

A-medi management, s.r.o. • [www.amedi.sk](http://www.amedi.sk)  
Kardiológia pre prax

**11.**  
november  
2022

Hotel NH Bratislava Gate One



Konferencia  
k **20. výročiu**  
časopisu **Kardiológia**  
**pre prax**

garant podujatia: MUDr. Juraj Dúbrava, PhD., FESC

Konferencia  
k **20. výročiu**  
časopisu **Kardiológia**  
**pre prax**

## MIESTO KONANIA

---

Hotel NH Bratislava Gate One  
Ambrušova 7, 821 04 Bratislava

## PREZIDENT

---

MUDr. Juraj Dúbrava, PhD., FESC

## VEDECKÝ VÝBOR

---

prof. MUDr. Robert Hatala, PhD., FESC, FACC

MUDr. Peter Dedič

MUDr. Juraj Dúbrava, PhD., FESC

MUDr. Viliam Fridrich, PhD.

prof. MUDr. Ján Kmec, PhD., MPH, FESC

MUDr. Monika Kaldarárová, PhD.

MUDr. Gabriela Kaliská, CSc., FESC

MUDr. Peter Margitfalvi

doc. MUDr. Silvia Mišíková, PhD., MPH

prof. MUDr. Daniel Pella, PhD.

prof. MUDr. Iveta Šimková, CSc., FESC, FACC

## ORGANIZAČNÝ SEKRETARIÁT

---

Ing. Michaela Vanková

Mobil: 0904 994 417

e-mail: vankova@amedisk

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

Registrácia online na  
**[www.amedisk](http://www.amedisk)**

# ČASOVÝ HARMONOGRAM

**11. 11. 2022**

9,00 - 10,00	Registrácia
10,00 - 10,30	Slávnostné otvorenie konferencie (história, predstavenie RR)
10,30 - 11,30	Blok 1: <b>AKTUÁLNA LIEČBA A MANAŽMENT SRDCOVÉHO ZLYHÁVANIA</b>
11,30 - 11,45	Prestávka
11,45 - 12,45	Blok 2: <b>FIBRILÁCIA PREDSIENÍ</b>
12,45 - 13,45	Obed
13,45 - 14,45	Blok 3: <b>VRODENÉ SRDCOVÉ CHYBY &amp; PLŮCNA HYPERTENZIA</b>
14,45 - 16,00	Slávnostný blok – ocenenie editorov, autorov

## INFORMÁCIE

### POTVRDENIE O ÚČASTI

Podujatie je zaradené do kreditného systému CME. Potvrdenie o účasti obdržíte po absolvovaní prednášok.

Online registrácia na  
[www.amedisk.sk](http://www.amedisk.sk)



## KREDITY

### Pasívna účasť

11. november 2022

3 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.*

## Registrácia: od 9:00 – 10:00

10:00 – 10:30

### SLÁVNOSTNÉ OTVORENIE

História časopisu Kardiológia pre prax

10:30 – 11:30

#### 1. blok prednášok

### AKTUÁLNA LIEČBA A MANAŽMENT SRDCOVÉHO ZLYHÁVANIA

**Predsedníctvo:** Lesný P., Luknár M.

Srdcové zlyhávanie s redukovanou EF ĽK 12 min  
Luknár M.

Srdcové zlyhávanie so zachovanou EF ĽK 12 min  
Lesný P.

Myokarditídy bez vírusového genómu 12 min  
Šimovičová V.

Je potrebná telemedicína pri manažmente pacientov 12 min  
so srdcovým zlyhávaním?  
Vachulová A.

Diskusia

11:30 – 11:45 Prestávka

11:45 – 12:45

#### 2. blok prednášok

### FIBRILÁCIA PREDSIENÍ

**Predsedníctvo:** Mišíková S., Kmec J.

Detekcia fibrilácie predsiení, súčasné možnosti a trendy 12 min  
Kaliská G.

Fibrilácia predsiení, kontrola frekvencie vs kontrola rytmu 12 min  
Mišíková S.

**Fibrilácia predsiení a srdcové zlyhávanie** 12 min  
Kmec J.

**Úloha kardiostimulácie u pacientov s fibriláciou predsiení** 12 min  
Margitfalvi P.

Diskusia

---

**12:45 – 13:45 Obed**

---

13:45 – 14:45

### **3. blok prednášok**

## **VRODENÉ SRDCOVÉ CHYBY & PLŮCNA HYPERTENZIA**

**Predsedníctvo:** Dúbrava J., Kaldarárová M.

**Foramen ovale patens – čo s ním roku 2023?** 12 min  
Dúbrava J.

**Cor triatriatum – zriedkavá vrodená chyba srdca v dospelosti** 12 min  
Dědič P.

**Prenatálna diagnostika vrodených chýb srdca** 12 min  
Kaldarárová M.

**Chronická tromboembolická pľúcna hypertenzia – závažné,  
záhadné, zriedkavé ochorenie** 12 min  
Reptová A., Hlavatá T., Šimková I.

