




A-medi
management



KONFERENCIA
gynekoló
uroló
a sexuoló **g**ov

Hotel Grand, Jasná
4. – 5. október 2024

KOORDINÁTORI

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

PROGRAM

GENIUS™ Digital Diagnostics System*

Prelom v skríningu rakoviny krčka maternice

Vyvinutý s cieľom eradikovať rakovinu
krčka maternice

Genius™ Digital Diagnostics*

Unikátna a prelomová metóda na identifikáciu prednádorových lézií a rakovinových buniek krčka maternice u žien.

- Posun analýzy zo sklíčka na obrazovku – **nižšie riziko falošnej negativity.**
- Rýchla konverzia cytologického sklíčka ThinPrep na vysoko rozlíšené digitálne obrazy – **vyššia transparentnosť patologického obrazu.**
- Možnosť lokálnej alebo vzdialenej kontroly a druhého názoru lekára (**second look**) kedykoľvek a kdekoľvek.
- **AI technológia** založená na hlbokom učení zužuje skrínig z desiatok tisíc buniek na starostlivo vybrané galérie obrazov – efektívnejšia prehliadka preparátu znižuje riziko ľudskej chyby.

Systém Genius™ Digital Diagnostics*

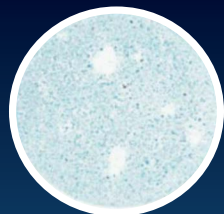
kombinuje silu algoritmu

- **umelej inteligencie (AI)** založeného na hlbokom učení,
- s pokročilou **volumetrickou zobrazovacou technológiou,**
- a **metódou odberu LBC.**

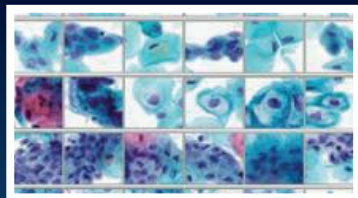
Detailné skenovanie obrazu



Desiatky tisíc buniek na jednom sklíčku



AI generovaný obraz klinicky relevantných buniek



CALL CENTRUM
+421 2/3237 3817



ZVOZ MATERIÁLU
+421 917 310 819



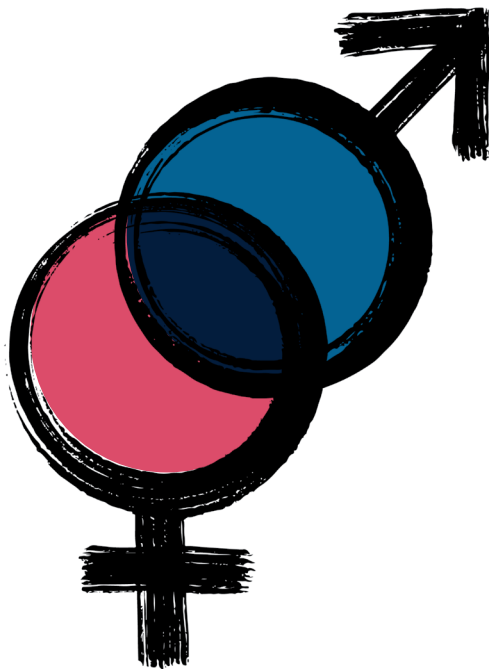
NAPÍŠTE NÁM
cytopathos@cytopathos.sk



NAVŠTÍVTE NÁS
CYTOPATHOS, spol. s r.o.
Kutuzovova 23, 831 03 Bratislava 3

ZISTITE VIAC NA

www.cytopathos.sk



KONFERENCIA
gynekoló
uroló
a sexuoló **g**ov

Hotel Grand, Jasná
4. – 5. október 2024

MIESTO

Hotel Grand, Jasná
Demänovská Dolina
032 51, Slovensko

KOORDINÁTORI

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

ORGANIZAČNÉ ZABEZPEČENIE

Adriána Kováčeková
Mobil: 0910 488 762
e-mail: kovacechova@amedisk
A-medi management, s.r.o.
Jarošova 1, 831 03 Bratislava

