA

Odborné společnosti cítí potřebu provádění dalších klinických a longitudinálních studií s cílem porovnat přínos a náklady spojené s léčbou chronické uveitidy asociované s JIA [74]. K dosažení tohoto cíle navrhuje skupina MIWGUC soubor parametrů pro hodnocení aktivity uveitidy za účelem standardizace dat a srovnání výsledků (Tabulka 6). Jednotlivé body by měly být odsouhlaseny jak výzkumnými pracovníky, tak pacienty. Přestože se na navrženém souboru parametrů členové pracovní skupiny jednomyslně shodují, nedají se zatím obecně použít v praxi, dokud neprojdou validací. Poté by mohly poskytnout jednotné hodnocení v případě intervenčních studií. Zhoršení zraku má významný dopad na kvalitu života (QOL) pacientů s uveitidou asociovanou s JIA, významně ovlivňuje sociální, emoční a ekonomické aspekty života, stejně tak jako schopnost jednotlivce provádět každodenní činnosti [126–128]. V současné době probíhá validace užiteč-

ného nástroje pro měření vlivu uveitidy na QOL, jedná se o „The Effects of Youngsters' Eyesight QOL“. Mezi odborníky panuje shoda o potřebě dalších kontrolovaných klinických studií u dětí s uveitidou při JIA tak, aby se zvýšila evidence v oblasti diagnostiky, screeningu, aktivity onemocnění a léčby a aby mohla být zajištěna optimální péče o tyto pacienty.

## DISKUSE

Po systematickém studiu literatury, za použití Nominální skupinové techniky, pod záštitou SHARE a EULAR, bylo přijato celkem 22 doporučení pro diagnostiku a screening, monitorování aktivity, léčbu a budoucí plány u dětí s uveitidou asociovanou s JIA. Tato doporučení byla přijata na základě minimálně 80% shody odborníků. Doporučení vytvořená experty na základě dostupných důkazů by měla pomoci zlepšit poskytování optimální péče pacientů především tam, kde důkazy jsou založené jen na omezeném počtu subjektů a rychle se mění.

Je třeba poznamenat, že úroveň důkazů u těchto doporučení byla obecně poměrně nízká, 13 z 22 doporučení má úroveň 3 nebo 4, 7 úroveň 2 a pouze dvě úrovně 1. Mnoho nových léků, zejména z oblasti biologik, bylo zavedeno až v poslední době a další výzkum v této oblasti bude následovat. V době, kdy proběhlo vyhledávání dat pro doporučení SHARE nebyly k dispozici téměř žádné kontrolované klinické studie u dětí s uveitidou při JIA. Až po vydání doporučení SHARE byly publikovány výsledky randomizované kontrolované studie (RCT) SYCAMORE [97] srovnávající adalimumab s placebem u dětí s uveitidou při JIA, kteří užívali stabilní dávky MTX. Studie vedla k schválení indikace adalimumabu pro léčbu chronické přední uveitidy u dětí od 2 let Evropskou lékovou agenturou (EMA, European Medicines Agency) v roce 2017. Výsledky studie nejsou v rozporu s doporučením skupiny odborníků, naopak posilují doporučení 15 v tabulce 3: „V případě nedostatečného efektu nebo intolerance methotrexátu se doporučuje přidat nebo změnit léčbu za biologickou.“ Jediným rozdílem je, že toto doporučení je nyní podpořeno důkazy úrovně 1, spíše než důkazy na úrovni 3. V poslední době byla publikována další menší RCT s adalimumabem prokazující jeho účinnost v léčbě uveitidy asociované s JIA, v této studii byl jako primární cíl hodnocení použit flare [141]. I další biologické léky jsou nadále studovány s ohledem na účinnost v léčbě uveitidy při JIA, například JAK inhibitory [151]. Závěry těchto prací nejsou zahrnuty v originálních doporučených článku SHARE publikovaných v roce 2017, proto je nutno stávající doporučení pro uveitidu asociovanou s JIA pravidelně aktualizovat tak, aby poskytovala stále nejvyšší úroveň evidence. Adalimumab nemá v ČR na rozdíl od SR schválenou úhradu zdravotní pojistovny pro podávání u pacientů s JIA uveitidou a jeho podávání je tedy zatím možné pouze v režimu zvláštní úhrady. Aplikace doporučení v praxi vyžaduje úzkou spolupráci lékařů s plátcí zdravotní péče.

