



A-medi
management

KONFERENCIA

gynecológov

urológov

sexuológov

G

Hotel Grand, Jasná
7. - 8. október 2022

PROGRAM



KOORDINÁTORI

doc. MUDr. Martin Redecha, PhD.
doc. MUDr. Ivan Minčík, PhD.
MUDr. Igor Bartl

NOVINKA

Gonasi® Kit 5 000 IU

Vysoko purifikovaný ľudský choriový gonadotropín

-  **Jediný ľudský** choriový gonadotropín **placentárneho pôvodu**
-  **Na spustenie konečného dozrievania folikulov, účinnú indukciu ovulácie a luteinizácie**



Pomáhame životu prekvitať

Skrátený súhrn charakteristických vlastností:

GONASI® Kit 5000 IU

NÁZOV LIEKU: Gonasi® Kit 5000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok. **KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE:** Každá injekčná liekovka s práškom obsahuje: Ľudský choriový gonadotropín 5 000 IU, vyrobený z ľudského moču. **LIEKOVÁ FORMA:** Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok. Prášok v injekčnej liekovke: biely až takmer biely lyofilizovaný prášok Rozpúšťadlo v naplnenej injekčnej striekačke (0,9 % chlorid sodný): číry a bezfarebný roztok. **Terapeutické indikácie:** Spustenie ovulácie a indukcia luteinizácie po stimulácii rastu folikulov u žien s anovuláciou alebo oligoovuláciou. Pri metóde asistovanej reprodukcie (ART) ako je in vitro fertilizácia: spustenie konečného dozrievania folikulov a luteinizácie po stimulácii rastu folikulov. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Liečbu má začať iba lekár so skúsenosťami s liečením neplodnosti. **Dávkovanie:** 1. Ženy s anovuláciou alebo oligoovuláciou: Jedna injekčná liekovka (5 000 IU) alebo dve injekčné liekovky (10 000 IU) lieku Gonasi® Kit sa podáva 24 až 48 hodín po dosiahnutí optimálnej stimulácie rastu folikulov. Pacientke sa odporúča mať pohľadný styk v deň a nasledujúci deň po podaní injekcie Gonasi® Kit. 2. Pri metóde asistovanej reprodukcie ako je napríklad in vitro fertilizácia (IVF): Jedna injekčná liekovka (5 000 IU) alebo dve injekčné liekovky (10 000 IU) lieku Gonasi® Kit sa podáva 24 až 48 hodín po poslednom podaní FSH (folikuly stimulujúci hormón) alebo hMG (ľudský menopauzálny gonadotropín), t.j. keď sa dosiahne optimálna stimulácia rastu folikulov. Spôsob podávania: Po rekonštitúcii prášku s rozpúšťadlom sa má konečný roztok podať okamžite ako intramuskulárna alebo subkutánna injekcia. Nepoužitý roztok sa musí zlikvidovať. **Kontraindikácie:** Precitlivosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok, nekompenzované ne-gonadálne endokrinopatie (napr. poruchy štítnej žľazy, nadobličiek alebo hypofýzy). Nádory prsníka, maternice a vaječníkov. Abnormálne (nie menštruačné) vaginálne krvácanie neznámej etiológie. Gonasi® Kit sa nesmie používať, keď nie je možné dosiahnuť účinnú odpoveď, napríklad v prípade primárneho zlyhania vaječníkov. Malformácie reprodukčných orgánov nezlučiteľné s tehotenstvom. Fibroidné nádory maternice nezlučiteľné s tehotenstvom. **Osobitné upozorenia a opatrenia pri používaní:** Interferencia so sérovými alebo močovými testami. Po podaní môže Gonasi® Kit interferovať až desať dní s imunologickým stanovením sérového alebo močového hCG, čo môže viesť k falošne pozitívnemu tehotenskému testu. Nežiaduce účinky: Gonasi® Kit môže spôsobiť reakcie v mieste podania injekcie, ktoré sú zvyčajne mierne a prechodné. Najzávažnejšou nežiaducou reakciou je ovariálny hyperstimulačný syndróm (OHSS), ktorý sa vo väčšine prípadov dá úspešne zvládnuť, ak sa okamžite rozpozná a liečí. **DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI:** IBSA Slovakia s.r.o. **DÁTUM REVÍZIE** **TEXTU:** 10/2021. **Dátum vypracovania materiálu:** august 2022. Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Pred predpísaním lieku sa oboznámte s úplným znením Súhrnu charakteristických vlastností, ktorý vám radi poskytneme na uvedených kontaktoch. Informácia pre zdravotníckych pracovníkov.