PREDPLATNÉ ČASOPISOV na rok 2024



GYNEKOLÓGIA pre prax

MODERNÍ GYNEKOLOGIE A PORODNICTVÍ

ONLINE
OBJEDNÁVKY
www.amedisk.sk



GARANTOVANÝ
AD TEST



PRÍSTUP DO
ARCHÍVU ČASOPISU



RECENZOVANÉ
ČLÁNKY

12:30 – 14:00 hod. **Registrácia**

14:00 hod.

Slávnostné otvorenie konferencie

doc. MUDr. Martin Redeča, PhD.

doc. MUDr. Ivan Minčík, PhD.

MUDr. Igor Bartl, PhD.

14:00 – 15:00 hod. **1. BLOK**

Predsedenstvo: Redeča, M., Petrenko, M.

1. Lipčej, G., Toth, D., Tomiq, L., Mikulová, V., Dudič, R., Urdzik, P.: Lézia ureteru pri totálnej laparoskopickej hysterektómii – šťastie v nešťastí 15 min.
2. Grossová, M., Procházková, M.: Progesterón v gravidite 15 min.
3. Navrátilová, Z., Petrenko, M.: Psychosexuálne aspekty hormonálnej stimulácie pri liečbe neplodnosti 15 min.

15:00 – 15:20 hod. **Prestávka**

15:20 – 16:00 hod. **2. BLOK**

Sympóziu podorené generálnym partnerom spoločnosťou IBSA

Predsedenstvo: Bartl, I., Dubravický, J.

1. Dubravický, J.: Význam farmakokinetiky sildenafilov pre mužské zdravie 15 min.
2. Bartl, I.: Vitamín D a mužské zdravie 15 min.

16:00 – 16:10 hod. **Prestávka**

16:10 – 17:10 **3. BLOK**

Predsedenstvo: Nižňanská, Z., Maršík, L.

1. Maršík, L., Ďurechová, A., Gabal, R., Kanasová, D., Lovásová, M.:
Ovulácia – čarovný deň v živote ženy 15 min.
2. Nižňanská, Z., Gabal, R.: Antikoncepcia a sexuálny život mladých žien 15 min.
3. Štefániková, R., Jandová, K., Rusňák, I.: Hormonálna antikoncepcia a jej vplyv na sexuálny život 15 min.

17:10 – 17:30 hod. **Prestávka**

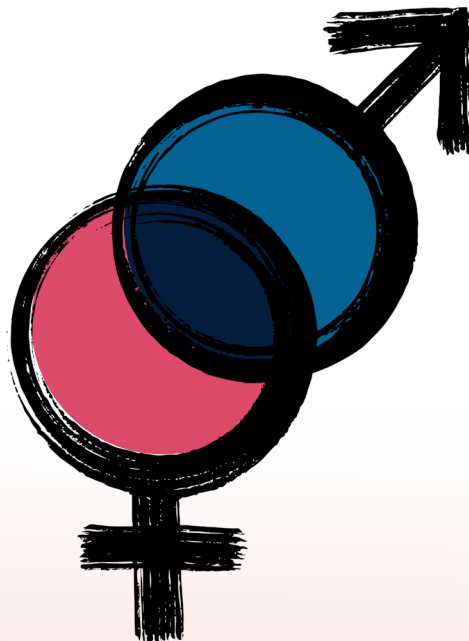
17:30 – 19:00 hod. **4. BLOK**

Predsedníctvo: Šedivá, D., Kováč, P.

1. Erdősová, A.: Interrupcie z pohľadu reprodukčných a sexuálnych práv žien 15 min.
2. Kováč, P.: Prečo majú v Ghane, Nepále a Kambodži bezpečnejšie interrupcie ako na Slovensku? 15 min.
3. Šedivá, D.: Mizogýnia - história podriadenosti 15 min.
4. Jandová, K.: Umelé prerušenie tehotenstva - psychosociálne a psychosexuálne aspekty súčasnej doby 15 min.

