

SLOVENSKÁ NEUROLOGICKÁ SPOLOČNOSŤ
NITRIANSKA NEUROLÓGIA o.z.

Akútne stavy v neurológii 2.

Hotel MIKADO** Nitra**
26. – 27. 9. 2025

PROGRAM



Akútne stavy v neurológii 2.

TERMÍN A MIESTO KONANIA

26. – 27. 9. 2025

Hotel MIKADO****

Hollého 11, 949 01 Nitra, Slovakia

PREZIDENT KONFERENCIE

MUDr. Gabriel Hajaš, PhD.

Neurologická klinika FSVaZ UKF a FN Nitra

v spolupráci s

Nitrianskou neurológiou, o. z.

Slovenskou neurologickou spoločnosťou

REGISTRÁCIA

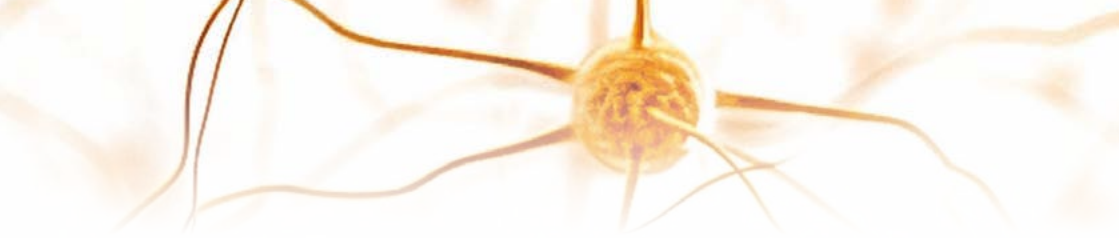
26. 9. 2025 od 11:00 hod.

27. 9. 2025 od 08:00 – 12:00 hod.

Organizačný sekretariát

Ing. Helena Šurinová, e-mail: surinova@amedia.sk, mobil: 0910 230 209

A-Medi management, s. r. o., Jarošova 1, 831 03 Bratislava



Predseda programového a vedeckého výboru:

MUDr. Gabriel Hajaš, PhD.

Programový a vedecký výbor

doc. MUDr. Eva Feketeová, PhD. , Košice

MUDr. Agáta Frišová, Nitra

prof. MUDr. Zuzana Gdovinová, CSc., FESO, FEAN, Košice

MUDr. Tibor Göbö, Nitra

doc. MUDr. Milan Grofik, PhD., Martin

MUDr. Ladislav Gurčík, PhD., Levoča

MUDr. Gabriel Hajaš, PhD., Nitra

MUDr. Vladimír Haň, PhD., MHA, Košice

MUDr. Jozef Haring, PhD., Trnava

MUDr. Ján Haršány, PhD., MPH, EBIR, Trnava

MUDr. Viera Holecová, Banská Bystrica

doc. MUDr. Miriam Kolníková, PhD., Bratislava

MUDr. Slavomíra Kováčová, PhD., Nitra

MUDr. Ján Kozák, PhD., Bratislava

MUDr. Georgi Krastev, PhD., Trnava

prof. MUDr. Egon Kurča, PhD., FESO, Martin

MUDr. Peter Kurray, PhD., Nitra

MUDr. Milan Liška, PhD., MPH, Bratislava

MUDr. Miroslav Mako, PhD., Trnava

doc. MUDr. Michal Minár, PhD., Bratislava

doc. MUDr. Vladimír Nosál, PhD., FESO, Martin

doc. MUDr. Peter Špalek, CSc., Bratislava

MUDr. Andrea Petrovičová, PhD., Nitra

MUDr. Viktor Šimeg, Nitra

prof. MUDr. Peter Turčáni, PhD., FAAN, Bratislava

prof. MUDr. Peter Valkovič, PhD., Bratislava

MUDr. Branislav Veselý, PhD., Nitra

MUDr. Monika Virágová, Nitra

PIATOK 26. 9. 2025

11.30 – 11.45 Slávnostné príhovory

11.45 – 13.05 Hemoragické CMP

Predsedaajúci: Gdovinová Z., Šimeg V.

Aktuálne usmernenie k manažmentu spontánnych intracerebrálnych hemorágií - kde sa v súčasnosti nachádzame 20 min.
Gdovinová Z.

Manažment intracerebrálnych mozg. hemorágií - pohľad neurochirurga 15 min.
Šimeg V.

Miniinvazívna evakuácia intracerebrálneho hematómu 15 min.
Varga K.

Etiopatogenetické príčiny intracerebr. hemorágií 15 min.
Gašpareková V.

DISKUSIA 15 min.

13.05 – 13.30 Coffee break

13.30 – 15.00 Epilepsia

Predsedaajúci: Feketeová E., Kolníková M.

Akútne symptomatické záchvaty 15 min.
Frišová A.

Vynechanie protizáchvatovej liečby 15 min.
Petrovič L.

Konvulzívny status epilepticus 15 min.
Kolníková M.

Nekonvulzívny status epilepticus v kazuistikách 15 min.
Pakosová E.

Vaskulárna epilepsia 15 min.
Feketeová E.

DISKUSIA 15 min.