Výrobca: IBSA Institut Biochimique SA, Lugano, Švajčiarsko
Zastúpenie pre SR: IBSA Slovakia, s. r. o., Mýtna 42, 811 07 Bratislava
Tel.: 02/5262 0978 • E-mail: ibsa@ibsa.sk • www.ibsa.sk



Caring Innovation

KONFERENCIA

gynecologov

urologov

sexuologov

7. - 8. október 2022



MIESTO

Hotel Grand, Jasná
Demänovská Dolina
032 51, Slovensko

ORGANIZAČNÉ ZABEZPEČENIE

Adriána Kováčechová
A-medi management, s.r.o.
Jarošova 1, 831 03 Bratislava
mobil: 0910 488 762
e-mail: kovacechova@amedi.sk

KOORDINÁTORI

doc. MUDr. Martin Redecha, PhD.
doc. MUDr. Ivan Minčík, PhD.
MUDr. Igor Bartl

FertiDuo®

Najrýchlejší vyhráva

V živote, aj v riešení mužskej neplodnosti



Zložky obsiahnuté
v produkte FertiDuo® majú:

- pozitívny vplyv na **pohyblivosť spermii** ¹
- celkový pozitívny efekt na **kvalitu spermogramu** ^{2,3}

FertiDuo® je výživový doplnok na vnútorné použitie. Neprekračujte doporučenú dennú dávku. Výživový doplnok nie je náhradou pestrej a vyváženej stravy, ani zdravého životného štýlu. Výživový doplnok FertiDuo® je určený dospelým mužom. Bez obsahu lepku a laktózy. Odporúča sa užívať 1 kapsulu FertiDuo® DEN ráno a 1 kapsulu FertiDuo® NOC večer.

Použitá literatúra:

1. Comhaire F.H. et al.: Combined conventional/antioxidant „Astaxanthin“ treatment for male infertility: a double blind, randomized trial, Asian J Androl, 2005, 7 (3): 257–262. 2. Abad C. et al.: Effects of oral antioxidant treatment upon the dynamics of human sperm DNA fragmentation and subpopulations of sperm with highly degraded DNA. Andrologia, 2013, 45: 211–216. 3. Amorini A.A.: Antioxidant-Based Therapies in Male Infertility: DoWe Have Sufficient Evidence Supporting Their Effectiveness?, Antioxidants, 2021.

Výrobca: IBSA Farmaceutici Italia Srl, Via Martiri di Cefalonia 2 - 26900 Lodi, Taliansko
Zastúpenie pre SR: IBSA Slovakia, s. r. o., Mýtna 42, 811 07 Bratislava
Tel.: 02/5262 0978, e-mail: ibsa@ibsa.sk
www.ibsa.sk



Caring Innovation

PIATOK 7. 10. 2022

12:00 – 13:00 **Registrácia**
13:00 – 13:15 **Slávnostné otvorenie**

13:15 – 14:30 **1. BLOK**

Predsedníctvo: Redecha, M., Dúbravický, J.

- **Doležal, P.:** Postpartálne stavy močovopohlavných orgánov a kvalita života 15 min.
- **Lipčej, G.:** Vplyv operačnej liečby pre TOT na sexuálne správanie 15 min.
- **Tomiq, L.:** Je nevyhnutná konkomitantná hysterektómia pri operácii prolapsu? 15 min.
- **Simaničová, I., Oravec, J., Kanášová, D., Daniš, J.:** Kolposuspenzia Amreich-Richter pri prolapse stredného kompartmentu 15 min.

Diskusia

14:30 – 14:45 **PRESTÁVKA**

14:45 – 16:30 **2. BLOK**

Predsedníctvo: Jandová, K., Maršík, L.

- **Krajkovič, P.:** Starý priateľ v novom šate – hCG je späť 15 min.
Prednáška podporená hlavným partnerom spoločnosťou IBSA
- **Maršík, L., Ďurechová, A., McCullough, L., Ožvoldová, R., Lovášová, M., Kanášová, D.:** Freeze all v asistovanej reprodukcii – koniec éry sexuológov v asistovanej reprodukcii? 15 min.
- **Jandová, K.:** Poruchy reprodukcie ako psychologický problém 15 min.
- **Belušáková, V., Machánková, L.:** Hormonálna liečba a sexuálne správanie žien 15 min.
- **Jandová, K.:** Fenomén panenstva 15 min.