## LITERATURA

1. Enders FB, Bader-Meunier B, Baildam E, et al. Consensus-based recommendations for the management of juvenile dermatomyositis. *Ann Rheum Dis.* 2017;76:329–340.
2. van der Heijde D, Aletaha D, Carmona L, et al. 2014 Update of the EULAR standardised operating procedures for EULAR-endorsed recommendations. *Ann Rheum Dis.* 2015;74:8–13.
3. Brouwers MC, Kho ME, Browman GP, et al. AGREE II: advancing guideline development, reporting and evaluation in health care. *Can Med Assoc J.* 2010;182: E839–842.
4. Heiligenhaus A, Michels H, Schumacher C, et al. Evidence-based, interdisciplinary guidelines for anti-inflammatory treatment of uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Rheumatol Int.* 2012;32:1121–1133.
5. Bou R, Adán A, Borrás F, et al. Clinical management algorithm of uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis: interdisciplinary panel consensus. *Rheumatol Int.* 2015;35:777–785.
6. Zierhut M, Heiligenhaus A, deBoer J, Cunningham ET, Tugal-Tutkun I. Controversies in juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *Ocul Immunol Inflamm.* 2013;21:167–179.
7. Clarke SLN, Sen ES, Ramanan AV. Juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *Pediatric Rheumatology.* 2016;14(1):27.
8. Sen ES, Dick AD, Ramanan AV. Uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Nat Rev Rheumatol.* 2015;11:338–348.
9. Zhang W, Doherty M, Pascual E, et al. EULAR evidence based recommendations for gout. Part I: diagnosis. Report of a task force of the standing committee for international clinical studies including therapeutics (ESCISIT). *Ann Rheum Dis.* 2006;65:1301–1311.
10. Zhang W, Doherty M, Bardin T, et al. EULAR evidence based recommendations for gout. Part II: Management. Report of a task force of the EULAR Standing Committee for International Clinical Studies Including Therapeutics (ESCISIT). *Ann Rheum Dis.* 2006;65:1312–1324.
11. Dougados M, Betteridge N, Burmester GR, et al. EULAR standardised operating procedures for the elaboration, evaluation, dissemination, and implementation of recommendations endorsed by the EULAR standing committees. *Ann Rheum Dis.* 2004;63:1172–1176.
12. Van de Ven AH, Delbecq AL. The nominal group as a research instrument for exploratory health studies. *Am J Public Health.* 1972;62:337–342.
13. Uchiyama RC, Osborn TG, Moore TL. Antibodies to iris and retina detected in sera from patients with juvenile rheumatoid arthritis with iridocyclitis by indirect immunofluorescence studies on human eye tissue. *J Rheumatol.* 1989;16:1074–1078.
14. Giannini EH, Malagon CN, Van Kerckhove C, et al. Longitudinal analysis of HLA associated risks for iridocyclitis in juvenile rheumatoid arthritis. *J Rheumatol.* 1991;18:1394–1397.
15. Malagon C, Van Kerckhove C, Giannini EH, et al. The iridocyclitis of early onset pauciarticular juvenile rheumatoid arthritis: outcome in immunogenetically characterized patients. *J Rheumatol.* 1992;19:160–163.
16. Murray KJ, Szer W, Grom AA, et al. Antibodies to the 45 kDa DEK nuclear antigen in pauciarticular onset juvenile rheumatoid arthritis and iridocyclitis: selective association with MHC gene. *J Rheumatol.* 1997;24:560–567.
17. Berk AT, Koçak N, Ünsal E. Uveitis in juvenile arthritis. *Ocul Immunol Inflamm.* 2001;9:243–251.
18. Zulian F, Martini G, Falcini F, et al. Early predictors of severe course of uveitis in oligoarticular juvenile idiopathic arthritis. *J Rheumatol.* 2002;29:2446–2453.
19. Chia A, Lee V, Graham EM, Edelsten C. Factors related to severe uveitis at diagnosis in children with juvenile idiopathic arthritis in a screening program. *Am J Ophthalmol.* 2003;135:757–762.
20. Chen CS, Robertson D, Hammerton ME. Juvenile arthritis-associated uveitis: visual outcomes and prognosis. *Can J Ophthalmol.* 2004;39:614–620.
21. Nordal EB, Songstad NT, Berntson L, Moen T, Straume B, Rygg M. Biomarkers of chronic uveitis in juvenile idiopathic arthritis: predictive value of antihistone antibodies and antinuclear antibodies. *J Rheumatol.* 2009;36:1737–1743.
22. Kalinina Ayuso V, Ten Cate HA, van der Does P, Rothova A, de Boer JH. Male gender as a risk factor for complications in uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Am J Ophthalmol.* 2010;149:994–999.
23. Saurenmann RK, Levin AV, Feldman BM, Laxer RM, Schneider R, Silverman ED. Risk factors for development of uveitis differ between girls and boys with juvenile idiopathic arthritis. *Arthritis Rheum.* 2010;62:1824–1828.
24. Angeles-Han ST, Pelajo CF, Vogler LB, et al. Risk markers of juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis in the Childhood Arthritis and Rheumatology Research Alliance (CARRA) Registry. *J Rheumatol.* 2013;40:2088–2096.
25. Cole TS, Frankovich J, Iyer S, Lependu P, Bauer-Mehren A, Shah NH. Profiling risk factors for chronic uveitis in juvenile idiopathic arthritis: a new model for EHR-based research. *Pediatr Rheumatol Online J.* 2013;11:45.
26. Calandra S, Gallo MC, Consolaro A, et al. Female sex and oligoarthritis category are not risk factors for uveitis in Italian children with juvenile idiopathic arthritis. *J Rheumatol.* 2014;41:1416–1425.
27. Pelegrín L, Casaroli-Marano R, Antón J, et al. Predictive value of selected biomarkers, polymorphisms, and clinical features for oligoarticular juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *Ocul Immunol Inflamm.* 2014;22:208–212.
28. Egeskjold EM, Johansen A, Permin H, Hoyeraal HM, Sorensen T. The significance of antinuclear antibodies in juvenile rheumatoid arthritis associated with chronic bilateral iridocyclitis. *Acta Paediatr Scand.* 1982;71:615–620.
29. Cabral DA, Petty RE, Malleson PN, Ensworth S, McCormick AQ, Shroeder ML. Visual prognosis in children with chronic anterior uveitis and arthritis. *J Rheumatol.* 1994;21:2370–2375.
30. Haas JP, Truckenbrodt H, Paul C, Hoza J, Scholz S, Albert ED. Subtypes of HLA-DRB1\*03, \*08, \*11, \*12, \*13 and \*14 in early onset pauciarticular juvenile chronic arthritis (EOPA) with and without iridocyclitis. *Clin Exp Rheumatol.* 1994;12(Suppl 10):7–14.
31. Kotaniemi K, Kotaniemi A, Savolainen A. Uveitis as a marker of active arthritis in 372 patients with juvenile idiopathic seronegative oligoarthritis or polyarthritis. *Clin Exp Rheumatol.* 2002;20:109–112.
32. Zeggini E, Packham J, Donn R, et al. Association of HLA-DRB1\*13 with susceptibility to uveitis in juvenile idiopathic arthritis in two independent data sets. *Rheumatology.* 2006;45:972–974.
33. Bloom JN, Ni M, Moore TL, Osborn TG, Hageman GS. Serum antinuclear antibodies in patients with juvenile rheumatoid arthritis. *J Pediatr Ophthalmol Strabismus.* 1993;30:243–248.
34. Campanilho-Marques R, Bogas M, Ramos F, Santos MJ, Fonseca JE. Prognostic value of antinuclear antibodies in juvenile idiopathic arthritis and anterior uveitis. Results from a systematic literature review. *Acta Reumatol Port.* 2014;39:116–122.
35. de Boer J, Steijaert A, van den Boer R, Stellato R, Ossewaarde-van Norel J. Development of macular edema and impact on visual acuity in uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Ocul Immunol Inflamm.* 2015;23:67–73.
36. Ducos de Lahitte G, Terrada C, Tran TH, et al. Maculopathy in uveitis of juvenile idiopathic arthritis: an optical coherence tomography study. *Br J Ophthalmol.* 2008;92:64–69.
37. Edelsten C, Lee V, Bentley CR, Kanski JJ, Graham EM. An evaluation of baseline risk factors predicting severity in juvenile idiopathic arthritis associated uveitis and other chronic anterior uveitis in early childhood. *Br J Ophthalmol.* 2002;86:51–56.
38. Glass D, Litvin D, Wallace K, et al. Early-onset pauciarticular juvenile rheumatoid arthritis associated with human leukocyte antigen-DRW5, iritis, and antinuclear antibody. *J Clin Invest.* 1980;66:426–429.
39. Grassi A, Corona F, Casellato A, Carnelli V, Bardare M. Prevalence and outcome of juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis and relation to articular disease. *J Rheumatol.* 2007;34:1139–1145.
40. Heiligenhaus A, Niewerth M, Ganser G, Heinz C, Minden K, German Uveitis in Childhood Study Group. Prevalence and complications of uveitis in juvenile idiopathic arthritis in a population-based nation-wide study in Germany: suggested modification of the current screening guidelines. *Rheumatology.* 2007;46:1015–1019.
41. Ingelnoli F, Del Papa N, Comina DP, et al. Autoantibodies to chromatin: prevalence and clinical significance in juvenile rheumatoid arthritis. *Clin Exp Rheumatol.* 2004;22:499–501.
42. Kanski JJ. Screening for uveitis in juvenile chronic arthritis. *Br J Ophthalmol.* 1989;73:225–228.