15.00 – 15:20 Coffee break

15.20 – 16.15 Neurochirurgia a Neurointervencie

Predsedaajúci: Liška M., Haršány J., Kozák J.

Mikrochirurgická liečba mozgových aneuryziem 15 min.
Kozák J.

Endovaskul. liečba mozgových aneuryziem 15 min.
Haršány J.

PIATOK 26. 9. 2025

Dekompres. kraniektómia pri malígnej ischemii ACM 15 min.
Liška M., Ledererová L.

DISKUSIA 10 min.

16.15 – 16.30 Coffee break

16.30 – 17.20 Extrapiramídové ochorenia

Predseda júci: Grofik M., Haň V.

Akútne situácie u extrapyramídových ochorení 15 min.
Haň V.

On-off fenomén/freezing v praxi a možnosti liečebného ovplyvnenia 15 min.
Grofik M.

(prednáška podporená spoločnosťou AbbVie)

Prvé praktické skúsenosti so subkutánnym podávaním levodopy 10 min.
Buranský M., Veselý B., Hajaš G.

(prednáška podporená spoločnosťou AbbVie)

DISKUSIA 10 min.

17.20 – 17.40 Následná starostlivosť o akútnu iCMP (Minisymposium firmy Ipsen)

Predseda júci: Minár M.

Spasticita po CMP – praktický manažment pacienta 15 min.
Minár M.

(prednáška podporená spoločnosťou Ipsen)

DISKUSIA 5 min.

17.40 – 18.00 Migréna (Minisymposium firmy TEVA Pharmaceuticals)

Predseda júci: Petrovičová A.

Prevencia a reverzia chronickej migrény 15 min.
Petrovičová A.

(prednáška podporená spoločnosťou TEVA Pharmaceuticals)

DISKUSIA 5 min.

18.30 Večera

SOBOTA 27. 9. 2025

08.30 – 10.00 Ischemické CMP

Predsedaajúci: Haring J., Nosál'V.

Diagnostický algoritmus pri akútnom mozgovom infarkte 15 min.
Virágová M.

Implementácia liečby tenekteplázou 15 min.
Haring J.

Intraarteriálna trombolýza a „zlyhaná“ (futile) MTE 15 min.
Mako M., Krastev G.

Klinické a obrazové prediktory dobrého výsledku po reperfúznej liečbe 15 min.
Nosál'V.

Manažment dysfágie u CMP pacientov na neurologickej JIS 15 min.
Kupcová F.

DISKUSIA 15 min.

10.00 – 10.20 Coffee break

10.20 – 11.30 Neuromuskulárne ochorenia

Predsedaajúci: Kurča E., Hajaš G.

Akútne respiračné zlyhanie z neuromuskulárnych príčin 15 min.
Kurča E.

Paréza bránice - etiopatogenéza, kazuistiky 15 min.
Holecová V.

Plúcny manažment dospelého pacienta s NMD 15 min.
Levická N.

Nové možnosti liečby myasténie gravis 15 min.
Hajaš G.

(prednáška podporená spoločnosťou Medison Pharma)

DISKUSIA 10 min.

11.30 – 11.40 Coffee break

SOBOTA 27. 9. 2025

11.40 – 12.50 Zápalové ochorenia – mozog, miecha a cievy

Predsedajúci: Krastev G., Kováčová S.

Akútne myelitídy – klasifikácia, diagnostika a liečba

15 min.

Kováčová S.

Idiopatická akútna transversálna myelitída

15 min.

Špalek P., Renczésová B.

Kognitívne postihnutie a SM, kognitívny relaps SM, manažment DMT liečby

15 min.

Krastev G.

(prednáška podporená spoločnosťou Novartis)

Polymyalgia rheumatica a gigantocelulárna arteritída

15 min.

Gurčík L.

DISKUSIA

10 min.

12.50 – 13.00 Záverečné zhodnotenie konferencie

13.00

Obed



REGISTRAČNÝ POPLATOK

Skorá registrácia do 5. 9. 2025

Členovia SNeS SLS	70 EUR
Ostatní	90 EUR

Registrácia od 6. 9. 2025

Členovia SNeS SLS	90 EUR
Ostatní	110 EUR

Uvedená cena je s DPH

Prví autori prednášok sú oslobodení od platby registračného poplatku. Zvýhodnené poplatky je potrebné uhradiť prevodom na účet k stanovenému termínu do **5. 9. 2025**. Uhradený registračný poplatok je nevratný.

POPLATKY

Večera	50 EUR
Obed	25 EUR

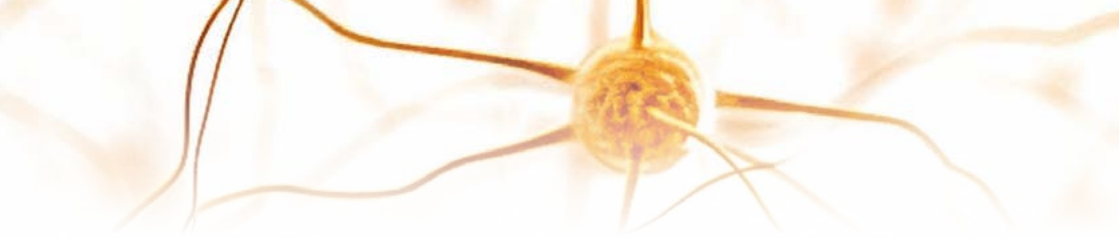
Uvedená cena je s DPH

REGISTRAČNÝ POPLATOK ZAHŔŇA

- účasť na odborných prednáškach
- propagačné materiály, program, kongresová taška
- materiály garantujeme len prihláseným účastníkom pri dodržaní stanovených termínov