Diskusia

---

14:45 – 16:00

## **KARDIOLÓGIA PRE PRAX**

Slávnostné ocenenie editorov a autorov, poďakovanie partnerom

### REGISTRAČNÝ POPLATOK – 30 €

- prví autori sú oslobodení od platby registračného poplatku

### STRAVA

- **Obed a občerstvenie 11. 11. 2022 – 20 €**

### SPÔSOB PLATBY

- Po online registrácii – úhrada zálohovej faktúry bankovým prevodom, alebo platba kartou.
- (prosíme uhradiť do 4. 11. 2022)
- Na podujatie je potrebná online registrácia na stránke [www.amedy.sk](http://www.amedy.sk) vopred.
- Po registrácii Vám bude vygenerovaná zálohová faktúra.
- Prosíme ako variabilný symbol použiť číslo faktúry.  
V poznámke je potrebné uviesť meno účastníka na účely identifikácie platiteľa. Vašu účasť je možné zrušiť najneskôr do 14. 10. 2022.  
Po tomto dátume sú uhradené poplatky nevratné.
- V hotovosti alebo kartou pri registrácii (online registrácia vopred nutná).

## PARTNERI PODUJATIA



ZENTIVA

MERCK

**PS:DIGITAL, S.R.O.**



## perorálne antikoagulans

**SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU:** **Názov lieku:** Xanirva 15 mg filmom obalené tablety, Xanirva 20 mg filmom obalené tablety. **Farmakoterapeutická skupina:** antitrombotiká, priame inhibitory faktora Xa. **ATC kód:** B01AF01. **Zloženie:** každá filmom obalená tableta obsahuje 15 mg alebo 20 mg rivaroxabánu. **Terapeutické indikácie:** *dospelí:* prevencia cievnnej mozgovej príhody a systémovej embólie u dospievajúcich pacientov s nevalvulárnou fibriláciou predsení s jedným alebo viacerými rizikovými faktormi, ako je kongestívne zlyhanie srdca, hypertenzia, vek nad 75 rokov, diabetes mellitus, predchádzajúca cievnna mozgová príhoda alebo prechodný ischemický atak. Liečba hlbokéj žilovej trombózy (DVT) a pľúcnej embólie (PE) a prevencia rekurencie DVT a PE u dospievajúcich pacientov s nevalvulárnou fibriláciou predsení. *dieťa:* prevencia rekurencie DVT a PE u dospievajúcich mladších ako 18 rokov a s telesnou hmotnosťou od 30 do 50 kg. *pre Xanirva 15 mg a viac ako 50 kg:* prevencia rekurencie DVT a PE u dospievajúcich pacientov s nevalvulárnou fibriláciou predsení. *pre Xanirva 20 mg:* prevencia rekurencie DVT a PE u dospievajúcich pacientov s nevalvulárnou fibriláciou predsení. **Dávkovanie a spôsob podávania:** *prevencia cievnnej mozgovej príhody a systémovej embólie u dospievajúcich:* odporúčaná dávka je 20 mg jedenkrát denne, čo je tiež odporúčaná maximálna dávka. *Liečba a prevencia DVT a PE:* odporúčaná dávka na začiatku liečby akútnej DVT alebo PE je 15 mg dvakrát denne počas prvých troch týždňov, potom pokračuje liečba a prevencia rekurencie DVT a PE dávkou 20 mg jedenkrát denne. *Liečba VTE a prevencia rekurencie VTE u detí a dospievajúcich:* telesná hmotnosť 30 – 50 kg – 15 mg jedenkrát denne, 50 kg a viac – 20 mg jedenkrát denne. *Porucha funkcie obličiek:* u dospievajúcich pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu 15–29 ml/min) *možno použiť s opatnosťou;* použitie sa neodporúča u dospievajúcich pacientov s klírensom kreatinínu <15 ml/min a u detí a dospievajúcich so stredne závažnou alebo závažnou poruchou funkcie obličiek (rychlosť glomerulárnej filtrácie <50 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>). Perorálne použitie tablety sa majú užívať jedlom. **Kontraindikácie:** pretrvávajúca alebo ležajúca na ktorúkoľvek z pomocných látok. Akútne klinicky významné krvácanie. Zranenie alebo stav, ktorý sa považuje za významné riziko závažného krvácania. Môže zahŕňať súčasní alebo nedávnu gastrointestinálnu ulceráciu, prítomnosť malígnych novotvarov s vysokým rizikom krvácania, nedávne poranenie mozgu alebo chrčnice, nedávny chirurgický zákrok na mozgu, chrčbiti alebo operáciu očí, nedávne intrakraniálne krvácanie, diagnostikované alebo suspektované aneuryzmy pažeráka, arteriovenózne malformácie, vaskulárne aneuryzmy alebo závažné intraspinálne alebo intracerebrálne vasculárne abnormality. Súbežná liečba inými antikoagulantmi, napr. nefrakcionovanými heparínmi (enoxaparín, úlateparín, atď.), derivátmi heparínu (fondaparín, atď.), perorálnymi antikoagulantmi (warfarín, dabigatán, rivaroxabán, apixabán, atď.) s