43. Kodsi SR, Rubin SE, Milojevic D, Ilowite N, Gottlieb B. Time of onset of uveitis in children with juvenile rheumatoid arthritis. *J Aapos*. 2002;6:373–376.
44. Kotaniemi K, Sihto-Kauppi K. Occurrence and management of ocular hypertension and secondary glaucoma in juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis: An observational series of 104 patients. *Clin Ophthalmol*. 2007;1:455–459.
45. Marvillet I, Terrada C, Quartier P, Quoc EB, Bodaghi B, Prieur AM. Ocular threat in juvenile idiopathic arthritis. *Joint Bone Spine*. 2009;76:383–388.
46. Mathur G, Biswas J. Systemic associations of anterior uveitis in a tertiary care ophthalmic centre in south India. *Int Ophthalmol*. 2012;32:417–421.
47. McGill NW, Gow PJ. Juvenile rheumatoid arthritis in Auckland: a long term follow-up study with particular reference to uveitis. *Aust N Z J Med*. 1987;17:305–308.
48. Melin-Aldana H, Giannini EH, Taylor J, et al. Human leukocyte antigen-DRB1\*1104 in the chronic iridocyclitis of pauciarticular juvenile rheumatoid arthritis. *J Pediatr*. 1992;121:56–60.
49. Merayo-Lloves J, Power WJ, Rodriguez A, Pedroza-Seres M, Foster CS. Secondary glaucoma in patients with uveitis. *Ophthalmologica*. 1999;213:300–304.
50. Miller ML, Fraser PA, Jackson JM, et al. Inherited predisposition to iridocyclitis with juvenile rheumatoid arthritis: selectivity among HLA-DR5 haplotypes. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 1984;81:3539–42.
51. Murray P. Serum autoantibodies and uveitis. *Br J Ophthalmol*. 1986;70:266–268.
52. Neuteboom GH, Hertzberger-ten Cate R, de Jong J, van den Brink HG, Feltkamp TE. Antibodies to a 15kD nuclear antigen in patients with juvenile chronic arthritis and uveitis. *Invest Ophthalmol Vis Sci*. 1992;33:1657–1660.
53. Ohno S, Char DH, Kimura SJ, O'Connor GR. HLA antigens and antinuclear antibody titres in juvenile chronic iridocyclitis. *Br J Ophthalmol*. 1977;61:59–61.
54. Ostensen M, Fredriksen K, Kass E, Rekvig OP. Identification of antihistone antibodies in subsets of juvenile chronic arthritis. *Ann Rheum Dis*. 1989;48:114–117.
55. Paroli MP, Abbouda A, Restivo L, Sapia A, Abicca I, Pivetti-Pezzi P. Juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis at an Italian tertiary referral center: clinical features and complications. *Ocul Immunol Inflamm*. 2015;23:74–81.
56. Paroli MP, Speranza S, Marino M, Pirraglia MP, Pivetti-Pezzi P. Prognosis of juvenile rheumatoid arthritis-associated uveitis. *Eur J Ophthalmol*. 2003;13:616–621.
57. Reininga JK, Los LI, Wulffraat NM, Armbrust W. The evaluation of uveitis in juvenile idiopathic arthritis (JIA) patients: are current ophthalmologic screening guidelines adequate? *Clin Exp Rheumatol*. 2008;26:367–372.
58. Sabri K, Saurenmann RK, Silverman ED, Levin AV. Course, complications, and outcome of juvenile arthritis-related uveitis. *J Aapos*. 2008;12:539–545.
59. Saurenmann RK, Levin AV, Feldman BM, Rose JB, Laxer RM, Schneider R, Silverman ED. Prevalence, risk factors, and outcome of uveitis in juvenile idiopathic arthritis: a long-term followup study. *Arthritis Rheum*. 2007;56:647–657.
60. Schaller JG, Johnson GD, Holborow EJ, Ansell BM, Smiley WK. The association of antinuclear antibodies with the chronic iridocyclitis of juvenile rheumatoid arthritis (Still's disease). *Arthritis Rheum*. 1974;17:409–416.
61. Sim KT, Venning HE, Barrett S, Gregson RM, Amoaku WM. Extended oligoarthritis and other risk factors for developing JIA-associated uveitis under ILAR classification and its implication for current screening guideline. *Ocul Immunol Inflamm*. 2006;14:353–357.
62. Southwood TR, Ryder CA. Ophthalmological screening in juvenile arthritis: should the frequency of screening be based on the risk of developing chronic iridocyclitis? *Br J Rheumatol*. 1992;31:633–634.
63. Wakefield D, Herbort CP, Tugal-Tutkun I, Zierhut M. Controversies in ocular inflammation and immunology laser flare photometry. *Ocul Immunol Inflamm*. 2010;18: 334–340.
64. Wittemann B, Neuer G, Michels H, Truckenbrodt H, Bautz FA. Autoantibodies to nonhistone chromosomal proteins HMG-1 and HMG-2 in sera of patients with juvenile rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheum*. 1990;33:1378–1383.
65. Woreta F, Thorne JE, Jabs DA, Kedhar SR, Dunn JP. Risk factors for ocular complications and poor visual acuity at presentation among patients with uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Am J Ophthalmol*. 2007;143:647–655.