SPÔSOB PLATBY

- na podujatie je potrebná vopred online registrácia na stránke www.amedisk.sk
- po online registrácii Vám bude vygenerovaná zálohová faktúra
- ako variabilný symbol prosím použiť číslo faktúry
- v poznámke je potrebné uviesť meno účastníka na účely identifikácie platiteľa
- v hotovosti alebo kartou pri registrácii na mieste



KREDITY

Aktívna a pasívna účasť na podujatí je zaradená do systému kontinuálneho medicínskeho vzdelávania a má pridelené kredity CME.

Pasívna účasť:

26. 9. 2025	5 kreditov
27. 9. 2025	4 kredity

Aktívna účasť:

domáci autori	10 kreditov
domáci spoluautori (prví dvaja)	5 kreditov
zahraniční autori	15 kreditov
zahraniční spoluautori	10 kreditov

Aktívni účastníci dostávajú kredity za aktívnu aj pasívnu účasť.

POTVRDENIE O ÚČASTI

Potvrdenie o účasti obdržíte po absolvovaní prednášok.

UBYTOVANIE

Ubytovanie je možné v hoteli MIKADO, účastníci si ho zabezpečujú individuálne.

Kontakt:

Hotel MIKADO
Hollého 11
949 01 Nitra

Tel: +421 37 321 03 21

Email: repcia@hotelmikado.sk



Hlavní partneri

abbvie

 IPSEN

MEDISON

Partneri

 AMIREX, a.s.

AstraZeneca 

 Biogen



CSL Behring

GEDEON RICHTER

GL[®]Pharma

GRIFOLS

 NEURAXPHARM[®]
Váš CNS špecialista

 NOVARTIS



teva



DUODOPA SC[®]

240 mg/ml + 12 mg/ml infúzný roztok

foslevodopa/foskarbidopa

**24 hodinová subkutánna kontinuálna
liečba levodopou pre pacientov s pokročilou
Parkinsonovou chorobou¹**

Teraz už môžeme viac¹



Literatúra :

1. SPC Duodopa SC[®], posledná revízia textu: január 2023

Vydaj lieku je viazaný na lekársky predpis.

Pred predpísaním lieku si prosím preštudujte Súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý je dostupný na vyžiadanie u miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii: AbbVie s.r.o., Karadžičova 10, 821 08 Bratislava, tel. č.: +421 2 50 500 777 alebo na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <https://www.sukl.sk/>.

Súhrn charakteristických vlastností lieku je dostupný aj po zosnímaní uvedeného QR kódu.

AbbVie s.r.o., City Business Center II, Karadžičova 10, 821 08 Bratislava 2, Slovenská republika
Tel.: +421 2 50 500 777, www.abbvie.sk

SK-PRODD-240006/april 2025

abbvie

Ďalší deň byť Tomášom

Dysport® prináša úľavu od príznakov
spasticity medzi jednotlivými aplikáciami
a šancu cítiť sa opäť viac sám sebou¹

✓ Dysport® - doba trvania účinku
12 až 16 týždňov alebo viac¹



Dysport 500 U je indikovaný na:

- symptomatickú liečbu fokálnej spasticity horných končatín u dospelých,
- symptomatickú liečbu fokálnej spasticity členkového kľbu u dospelých po mozgovej príhode alebo traumatickom poškodení mozgu
- dynamickú deformitu nohy v zmysle pes equinus na podklade spasticity u pediatrických pacientov s detskou mozgovou obrnou (DMO) od 2 rokov,
- symptomatickú liečbu fokálnej spasticity horných končatín u pediatrických pacientov s detskou mozgovou obrnou od 2 rokov,
- spastický torticollis dospelých,
- blefarospazmus dospelých,
- hemifaciálny spazmus dospelých,
- hyperfunkčné línie na tvári a hyperhidróza.

