



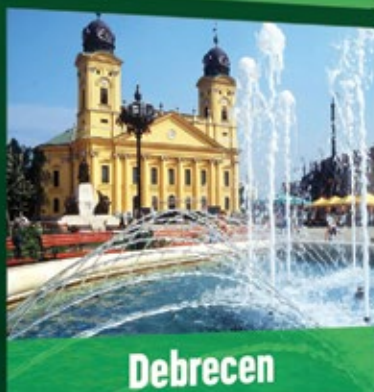
Szeged



Pécs



Budapest



Debrecen



Krka frissítő

Akkreditált továbbképző tanfolyamok családorvosok
és szakorvosok részére

Szeged, Hotel Forrás | **2017. február 11.**

Budapest, Magyar Telekom Székház | **2017. február 25.**

Pécs, Palatinus City Center | **2017. március 11.**

Debrecen, Kölcsey Központ | **2017. március 11.**

A világ első fix-dózisú perindopril-amlodipin-indapamid kombinációja^(1,2)



Co-Dalnessa®

4 mg / 5 mg / 1,25 mg
4 mg / 10 mg / 1,25 mg
8 mg / 5 mg / 2,5 mg
8 mg / 10 mg / 2,5 mg

perindopril, amlodipin és indapamid
tabletta

Co-Dalnessa® – Egyszerűen célértéken

Co-Dalnessa 4mg/5mg/1,25mg tableta, 4 mg perindopril-terc-butilamin, 5 mg amlodipin (amlodipin-bezilát formájában) és 1,25 mg indapamid, **Co-Dalnessa 4mg/10mg/1,25mg tableta** 4 mg perindopril-terc-butilamin, 10 mg amlodipin (amlodipin-bezilát formájában) és 1,25 mg indapamid, **Co-Dalnessa 8mg/5mg/2,5mg tableta** 8 mg perindopril-terc-butilamin, 5 mg amlodipin (amlodipin-bezilát formájában) és 2,5 mg indapamid, **Co-Dalnessa 8mg/10mg/2,5mg tableta** 8 mg perindopril-terc-butilamin, 10 mg amlodipin (amlodipin-bezilát formájában) és 2,5 mg indapamid tablettaként. **Jav:** javasolt esszenciális hipertensio kezelésére azonos dózisban, egyidejűleg adott perindopril/indapamiddal és amlodipinnel már megfelelően beállított betegek számára. **Adagolás:** A fix dózisú kombináció nem használható kezdő terápisként. Amennyiben dózismódosítás szükséges, a kombináció egyes összetevőivel külön titrlát kell végezni. Ajánlott maximális napi adagja 8mg/10mg/2,5mg. Időskori és veseelégtelenségben szenvedő betegek esetén a perindoprilát eliminációja csökken, ezért a szokásos orvosi ellenőrzés része a kreatinin- és a káliumszint gyakori ellenőrzése. Ellenjavallt súlyos veseelégtelenségben szenvedő betegek kezelésére (kreatinin clearance < 30ml/perc). Olyan betegek esetében alkalmazható, akiknél a kreatinin clearance ≥ 60ml/perc. Ezeknél a betegeknél egyénre szabott dózistíráás javasolt az egyes összetevőkkel külön-külön. Az amlodipin plazmakoncentrációjának változása nem korrelál a veseelégtelenség mértékével. Biztonságosságát és hatásosságát nem igazolták még gyermekek és serdülőkorúak esetében. Adatok nem állnak rendelkezésre. A szokásos adag naponta egyszer egy tablettát, amit lehetőleg reggel, étkezés előtt kell bevenni. Amennyiben szükséges, a tablettát egyenlő adagokra osztható. **Ellenjav:** A perindoprilrel vagy bármilyen más ACE-gátlóval, az indapamiddal vagy bármilyen más szulfonamiddal, az amlodipinnel vagy bármely más dihidropiridin származékkal vagy a készítmény bármely segédanyagával szemben túlérzékenység. Korábbi ACE-gátló kezeléssel összefüggő angioödéma a körlelményben; Hereditár vagy idiopátiás angioödéma; Súlyos hypotensio; Sokk (beleértve a kardiogén sokkot is); A balkamra kiáramlási pályájának obstrukciója (pl. súlyos aorta stenosis); Akut myocardialis infarktus követő haemodinamikailag instabil szívelégtelenség; Súlyos veseelégtelenség (30ml/perc alatti kreatinin-clearance). A 8mg/5mg/2,5mg és 8mg/10mg/2,5mg hatáseregségi készítmények alkalmazása közepes és súlyos veseelégtelenség esetén (ha a kreatinin-clearance < 60ml/perc) ellenjavallt. Encephalopathia hepatica; Súlyos májkrórosodás; Hypokalaemia; Általános szabály, hogy ennek a gyógyszernek az együtádas nem tanácsos olyan, nem antitartimás gyógyszerrel, amelyek torzadsa de pontos-ot okozhatnak. A terheség másodí és harmadik trimesztere. Szoptatás. A Co-Dalnessa egyidejű alkalmazása alszkiren tartalmú készítményekkel ellenjavallt diabetes mellitusban szenvedő vagy károsodott veseműködésű betegeknél (GFR < 60 ml/perc/1,73 m²). Kellő klinikai tapasztalat hiányában nem adható: dializált betegeknél, kezeltelen dekompenzált

