



Programfüzet

2017. december 1-2., Thermal Hotel Visegrád

update 2017

A SEMMELWEIS EGYETEM
II. SZ. SZÜLÉSZETI ÉS
NŐGYÓGYÁSZATI KLINIKA

**SZAKMAI TOVÁBBKÉPZŐ
TANFOLYAMA**

Prémium támogatók



Biotherapies for Life™ **CSL Behring**



Arany támogató



Gyno-Cont Kft.



Ezüst támogatók



RICHTER GEDEON

SONARMED





A Roche Méhnyakrák Portfóliója segít Önnek, hogy biztosan, világosan és egyértelműen tudja meghozni döntéseit a betegek számára. A Roche három klinikailag validált tesztjének kombinációjával a szűrés első fordulójában kiválaszthatja a veszélyeztetett nőket, azonosíthatja és megerősítheti a magas fokú betegséget.

Legyen biztos!

Szűrés **cobas® HPV teszt**tel, mely az egyetlen klinikailag validált, FDA által engedélyezett és CE-IVD jelölt teszt, melyet elsődleges szűrésre is javasolnak.

Legyen világos!

Megerősítés **CINtec® PLUS Cytology teszt**tel, mely az egyetlen kettős biomarker technológiával működő teszt.

Legyen egyértelmű!

Diagnózis **CINtec® p16 Histology teszt**tel, mely pontosítja az okkult elváltozások jelenlétét.

Tudományos program

DECEMBER 1., PÉNTEK

09:15-09:30 MEGNYITÓ

Prof. Dr. Ács Nándor, igazgató

Semmelweis Egyetem II.sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

09:30-11:15 ELŐADÁSOK I.

Üléselnök: Prof. Dr. Bánhidó Ferenc

Hematológiai és autoimmun betegek terhességi kockázatai

Prof. Dr. Pajor Attila

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Rongybabák

Dr. Csákány György

Jahn Ferenc Dél-pesti Kórház, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Fogamzásgátló szedés hatásai a daganatok előfordulására

Dr. Major Tamás

Debreceni Egyetem KK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Debrecen

A D-vitamin hiány és pótlás szerepe PCOS-ban a fertilitásra és a terhesség kimenetelére

Dr. Várbió Szabolcs

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Preeclampsia szűrése, diagnosztikája és kezelése 2017-ben

Prof. Dr. Rigó János

Semmelweis Egyetem I.sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

15 perc vita

11:15-11:30 KÁVÉSZÜNET

Dr. Czeizel

Magzatvédő multivitamin **PLUS**

...a babákért



- Megújult összetétel*
- 1000 NE D-vitamin tartalom
- Omega 3 kapszulával** (240mg DHA+360mg EPA)

 DR. CZEIZEL BABA-MAMA

WWW.CZEIZELVITAMIN.HU

* a korábbi Dr. Czeizel Magzatvédő multivitamin 1. 2. összetételéhez képest | ** Dr. Czeizel Magzatvédő Multivitamin PLUS 2

AZ ÉTREND-KIEGÉSZÍTŐ NEM HELYETTESÍTI A KIEGYENSÚLYOZOTT,
VEGYES ÉTRENDET ÉS AZ EGÉSZSÉGES ÉLETMÓDOT!

11:30-13:00 ELŐADÁSOK II.

Üléselnök: Prof. Dr. Pajor Attila

Intraabdominális vérzések várandósság alatt

Prof. Dr. Németh Gábor

SZTE ÁOK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Szeged

Gyermeknőgyógyászat aktuális kérdései

Dr. Tahy András

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Trichomoniasis

Dr. Melczer Zsolt

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Méhszájzáró beavatkozások indikációja és gyakorlata 2017-ben

Dr. Gimes Gábor

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

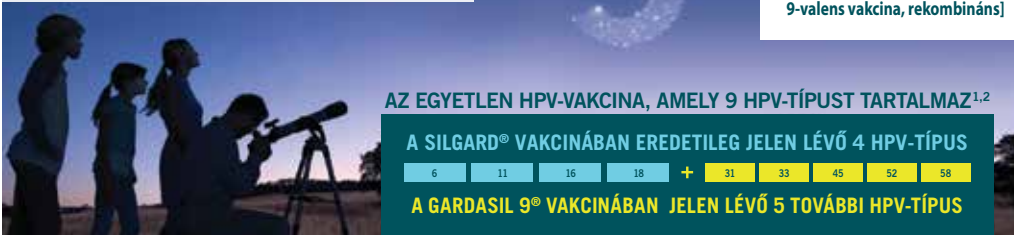
Nőgyógyászati teendők transzszexuálisok gondozása során

Dr. Gasztonyi Zoltán

15 perc vita

13:00-14:00 EBÉDSZÜNET

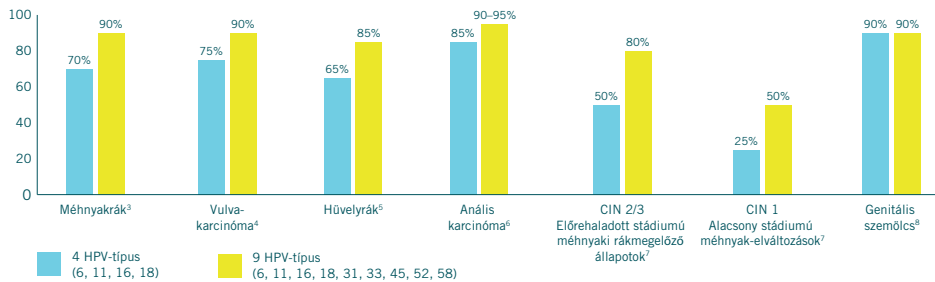
MÁR MAGYARORSZÁGON IS ELÉRHETŐ A 2. GENERÁCIÓS 9-KOMPONENSŰ HPV VAKCINA!