20:30 hod.

Spoločenský večer



Bližšie informácie
a registrácia
online na
www.amedisk.sk

Vítame vás na profesijnej medicínskej platforme určenej pre lekárov. MedConnect je pre medicínskych pracovníkov zadarmo. Sieť je bezpečná a uzavretá iba pre odborníkov bez laickej verejnosti, bez nevyžiadaných reklám a algoritmov.



Zo stránky www.sgps.sk je možné sa prelinkovať na komunikačnú a vzdelávaciu platformu Medconnect.

**Medconnect je určený pre všetkých lekárov.
Pre SGPS bude Medconnect poskytovať viacero výhod.**



**prístup do
archívu časopisu
Gynekológia
a pôrodníctvo**



videokonferencie



**odborné
konzíliá**



**zdieľanie prenosov
z odborných
podujatí**



www.sgps.sk
www.medconnect.sk

8:30 – 09:45

5. BLOK

Predsedníctvo: Bartl, I., Hrivňák, M.

1. Hrivňák, M.: Mužská neplodnosť 2024 15 min.
2. Michna, M., Toporcerová, S.: Môže nový systém APHRODITE zmeniť pohľad na klasifikáciu a liečbu mužskej neplodnosti? 15 min.
3. Minčík, I.: Bilaterálne nádory semenníkov – aké sú možnosti zachovania fertility 15 min.
4. Jandová, K.: Môže mať muž popôrodnú depresiu? 15 min.

09:45 – 10:00 hod. **Prestávka**

10:00 – 11:30 hod.

6. BLOK

Predsedníctvo: Hrivňák, M., Dubravický, J.

1. Hrivňák, M.: Erektálna dysfunkcia 2024 15 min.
2. Dubravický, J.: Očkovanie proti HPV ako efektívna forma prevencie a jeho význam pre verejné zdravie 15 min.
3. Chochoľatý, M.: Sexuálne funkcie u pacientov s karcinómom penisu 15 min.
4. Kováč, P.: Súčasný prístup k liečbe varikokély 15 min.
5. Mráz, M.: Od nefrológie k urológii – primárna a sekundárna hyperoxalúria 15 min.
prednáška podporená spoločnosťou MEDISON

11:30 – 11:45 hod. **Prestávka**

11:45 – 13:00 hod.

7. BLOK

Predsedníctvo: Redecha, M., Spodniaková, B.

1. Spodniaková, B.: Sexuálne zdravie u žien so stresovou inkontinenciou 15 min.
2. Kopčan, B., Gažo, T.: Súčasný miesto bulking agents v liečbe stresovej inkontinencie moču u žien 15 min.
3. Brenišin, P., Brenišin, M.: Menopauza a močová inkontinencia 15 min.
4. Sládičeková, R.: Panvové dno a kvalitný sex 15 min.

13:00 hod.

Ukončenie konferencie

13:10 hod.

Obed



**ZAÚJÍMAVÉ
PREDNÁŠKY**



**REGISTRÁCIA
ONLINE**



**PROFESIONÁLNI
SPEAKRI**

PÔROD NA SLOVENSKU 2024

17. – 19. 10. 2024, Bratislava
prof. MUDr. Jozef Záhumenský, PhD., MPH

VIII. ONKOLOGICKÉ SYMPÓZIUM

15. – 16. 11. 2024 | Hotel Družba, Demänovská Dolina
doc. MUDr. Ivan Minčík, PhD.

XXXV. PONŤUCHOV DEŇ

21. – 22. 3. 2025 | Bratislava
doc. MUDr. Mikuláš Redecha, PhD.