66. Zannin ME, Buscain I, Vittadello F, et al. Timing of uveitis onset in oligoarticular juvenile idiopathic arthritis (JIA) is the main predictor of severe course uveitis. *Acta Ophthalmol*. 2012;90:91–95.
67. Kalinina Ayuso V, van de Winkel EL, Rothova A, de Boer JH. Relapse rate of uveitis post-methotrexate treatment in juvenile idiopathic arthritis. *Am J Ophthalmol*. 2011;151:217–222.
68. Papadopoulou C, Kostik M, Böhm M, et al. Methotrexate therapy may prevent the onset of uveitis in juvenile idiopathic arthritis. *J Pediatr*. 2013;163:879–884.
69. Saboo US, Metzinger JL, Radwan A, et al. Risk factors associated with the relapse of uveitis in patients with juvenile idiopathic arthritis: a preliminary report. *J Aapos*. 2013;17:460–464.
70. Shakoor A, Esterberg E, Acharya NR. Recurrence of uveitis after discontinuation of infliximab. *Ocul Immunol Inflamm*. 2014;22:96–101.
71. Dana MR, Merayo-Lloves J, Schaumberg DA, Foster CS. Visual outcomes prognosticators in juvenile rheumatoid arthritis-associated uveitis. *Ophthalmology*. 1997;104:236–244.
72. Arocker-Mettinger E, Asenbauer T, Ulbrich S, Grabner G. Serum interleukin 2-receptor levels in uveitis. *Curr Eye Res*. 1990;9(Suppl 1):25–29.
73. Kalinina Ayuso V, de Boer JH, Byers HL, et al. Intraocular biomarker identification in uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Invest Ophthalmol Vis Sci*. 2013;54:3709–3720.
74. Heiligenhaus A, Foeldvari I, Edelsten C, et al. Proposed outcome measures for prospective clinical trials in juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis: a consensus effort from the multinational interdisciplinary working group for uveitis in childhood. *Arthritis Care Res*. 2012;64:1365–1372.
75. Walscheid K, Hennig M, Heinz C, et al. Correlation between disease severity and presence of ocular autoantibodies in juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *Invest Ophthalmol Vis Sci*. 2014;55:3447–3453.
76. Manzotti F, Orsini JG, Zavata L, Cimino L, Zola E, Bonaguri C. Autoimmune uveitis in children: clinical correlation between antinuclear antibody positivity and ocular recurrences. *Rheumatol Int*. 2002;21:127–132.
77. Massa M, De Benedetti F, Pignatti P, Albani S, Monestier M, Martini A. Lack of temporal association of iridocyclitis with IgG reactivities to core histones and nucleosome subparticles in pauciarticular juvenile chronic arthritis. *Br J Rheumatol*. 1995;34:507–511.
78. Gregory AC, Kempen JH, Daniel E, et al. Risk factors for loss of visual acuity among patients with uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis: the Systemic Immunosuppressive Therapy for Eye Diseases Study. *Ophthalmology*. 2013;120:186–192.
79. Yuce BY, Yilmaz SG, Kose S, Uretmen O. Outcome of pediatric uveitis at an university clinic. *Turk J Ophthalmol*. 2013;43:395–401.
80. Kotaniemi K, Sihto-Kauppi K, Salomaa P, Säilä H, Ristolainen L, Kauppi M. The frequency and outcome of uveitis in patients with newly diagnosed juvenile idiopathic arthritis in two 4-year cohorts from 1990–1993 and 2000–2003. *Clin Exp Rheumatol*. 2014;32:143–147.
81. Thorne JE, Woreta FA, Dunn JP, Jabs DA. Risk of cataract development among children with juvenile idiopathic arthritis-related uveitis treated with topical corticosteroids. *Ophthalmology*. 2010;117:1436–1441.
82. Olson NY, Lindsley CB, Godfrey WA. Nonsteroidal anti-inflammatory drug therapy in chronic childhood iridocyclitis. *Am J Dis Child*. 1988;142:1289–1292.
83. Wolf MD, Lichter PR, Ragsdale CG. Prognostic factors in the uveitis of juvenile rheumatoid arthritis. *Ophthalmology*. 1987;94:1242–1248.
84. Sijssens KM, Rothova A, Van De Vijver DA, Stilma JS, De Boer JH. Risk factors for the development of cataract requiring surgery in uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Am J Ophthalmol*. 2007;144:574–579.
85. Foster CS, Barrett F. Cataract development and cataract surgery in patients with juvenile rheumatoid arthritis-associated iridocyclitis. *Ophthalmology*. 1993;100:809–817.
86. Yu EN, Meniconi ME, Tufail F, Baltatzis S, Foster CS. Outcomes of treatment with immunomodulatory therapy in patients with corticosteroid-resistant juvenile idiopathic arthritis-associated chronic iridocyclitis. *Ocul Immunol Inflamm*. 2005;13:353–360.
87. Foeldvari I, Nielsen S, Kümmelre-Deschner J, et al. Tumor necrosis factoralpha blocker in treatment of juvenile idiopathic arthritis-