GARDASIL 9
[Humán papillómavírus
9-valens vakcina, rekombináns]

NAGYOBB SZÁMÚ HPV-TÍPUS RÉVÉN TÖBB BETEGSÉG ELLEN BIZTOSÍT VÉDELMET³⁻⁸

Az egyes típusok becsült előfordulási aránya az egyes HPV-fertőzéssel összefüggő rosszindulatú daganatok és egyéb megbetegedések hátterében világszerte



A Gardasil 9 vakcina annak a 9 HPV típusnak az L1 részecskéit tartalmazza, amely típusok a HPV okozta rákos megbetegedések nagy részének kialakulásáért felelősek!

AZ ÖN AJÁNLÁSA SZÁMÍT:

A Gardasil 9[®] vakcina javallott a beoltottak aktív immunizálására az alábbi, HPV által okozott betegségek ellen:

1. A vakcinában megtalálható HPV típusok által okozott, a cervixet, a vulvát, a vaginát és az anuszt érintő premalignus léziók és rosszindulatú daganatok. 2. Specifikus HPV típusok által okozott genitális szemölcsök (Condyloma).

A vakcina felírása előtt olvassa el a Gardasil 9 alkalmazási előírását!

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakemberekre arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást.

Referenciák: 1. GARDASIL 9 alkalmazási előírás 2. CERVARIX alkalmazási előírás 3. de Sanjose S, Quint WGV, Alemany L, et al. Human papillomavirus genotype attribution in invasive cervical cancer: a retrospective cross-sectional worldwide study. *Lancet Oncol.* 2010;11(11):1048-1056. 4. de Sanjose S, Alemany L, Ordi J, et al. Worldwide human papillomavirus genotype attribution in over 2000 cases of intraepithelial and invasive lesions of the vulva. *Eur J Cancer.* 2013;49(16):3450-3461. 5. Alemany L, Saunier M, Tinoco L, et al. Large contribution of human papillomavirus in vaginal neoplastic lesions: a worldwide study in 597 samples. *Eur J Cancer.* 2014;50(16):2846-2854. 6. Alemany L, Saunier M, Alvarado-Cabrero L, et al. Human papillomavirus DNA prevalence and type distribution in anal carcinomas worldwide. *Int J Cancer.* 2015;136(11):98-107. 7. Joura EA, Ault KA, Bosch FX, et al. Attribution of 12 high-risk human papillomavirus genotypes to infection and cervical disease. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2014;23(10):1997-2008. 8. Garland SM, Steben M, Sings HL, et al. Natural history of genital warts: analysis of the placebo arm of 2 randomized phase III trials of a quadrivalent human papillomavirus (types 6, 11, 16, and 18) vaccine. *J Infect Dis.* 2009;199(6):805-814.

Gardasil 9 (humán papillómavírus [HPV] vakcina [rekombináns, adszorbeált], MSD) szuszpenziós vakcina, amely 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 és 58-as típusú HPV rekombináns L1 fehérjét tartalmaz (sor-rendben 30, 40, 60, 40, 20, 20, 20, 20, 20, 20, 20, 20 µg 0,5 ml-ben, amorf alumínium-hidroxid-foszfat adjuvánsra adszorbeálva). A készítmény csak vényre adható ki. **Javallatok:** A Gardasil 9 vakcina 9 éves kortól javallott a beoltottak aktív immunizálására: 1) A vakcinában megtalálható HPV típusok által okozott, a cervixet, a vulvát, a vaginát és az anuszt érintő premalignus léziók és rosszindulatú daganatok, 2) Specifikus HPV típusok által okozott genitális szemölcsök (Condyloma acuminata) megelőzésére. **Adagolás:** Az immunizálás 9 éves kortól javallott 3 különböző adagból áll a következő oltási séma alapján: a 0., 2., és 6. hónapban im. (felkar deltoideus régiója vagy a comb felső anterolaterális régiója) beadva. Az első injekció beadásakor 9-14 éves korú gyermekeknek az oltás beadható két oltásos sémaiban is: 0., 5-13. hónapban. **Előnyök:** A Gardasil 9 vagy Silgard bármely összetevőjével szembeni túlérzékenység. **Figyelmeztetések:** Az egyes személyek oltásával kapcsolatos döntés során figyelembe kell venni egy előzetes HPV-erintettség kockázatát, valamint az oltás által nyújtott potenciális előnyt. Mint minden injeckálható vakcina esetében, megfelelő orvosi ellátásnak mindig rendelkezésre kell állnia a vakcina beadását követően, ritka esetben fellépő anafilaxiás reakciók kezelésére. Bármely vakcina beadását követően ájulás következhet be, főként serdülőknél és fiatal felnőtteknél. Gardasil 9-cel történt vakcináció után előfordul már ájulás, mely időnként összeeséssel és/vagy tónusos-klónusos mozgásokkal járt együtt. Ennél fogva a beoltott személyeket a Gardasil 9-cel történt vakcinációt követően kb. 15 percig gondos megfigyelés alatt kell tartani. Más oltásokhoz hasonlóan nem feltétlenül eredményez védettséget minden egyes beoltottnál. A vakcina csak profilaktikus alkalmazásra való, és nincs hatása aktív HPV-fertőzések vagy megállapított klinikai betegség esetén. Az oltás nem helyettesíti a rutinszerű méhnyakrákszűrést. Nincsenek adatok a Gardasil 9 alkalmazására vonatkozóan károsodott immunitású személyeknél. **Gyógyszerköcsönhatások:** A Gardasil 9 együtt adható olyan kombinált emlékeztető oltással, amely diphtériát (d) és tetanuszt (t) tartalmaz pertussisszal (aceluláris, komponens), és/vagy poliomyelitiszel (inaktivált) (IPV) (dTap, dT-IPV, dTap-IPV vakcinák). Terhesség: A terhes nők körében nyert nagy mennyiségű adat (több mint 1000 terhességi expozíció) nem jelzi a Gardasil 9 malformatív vagy foto-/neonatalis toxicitását. A rendelkezésre álló adatok azonban nem tekinthetők elegendőnek ahhoz, hogy a Gardasil 9 terhesség alatti alkalmazását javasolni lehessen. A vakcinációt a terhesség végéig el kell halasztani. **Szoptatás:** A Gardasil 9-cel végzett klinikai vizsgálatokban összesen 92 nő szoptatott az oltási időszakban. A vizsgálatokban a vakcina immunogénitása és mellékhatás profilja hasonló volt a szoptató anyagnál és azoknál a nőknél, akik nem szoptattak. Nem jelentettek súlyos mellékhatást az oltási időszak alatt szoptott csecsemőknél. **Főbb mellékhatások:** A Gardasil 9 beadása mellett leggyakrabban megfigyelt mellékhatások a beadás helyén fellépő mellékhatások (a beoltottak 84,8%-ánál, bármely adag beadása után 5 napon belül léptek fel) és a fejfájás voltak (a beoltottak 13,2%-ánál, bármely adag beadása után 15 napon belül lépett fel). Ezek a mellékhatások általában enyhe-közepes intenzitásúak voltak. **Különleges populációk:** Nem áll rendelkezésre adat a Gardasil 9 alkalmazásáról károsodott immunitású betegek esetén. Erős immunosuppresszív kezelés, genetikai hiba, humán immundeficiencia vírus (HIV) fertőzés, vagy egyéb okból kifolyólag károsodott immunitású betegeknel előfordulhat, hogy nem reagálnak a vakcinára. A rendszeres méhnyakrákszűrés továbbra is rendkívül fontos! **Felírás előtt kérjük, olvassa el a teljes alkalmazási előírást, különös tekintettel a pontos indikációkra (4.1), az adagolásra és alkalmazásra (4.2), a figyelmeztetésekre (4.4)!** (EMA/2016. 04. 04.)