5. KAZUISTIKY Z GYNEKOLÓGIE A PÔRODNÍCTVA

4. – 5. 4. 2025 | Hotel Grand Jasná
*doc. MUDr. Martin Redecha, PhD.,
doc. MUDr. Miroslav Korbel, CSc., MUDr. Vladimír Cupaník, CSc.*

56. KONFERENCIA GYNEKOLÓGIE DETÍ A DOSPIEVAJÚCICH S MEDZINÁRODNOU ÚČASŤOU EURAPAG A FIGI

25. – 26. 4. 2025 | Hotel Gate One, Bratislava
MUDr. Zuzana Nižňanská, PhD.

KONFERENCIA GYNEKOLÓGOV, UROLÓGOV A SEXUOLÓGOV

OKTÓBER 2025 | Hotel Grand Jasná
doc. MUDr. Martin Redecha, PhD., MUDr. Igor Bartl, PhD., doc. MUDr. Ivan Minčík, PhD.

IX. ONKOLOGICKÉ SYMPÓZIUM

NOVEMBER 2025 | Stredné Slovensko
doc. MUDr. Ivan Minčík, PhD.



**INFORMÁCIE
A REGISTRÁCIA**
www.amedi.sk

POTVRDENIE O ÚČASTI

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

KREDITY

Pasívna účasť

Piatok 4. 10. 2024 – 4 kredity

Sobota 5. 10. 2024 – 4 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. 2024 a na mieste

80 €

Nečlenovia od 4. 9. 2024 a na mieste

90 €

*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 04. 10. 2024

50 €

Obed 05. 10. 2024

30 €

GENERÁLNY PARTNER



PARTNERI





PRIRODZENÉ VYVÁŽENÁ

24/4 MONOFÁZICKÝ REŽIM

24 HODINOVÁ OCHRANA



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. Informácie o tom, ako hlásiť nežiaduce reakcie, nájdete v zasti 4.8.