Diskusia

16:30 – 16:45 **PRESTÁVKA**

16:45 – 18:15

3. BLOK

Predsedníctvo: Krištúfková, A., Sládičeková, R.

- **Sládičeková, R.:** HPV infekcia a jej vplyv na sexuálny život 15 min.
- **Dúbravický, J.:** HPV indukovaný karcinóm penisu 15 min.
- **Sládičeková, R., Šidlová, H.:** Poruchy sexuálneho života pri lichen sclerosus 15 min.
- **Krištúfková, A., Kováč, L.:** Lubrikanty - ako správne odporučiť? 15 min.
- **Caisová, D.:** Potraviny pre radosť a dobrú chuť 15 min.

Diskusia

20:00

Spoločenský večer

SOBOTA 8. 10. 2022

9:00 – 10:45

4. BLOK

Predsedníctvo: Šedivá, D., Máthé, R.

- **Spodniaková, B., Záhumenský, J.:** Porovnanie niektorých sexuologických parametrov v skupine poslucháčok medicíny v Českej republike a na Slovensku 15 min.
- **Šedivá, D.:** Evolúcia znásilnenia 15 min.
- **Máthé, R., Štefániková, J.:** Sériový sexuálny vrah – kazuistika 15 min.
- **Šedivá, D.:** Vojnové sexuálne násilie 20 min.
- **Caisová, D.:** Láska, krása, sexuálne pytliactvo a promiskuita ako moderná choroba a jej následky 20 min.

Diskusia

10:45 – 11:00

PRESTÁVKA

11:00 – 12:00

5. BLOK – OKRÚHLÝ STÔL

Predsedníctvo: Bartl, I., Jandová, K., Krištúfková, A., Šedivá, D., Máthé, R., Štefániková, J.

Téma: Výuka a doškoľovanie v sexuológii

- Úvodná prednáška:
- **Krištúfková, A., Štefániková, J., Bartl, I.:** Výučba sexuológie v Európe a na Slovensku

20 min.

12:00

Ukončenie kongresu

12:20

Obed

POTVRDENIE O ÚČASTI

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

KREDITY

Pasívna účasť

Piatok 7. 10. 2022 – 4 kredity

Sobota 8. 10. 2022 – 2 kredity

Aktívna účasť

zahraničný autor prednášky – 15 kreditov

domáci autor prednášky – 10 kreditov

zahraničný spoluautor (prví dvaja) – 10 kreditov

domáci spoluautor (prví dvaja) – 5 kreditov

REGISTRAČNÝ POPLATOK

Členovia SGPS, SUS a SSS od 4. 9. 2022 a na mieste

75 €

Nečlenovia od 4. 9. 2022 a na mieste

85 €

*Zvýhodnené poplatky platia pri platbe prevodom na účet, po dodržaní stanovených termínov.
Prví autori sú oslobodení od platby registračného poplatku.*

INÉ POPLATKY – PLATBA V HOTOVOSTI PRI REGISTRÁCI

Spoločná večera 07.10.2022

35 €

Obed 08.10.2022

20 €

HLAVNÝ PARTNER



PARTNERI



Spájame odborníkov

s dôrazom na bezpečnosť siete

Komunikácia



Zdieľanie a získavanie informácií



Live stream



Online komunikácia

Tvorba obsahu



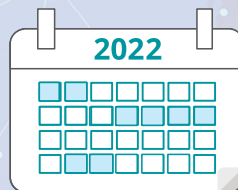
Články



Podujatia



Skupiny



Organizujte svoj čas

Vzdelávanie



Podujatia



Webináre



Advisory board



AD testy

Zaregistrujte sa na www.medconnect.sk

PRIRODZENÉ
VYVÁŽENÁ24/4
MONOFÁZICKÝ
REŽIM24
HODINOVÁ
OCHRANA

Skrátená informácie o lieku

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Od zdravotných pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie. Informácie o tom, ako hlásiť nežiaduce reakcie, nájdete v časti 4.8.