szívelégtelenségben. **Mellékhat:** A perindopril a renin-angiotenzin-aldoszteron rendszer gátlása révén csökkenti az indapamid által okozott hypokalaemiát. A 4mg perindopril/1,25mg indapamid kombinációval kezelt betegek 4%-ánál észlelték hypokalaemiát. Perindopril gyakori mellékhatásai: szédülés, fejfájás, parethesia, vertigo, látászavarok (beleértve a diplopiát is), tinnitus, hypotensio, dyspnoea, köhögés, hasi fájdalom, hányinger, epigastriális fájdalom, hányás, dyspepsia, szájszárazság, dysgeusia, ízérzékelési zavarok, hasmenés, székrekedés, anorexia, pruritus, kiütés, maculopapularis eruptió, izomgörcsök, asthenia. Amlodipinnel kezelt betegek esetén a leggyakrabban jelentett mellékhatások a következők voltak: aluszékonyság, szédülés, fejfájás, palpitatio, kipirulás, hasi fájdalom, hányinger, bokaduzzanat, ödéma, fáradékonyság. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött: gyógyszer (V). **Forg-eng. tul:** KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarjenska cesta 6, 8501 Novo mesto, Szlovénia. **Alk. érv:** 2014.11.09.

Co-Dalnessa® perindopril amlodipin-indapamid tabletta 30x	Bruttó fogyasztói ár (Ft)	Normatív támogatás összeg (Ft)	Térítési díj normatív támogatás esetén (Ft)	Közzgyógon kiváltható-e
4 mg / 5 mg / 1,25 mg	1 624	872	752	✓
4 mg / 10 mg / 1,25 mg	1 725	1 044	681	✓
8 mg / 5 mg / 2,5 mg	2 646	1 487	1 159	✓
8 mg / 10 mg / 2,5 mg	2 961	1 659	1 302	✓

Az árak 2016. november 1-től érvényesek.

A mindenkor árakkal kapcsolat bővebb információkat az OEP honlapján - www.oep.hu - találhat.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer teljes alkalmazási előírását vagy forduljon a gyártó magyarországi képviseletéhez: Krka Magyarország Kft., 1036 Budapest, Pacsirtamező utca 5. /1/.
Tel.: (1) 355 8490; Fax: (1) 214 9520.

Irodalom:

¹ Hribar V, Milovanovic J, Jarh D. Contribution of Krka's ACE inhibitors to the treatment of hypertension: 25 years of experience. *Krka Med Farm* 2014; 26 (38): 14-25.
² Co-Dalnessa (perindopril/indapamid/amlodipine, 2/0,25/5 mg) Marketing Authorisation No. OGYI-T-22577/01-09; Co-Dalnessa (perindopril/indapamid/amlodipine, 4/1,25/5 mg) Marketing Authorisation No. OGYI-T-22577/10-18; Co-Dalnessa (perindopril/indapamid/amlodipine, 4/1,25/10 mg) Marketing Authorisation No. OGYI-T-22577/19-27; Co-Dalnessa (perindopril/indapamid/amlodipine, 8/2,5/5 mg) Marketing Authorisation No. OGYI-T-22577/28-36; Co-Dalnessa (perindopril/indapamid/amlodipine, 8/2,5/10 mg) Marketing Authorisation No. OGYI-T-22577/31-45; Hungary



Fejlesztés és tudás a kiváló
minőségű, határos és
biztonságos termékekért.