MSD
MSD Pharma Hungary Kft.
1095 Budapest, Lechner Ödön fasor 8., Telefon: +36-1-888-5300, Fax: +36-1-888-5388hungary_msd@merck.com

A dokumentum lezárva: 2016. április 21.,
VACC-1181822-0000

14:00-15:30 ELŐADÁSOK III.

Üléselnök: Prof. Dr. Paulin Ferenc

Conisatio – gyakorlati tanácsok

Dr. Pálfalvi László

Egyesített Szent István és Szent László Kórház, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Kismencedei idegek jelentősége radikális műtétek során

Dr. Lintner Balázs

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Szülés után

Dr. Pap Károly

Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Nyíregyháza

Noninvazív neonatológia

Dr. Kocsis István

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

HPV – Update

Prof. Dr. Ács Nándor

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

15 perc vita

15:30-15:45 KÁVÉSZÜNET

Az eredményes tesztelés legyen a cél.
A verifi tesztnél az eredménytelenség esélye...
...mindössze 1 ezrelék!

Az **illumina** nem-invazív prenatális tesztje (NIPT)



verifi[®]
prenatal test

Eredmény általában 6 munkanapon belül.

www.verifi-teszt.hu

15:45-17:15 ELŐADÁSOK IV.

Üléselnök: Prof. Dr. Ács Nándor

A méhnyak-szűrés tervezett új irányelve

Prof. Dr. Póka Róbert

Debreceni Egyetem KK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Debrecen

Továbblépés kóros 12. heti UH lelet után

Dr. Nagy Gyula Richárd

Semmelweis Egyetem I. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Neuroimmun betegségek és terhesség

Dr. Rózsa Csilla

Jahn Ferenc Dél-pesti Kórház, Neurológiai Osztály, Budapest

Ureter rekonstrukciók alapelvei és gyakorlata

Prof. Dr. Nyirády Péter

Semmelweis Egyetem Urológiai Klinika, Budapest

Várandós és laktációs időszak fogorvosi ellátásának irányelvei

Prof. Dr. Hermann Péter

Semmelweis Egyetem Fogpótlástani Klinika, Budapest

15 perc vita

Tudományos program

DECEMBER 2., SZOMBAT

09:30-11:00 ELŐADÁSOK V.

Üléselnök: Prof. Dr. Bánhidy Ferenc

A gátmetszés helye a szülészeti gyakorlatban 2017-ben

Dr. Valent Sándor

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Szülészet-nőgyógyászati kórképek és hajhullás

Dr. Karászi Viktória

Józsefvárosi Egészségügyi Központ, Bőrgyógyászat, Budapest

A szexuális medicina aktuális kérdései

Dr. Fekete Ferenc

Potencia Klinika, Budapest

Kiegészítés az egészségügyben

Dr. Pilling János

Semmelweis Egyetem Magatartástudományi Intézet, Budapest

15 perc vita

11:00-11:15 KÁVÉSZÜNET

11:15-12:45 ELŐADÁSOK VI.