Názov lieku: Zoely 2,5 mg/1,5 mg filmom obalené tablety **Kvalitatívne a kvantitatívne zloženie:** Biele aktívne filmom obalené tablety. Každá filmom obalená tableta obsahuje 2,5 mg norgestrelacetátu a 1,5 mg estradiolu (vo forme hemihydrátu). Žlté, placebové filmom obalené tablety neobsahujú liečivá. **Terapeutické indikácie:** Perorálna antikoncepcia. Pri rozhodovaní o predpísaní Zoely sa majú zbrať aktuálne rizikové faktory u danej ženy, najmä tie, ktoré sú spojené s venóznou tromboembóliou (VTE), a ako je riziko vzniku VTE pri užívaní Zoely porovnané s inou kombinovanou hormonálnou antikoncepciou (CHC). **Ďalšie údaje o bezpečnosti:** Perorálna antikoncepcia (CHC). **Ďalšie údaje o bezpečnosti:** Perorálna antikoncepcia (CHC). **Ďalšie údaje o bezpečnosti:** Perorálna antikoncepcia (CHC). **Ďalšie údaje o bezpečnosti:** Perorálna antikoncepcia (CHC).

Príznaky VTE: Jednostranný opuch nohy alebo chodidla alebo pocit ťažkosti v nohe; bolesť alebo ťažkosť v nohe, ktorá môže postihnúť iba v stojacej polohe; zvýšené teplo v postihnutej nohe; sčervenanie alebo zmena farby pokožky na nohe. **Riziko vzniku VTE:** Perorálna antikoncepcia (CHC). Existujú tiež určité dôkazy o tom, že riziko sa zvyšuje pri opakovanom začatí používania CHC po prerušení používania trvajúcom 4 týždne alebo dlhšie. Používanie korektívnych kombinovanej hormonálnej antikoncepcie (CHC) zvyšuje riziko vzniku venózneho tromboembólie (VTE) v porovnaní s jej nepoužívaním. Riziko vzniku venózneho tromboembólie komplikácií u používateľiek CHC sa môže znížiť zjedením 4 žien s ďalším rizikovým faktorom, najmä ak má viacero rizikových faktorov. Zoely je kontrindikovaný, ak má žena viacero rizikových faktorov, ktoré ju vystavujú vysokému riziku vzniku venózneho tromboembólie. Ak má žena viac ako jeden rizikový faktor, zvýšenie rizika môže byť väčšie než súčet jednotlivých faktorov – v takomto prípade sa má zvoliť jej iné rizikové zoely VTE. Ak sa pomer prínosov a rizík považuje za negatívny, CHC sa nemá predpisovať. **Rizikové faktory pre vznik VTE:** Obézita (index telesnej hmotnosti (BMI) nad 30 kg/m²), dlhodobá imobilizácia, veľký chirurgický zákrok, akýkoľvek chirurgický zákrok na nohách alebo prsní, neurochirurgický zákrok alebo veľký úraz, pozitívna rodinná anamnéza, iné zdravotné stavy spojené s VTE, zvyšujúci sa vek. Ženu treba upozorniť, aby v prípade prínosov VTE vyhľadala okamžitú lekársku pomoc a informovala zdravotníckeho pracovníka. **Riziko vzniku ATE:** Epidemiologické štúdie spájajú používanie CHC so zvýšeným rizikom vzniku arteriálnej tromboembólie alebo cievnej mozgovej udalosti. Riziko vzniku arteriálnej tromboembólie komplikácií alebo cerebrovaskulárnej udalosti u používateľiek CHC sa zvyšuje u žien s rizikovými faktormi. Zoely je kontrindikovaný, ak má žena jeden z nasledujúcich rizikových faktorov: VTE; zvyšujúci sa vek; fajčenie, hypertenzia, obézita, migrena, pozitívna rodinná anamnéza, ďalšie zdravotné stavy spojené s nežiaducimi vaskulárnymi udalosťami. **Riziko vzniku ATE:** Iné stavy: Zvyšuje sa hypertenzívne ochorenie alebo iné výskytom v rodinnej anamnéze môžu mať pri užívaní CHC zvýšené riziko pankreatitídy. Ak keď sa u mnohých žien užívajúcich CHC zaznamenalo malé zvýšenie krvného tlaku, klinicky významné zvýšenia sú zriedkavé. Vzťah medzi užívaním CHC a klinickou hypertenziou sa nestanovil. V súvislosti s graviditou a s užívaním CHC sa hlásil výskyt alebo zhoršenie nasledujúcej stavov: ako dôkazy súvisiace s užívaním CHC nie je dostatočný; žltá akútna pruritus v súvislosti s cholestázou; tvorba žltých kamcov; porfyria; systémový lupus erythematosus; hemolyticko-uremický syndróm; Syndróm Churgera; herpes gestationis; strata sluchu súvisiaca s osklostroskou. U žien s dlhodobým angiodemom môžu exogénne etiológie