Skrátená informácia o lieku

NÁZOV LIEKU: Dysport 300 U, Dysport 500 U, prášok na injekčný roztok. **ZLOŽENIE:** 1 injekčná liekova obsahuje botulotoxín typu A – hemaglutinínový komplex 300 alebo 500 jednotiek (U) suchej substance, roztok ľudského albumínu 20 % a laktózu. **LIEKOVÁ FORMA:** prášok na injekčný roztok. **Indikácie:** symptomatická liečba fokálnej spasticity horných končatín u dospelých, fokálnej spasticity členkového kľbu u dospelých po mozgovej príhode alebo traumatickom poškodení mozgu, dynamická deformita nohy v zmysle pes equinus na podklade spasticity u pediatrických pacientov s detskou mozgovou obrnou (DMO) od 2 rokov, symptomatická liečba fokálnej spasticity horných končatín u pediatrických pacientov s DMO od 2 rokov, spastický torticollis u dospelých, blefarospazmus a hemifaciálny spazmus u dospelých, axiálna hyperhidróza a hyperfunkčné línie na tvári. **DAVKOVANIE A SPÔSOB PODÁVANIA:** jednotky sú špecifické pre liek Dysport a nie sú zameniteľné s iným liekom obsahujúcim botulotoxín typu A. Liek má byť podávaný len skolení lekári. Horné a dolné končatiny: Dávkovanie má byť prispôbené individuálne na základe veľkosti, počtu a lokalizácii postihnutých svalov, stupňa spasticity, prítomnosti lokálnej svalovej slabosti, reakcie pacienta na predchádzajúcu liečbu a/alebo na základe nežiaduceho účinku s botulotoxínom typu A v anamnéze. **Symptomatická liečba fokálnej spasticity horných a dolných končatín u dospelých:** Zvyčajne sa nepodáva viac ako 1 ml do jedného miesta vpichu. V jednom ošetroaní sa môžu podávať intramuskulárne dávky do 1 500 U. Celková dávka 1 500 U sa nemá prekročiť. **Dynamická deformita nohy (pes equinus) na podklade spasticity u pediatrických pacientov s DMO:** Maximálna podaná dávka nesmie prekročiť 15 U/kg pri jednostrannej injekcii do dolnej končatiny alebo 30 U/kg pri bilaterálnej injekcii. Okrem toho, celková podaná dávka pri jednom liečebnom ošetroaní nesmie presiahnuť 1 000 jednotiek alebo 300 U/kg, podľa toho, čo je nižšie. Celková podaná dávka by mala byť rozdelená medzi postihnuté spastické svaly dolnej končatiny. Nemá sa podávať viac ako 0,5 ml do 1 injekčného miesta. **Fokálna spasticita horných končatín u pediatrických pacientov s DMO:** Maximálna podaná dávka pri jednostrannej injekcii pri jednom liečebnom ošetroaní nesmie prekročiť 16 U/kg alebo 640 jednotiek, podľa toho, čo je nižšie. Pri bilaterálnej injekcii pri jednom liečebnom ošetroaní, maximálna podaná dávka nesmie prekročiť 21 U/kg alebo 840 jednotiek, podľa toho, čo je nižšie. Celková podaná dávka sa má rozdeliť medzi postihnuté spastické svaly hornej končatiny. Nemá sa podávať viac ako 0,5 ml do 1 injekčného miesta. **Dynamická deformita nohy na podklade spasticity a fokálna spasticita horných končatín u pediatrických pacientov s DMO:** Pri liečbe kombinovanej spasticity u horných a dolných končatín u detí vo veku 2 roky alebo starších sa treba riadiť dávkovaním pri jednotlivých indikáciách, t.j. liečba fokálnej spasticity horných končatín alebo dynamické deformity nohy u pediatrických pacientov s DMO. **Spastický torticollis:** Iničiálna odporúčaná dávka je 500 U, podaná rozdelená do 2 alebo 3 najaktívnejších krčných svalov. Nižšia dávka je vhodná u pacientov so zmenšenou telesnou hmotnosťou a u starších pacientov, kde môže byť zmenšená svalová hmota. **Blefarospazmus a hemifaciálny spazmus:** Injekcia 10 U sa má podať mediálne a 10 U laterálne do spojenia medzi preseptálnou a orbitálnou časťou horné-