Tisztelt Kolléga!

A Krka Magyarország Kft. évek óta kiszámítható együttműködő partnere az egészségügy szereplőinek, és a jövőben is aktívan szeretnénk hozzájárulni a háziorvosok, szakorvosok magas szintű szakmai képzéséhez.

2017-re tervezett programunk kialakítása során arra törekedtünk, hogy az egyes szakterületek kiváló szakembereit nyerjük meg előadónak, és olyan témákat tűzzünk napirendre, amelyek az Önök gyakorlati munkájához nyújtanak segítséget. Hisszük, hogy az ismeretek bővítése, az orvosi munka során szükséges gondolkodásmód kiterjesztése hozzájárulhat az eredményes gyógyító munkához.

Ezt kívánjuk elősegíteni továbbképzéseinkkel, akkreditált tanfolyamainkkal, valamint kiváló minőségű, megbízható termékeinkkel.

dr. Valiskó Gyöngyi
marketing menedzser

Tervezett program

Szeged | 2017. február 11.

Tisztelettel felhívjuk szíves figyelmüket, hogy az előadók személyében történő változtatás jogát fenntartjuk!

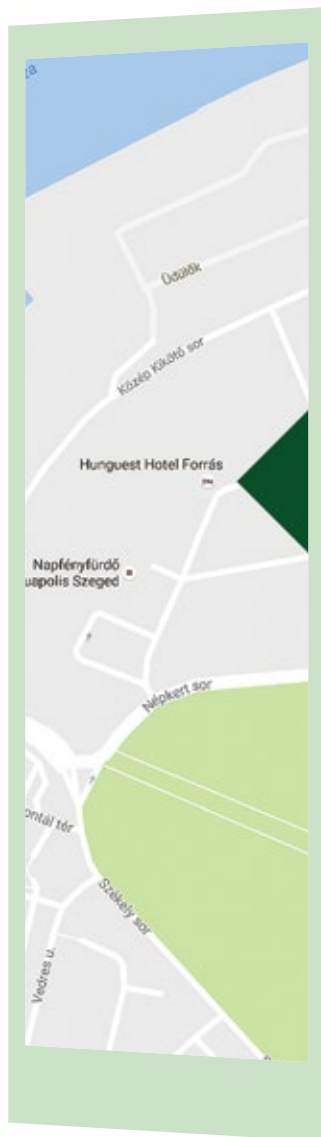
A rendezvényen az első 100 fő jelentkezését tudjuk elfogadni!

Helyszín: Szeged, Hunguest Hotel Forrás

6726 Szeged, Szent-Györgyi A. u. 16-24.,
www.hotelforras.hunguesthotels.hu

Üléselnök: *Prof. Dr. Forster Tamás DSc*
tanszékvezető egyetemi tanár
SZTE II. sz. Belgyógyászati Klinika igazgatója

- 09:00 – 09:40 **PPI-ok alkalmazása a társbetegségek tükrében**
Dr. Rosztóczy András PhD, egyetemi docens
- 09:40 – 10:20 **Hogyan lehet hatásos a statin terápia?**
Prof. Dr. Varga Albert, intézetvezető egyetemi tanár
- 10:20 – 11:00 **Korszerű kombinációk**
Dr. Légrády Péter PhD, egyetemi adjunktus
- 11:00 – 11:30 Szünet
- 11:30 – 12:10 **Személyre szabott vérnyomáscsökkentés**
Prof. Dr. Ábrahám György,
tanszékvezető egyetemi tanár
- 12:10 – 13:00 **Együtt: működik. A terápiás együttműködés javítása**
Dr. Pilling János PhD, egyetemi docens
- 13:00 – 13:40 **Szupergenerikumok a Krka-tól**
szervezés alatt
- 13:40 – 13:50 Tesztírás
- 13:50 Ebéd



Akkreditáció

A Pécsi Tudományegyetem a PTE ÁOK/2017.I./00015 kódszámú tanfolyamot akkreditálta. A tanfolyam pontértéke orvosok részére - sikeres tesztírás esetén - 12 pont, a kreditpontok az OFTEX portálokon feltüntetett szakképesítéseknél szakma szerinti pontszámként kerülnek jóváírásra.