Názov lieku: Zoely 2,5 mg/1,5 mg filmom obalené tablety **Kvalitatívne a kvantitatívne zloženie:** Biele a krémové filmom obalené tablety. Každá filmom obalená tableta obsahuje 2,5 mg norgestrelacetátu a 1,5 mg etradiolu (vo forme hydroxy). Žlté, pláčobvé filmom obalené tablety neobsahujú liečivo. **Terapeutické indikácie:** Perorálna antikoncepcia. Pri rozhodovaní o predpísaní Zoely sa majú zohľadniť aktuálne rizikové faktory u danej ženy, najmä tie, ktoré sú spojené s venóznou tromboembóliou (VTE), a ako je riziko vzniku VTE pri užívaní Zoely porovnateľné s inou kombinovanou hormonálnou antikoncepciou (CHC). **Dávkovanie a spôsob podávania:** Užívajú sa jedna tableta denne počas 28 po sebe nasledujúcich dní. Každé balenie obsahuje 24 bielych a 4 žlté, pláčobvé tablety. Každé balenie sa začína užívať ihneď po dozuvaní predchádzajúceho balenia bez prestávky v užívaní tablet a bez ohľadu na prítomnosť krvácania alebo na chýbajúce krvácanie v uplynulom období. **Perorálne použitie:** Podrobné informácie týkajúce sa použitia lieku nájdete v úplnom Súlhu charakteristických vlastností lieku. **Kontraindikácie:** Pretože doteraz nie sú k dispozícii žiadne epidemiologické údaje o CHC s obsahom 17 β -estradiolu, na užívanie Zoely sa má aplikovať kontraindikácie pre CHC obsahujúce etinylloestradiol. Ak sa nikotínový zvyk presvaja prýrak počas užívania Zoely, užívanie lieku sa má okamžite ukončiť. Prítomnosť alebo riziko venózne tromboembólie (VTE): Venóza tromboembólia – prítomná VTE (liečená antikoagulantami) alebo v anamnéze (napr. tromboza hlbokých žíl [DVT] alebo pľúcna embólia [PE]). Znížená dedičná alebo získaná predispozícia na vznik venózne tromboembólie, ako sú rezistencia voči APC (bránata faktora V Leiden), deficiencia antitrombinu-III, deficiencia proteínu C, deficiencia proteínu S, Veľký chirurgický zákrok s dlhodobou imobilizáciou, vysoké riziko vzniku venózne tromboembólie z dôvodu prítomnosti viacerých rizikových faktorov. Prítomnosť alebo riziko arteriálnej tromboembólie (ATE): Arteriálna tromboembólia – prítomná arteriálna tromboembólia, arteriálna tromboembólia v anamnéze (napr. infarkt myokardu) alebo stav, ktorý je skýrom príznakom (napr. angína pectoris). Cievné mozgové ochorenie – prítomná cievná mozgová príhoda, cievná mozgová príhoda v anamnéze alebo stav, ktorý je skýrom príznakom (napr. prechodný ischemický záchvat, TIA). Známa dedičná alebo získaná predispozícia na vznik arteriálnej tromboembólie, ako sú hyperhomocysteinémia a antiofosfolipidové protilátky (antikardiolipínové protilátky, lupusové antikoagulantum). Migrény s ložkovými neurologickými príznakmi v anamnéze. Vysoké riziko arteriálnej tromboembólie z dôvodu viacerých faktorov alebo prítomnosť jedného závažného rizikového faktora, ako sú: diabetes mellitus s cievnymi príznakmi, ťažká hypertenzia, ťažká dyslipoproteinémia. Pancreatitída, alebo pancreatitída v anamnéze, ako bola spojená s ťažkou hypertyreoidiou. Prítomnosť ťažkého ochorenia pečene alebo vysoký v anamnéze, kým sa hodnoty pečeňových funkcií nevrátia do normálu. Prítomnosť nádoru pečene alebo vysoký v anamnéze (benigných alebo maligných). Známe alebo suspektné malignity, na ktoré pôsobí pohľavné steroidy (napr. pohľavných orgánov alebo prsníkov). Prítomnosť meningiómu alebo iných novotvarov. Nedиагностиčované vaginálne krvácanie. Precitlivosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. **Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní:** Všetky údaje uvedené nižšie sú založené na epidemiologických údajoch získaných z CHC obsahujúcou etinylloestradiol a vzťahujú sa na Zoely. Lieky, ktoré obsahujú levonorgestrel, norgestrel alebo norelgestromin, sú spojené s najnižším rizikom vzniku VTE. Zoely môže mať riziko VTE v rovnakom rozsahu ako pri CHC s obsahom levonorgestrolu. Rozhodnutie používať ktorúkoľvek iný liek, ako liek s najnižším rizikom VTE, sa má urobiť len po konzultácii s danou ženou, aby sa zaručilo, že rozumie riziko VTE pri používaní CHC, tomu, ako je aktuálne rizikové faktory ovplyvňujú toto riziko, a že riziko vzniku VTE je najvyššie v rámci rokov používania CHC. Existujú tiež určité dôkazy o tom, že riziko sa zvyšuje pri opätovnom začatí používania CHC po prerušení používania trvajúcim 4 týždne alebo dlhšie. Používanie ktoréhokoľvek kombinovanej hormonálnej antikoncepcie (CHC) zvyšuje riziko vzniku venózne tromboembólie (VTE) v porovnaní s jej nepoužívaním. Riziko vzniku venózných tromboembolických komplikácií u používateľiek CHC sa môže značne zvýšiť u ženy s ďalšími rizikovými faktormi, najmä ak je vami rokov rizikových faktorov. Zoely je kontraindikovaný, ak má žena viaceré rizikových faktorov, ktoré ju vystavujú vysokému riziku vzniku venózne trombozy. Ak má žena viac ako jeden rizikový faktor, zvýšenie rizika môže byť väčšie než súčet jednotlivých faktorov – v takomto prípade sa má zvažovať celkové riziko vzniku VTE. Ak sa pomer prínosov a rizík považuje za negatívny, CHC sa nemá predpisovať. **Rizikové faktory pre vznik VTE:** Obézita (index telesnej hmotnosti alebo BMI) nad 30 kg/m², dlhodobá imobilizácia, veľký chirurgický zákrok, akýkoľvek chirurgický zákrok na nohách alebo panve, neurochirurgický zákrok alebo veľký úraz, pozitívna rodinná anamnéza, iné zdravotné stavy spojené s VTE, zvyšujúci sa vek. Ženu treba poučiť, aby v prípade príznakov VTE vyhľadala lekársku pomoc a informovala zdravotníckeho pracovníka, že používa CHC. **Príznaky DVT:** Jednostranný opuch nôhy alebo chodidla alebo pozdlivý žilný a iných telesných častí v nohe, ktorú somô pociťovať ťaž v stoji alebo pri chôdzi; zvýšené teplo v postihnutej nohe; sčervenanie alebo zmena sfarbenia pokožky na nohe. **Príznaky PE:** náhly nástup nevyetelenej dýchavičnosti alebo rýchleho dychania, náhly kašeľ, ktorý môže súvisieť s hemoptýzou; ostrá bolesť na hrudníku; silný pocit ťaženia hlavy alebo závrat; rýchly alebo nepravidelý srdečný rytmus. **Príznaky prijavu vasculárnej okliežky:** náhla bolesť, opuch a mierne zmodranie okolia chýbania. **Príznaky okliežky oka:** bezbolestné rozostreané videnie, ktoré môže postupne prechádzať až do stravy zraku. Niekedy môže dôjsť k strate zraku takmer okamžite. **Riziko vzniku ATE:** Epidemiologické štúdie spájajú používanie CHC so zvýšeným rizikom vzniku arteriálnej tromboembólie alebo cievných mozgových udalostí. Riziko vzniku arteriálnych tromboembolických komplikácií alebo cerebrovaskulárnej udalosti u používateľiek CHC sa