ho a dolného musculus orbicularis oculi každého oka. Za účelom zníženia rizika ptózy, je potrebné sa vyvarovať injekcie blízko musculus levator palpebrae superioris. Maximálna dávka nemá prekročiť celkovú dávku 120 U na jedno oko. **Axiálna hyperhidróza:** Odporúčaná počiatková dávka je 100 U na podpažšie. Ak sa požadovaný efekt nedostaví, v opakovaných aplikáciách sa môže zvýšiť dávka až na 200 U. Liek sa má injikovať do 10 bodov intradermálne po 10 U. U palmarnej hyperhidrózy je celková dávka na jednu dlaň 120 U subkutánne, rozmiestnená do 6 rôznych miest, 20 U na jedno injekčné miesto. **Hyperfunkčné línie na tvári:** Dávku musí stanoviť lekár na základe svalovej sily a svalovej kinetiky pacienta. Aplikácia sa vykonáva intramuskulárne do svalov súvisiaceho s hyperfunkčnou líniou. Odporúčaná dávka 50 U sa musí rozdeliť do 5 injekčných miest, 10 jednotiek je nutné intramuskulárne aplikovať do každého z piatich miest. Aby nedošlo k ptóze, je nutné vyhnúť sa injekciám do oblasti levator palpebrae superioris. **KONTRAINDIKÁCIE:** precitlivosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. **OSOBITÉ UPOZORNENIA A OPATRENIA PRI POUŽÍVANÍ:** u pacientov liečených terapeutickými dávkami sa môže vyskytnúť nadmerná svalová slabosť. Riziko výskytu týchto nežiaducich účinkov (NU) môže byť znížené použitím najnižšej účinnej dávky a neprekrúčením maximálnej odporúčanej dávky. Liek sa má použiť s opatrnosťou pod prísny dohľadom u pacientov so subklinickými alebo klinickými znakmi zistiteľnej poruchy neuromuskulárneho prenosu. Dysport sa má podávať s opatrnosťou u pacientov s už existujúcimi problémami s prehĺtaním alebo dýchaním, nakoľko tieto sa môžu zhoršiť a následne rozšíriť účinok toxínu do príslušných svalov. Zriedkavo sa pozorovala aspirácia a je rizikom pri liečbe pacientov s chronickým respiračným ochorením. Pri liečbe fokálnej spasticity postihujúcej dolné končatiny je potrebná opatrnosť najmä u starších pacientov, ktorí môžu byť vystavení vyššiemu riziku pádu. Liek obsahuje ľudský albumín - riziko prenosu vírusovej infekcie po použití ľudských krvi alebo prípravkov z krvi sa nemôže vylúčiť s absolútnou istotou. **Použitie u detí:** Je potrebná mimoriadna opatrnosť pri liečbe pediatrických pacientov s výraznou neurologickou poruchou, dysfágiou alebo s nevdvinnou anamnézou aspiračnej pneumónie alebo pľúcnych ochorení. **Predávkovanie:** Nadmerné dávky môžu spôsobiť vzdialenú a hlbokú neuromuskulárnu paralýzu. **Gravidita a laktácia:** Liek sa má použiť počas gravidity iba pokiaľ prínos prevyší akékoľvek potenciálne riziko pre plod. Použitie počas laktácie sa neodporúča. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje:** Existuje potenciálne riziko svalovej slabosti alebo poruchy zraku, ktoré, pokiaľ sa vyskytnú, môže dočasne narušiť schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. **LIEKOVÉ A INÉ INTERAKCIE:** účinky botulotoxínu sa umocňujú u liekov interferujúcich priamo alebo nepriamo s neuromuskulárnou funkciou (svalové relaxancia tubokurarinového typu a aminoglykozidové antibiotiká), a takéto lieky sa majú používať s opatrnosťou u pacientov liečených botulotoxínom. **FERTILITA, GRAVIDITA A LAKTÁCIA:** komplex botulotoxínu typu A s hemaglutinínom má byť použitý počas gravidity iba pokiaľ prínos prevyší akékoľvek potenciálne riziko pre plod. Použitie komplexu botulotoxínu typu A - hemaglutinínu počas laktácie sa neodporúča. **NEŽIADUCE ÚČINKY:** hlásené u pacientov: dysfágia, sucho v ústach, svalová slabosť, ptóza, bolesť hlavy, celková slabosť, únava, príznaky podobné brúčke, reakcie v mieste vpichu, kostrová a svalová bolesť, bolesť v končatinách, pád, závrat, faciálna pareza, zahmlené videnie, zníženie zrakovej ostrosti, dysfónia, dychavičnosť bolesť krku, bolesť rúk a prstov, stuhnutosť kostrovej a svalovej sústavy, diplopia, suché oko, zvýšené slzenie, edém viečka, astenopia; hlásené v pediatrickej populácii: svalová bolesť, svalová slabosť, inkontinencia moču, chriпка podobné ochorenie, reakcia v mieste vpichu, poruchy chodidla, únava, pád, vyrážka. **DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII:** Ipsen Pharma, 65 Quai Georges Gorse, 92100 Boulogne Billancourt, Francúzsko. Registračné číslo: 63/0188/14-S (300 U), 63/0060/91-S (500 U). Dátum revízie textu: máj 2020. **Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Pred predpisaním lieku si prečítajte úplné znenie súhrnu charakteristických vlastností lieku.** Akékoľvek podozrenie na nežiaduce účinky môžete hlásiť na tel.: + 421 2 507 01 206 alebo e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Táto skrátená informácia o lieku je určená pre odbornú verejnosť. Podrobnejšie informácie sú uvedené v Súhrne charakteristických vlastností lieku, ktorý získate na adrese: www.sukl.sk.

LITERATÚRA: 1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Dysport, dátum poslednej revízie textu: 05/2020.

Tento materiál je určený pre odbornú verejnosť.



VYVGART[®]
(efgartigimod alfa)

PREHODNOŤE MOŽNOSTI LIEČBY VAŠICH AChR POZITÍVNYCH PACIENTOV S gMG

Prvá a jediná cielená liečba gMG
Fc-fragmentom humánnej IgG1
protilátky, preukazujúca rýchle,
signifikantné a trvalé zlepšenie
denných aktivít pacientov
s myasténiou gravis.¹⁻⁵

VYVGART je indikovaný ako prídavná terapia k štandardnej liečbe generalizovanej myasténie gravis (gMG) u dospelých pacientov, ktorí sú pozitívni na protilátky proti acetylcholinovému receptoru (AChR).¹

▽ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, SK-825 08, Bratislava 26, Tel.: +421 2 5070 1206, email: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/Hlásenie o nežiaducich účinkoch. Formulár na elektronické podávanie hlásení <https://portal.sukl.sk/eskadra/>.