Üléselnök: Prof. Dr. Ács Nándor

Onkológiai biztonság – a terhesség megtartása mellett

Dr. Ungár László

Uzsoki utcai Kórház, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

A neonatológiai ellátás helyzete 2017-ben

Dr. Szabó Miklós

Semmelweis Egyetem I. sz. Gyermekgyógyászati Klinika, Budapest

Az anyatejes táplálás jelentősége és a magyarországi helyzet

Dr. Kovács Tamás

Debreceni Egyetem KK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Debrecen

A radikális hysterectomiák új beosztása

Dr. Szabó István

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Kolposzkópia – punch biopsia, vagy conisatio?

Dr. Novák Zoltán

Semmelweis Egyetem II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

15 perc vita

13:00 EBÉD

GE Healthcare

Élen a szülészet-nőgyógyászati ultrahang diagnosztikában

Voluson készülékcsalád



imagination at work



MED-EN TRADE Kft.
2040 Budaörs, Gyár u. 2.
Mobil: +36-30-554-2878
Telefon/fax: +36-23-880-858
E-mail: info@medentrade.hu
www.medentrade.hu

Általános információ

A TANFOLYAM HELYSZÍNE

Thermal Hotel Visegrád
2025 Visegrád, Lepence-völgy

SZERVEZŐ IRODA

CongressLine Kft.
1065 Budapest, Révay köz 2.
Tel: (1) 429 0146, Fax: (1) 429 0147
www.congressline.hu/update2017

KIÁLLÍTÁS, SZPONZORÁCIÓ

Papp-Vid Melinda
Tel: (1) 429 0146, (1) 312 1582
E-mail: pappvid@congressline.hu

REGISZTRÁCIÓ ÉS SZÁLLÁSFOGLALÁS

Gaitz Éva
Tel: (1) 429 0146, (1) 312 1582
E-mail: gaitz@congressline.hu

Regisztráció

	2017. október 21. előtt	2017. október 21. után
Résztevő	29.000 Ft	33.000 Ft
Rezidens, szakorvos jelölt (igazolással)	23.000 Ft	25.000 Ft
Kísérő	23.000 Ft	25.000 Ft

A részvételi díjak 27 % Áfa-t és 6.375,- Ft/fő/nap közvetített vendéglátói szolgáltatást tartalmaznak.

A részvételi díj tartalmazza a rendezvényen való részvételt, a tanfolyam kiadványait, a kiállítás megtekintését és az ebédeket.

A kísérői részvételi díj tartalmazza a pénteki és a szombati ebédet, valamint a részvételt a társasági programon, (a tanfolyam tudományos programja és kiállítása ezzel a belépővel nem látogatható).

REGISZTRÁCIÓS IRODA NYITVA TARTÁSA A TANFOLYAM IDEJE ALATT

2017. december 1., péntek 08:00 – 18.00

2017. december 2., szombat 08.00 – 12.00

KREDIT PONT

A tanfolyam akkreditálásra került (SE-TK/2017.II/00245), szombaton tesztvizsgával zárul, a résztvevők 48 kreditpontot szerezhhetnek.

TÁRSASÁGI PROGRAM

2017. december 1., péntek, 20:00 óra

Vacsora a Thermal Hotel Visegrádban
(fakultatív, 7.000,-Ft/fő)

Felhívjuk figyelmüket, hogy a társasági programon csak kitűzővel és meghívóval lehet részt venni! Vacsora jegy csak érvényes regisztráció mellett váltható. Helyszínen jegyvásárlás és fizetés nem lehetséges.

EBÉD

A tanfolyam ebédszünetében a Thermal Hotel Visegrád éttermében szűkített svédasztalos ebédet biztosítunk december 1-jén és 2-án.

Szálláshelyek

SZÁLLODÁK

Thermal Hotel Visegrád

(a tanfolyam helyszíne)

2025 Visegrád, Lepence-völgy

Silvanus Hotel

2025 Visegrád, Feketehegy

Patak Park Hotel

2025 Visegrád, Mátyás király utca 92-94.

LEMONDÁSI FELTÉTELEK

2017. november 1. előtt a részvételi díj 80%-át, a szálláselőleg és a fakultatív program egészét visszafizetjük. A megadott határidők után nem áll módunkban a részvételi díjat, a szálláselőleget és a fakultatív program díját visszatéríteni.

PARKOLÁS

Ingyenes a Thermal Hotel Visegrád parkolójában, ahol elsősorban a helyben lakó vendégek parkolását tudjuk biztosítani. **Kérjük a többi szállodában elhelyezett résztvevőket, hogy a szállodával szemben, a Duna-parti parkolót vegyék igénybe.**



Travocort®

Diflukortolon + Izokonazol

HÁRMAS HATÁSSAL A GENITÁLIÁK ERŐSEN GYULLADT GOMBÁS BŐRFERTŐZÉSEIRE*

A bőr gyulladással járó gombás fertőzéseinek kezelésében a **Travocort®** az izokonazol és a diflukortolon egyedülálló kombinációja, amely egy időben fejt ki hármass hatását:



- GYULLADÁSCSÖKKENTŐ
- GOMBAÖLŐ
- ANTIBAKTERIÁLIS



Elérés az Travocort® készítmény alkalmazási előírásához
A hatályos „alkalmazási előírás” teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) honlapján.