zvyšuje u žien s rizikovými faktormi. Zoely je kontraindikovaný, ak má žena jeden závažný alebo viaceré rizikových faktorov vzniku ATE. Zvyšujúci sa vek, fajčenie, hypertenzia, obezita, migréna, pozitívna rodinná anamnéza, ďalšie zdravotné stavy spojené s nezákladnými vaskulárnymi udalosťami. **Príznaky ATE:** Iné stavy: Ženy s hypertyreoidiou alebo jej výsledkom v rodinnej anamnéze môžu mať pri užívaní COC zvýšené riziko pankreatitídy. Až keď sa u mnohých žien užívajúcich COC zaznamenalo malé zvýšenie krvného tlaku, klinicky významná abúzia sa užívaním COC stanovilo pozorovať, predovšetkým v priebehu prvých mesiacov užívania. S užívaním COC sa spájajú Crohnova choroba, ulcerózna kolitída a zhoršenie depresie. Prítomnosť sa môže objaviť (často, predovšetkým u žien s chronickou graviditav u anamnéze. Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami galaktózyz intolerancie, laktózneho deficitu laktázy alebo gluko-galaktózyz malabsorpcie nemôžu užívať tento liek. Depresívna nálada a depresia sú známe nežiaduce účinky, ktoré sa vyskytujú pri používaní hormonálnej antikoncepcie. Menstruálny výskyt: Menstruálny výskyt (jednotný a viacnásobný) bol hlásený pri dlhodobom užívaní (niekoľko rokov) monoterapie norgestrelom v dávkach 3,75 mg alebo 5 mg denne a v kombinácii galaktóza, spazmus maternice, sedemstruálny syndróm, zväčšenie prsníka, dyspareunia, vulvovaginálna suchosť, podráždenosť edém, zvýšená hladina pečeňových enzýmov, zriedkavé: intolerancia kontaktných šošoviek, suchosť oka, venózna tromboembólia, zúžok v ošach, cholelitiáza, cholelitolitida, cholelitiáza, hyperichthia, vaginálny zápal, vulvovaginálny discomfort, hláv. U používateľiek VTE, ktoré boli okrem nežiaducich reakcií uvedených vyššie zaznamenané aj reakcie z precitlivosťou (frekvencia neznamá). U žien používajúcich CHC sa pozorovalo zvýšenie rizika arteriálnych a venózných tromboembolických a tromboembolických udalostí, vrátane infarktu myokardu, cievného mozgového príhody, prechodných ischemických záchvatov, venózne trombozy a príjné embólie.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie: Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na Štátny ústav pre kontrolu liekov, sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kveta ul. 11, SK-828 08 Bratislava 26, Tel: + 421 2 507 01 206, e-mail: nežiaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na nežiaduce nežiaduce účinky je na webovej stránke www.sukl.sk v zasti Bezpečnosť liekov/Hlásenie o nežiaducich účinkoch. Formulár na elektronické podávanie hlásení: https://portal.sukl.sk/ok/eskadra/. **DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII:** Theramex Ireland Limited 3rd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublin 1, D01 Y5E9, Ísko **REGISTRÁCIA ČÍSLA:** EU/1/11/620/001, EU/1/11/620/002, EU/1/11/620/003, EU/1/11/620/004 **Dátum prvej registrácie:** 27. júla 2011. **Dátum posledného predĺženia registrácie:** 10.mája 2021. **Výdaj lieku je vyzvaný na lekárske predpísanie.** Pred predpísaním lieku sa, prosím, podrobne oboznámte s úplným znením Súľhu charakteristických vlastností lieku. **Revízia textu:** Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky: <http://www.ema.europa.eu>.