Referencie a použité skratky:

1. Súhrn charakteristických vlastností lieku VYVGART 06/2025, dostupné na www.sukl.sk. 2. Zhu LN, et al. Neural Regen Res. 2023;18:1637-1644. 3. Cavalcante P, et al. Front Immunol. 2024;15:1404191. 4. Howard JF, et al. Lancet Neurol. 2021;20:526-536. 5. Bril V, et al. Poster Presented at the (AAN) Annual Meeting; April 13-18, 2024; Denver, Colorado.

AChR-Ab, protilátky proti acetylcholinovým receptorom; gMG, generalizovaná myasténia gravis; Fc, kryštalizovaný fragment.

Kompletné informácie o lieku nájdete v plnom znení Súhrnu charakteristických vlastností (SPC) lieku VYVGART.

MEDISON argenx

Medison Pharma s.r.o.
CBC 5, Karadžičova 16, 821 08 Bratislava
office.slovakia@medisonpharma.com.
Medison Pharma s.r.o. je autorizovaným zástupcom spoločnosti argenx na Slovensku.

PM-VVY-25-00006, SK-VVY-018-09/2025. Dátum prípravy materiálu: September 2025

Kompletné znenie
Súhrnu charakteristických
vlastností lieku VYVGART je
dostupné po načítaní QR kódu.



BUĎTE PRIPRAVENÍ, KEĎ SA OBJAVÍ ZÁCHVAT



BUCCOLAM®
BUKÁLNÝ ROZTOK MIDAZOLAMU

**TERAZ SCHVÁLENÝ
NA POUŽITIE U
DOSPELÝCH PACIENTOV**

Jednoduchá **bukálna aplikácia**.
Rýchly nástup účinku a jednoduché ovládanie.
Ochrana súkromia.

**BUCCOLAM® je derivát benzodiazepínu používaný na liečbu
náhleho, dlhotrvajúceho záchvatu krčv u dojčiat, batoliat,
detí, adolescentov a dospelých.*¹**



Zdroj: 1. SPC, Buccolam

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Pred predpísaním lieku si pozorne prečítajte súhrn charakteristických vlastností lieku.



NEURAXPHARM®
Váš CNS špecialista

Podrobnú informáciu o lieku získate na adrese:
NEURAXPHARM SLOVAKIA a.s., Sartorisova 21,
821 08 Bratislava - tel: +421 255 425 562
info-slovakia@neuraxpharm.com



SPC Buccolam

BUCCOLAM®
BUKÁLNÝ ROZTOK MIDAZOLAMU

* Buccolam je možné predpisovať aj dospelým,
avšak zatiaľ nie je hrađený zdravotnými poisťovňami.

www.buccolam.neuraxpharm.com/sk/

HyQvia

Ľudský imunoglobulín (10%)
Rekombinantná ľudská hyaluronidáza

**Napriek CIDP
žijem naplno**

**Jediný fSCIG
s dávkovaním
iba raz mesačne.***

**ALTERNATÍVA
v udržiavacej terapii CIDP¹**

REFERENCIE: 1. Súhrnná informácia o lieku HyQvia 4/2025.

* Typické dávkovanie pre HyQvia je 3–4 týždne podľa klinickej odpovede pacienta.

Takeda Pharmaceuticals Slovakia, s. r. o.
Svätoplukova II. 18892/2 A, 821 08 Bratislava, Slovenská republika



AJOVY®
(fremanezumab)
injekcie 225 mg/1,5 ml



Jediný schválený
anti-CGRP liek, ktorý
ponúka flexibilné
štvrtročné a mesačné
dávkovanie¹



Dlhodobý účinok
a nízke riziko
wearing-off efektu²



Liečba AJOVY®
je bezpečná
aj u pacientov
s kardiovaskulárnym
ochorením³⁻⁵



Pacientsky program
pre podporu
pacientov
www.migrena-kompas.sk

**MIGRÉNA UŽ VÁŠ
ŽIVOT NEZASTAVÍ**

Literatúra: 1. AJOVY 225 mg injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke. AJOVY 225 mg injekčný roztok naplnený v injekčnom pere – Súhrn charakteristických vlastností lieku, 28. 3. 2019, aktualizácia textu: 03/2025. 2. Cohen-Barak, et al. Cephalalgia 2018;38:1960–1971. 3. Silberstein, et al. The impact of fremanezumab on medication overuse in patients with chronic migraine: subgroup analysis of the HALO CM study. The Journal of Headache and Pain 2020. <https://doi.org/10.1186/s10194-020-01173-8>. 4. Dodick DW, et al. JAMA 2018;319:1999–2008. 5. Nahas SJ, et al. Presented at: American Academy of Neurology (AAN) 2020 Annual Meeting; April 25–May 1, 2020.

AJO-SK-00283

AJOVY®

(fremanezumab)

injekcie 225 mg/1,5 ml

NÁZOV LIEKU: AJOVY 225 mg injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke, AJOVY 225 mg injekčný roztok naplnený v injekčnom pere.

ZLOŽENIE: Jedna naplnená injekčná striekačka obsahuje 225 mg fremanezumabu. Jedno naplnené injekčné pero obsahuje 225 mg fremanezumabu. Fremanezumab je humanizovaná monoklonálna protilátka produkovaná v bunkách vaječníkov čínskeho škrečka (*Chinese Hamster Ovary*, CHO) technológiou rekombinantnej DNA. Pre úplný zoznam pomocných látok pozri časť 6.1.