Travocort 10 mg/g + 1 mg/g krém



Egészségügyi szakemberek számára készült kiadvány.
Bayer Hungária Kft., 1123 Budapest, Alkotás u. 50. • L.HU.MKT.CC.08.11.2017.1369

A termékkel kapcsolatos orvos-szakmai kérdések megválaszolása: medinfo.hungary@bayer.com

Busztranszfer

2017.DECEMBER 1., PÉNTEK

Indulás	Honnan	Hova
14:00-17:00 - 1/2 óránként	Thermal Hotel Visegrád (tanfolyam helyszín)	Silvanus Hotel Patak Park Hotel Visegrád Hotel Royal Club Hotel
14:00-17:00 - 1/2 óránként	Silvanus Hotel	Thermal Hotel Visegrád
Kérjük a többi szállodából telefonon jelezzék az igényt		
17:30-18:00 - igény szerint	Thermal Hotel Visegrád (tanfolyam helyszín)	Silvanus Hotel Patak Park Hotel Visegrád Hotel Royal Club Hotel
19:30	Silvanus Hotel	Thermal Hotel Visegrád
19:30	Patak Park Hotel	Thermal Hotel Visegrád
Kérjük a többi szállodából telefonon jelezzék az igényt		
22:00-24:00 - 1/2 óránként	Thermal Hotel Visegrád	Silvanus Hotel Patak Park Hotel Visegrád Hotel Royal Club Hotel

2017.DECEMBER 2., SZOMBAT

Indulás	Honnan	Hova
09:00	Silvanus Hotel	Thermal Hotel Visegrád
09:10	Patak Park Hotel	Thermal Hotel Visegrád

Telefonos egyeztetés a következő telefonszámon: 06 70 608 68 06

ÖN MELYIKRE BÍZNÁ MAGÁT?

Fontos Önnek az Ön és a páciense biztonsága?



LEVETETT, HASZNÁLT,
„FELÚJÍTOTT”?



ÚJ, EREDETI,
BIZTONSÁGOS



„KICI, ÓCÓ,
EZEÖCCÁ OKOSBA”?



www.sonarmed.hu
info@sonarmed.hu
+36 1 203 75 81
1119 Budapest, Nándorfejérvári út 31.

SONARMED
Powered by **SAMSUNG**

Nálunk Visszhangra Talál

Térkép



Adja be 2 perc után...



Haemocomplettan P 20 mg/ml por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz. A Haemocomplettan P 1 g vagy 2 g fibrinogént tartalmaz injekciós üvegeként. **Terápiás javallatok:** Haemorrhagiás diathesis kezelésére és megelőzésére, veleszületett hypo-, dys- vagy alifibrinogenaemiában; az alábbiak következtében kialakult (szerzett) hypofibrinogenaemiában: a szintézis károsodása a májparenchyma súlyos rendellenessége esetén, fokozott intravasculáris felhasználás, pl. disseminált intravasculáris coagulatio következményeként, hyperfibrinolysis, fokozott vérkiürülés. **Adagolás és alkalmazás:** A kezelést az alvadási rendellenességek kezelésében jártas szakorvos felügyelete mellett szabad elkezdni. A szubsztitúciós kezelés dózisa és időtartama a véralvadási zavar súlyosságától, a vérzés helyétől és kiterjedésétől, valamint a beteg klinikai állapotától függ. Fibrinogén adag (mg/ttkg) = Elérendő szint (g/l) – mért szint (g/l) / 0,017 (g/l / mg/ttkg) intravénás infúzió vagy injekció formájában. Az adagolás sebessége ne legyen nagyobb, mint 5 ml/perc. **Ellenjavallatok:** A készítmény hatóanyagával vagy a 6.1 pontban felsorolt bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység, nyilvánvaló thrombosis, myocardialis infarctus, kivéve a potenciálisan halálos vérzéseket. **Külföldi figyelmeztetések:** Ha allergiás vagy anaphylaxiás reakciók jelentkeznek, az injekciót/infúziót azonnal meg kell szakítani. Anaphylaxiás shock esetén a shock kezelésére vonatkozó korszerű irányelveket kell követni. **Mellékhatások:** Nem gyakran allergiás vagy anaphylaxiás típusú reakciókat észleltek. Az allergiás/anaphylaxiás reakciókhoz kapcsolódva előfordult: generalizált urticaria, bőrkiváltás, légszomj, szapora szívverés, émelygés, hányás, hidegrázás, láz, mellkasi fájdalom, köhögés, vérnyomáscsökkenés és anaphylaxiás shock.

Mellékhatások	FCH (N= 107)	Placebo (N= 106)
Láz	11 (10,4%)	5 (4,7%)
Thromboembóliás események	8 (7,4%)	11 (10,4%)
Allergiás vagy anaphylaxiás reakciók	1 (0,9%)	0

Farmakodinámia tulajdonságok: vérzéscellenes szerek, humán fibrinogén ATC kód: B02B B01
Felhasználhatósági időtartam: 5 év. Az elkészített oldat kémiai és fizikai stabilitása 25°C-on 8 órán át igazolt. Legfeljebb 25°C-on tárolható. Nem fagyasztható. **Megjegyzés:** * (egy keresztes). Oszályozás: II/3. Csoport. **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JÓGOSULTJA:** CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-str. 76, 35041 Marburg, Németország, OGYI-T-6363/01, OGYI-T-6363/02, 2015. november 12. **Haemocomplettan 1g-os ár:** szabadárás készítmény. **Haemocomplettan 2g-os ár:** szabadárás készítmény
 Kód: HUHCM2VISUALADV/ 201704/1430 Lezárás: 2017. 04. 19.