- associated uveitis refractory to second-line agents: results of a multinational survey. *J Rheumatol*. 2007;34:1146–1150.
88. Shetty AK, Zganjar BE, Ellis GS, Ludwig IH, Gedalia A. Low-dose methotrexate in the treatment of severe juvenile rheumatoid arthritis and sarcoid uveitis. *J Pediatr Ophthalmol Strabismus*. 1999;36:125–128.
  89. Foeldvari I, Wierk A. Methotrexate is an effective treatment for chronic uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *J Rheumatol*. 2005;32:362–365.
  90. Heiligenhaus A, Mingels A, Heinz C, Ganser G. Methotrexate for uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis: value and requirement for additional anti-inflammatory medication. *Eur J Ophthalmol*. 2007;17:743–748.
  91. Goebel JC, Roesel M, Heinz C, Michels H, Ganser G, Heiligenhaus A. Azathioprine as a treatment option for uveitis in patients with juvenile idiopathic arthritis. *Br J Ophthalmol*. 2011;95:209–213.
  92. Huang JL, Hung JJ, Hsieh KH. Sulphasalazine therapy in chronic uveitis of children with chronic arthritis. *Asian Pac J Allergy Immunol*. 1997;15:71–75.
  93. Sobrin L, Christen W, Foster CS. Mycophenolate mofetil after methotrexate failure or intolerance in the treatment of scleritis and uveitis. *Ophthalmology*. 2008;115:1416–1421.
  94. Tappeiner C, Roesel M, Heinz C, Michels H, Ganser G, Heiligenhaus A. Limited value of cyclosporine A for the treatment of patients with uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Eye*. 2009;23:1192–1198.
  95. Molina C, Modesto C, Martín-Begué N, Arnal C. Leflunomide, a valid and safe drug for the treatment of chronic anterior uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Clin Rheumatol*. 2013;32:1673–1675.
  96. Rajaraman RT, Kimura Y, Li S, Haines K, Chu DS. Retrospective case review of pediatric patients with uveitis treated with infliximab. *Ophthalmology*. 2006;113:308–314.
  97. Vazquez-Cobian LB, Flynn T, Lehman TJA. Adalimumab therapy for childhood uveitis. *J Pediatr*. 2006;149:572–575.
  98. Blester S, Deuter C, Michels H, et al. Adalimumab in the therapy of uveitis in childhood. *Br J Ophthalmol*. 2007;91:319–324.
  99. Gallagher M, Quinones K, Cervantes-Castaneda RA, Yilmaz T, Foster CS. Biological response modifier therapy for refractory childhood uveitis. *Br J Ophthalmol*. 2007;91:1341–1344.
  100. Tynjala P, Lindahl P, Honkanen V, Lahdenne P, Kotaniemi K. Infliximab and etanercept in the treatment of chronic uveitis associated with refractory juvenile idiopathic arthritis. *Ann Rheum Dis*. 2007;66:548–550.
  101. Kotaniemi K, Säilä H, Kautiainen H. Long-term efficacy of adalimumab in the treatment of uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Clin Ophthalmol*. 2011;5:1425–1429.
  102. García-De-Vicuña C, Díaz-Llopis M, Salom D, et al. Usefulness of adalimumab in the treatment of refractory uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Mediators Inflamm*. 2013;2013:1–6.
  103. Magli A, Forte R, Navarro P, et al. Adalimumab for juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol*. 2013;251:1601–1606.
  104. Zholobova E, Galstian L, Nikolaeva MN, Loskutova OY. Effectiveness of adalimumab in the treatment of juvenile idiopathic arthritis associated with uveitis. *Pediatric Rheumatology*. 2014;12(Suppl 1):O5.
  105. Simonini G, Taddio A, Cattalini M, et al. Prevention of flare recurrences in childhood refractory chronic uveitis: an open-label comparative study of adalimumab versus infliximab. *Arthritis Care Res*. 2011;63:612–618.
  106. Simonini G, Taddio A, Cattalini M, et al. Superior efficacy of Adalimumab in treating childhood refractory chronic uveitis when used as first biologic modifier drug: Adalimumab as starting anti-TNF-α therapy in childhood chronic uveitis. *Pediatr Rheumatol Online J*. 2013;11:16.
  107. Cecchin V, Zannin ME, Ferrari D, et al. Longterm safety and efficacy of adalimumab and infliximab for uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *J Rheumatol*. 2018;45:1167–1172.
  108. William M, Faez S, Papalioudis GN, Lobo AM. Golimumab for the treatment of refractory juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *J Ophthalmic Inflamm Infect*. 2012;2:231–233.
  109. Smith JR, Levinson RD, Holland GN, et al. Differential efficacy of tumor necrosis factor inhibition in the management of inflammatory eye disease and associated rheumatic disease. *Arthritis Rheum*. 2001;45:252–257.