Terapeutické indikácie: AJOVY je indikovaný na profylaxiu migrény u dospelých, ktorí majú aspoň 4 dni s migrénou za mesiac.

Dávkovanie a spôsob podávania: Liečbu má začať lekár skúsený v oblasti diagnózy a liečby migrény. Dávkovanie: 225 mg jedenkrát mesačne (mesačné dávkovanie), alebo 675 mg každé tri mesiace (štvrtročné dávkovanie). Prínos liečby sa má zhodnotiť do 3 mesiacov od začiatku liečby. *Starší pacienti:* Pre pacientov vo veku ≥ 65 rokov sú k dispozícii obmedzené údaje o používaní fremanezumabu. Na základe výsledkov populačnej farmakokinetickej analýzy nie je potrebná žiadna úprava dávky (pozri časť 5.2). *Porucha funkcie obličiek alebo pečene:* Pri miernej až strednej poruche funkcie obličiek alebo pečene nie je potrebná žiadna úprava dávky (pozri časť 5.2). *Pediatrická populácia:* Bezpečnosť a účinnosť lieku AJOVY u detí a dospievajúcich vo veku menej ako 18 rokov neboli doteraz stanovené. **Spôsob podávania:** Subkutánne použitie.

Kontraindikácie: Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1. **Liekové a iné interakcie:** Neboli skúmané.

Fertilita, gravidita a laktácia: Ako preventívne opatrenie je vhodnejšie vyhnúť sa užívaniu AJOVY počas gravidity. Dojčenie: Nie je známe, či sa fremanezumab vylučuje do ľudského mlieka. O použití AJOVY sa počas dojčenia dá uvažovať len vtedy, keď je to klinicky potrebné. Fertilita: Dostupné predklinické údaje nenaznačujú žiadny účinok na fertilitu (pozri časť 5.3).

Nežiaduce účinky: Často hlásené nežiaduce liekové reakcie boli lokálne reakcie v mieste podania injekcie (bolesť [24 %], stvrdnutie [17 %], erytém [16 %] a pruritus [2 %]).

Hypersenzitivita a ostatné: Viď úplné znenie SPC.

Čas použiteľnosti: Naplnená injekčná striekačka: 3 roky. Naplnené injekčné pero: 3 roky.

Špeciálne upozornenia na uchovávanie: Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávať v mrazničke. Naplnenú(-é) injekčnú(-é) striekačku(-y) alebo naplnené injekčné pero(-á) uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom. Liek AJOVY sa môže uchovávať nechladený až 7 dní pri teplote do 30 °C. Liek AJOVY sa musí zlikvidovať, ak bol mimo chladničky dlhšie ako 7 dní. Ak bol uchovávaný pri izbovej teplote, nedávajte ho naspäť do chladničky.

DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII: TEVA GmbH, Graf-Arco-Str. 3, 89079 Ulm, Nemecko.

REGISTRAČNÉ ČÍSLA: Naplnená injekčná striekačka EU/1/19/1358/001 – 1 naplnená injekčná striekačka, EU/1/19/1358/002 – 3 naplnené injekčné striekačky. Naplnené injekčné pero: EU/1/19/1358/003 – 1 naplnené injekčné pero, EU/1/19/1358/004 – 3 naplnené injekčné perá.

DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE: 28. marca 2019. **AKTUALIZÁCIA TEXTU:** 03/2025.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Liek je hrađený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu>.