CSL Behring

Biotherapies for Life™

www.cslbehring.com
 CSL Behring Kft. 1123-Hungary, Budapest
 Alkotás u. 53. D. ép. 4. em. MCOM Park
 Tel.: +36 1 213 4290, Fax: +36 1 213 4298

Kiállítói alaprajz

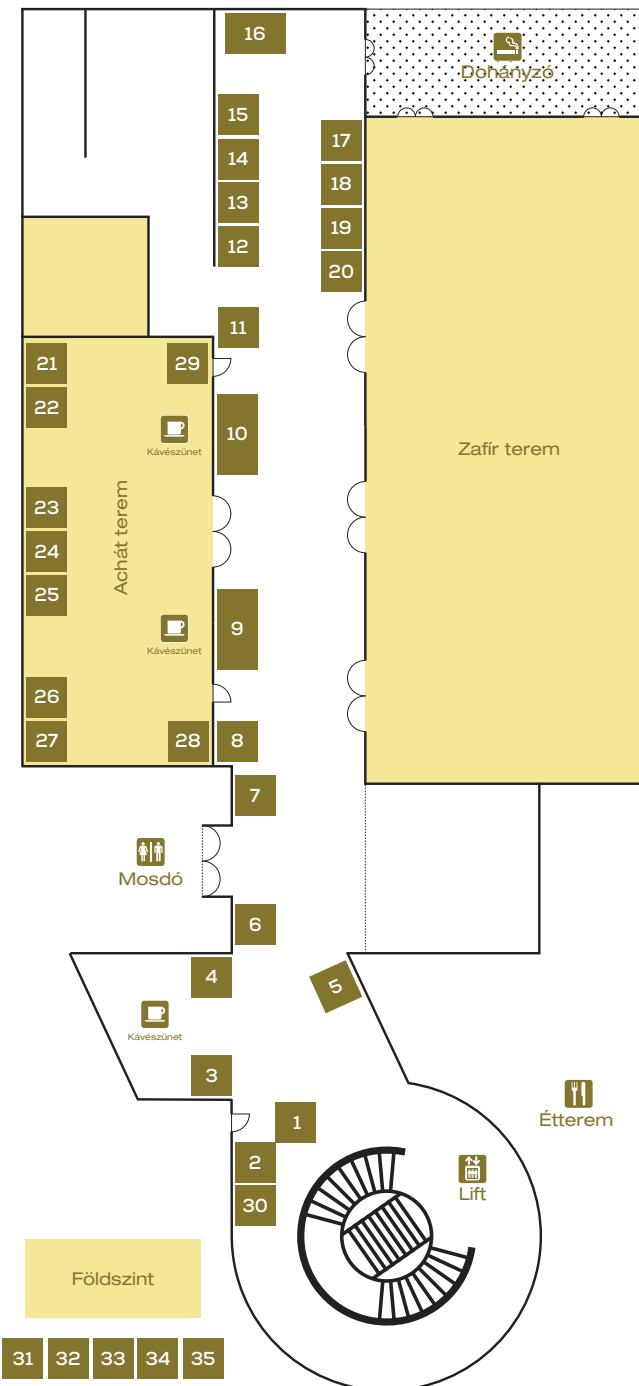
THERMAL HOTEL VISEGRÁD

Konferencia szint (-1)

Sonarmed	1
Merck	2
Linde Gáz	3
Richter Gedeon	4
Maternity Magánklinika	5
Center Kft.	6
Bluemed	7
MED-EN Trade	8
Teva Gyógyszergyár	9
Sandoz	10
Exeltis Magyarország	11
Roche Magyarország	12
Merck	13, 14
Gyno-Cont	15
Wörwag Pharma	16
Reps4Med	17
Valeant Pharma	18
EGIS Gyógyszergyár	19
Q Pharma	20
PentaCoreLab	21
Phytotec Hungária	22
Angelini	23
Fotona	24
Hipp	25
Medinelli	26, 27
Krio Intézet	28
Ivácsa Patika	29
Vitaminkosár	30

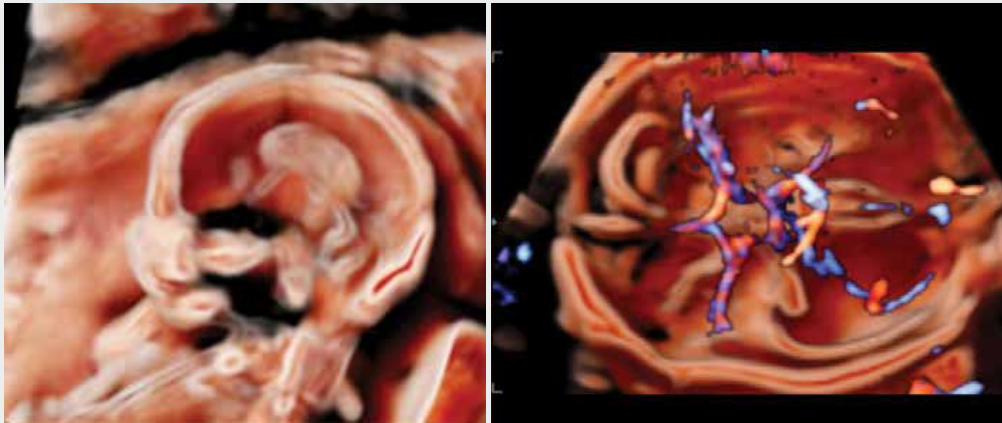
Földszint (0)

Ewopharma Hungary	31
Mályvavirág Alapítvány	32
MEDIBIS	33
Puckpharma	34
CSL Behring	35