 **Silandyl®** 75, 100 mg
ORODISPERGOVATEĽNÝ FILM
Sildenafil



Inovatívna liečba erektilej dysfunkcie



**Sildenafil v orodispergovateľnom
filme - inovácia v prospech
pacienta**

 IBSA
FilmTec®

Skrátený súhrn charakteristických vlastností lieku Silandy® 75 mg a Silandy® 100 mg

Zloženie: Liečivo je sildenafil. Každý orodispergovateľný film obsahuje 75 mg alebo 100 mg sildenafilu. Lieková forma: orodispergovateľný film. Terapeutické indikácie: Silandy® je indikovaný na liečbu erektilnej dysfunkcie u dospelých mužov. Dávkovanie: **Použitie u dospelých:** Odporúčaná dávka je 50 mg užitá podľa potreby približne jednu hodinu pred sexuálnou aktivitou. Podľa účinnosti a tolerancie sa môže dávka zvýšiť na 100 mg alebo znížiť na 25 mg. Maximálna odporúčaná dávka je 100 mg. Maximálna odporúčaná frekvencia dávkovania je jedenkrát denne. Ak sa Silandy® užije s jedlom, nástup účinku sa môže oneskorniť v porovnaní s nástupom účinku po užití lieku nalačno. Osobitné skupiny: Pacienti s poruchou funkcie obličiek a pacienti s poruchou funkcie pečene. Keďže je klierens sildenafilu u pacientov s poruchou funkcie obličiek / pečene znížený, malo by sa zväziť podanie dávky 25 mg. Podľa účinnosti a bezpečnosti sa dávka môže podľa potreby zvýšiť na 50 mg až 100 mg. Použitie u pacientov, ktorí užívajú iné lieky: U pacientov užívajúcich inhibitory CYP3A4 sa má zväziť úvodná dávka 25 mg. Pacienti liečení alfablokátormi musia byť pred začiatkom liečby sildenafilom stabilizovaní, aby sa minimalizovala možnosť vzniku posturálnej hypotenzie. U týchto pacientov sa má zväziť úvodná dávka 25 mg. U starších pacientov (65 rokov) sa nevyžaduje prispôbenie dávky. Spôsob podávania: Silandy® je určený na perorálne užitie a uživa sa bez vody, v prípade potreby môže byť užitý aj s vodou. Orodispergovateľný film sa musí vložiť na jazyk a prehltnúť až keď sa rozpuští. Liek sa musí užiť okamžite po vybratí z vrečka. Kontraindikácie: precitlivosť na liečivo alebo ktorúkoľvek pomocnú látku, súbežné podávanie s donormi oxidu dusnatého alebo nitrátmi v akejkolvek forme, súbežné podávanie so stimulátormi guanylátcyklázy (akým je nioxiáti). Látky určené na liečbu erektilnej dysfunkcie by nemali užívať muži, u ktorých sa sexuálna aktivita neodporúča. Silandy® je kontraindikovaný u pacientov, ktorí nevidia na jedno oko v dôsledku nearteritickej prednej ischemickej neuropatie zrakového nervu. Užívanie Silandy® je kontraindikované v prípade ťažkej poruchy pečene, hypotenzie (krvný tlak <90/50 mmHg), nedavno prekonanej mozgovej príhody alebo infarktu myokardu a známych dedičných degeneratívnych ochorení sietečky, ako je retinitis pigmentosa. Osobitné upozornenia: Látky na liečbu erektilnej dysfunkcie sa musia užívať opatrne u pacientov s kardiovaskulárnym rizikom, s anatomicou deformáciou penisu alebo u pacientov s ochoreniami, ktoré predisponujú k priapizmu. Predĺžené erekcie a priapizmus boli hlásené u sildenafilu u sildenafilu u postregistráciej praxi. V prípade erekcie, ktorá pretrváva dlhšie ako 4 hodiny, musí pacient okamžite vyhľadať lekársku pomoc. Opatrnosť sa odporúča pri podaní sildenafilu pacientom užívajúcim alfablokátory. Liekové interakcie: Sildenafil je metabolizovaný izoenzymami 3A4 a 2C9 cytochrómu P450. Inhibitory týchto izoenzymov preto môžu znížiť klierens sildenafilu a induktoory týchto izoenzymov môžu zvýšiť klierens sildenafilu. Súbežné užitie nioxiáti s inhibítoormi PDE5 je kontraindikované. Tehotenstvo a laktácia: Silandy® nie je indikovaný na použitie u žien. Nežiaduce účinky: Najčastejšie zaznamenané nežiaduce účinky v klinických štúdiách u pacientov liečených sildenafilom boli: bolesť hlavy, sčervenenie, dyspepsia, nazálna kongescia, závraty, nevoľnosť, návaly horúčavy, poruchy zraku, cypnopsa a rozmazané videnie. Držiteľ rozhodnutia o registrácii lieku: IBSA Slovakia s.r.o., Mýtna 42, 811 07, Bratislava, Slovensko. Posledná revízia textu: október 2022. Vydaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Informácie pre zdravotníckych pracovníkov. Pred predpísaním lieku sa oboznámte s úplným znením súhrnu charakteristických vlastností lieku.

Použitá literatúra:

1. Roh H. a kol: Pharmacokinetic comparison of an orally disintegrating film formulation with a film-coated tablet formulation of sildenafil in healthy Korean subjects: a randomized, open-label, single-dose, 2-period crossover study. Clin Ther. 2013; 35: 205-214
2. Irfan M. a kol: Orally disintegrating films: A modern expansion in drug delivery system. Saudi Pharmaceutical Journal, 2015, 24: 537-546

Výrobca: **Altergon Italia S.r.l.**, Zona Industriale,
83040 – Morra de Sanctis (AV) 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

 IBSA

Caring Innovation