  110. Richards JC, Tay-Kearney ML, Murray K, Manners P. Infliximab for juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *Clin Exp Ophthalmol*. 2005;33:461–468.
  111. Kahn P, Weiss M, Imundo LF, Levy DM. Favorable response to high-dose infliximab for refractory childhood uveitis. *Ophthalmology*. 2006;113:860–864.
  112. Tynjälä P, Kotaniemi K, Lindahl P, et al. Adalimumab in juvenile idiopathic arthritis-associated chronic anterior uveitis. *Rheumatology*. 2008;47:339–334.
  113. Trachana M, Pratsidou-Gertsis P, Pardalos G, Kozeis N, Badouraki M, Kanakoudi-Tsakalidou F. Safety and efficacy of adalimumab treatment in Greek children with juvenile idiopathic arthritis. *Scand J Rheumatol*. 2011; 40:101–107.
  114. Díaz-Llopis M, Salom D, García-de-Vicuña C, et al. Treatment of refractory uveitis with adalimumab: a prospective multicenter study of 131 patients. *Ophthalmology*. 2012;119:1575–1581.
  115. Lerman MA, Burnham JM, Chang PY, et al. Response of pediatric uveitis to tumor necrosis factor-α inhibitor. *J Rheumatol*. 2013;40:1394–1403.
  116. Miserocchi E, Modorati G, Pontikaki I, Meroni PL, Gerloni V. Long-term treatment with golimumab for severe uveitis. *Ocul Immunol Inflamm*. 2014;22:90–95.
  117. Saeed MU, Raza SH, Goyal S, Cleary G, Newman WD, Chandna A. Etanercept in methotrexate-resistant JIA-related uveitis. *Semin Ophthalmol*. 2014;29:1–3.
  118. Schmeling H, Horneff G. Etanercept and uveitis in patients with juvenile idiopathic arthritis. *Rheumatology*. 2005;44:1008–1011.
  119. Smith JA, Thompson DJ, Whitcup SM, et al. A randomized, placebo-controlled, double-masked clinical trial of etanercept for the treatment of uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis. *Arthritis Rheum*. 2005;53:18–23.
  120. Saurenmann RK, Levin AV, Feldman BM, Laxer RM, Schneider R, Silverman ED. Risk of new-onset uveitis in patients with juvenile idiopathic arthritis treated with anti-TNFalpha agents. *J Pediatr*. 2006;149:833–836.
  121. Kakkassery V, Mergler S, Pleyer U. Anti-TNF-alpha treatment: a possible promoter in endogenous uveitis? observational report on six patients: occurrence of uveitis following etanercept treatment. *Curr Eye Res*. 2010;35:751–756.
  122. Dhingra N, Morgan J, Dick AD. Switching biologic agents for uveitis. *Eye*. 2009;23:1868–1870.
  123. Zulian F, Balzarini M, Falcini F, et al. Abatacept for severe anti-tumor necrosis factor alpha refractory juvenile idiopathic arthritis-related uveitis. *Arthritis Care Res*. 2010;62:821–825.
  124. Heiligenhaus A, Miserocchi E, Heinz C, Gerloni V, Kotaniemi K. Treatment of severe uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis with anti-CD20 monoclonal antibody (rituximab). *Rheumatology*. 2011;50:1390–1394.
  125. Mesquida M, Molins B, Llorenç V, Sainz de la Maza M, Adán A. Long-term effects of tocolizumab therapy for refractory uveitis-related macular edema. *Ophthalmology*. 2014;121:2380–2386.
  126. Angeles-Han ST, Griffin KW, Lehman TJ, et al. The importance of visual function in the quality of life of children with uveitis. *J AAPOS*. 2010;14:163–168.
  127. Angeles-Han ST, Griffin KW, Harrison MJ, et al. Development of a vision-related quality of life instrument for children ages 8–18 years for use in juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. *Arthritis Care Res*. 2011;63:1254–1261.
  128. Ezzahri M, Amine B, Rostom S, et al. The uveitis and its relationship with disease activity and quality of life in Moroccan children with juvenile idiopathic arthritis. *Clin Rheumatol*. 2013;32:1387–1391.
  129. Prakken B, Albani S, Martini A. Juvenile idiopathic arthritis. *Lancet*. 2011;377:2138–2149.
  130. Thierry S, Fautrel B, Lemelle I, Guillemin F. Prevalence and incidence of juvenile idiopathic arthritis: a systematic review. *Joint Bone Spine*. 2014;81:112–117.
  131. Yu HH, Chen PC, Wang LC, et al. Juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis: a nationwide population-based study in Taiwan. *PLoS One*. 2013;8:e658.
  132. Shen CC, Yeh KW, Ou LS, Yao TC, Chen LC, Huang JL. Clinical features of children with juvenile idiopathic arthritis using the ILAR classification criteria: a community-based cohort study in Taiwan. *J Microbiol Immunol Infect*. 2013;46:288–294.
  133. Heiligenhaus A, Heinz C, Edelsten C, Kotaniemi K, Minden K. Review for disease of the year: epidemiology of juvenile idiopathic arthritis and its associated uveitis: the probable risk factors. *Ocul Immunol Inflamm*. 2013;21:180–191.