OBJEDNÁVKA PREDPLATNÉHO 2025



NEUROLÓGIA



Garantovaný
AD test



Prístup do
archívu



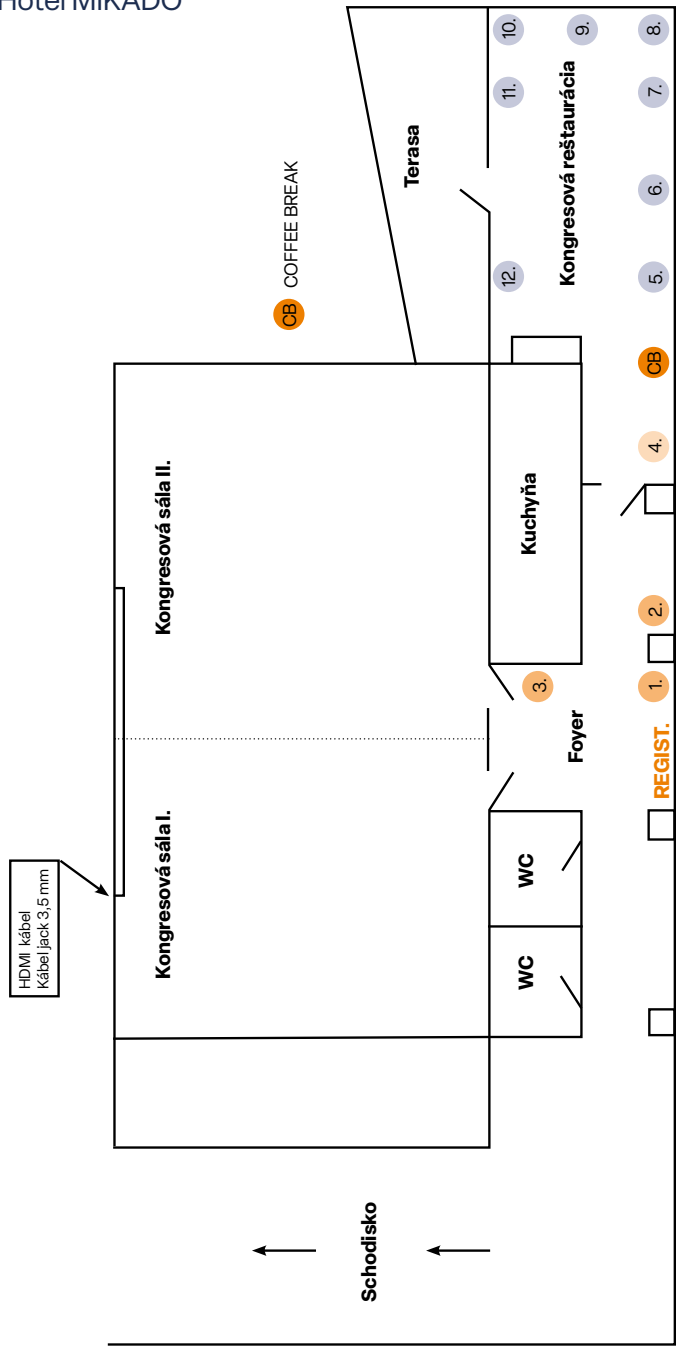
Recenzované
články

Objednávka predplatného na
www.amedisk.sk



FLOOR PLAN

Hotel MIKADO****



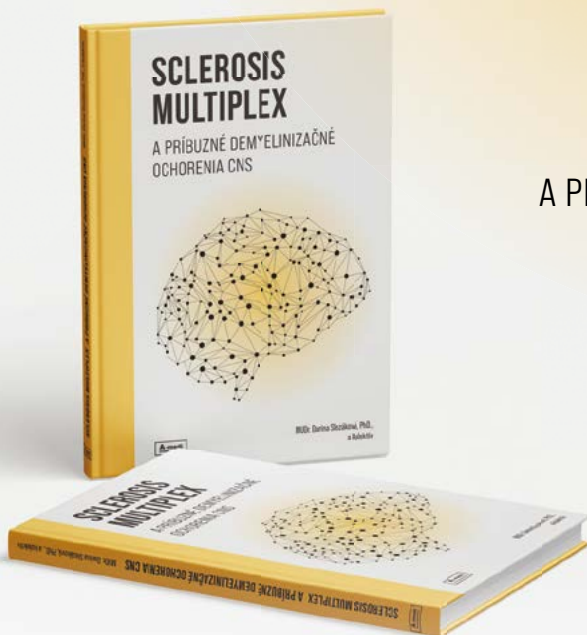
Firma	typ	plocha
1. Abbvie	HP	6 m ²
2. Ipsen Pharma SAS	HP	6 m ²
3. Medison Pharma, s.r.o.	HP	6 m ²
4. Teva	partner	4 m ²
5. Novartis	partner	2 m ²
6. CSL Behring Slovakia, s.r.o.	partner	2 m ²

Firma	typ	plocha
7. GL PHARMA Slovakia	partner	2 m ²
8. Astra Zeneca	partner	2 m ²
9. Grifols	partner	2 m ²
10. Biogen Idec	partner	2 m ²
11. Richter Gedeon	partner	2 m ²
12. Amirex	partner	2 m ²

SCLEROSIS MULTIPLEX

A PRÍBUZNÉ DEMYELINIZAČNÉ
OCHORENIA CNS

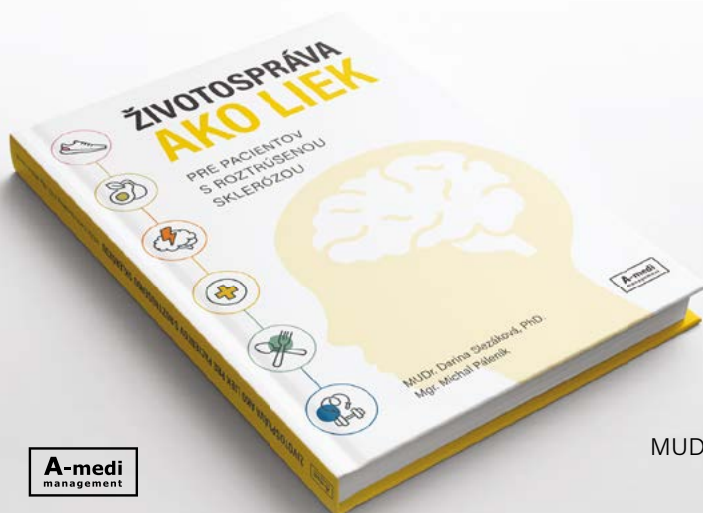
MUDr. Darina Slezáková, PhD.,
a kolektív



Dostupné
na e-shop
www.amedia.sk

ŽIVOTOSPRÁVA AKO LIEK

PRE PACIENTOV
S ROZTRÚSENOU
SKLERÓZOU



MUDr. Darina Slezáková, PhD.
Mgr. Michal Páleník