vyvolať alebo zhoršiť príznaky angioedému. Prerušenie užívania CHC môže byť nevyhnutné pri akútnych alebo chronických poruchách funkcie pečene, až kým sa markery funkcie pečene nevrátia do normálu. Diabetičky sa majú počas užívania CHC starostlivo pozorovať na predčasný nástup príznakov diabetu. Užívajúci CHC sa spájajú Crohnova choroba, ulcerózna kolitída a hrozba depresie. Prilúčkovité sa môže objaviť chlozma, predčasným u žien s celkovým graviditám v anamnéze. Pacientky so zriedkavými klinickými problémami gastrointestinálnej intolerancie, lapšského defektu alebo glukózo-galaktózovej malabsorpcie nesmú užívať liek. Depresívna nálada a depresia sú známe nežiaduce účinky. Zoely sa vyžadujú pri používaní hormonálnej antikoncepcie. Meningitída: Výskyt meningitídy (jednotný a viacnásobný) bol hlásený pri dlhodobom užívaní (niekoľko rokov) monoterapie norgestrelom u dĺžkach 3,75 mg alebo 5 mg denne a vyšších. **Liekové a iné interakcie:** Na určenie potenciálnych interakcií je potrebné sa obozrnúť s odbornými informáciami o súbežne používaných liekoch. Interakcie medzi perorálnou antikoncepciou a liekmi indukujúcimi enzýmy môžu viesť k zmenám účinnosti lieku. **Gravidita a dojčenie:** Zoely nie je indikovaný počas gravidity. Ak počas užívania Zoely dôjde ku gravidite, ďalšie užívanie sa má ukončiť. Užívanie Zoely, kým dojčiacia matka úplne neodopúť svoje dieťa a ženám, ktoré dojčia, sa má navrhovať alternatívna metóda antikoncepcie. Nežiaduce účinky: veľmi časté: akné, nezvyčajné krvácanie z vyvrátenia, časté: znížené libido, depresia/depresívna nálada, zmenená nálada, bolesť hlavy, migrena, nevoľnosť, metrorrágia, menorrágia, bolest prsní, bolesť pazu, zvýšenie telesnej teploty, menej časté: návaly horúčavy, abdominálna distenzia, hyperhidróza, akrocyanóza, pruritus, suchá koža, seborrea, opuch ťažob, opuch prsní, galaktorea, sväpnosť maternice, predmenštruačný syndróm, zväčšenie prsníka, dyspareunia, vulvovaginálna suchosť, podráždenosť, edém, zvýšená hladina pečeňových enzýmov, zriedkavé: intolerancia kontaktných čočiek/suché oko, venózna tromboembólia, suchosť v ústach, cholelitiáza, cholecyritída, chlozma, hypertenzia, vaginálny zápal, vulvovaginálny diskomfort, hŕud. U používateľiek Zoely boli okrem nežiaducich reakcií uvedené vyššie zaznamenané aj reakcie z citlivosti/reakcie (frekvencia neznáma). U žien používajúcich CHC sa pozorovalo zvýšenie riziko arteriálnych a venózných tromboembólií a tromboembolických udalostí, vrátane infarktu myokardu, cievnej mozgovej príhody, predchodných ischemických záchvatov, venózneho tromboembólie a plúcných embólií.

Hlasenie podozrení na nežiaduce reakcie: Hlasenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotných pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na Štátny ústav pre kontrolu liekov, Seckaa klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, SK-826 08 Bratislava 26, Tel: +421 2 601 206, e-mail: nežiaduce.uroky@suuk.sk. Hlásenie nežiaducich účinkov je na webovej stránke www.suuk.sk v časti Bezpečnosť liekov/Hlasenie o nežiaducich účinkoch. Formulár na elektronické podávanie hlásení: https://portal.suuk.sk/registracia. **DŮLEŽITÉ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII:** Theramex Hladina liečiva 2nd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublin 1, D01 Y964, Irsko. **REGISTRÁČNÉ ČÍSLA:** EU/1/16/590/001 EU/1/16/590/002 EU/1/16/590/003 EU/1/16/590/004 **Dátum prvej registrácie:** 27. júla 2016 **Dátum posledného predĺženia registrácie:** 10. mája 2021. **Výdaj lieku je väzovaný na lekárske predpisy.** Pred predpísaním lieku sa, prosím, podrobne oboznámte s úplným znením Súhrnu charakteristických vlastností lieku. **Revízia textu:** Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky: <http://www.ema.europa.eu>.