134. Sen, ES, Ramanan AV. Juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. Best Pract Res Clin Rheumatol. 2017;31:517–534.
135. Ramanan AV, Guly C. Adalimumab for childhood onset uveitis. Ann Rheum Dis. 2018;77: 961–962.
136. Ramanan AV, Dick AD, Jones AP, et al. Adalimumab plus Methotrexate for Uveitis in Juvenile Idiopathic Arthritis. N Engl J Med. 2017;376:1637–1646.
137. Dick AD, Rosenbaum JT, Al-Dhibi HA, et al. Guidance on Noncorticosteroid Systemic Immunomodulatory Therapy in Noninfectious Uveitis: Fundamentals Of Care for Uveitis (FOCUS) Initiative. Ophthalmology. 2018;125(5):757–773.
138. Ferrara G, Mastrangelo G, Barone P, et al. Methotrexate in juvenile idiopathic arthritis: advice and recommendations from the MARAJA expert consensus meeting. Pediatr Rheumatol Online J. 2018;16:46.
139. Wieringa WG, Ambrust W, Legger GE, Los LI. Efficacy of high-dose methotrexate in pediatric non-infectious uveitis. Ocul Immunol Inflamm. 2019;27(8):1305–1313.
140. LaMettina KC, Koreishi AF. What is new in pediatric uveitis? Curr Opin Ophthalmol. 2018;29: 412–418.
141. Quartier P, Baptiste A, Despert V On behalf of the ADJUVITE Study Group, et al. ADJUVITE: a double-blind, randomised, placebo-controlled trial of adalimumab in early onset, chronic, juvenile idiopathic arthritis-associated anterior uveitis. Annals of the Rheumatic Diseases. 2018;77:1003–1011.
142. Leinonen ST, Aalto K, Kotaniemi KM, Kivela TT. Anti-adalimumab antibodies in juvenile idiopathic arthritis-related uveitis. Clin Exp Rheumatol. 2017;35:1043–1046.
143. Skrabl-Baumgartner A, Erwa W, Muntean W, Jahnel J. Anti-adalimumab antibodies in juvenile idiopathic arthritis: frequent association with loss of response. Scand J Rheumatol. 2015;44:359–362.
144. Correll CK, Bullock DR, Cafferty RM, Vehe RK. Safety of weekly adalimumab in the treatment of juvenile idiopathic arthritis and pediatric chronic uveitis. Clin Rheumatol. 2018;37:549–553.
145. Skrabl-Baumgartner A, Seidel G, Langer-Wegscheider B, Schlaggenhauf A, Jahnel J. Drug monitoring in long-term treatment with adalimumab for juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. Arch Dis Child. 2019;104:246–250.
146. Calvo-Rio V, Santos-Gómez M, Calvo I, et al. Anti-Interleukin-6 Receptor Tocilizumab for Severe Juvenile Idiopathic Arthritis-Associated Uveitis Refractory to Anti-Tumor Necrosis Factor Therapy: A Multicenter Study of Twenty-Five Patients. Arthritis Rheumatol. 2017;69:668–675.
147. Tappeiner C, Mesquida M, Adán A, et al. Evidence for Tocilizumab as a Treatment Option in Refractory Uveitis Associated with Juvenile Idiopathic Arthritis. J Rheumatol. 2016;43:2183–2188.
148. Mesquida M, Molins B, Llorenç V, et al. Twenty-four month follow-up of tocilizumab therapy for refractory uveitis-related macular edema. Retina. 2018;38:1361–1370.
149. Ramanan A, Dick AD, Jones AP, et al. A phase II trial protocol of tocilizumab in anti-TNF refractory patients with JIA-associated uveitis (the APTITUDE trial). BMC Rheumatol. 2018;2:1.
150. Ferrara M, Eggenschwiler L, Stephenson A, et al. The Challenge of Pediatric Uveitis: Tertiary Referral Center Experience in the United States. Ocul Immunol Inflamm. 2018;15:1–8.
151. Pleyer U, Algharably EA, Feist E, Kreutz R. Small molecules as therapy for uveitis: a selected perspective of new and developing agents. Expert Opin Pharmacother. 2017;18: 1311–1323.
152. Heiligenhaus A, Minden K, Tappeiner C, et al. Update of the evidence based, interdisciplinary guideline for anti-inflammatory treatment of uveitis associated with juvenile idiopathic arthritis, Seminars in Arthritis and Rheumatism. 2019;49:43–55.
153. Foeldvari I, Klotsche J, Simonini G, et al. Proposal for a definition for response to treatment, inactive disease and damage for JIA associated uveitis based on the validation of a uveitis related JIA outcome measures from the Multinational Interdisciplinary Working Group for Uveitis in Childhood (MIWGUC). Pediatr Rheumatol Online J. 2019;17(1):66.