výnimkou osobitných okolností pri pestovaní antikoagulačnej liečby alebo pri podávaní UHF v dávkach nevyhnutných na udržanie otvorených centrálnych žilových alebo arteriálnych katétrov. Ochorenie pečene súvisiace s koagulopatiou a klinicky významným rizikom krvácania, vrátane podozrenia s Childovým-Pughovým skóre B a C. Gravidita a laktácia. **Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní\*:** v súlade s praxou antikoagulačnej liečby sa počas liečby odporúča klinické sledovanie. Je potrebné venovať zvýšenú pozornosť nasledujúcim situáciám: typom pacientov alebo komorbiditám: riziko hemorágie, porucha funkcie obličiek, rizikové faktory hemorágie, pacienti s rakovinou, pacienti s protetickými chlopňami, pacienti s antifosfolipidovým syndrómom, pacienti s nevalvulárnou fibriláciou predsení, ktorí podstupujú PCI so zavedením stentu, hemodynamicky nestabilní pacienti s PE alebo pacienti, u ktorých sa vyžaduje trombolýza alebo pľúcna embolektómia, spinálna/epidurálna anestézia alebo punkcia, odporúčané dávkovanie pred a po invazívnych a chirurgických zákrokoch, starší pacienti, kašľné reakcie, pomocné látky. Pre podrobnejšie informácie prosím pozri časť 4.4 v SmpC. **Liekové a iné interakcie:** použitie sa neodporúča u pacientov, ktorí súbežne užívajú systémovo azolové antimykotiká, ako sú ketokonazol, itraconazol, vorikonazol a posakonazol alebo inhibítormi proteázy HIV. Interakcia s karbamazepínom, erytromycínom a flukonazolom pravdepodobne nie je u väčšiny pacientov klinicky relevantná, ale u vysoko rizikových pacientov môže byť potenciálne významná. Je potrebné vyhnúť sa súbežnému podaniu s dronedarónom. Enoxaparín neovplyvňuje farmakokinetiku rivaroxabánu. Ak sa pacienti súbežne liečia NSAID (vrátane kyseliny acetylsalicylovej), inhibítormi agregácie trombocytov a akylnolovými inými antikoagulantmi, je v dôsledku zvýšeného rizika krvácania potrebná opatnosť. Možnosť vyššieho rizika krvácania v prípade súbežného používania so SSRl alebo SNRI. Súbežné použitie so silnými induktormi CYP3A4 (napr. rifampín, fenytoín, karbamazepín, fenobarbital alebo lubovník bodovany (Hypericum perforatum)) môže viesť ku zníženiu plazmatických koncentrácií rivaroxabánu. **Gravidita a laktácia:** rivaroxabán je kontraindikovaný počas gravidity a počas dojčenia. Ženy vo fertilnom veku musia počas liečby rivaroxabánom zabrániť otehotneniu. **Nežiaduce účinky:** najčastejšie hlásenými nežiaducimi reakciami boli krvácanie. Najčastejšie hlásenými krvácami boli epistaxa (4,5 %) a krvácanie do gastrointestinálneho traktu (3,8 %). *Častejšie nežiaduce účinky:* anémia, závrat, bolesť hlavy, krvácanie do oka, hypotenzia, hematóm, krvácanie z nosa, hemoptýza, krvácanie do čriev, krvácanie do gastrointestinálneho traktu, bolesť brucha a bolesť v gastrointestinálnom trakte, dyspepsia, nauzea, zápch, hnačka, vracanie, zvýšené transaminázy, pruritus, vyrážka, ekchymóza, krvácanie do kože a podkožné krvácanie, bolesť v končatinách, krvácanie do urogenitálneho traktu, porucha funkcie obličiek, horúčka, perifery edém, znížená celková sila a energia, hemorágia po chirurgickom zákroku, kontúzia, sekrécia z rany. **Veľkosť balenia:** Xanirva 15 mg: 28, 42, 98 filmom obalených tabliet. Xanirva 20 mg: 28, 98 filmom obalených tabliet. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Zentiva, k.s., U kabelovny 130, 102 37 Praha 10 – Dolní Měcholupy, Česká republika. **Výdaj lieku viazaný na lekársky predpis. Pred predpísaním lieku sa oboznáme s úplným znením Súhrnu charakteristických vlastností lieku, ktorý obdržíte na adrese:** Zentiva, a.s., Aspark Lower, Einsteinoва 24, 851 01 Bratislava, Slovenská republika, tel.: +421(2) 3918 3010, e-mail: recepcia.slovakia@zentiva.com, www.zentiva.com. **Dátum poslednej revízie textu SmpC: 09/2022. \*Všimnite si prosím zmeny!** v informácii o lieku. **Literatúra:** 1. SPC lieku Xanirva 15 mg filmom obalené tablety, dátum revízie textu: september 2022. 2. SPC lieku Xanirva 20 mg filmom obalené tablety, dátum revízie textu: september 2022.

Dátum výroby materiálu: september 2022. Kód materiálu: 000548231/2022/09. Uvádzané pre odbornú verejnosť.