SAMSUNG

Professzionális ultrahang-diagnosztikai készülékek



Nálunk visszhangra talál

SONARMED
Powered by SAMSUNG

Tel.: +36 (1) 203 75 81
www.sonarmed.hu

iamna®

60 mikrogramm gesztodén és 15 mikrogramm etinilösztadiol, 1x28, 3x28 | 75 mikrogramm gesztodén és 20 mikrogramm etinilösztadiol, 1x21, 3x21 | 75 mikrogramm gesztodén és 30 mikrogramm etinilösztadiol, 1x21, 3x21



FOGAMZÁSGÁTLÁS SZEMÉLYRE SZABOTTAN

iamna®
60 mikrogramm gesztodén és 15 mikrogramm etinilösztadiol

- 24 aktív tabletta
- +4 placebo tabletta
- folyamatos szedés

iamna®
75 mikrogramm gesztodén és 20 mikrogramm etinilösztadiol

- 21 aktív tabletta
- 7 napos szünet

iamna®
75 mikrogramm gesztodén és 30 mikrogramm etinilösztadiol

- 21 aktív tabletta
- 7 napos szünet

Használat előtti ellenőrzés: • **iamna 60 mikrogramm/15 mikrogramm etinilösztadiol:** 60 mikrogramm gesztodén és 15 mikrogramm etinilösztadiol. **Használat előtti ellenőrzés:** • **iamna 75 mikrogramm/20 mikrogramm etinilösztadiol:** 75 mikrogramm gesztodén és 20 mikrogramm etinilösztadiol. **Használat előtti ellenőrzés:** • **iamna 75 mikrogramm/30 mikrogramm etinilösztadiol:** 75 mikrogramm gesztodén és 30 mikrogramm etinilösztadiol.

Használat előtti ellenőrzés: • **iamna 60 mikrogramm/15 mikrogramm etinilösztadiol:** 60 mikrogramm gesztodén és 15 mikrogramm etinilösztadiol. **Használat előtti ellenőrzés:** • **iamna 75 mikrogramm/20 mikrogramm etinilösztadiol:** 75 mikrogramm gesztodén és 20 mikrogramm etinilösztadiol. **Használat előtti ellenőrzés:** • **iamna 75 mikrogramm/30 mikrogramm etinilösztadiol:** 75 mikrogramm gesztodén és 30 mikrogramm etinilösztadiol.

Használat előtti ellenőrzés: • **iamna 60 mikrogramm/15 mikrogramm etinilösztadiol:** 60 mikrogramm gesztodén és 15 mikrogramm etinilösztadiol. **Használat előtti ellenőrzés:** • **iamna 75 mikrogramm/20 mikrogramm etinilösztadiol:** 75 mikrogramm gesztodén és 20 mikrogramm etinilösztadiol. **Használat előtti ellenőrzés:** • **iamna 75 mikrogramm/30 mikrogramm etinilösztadiol:** 75 mikrogramm gesztodén és 30 mikrogramm etinilösztadiol.

Bemutatkozik az **Ovaleap®** az új rekombináns hFSH készítmény



Segítse nőbetegeit
a termékenység
felé vezető úton

Egy választható r-hFSH-megoldás:

- Az új **Ovaleap®** egy rekombináns alfa-follitropin készítmény, amelyet az EU-ban gyártanak.
- Az **Ovaleap®** terápiás szempontból egyenértékű bizonyult a **GONAL-f®**-fel az EMA előírásai szerinti átfogó klinikai fejlesztési programban.^{1,2,3}
- 3 hatáserősség: 300 NE, 450 NE és 900 NE
- Az **Ovaleap®** a TEVA saját fejlesztése.

r-hFSH: rekombináns humán follikulusztimuláló hormon
EMA: European Medicines Agency (Európai Gyógyszerügynökség)

ovaleap®
follitropin alfa

Rövidített alkalmazási előírás: **Ovaleap 300 NE/0,5 ml, 450 NE/0,75 ml és 900 NE/1,5 ml oldatos injekció**