Prolutex®

25 mg injekčný roztok progesterónu

Inovatívny injekčný vodný roztok progesterónu s cyklodextrínom

- Subkutánná injekcia prírodného progesterónu vo fyziologickej dávke 25 mg
- Na efektívnu podporu luteálnej fázy¹



Naše riešenie, vaša prirodzená voľba

Skrátený súhrn charakteristických vlastností lieku Prolutex® 25 mg injekčný roztok.¹

Zloženie lieku: Každá injekčná liekovka (1,112 ml) obsahuje 25 mg progesterónu (teoretická koncentrácia 22,48 mg/ml). Pomocná látka so známym účinkom. **Lieková forma:** Injekčný roztok. **Terapeutické indikácie:** Prolutex® je indikovaný na luteálnu podporu ako súčasť liečebného programu technológie asistovanej reprodukcie (ART) pre neplodné ženy, ktoré nemôžu používať alebo netolerujú vaginálne prípravky. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Dospelí: Jedna 25 mg injekcia denne odo dňa odberu vajíčka, zvyčajne až do 12. týždňa potvrdenej gravidity. Keďže indikácie pre Prolutex sa obmedzujú na ženy vo fertilnom veku, odporúčanie dávkovania pre deti a staršie osoby nie je vhodné. Prolutex sa podáva subkutánnou (25 mg) alebo intramuskulárnou (25 mg) injekciou. **Kontraindikácie:** Prolutex sa nemá používať u osôb s niektorým z nasledujúcich stavov: precitlivosť na progesterón alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok, nedиагностikované krvácanie z pošvy, zistený zamknutý potrat alebo mimomaternicové tehotenstvo, závažná dysfunkcia alebo ochorenie pečene, zistený alebo suspektný karcinóm prsníka alebo rakovina pohlavného ústrojenstva, akútny arteriálny alebo venózný tromboembolizmus alebo závažná tromboflebitída, alebo anamnéza týchto udalostí, porfýria, anamnéza idiopatickej žltacky, závažného svrbenia alebo pemphigoidu gestationis počas tehotenstva. **Osobitné upozornenia:** Prolutex sa má

vyšadiť pri podozrení na niektorý z nasledujúcich stavov: infarkt myokardu, cerebrovaskulárne poruchy, arteriálny alebo venózný tromboembolizmus, tromboflebitída alebo trombóza sietnice. Opatnosť sa odporúča u pacientok s miernou až stredne závažnou dysfunkciou pečene, u pacientok s depresiou, retenciou tekutín, starostlivé sledovanie je potrebné pri stavoch, ktoré by mohli byť ovplyvnené týmito faktormi (napr. epilepsia, migréna, astma, srdcová alebo renálna dysfunkcia). Náhle vysadenie podávania progesterónu môže spôsobiť zvýšenú úzkosť, náladovosť a zvýšenú náchylnosť na kŕče. **Liekové a iné interakcie:** Súčasné použitie s inými liekmi sa neodporúča. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie hlásenými nežiaducimi liekovými reakciami počas liečby Prolutexom v klinickom skúšaní sú reakcie v mieste podania, poruchy funkcie prsníkov a vulvo-vaginálne poruchy. **Dátum poslednej revízie textu:** jún 2021. **Dátum vypracovania materiálu:** august 2021. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** IBSA Slovakia, s. r. o., Bratislava. **Spôsob vydaja lieku:** Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Informácie pre zdravotníckych pracovníkov. Pred predpísaním lieku sa oboznámte s úplným znením súhrnu charakteristických vlastností, ktorý vám radi poskytneme na uvedených kontaktoch.

Zastúpenie pre SR:
IBSA Slovakia, s. r. o.
Mýtna 42, 811 05 Bratislava
Tel.: 02/5262 0978

Fax: 02/5262 0979
E-mail: ibsa@ibsa.sk
www.ibsa.sk

Výrobca:
IBSA Institut Biochimique SA,
Lugano, Švajčiarsko



Caring Innovation