## Poděkování

Iniciativa SHARE byla schválena Výkonným výborem Evropské společnosti pro pediatrickou revmatologii a Mezinárodní společností systémových autoimunitních nemocí.

Autoři česko-slovenské adaptace doporučení děkuji autorům originálního textu:

Tamas Constantin<sup>1</sup>, Ivan Foeldvari<sup>2</sup>, Jordi Anton<sup>3</sup>, Joke de Boer<sup>4</sup>, Severine Czitrom-Guillaume<sup>5</sup>, Clive Edelsten<sup>6</sup>, Raz Gepstein<sup>7</sup>, Arnd Heiligenhaus<sup>8,9</sup>, Clarissa A Pilkington<sup>10</sup>, Gabriele Simonini<sup>11</sup>, Yosef Uziel<sup>12</sup>, Sebastian J Vastert<sup>13</sup>, Nico M Wulffraat<sup>13</sup>, Anne-Mieke Haasnoot<sup>4</sup>, Karoline Walscheid<sup>8</sup>, Annamária Pálinská<sup>1</sup>, Reshma Pattani<sup>6</sup>, Zoltán Györgyi<sup>1</sup>, Richárd Kozma<sup>1</sup>, Victor Boom<sup>14</sup>, Andrea Ponyi<sup>1</sup>, Angelo Ravelli<sup>15</sup> and Athimalaipet V Ramanan<sup>16</sup>

<sup>1</sup>2nd Department of Pediatrics, Semmelweis University, Budapest, Hungary

<sup>2</sup>Klinikum Eilbek, Hamburger Zentrum für Kinder-und Jugendrheumatologie, Hamburg, Germany

<sup>3</sup>Department of Pediatric Rheumatology, Hospital Sant Joan de Déu, Universitat de Barcelona, Barcelona, Spain

<sup>4</sup>Department of Ophthalmology, University Hospital Utrecht, The Netherlands

<sup>5</sup>Service de médecine des adolescents, CHU Bicêtre, AP-HP, 78, rue du Général-Leclerc, Paris, France

<sup>6</sup>Department of Ophthalmology, Great Ormond Street Hospital, London, UK

<sup>7</sup>Department of Ophthalmology, Meir Medical Center, Kfar Sava, Israel

<sup>8</sup>Department of Ophthalmology, Uveitis-Center, and Ophtha Lab, at St. Franziskus Hospital, Muenster, Germany

<sup>9</sup>University of Duisburg-Essen, Duisburg, Germany

<sup>10</sup>Department of Rheumatology, Great Ormond Street Hospital, London, UK

<sup>11</sup>Department of Paediatrics, Rheumatology Unit, Anna Meyer Children's Hospital, University of Florence, Florence, Italy

<sup>12</sup>Department of Paediatrics, Meir Medical Center, Sackler School of Medicine, Tel-Aviv University, Tel Aviv, Israel

<sup>13</sup>Department of Pediatric Rheumatology and Immunology, Wilhelmina Children's Hospital, University Medical Center Utrecht and University of Utrecht, Utrecht, The Netherlands

<sup>14</sup>Department of Internal Medicine, St. Antonius Hospital, Nieuwegein, The Netherlands

<sup>15</sup>Università degli Studi di Genova and Istituto Giannina Gaslini, Genoa, Italy

<sup>16</sup>University Hospitals Bristol NHS Foundation Trust & Bristol Medical School, University of Bristol, Bristol, UK