Hatányaga: Az oldat 600 NE (44 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin - amit (rekombináns humán follikulusztimuláló hormont [r-hFSH]) rekombináns DNS-technológiával, kínai aranyhórcsóg ovarium (CHO DHFR- Chinese Hamster Ovary) sejtvonalon állítanak elő) - tartalmaz milliliterenként. **Ovaleap 300 NE/0,5 ml:** Mindegyik patron 300 NE (22 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin tartalmaz 0,5 ml oldatos injekcióban. **Ovaleap 450 NE/0,75 ml:** Mindegyik patron 450 NE (33 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin tartalmaz 0,75 ml oldatos injekcióban. **Ovaleap 900 NE/1,5 ml:** Mindegyik patron 900 NE (66 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin tartalmaz 1,5 ml oldatos injekcióban. **Javallatok:** *Felnőtt nőknél:* klomifén-citrát kezelésre nem reagáló anovuláció (beleértve polycystás ovarium szindrómát) kezelése; egyszerre több tüsző érésének stimulálása superovuláció atéső nőknél asszisztált reprodukciós eljárások (ART), mint pl. in vitro fertilizáció (IVF), gaméta méhkürti beültetése vagy zigóta méhkürti beültetése során; az **Ovaleap** és luteinizáló hormon (LH) kombináció súlyos LH- és FSH hiányban szenvedő nők esetében a tüszőérés serkentésére javasolt. A klinikai vizsgálatok során ezeket a betegeket 1,2 NE/l-nél alacsonyabb szérumszintjük alapján definiálták. *Felnőtt férfiaknál:* az **Ovaleap** spermatozis serkentése céljából veleszületett vagy szerzett hypogonadotrop hypogonadizmusban szenvedő férfiakban javasolt humán koriongonadotropin (hCG) terápia egyidejű alkalmazásával. Adagolás és alkalmazás: az alfa-follitropin kezelést a meddőségi kórképek kezelésében jártas orvos felügyeletével kell elkezdeni. Az **Ovaleap** subcutan adásra javasolt. Az **Ovaleap** patronok kizárólag a külön kapható **Ovaleap Pen**-nel együtt történő alkalmazásra tervezték. Az alfa-follitropin injekció adagolása megegyezik a vizeletből kivont FSH-t tartalmazó készítményekkel. *Anovulációs (beleértve a polycystás ovarium szindrómát) nőbetegek esetében:* az alfa-follitropin injekció kúraszerűen, naponta adható. Menstruáló nőknél a kezelést a menstruációs ciklus első 7 napjában kell elkezdeni, az alkalmazási előírásban részletezett protokollok szerint. Az optimális hatás észlelésekor, 24-48 órával a legutolsó alfa-follitropin injekció beadása után, 250 mikrogramm rekombináns humán alfa-koriongonadotropin (r-hCG) vagy 5000 NE, legfeljebb 10 000 NE hCG-t kell adni egyszeri alkalommal. Az alfa-follitropin injekció kúraszerűen, naponta adható. Menstruáló nőknél a kezelést a menstruációs ciklus 2. vagy 3. napjától kezdve naponta 150-225 NE alfa-follitropin adnak. A kezelést a megfelelő tüszőérés kiváltása érdekében a beteg reakciójához igazított adaggal, mely általában nem nagyobb, mint 450 NE naponta. Az utolsó alfa-follitropin injekció beadását követően, 24-48 óra múlva 250 mikrogramm r-hCG-t vagy 5000 NE, legfeljebb 10 000 NE hCG-t adnak a tüszőérés végső fázisának serkentésére érdekében. Súlyos LH- és FSH-hiány okozta anovulációs nőbetegek esetében: az alfa-follitropin injekciókat naponta, alfa-lutropin alfa-follitropin beadása után 250 mikrogramm r-hCG-t vagy 5000, legfeljebb 10 000 NE hCG-t kell adni egyszeri alkalommal. Hypogonadotrop hypogonadizmusban szenvedő férfibetegek kezelése: az alfa-follitropin injekciókat hetente háromszor 150 NE dózisban, hCG-vel együtt kell adagolni legalább 4 hónapon keresztül. Ha ez nem bizonyul hatásosnak, folytatás is szükséges. Legalább 18 hónapos kezelés szükséges a spermatozis megindulásához. A protokollok részletes leírását és a speciális populációkra vonatkozó részletes információkat az alkalmazási előírás tartalmazza. **Ellenjavallatok:** a készítmény hatóanyagával, az alfa-follitropinnal, az FSH-val vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység; a hypothalamus vagy a hypophysis daganaata esetén; a petefészek megnagyobbodása vagy nem polycystás ovarium szindróma esetén; ismeretlen kórokedetű nőgyógyászati vérzés esetén; petefészek-, méh- vagy emlőcarcinoma esetén. **Tilos alkalmazni, ha hatósós válassz nem várható, mint például:** primer ovarium-elégtelenség esetén; a nem szexuális terhesseggel összeegyeztethetetlen rendellenességei esetén; az uterus terhesseggel összeegyeztethetetlen myomás elajulása esetén; primer testicularis elégtelenség esetén. Az **Ovaleap**-et tilos alkalmazni, ha hatásos válassz nem várható. **Legfontosabb mellékhatások:** *nők esetében:* fejfájás, petefészek cysta, hasi fájdalom és puffadás, hasi diszkomfortérzés, émelygés, hányás, hasmenés, enyhe-közepesen súlyos OHSS (beleértve a kapcsolódó tüneteket is); *férfiaknál:* acné, gynecomatia, varicocele, súlygyapadottság; *nők és férfiak esetében:* lokális reakció az injekció beadásának helyén (pl. fájdalom, bőrpír, véréraláfutás, duzzanat és/vagy irritáció az injekció beadásának helyén).

A forgalomba hozatali engedély jogosultja Magyarországi képviselői: Teva B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Hollandia/Teva Gyógyszergyár Zrt. 4042 Debrecen, Pallengi út 13. **Az alkalmazási előírás utolsó ellenőrzésének dátuma:** 2017.08.11. **Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!**

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást.

Hivatkozások: 1. Strowitzki et al. Reproductive Biology and Endocrinology (2016) 14:31. 2. Strowitzki et al. Reproductive Biology and Endocrinology (2016) 14:1-3. Lamerich et al. Reproductive Biology and Endocrinology (2015) 13:130

TEVA Nőgyógyászat

TEVA Gyógyszergyár Zrt.
4042 Debrecen, Pallengi út 13.
Levelezési cím: 1134 Budapest, Váci út 29.
Telefon: (1) 288 6400, Fax: (1) 288-6410
További információk: www.teva.hu

Név	Fogyasztói ár (Ft)	Normatív támogatás (%)	Normatív támogatás (Ft)	Normatív térítési díj (Ft)	EÜ emelt támogatás (%)	EÜ emelt támogatás (Ft)	EÜ emelt térítési díj (Ft)
OVALEAP 300 NE/0,5 ML OLDATOS INJEKCIÓ	24 560	55	13 508	11 052	90	22 104	2456
OVALEAP 450 NE/0,75 ML OLDATOS INJEKCIÓ	36 320	55	19 976	16 344	90	32 688	3632
OVALEAP 900 NE/1,5 ML OLDATOS INJEKCIÓ	69 640	55	38 302	31 338	90	62 676	6964