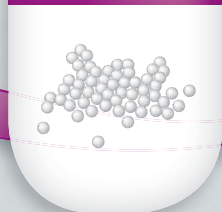
A NEFMI 64/2011. (11.29) rendelete értelmében az a résztvevő, aki a vizsgával minősített tanfolyamon nem vizsgázik le, a tanfolyam minősítésekor megítélt kreditpontot nem kaphatja meg - tehát mint hallgató - részpontszámot sem kaphat.

emozul®

gyomornedv-ellenálló kemény kapszula
20 mg, 40 mg

esomeprazol

Emozul:
pelleteket
tartalmazó
kapszula
gyógyszer-
formában!



A sava egyoncsapva

Szabadalom védett²

Emozul 20 mg és 40 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula 20,0 mg illetve 40,0 mg esomeprazol (esomeprazol-magnézium formájában) kapszulaként. Szacharát tartalmú. **Jav:** *Erdi és szerk. (12 éves kortól): GERD; erosív reflux oesophagitis; gyomorsav-elválasztást gátló gyógyszerekhez hasonlóan csökkentheti a B12 vitamin (cianokobalamin) felszívódását és csökkent gyomorsav-elválasztásnak vagy gyomorsavhiányoknak köszönhetően (hypochlorhydria, achlorhydria). Hosszú távú alkalmazásánál csökkentheti a szervezetben a B12-vitamin raktározott mennyisége. A legalább 3 hónapon, és a legtöbb esetben egy éven keresztül protonpumpa-gátlókkal kezelt betegekben súlyos hipomagnezémiát számoltak be. A hipomagnezémia olyan súlyos tünetekkel járhat, mint például kimerültség, letargia, delírium, konvulzió, szédülés, kárami ritmuszavar, mely tünetek gyakran észrevétlenül kezdődnek és előnye figyelmen kívül hagyják őket. Fokozott figyelmet kell fordítani a betegek egyidejűleg diszpozit, vagy olyan gyógyszerek szedésére, melyek hipomagnezémiát okozhatnak (pl. diuretikumok). A protonpumpa-gátlók főként nagy adagok és hosszú távú alkalmazás során (több mint 1 év), mérsékeltten növelhetik a csípő-, csukló- és gerincízületek kockázatát, főként idősokban, vagy olyan betegekben, akiknél egyéb ismert kockázati tényezők is fennállnak. Megfigyeléses vizsgálatok szerint a protonpumpa-gátlók 10-40 %-kal növelik meg a törések kockázatát. Mellékhatás: fejfájás, hasi fájdalom, székrekedés, hányinger, légzőszervi, hányinger/hányás, perifériás oedéma, álmatlanság, szédülés, parosztitis, aluszékonyság, fargi jellegű szédülés, szájszárazság, májműködés fokozott aktivitása, dermatitis, vizelési, bőrküti, csalánkiütés, csípő-, csukló-, vagy gerincízületek. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. **Forr. eng. jogosultja:** KRKA, d.d., Novo mesto, Szlovénia. **ALK. érv:** 2015. 11. 07.*

Emozul 20 mg és 40 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula 20,0 mg illetve 40,0 mg esomeprazol (esomeprazol-magnézium formájában) kapszulaként. Szacharát tartalmú. **Jav:** *Erdi és szerk. (12 éves kortól): GERD; erosív reflux oesophagitis; gyomorsav-elválasztást gátló gyógyszerekhez hasonlóan csökkentheti a B12 vitamin (cianokobalamin) felszívódását és csökkent gyomorsav-elválasztásnak vagy gyomorsavhiányoknak köszönhetően (hypochlorhydria, achlorhydria). Hosszú távú alkalmazásánál csökkentheti a szervezetben a B12-vitamin raktározott mennyisége. A legalább 3 hónapon, és a legtöbb esetben egy éven keresztül protonpumpa-gátlókkal kezelt betegekben súlyos hipomagnezémiát számoltak be. A hipomagnezémia olyan súlyos tünetekkel járhat, mint például kimerültség, letargia, delírium, konvulzió, szédülés, kárami ritmuszavar, mely tünetek gyakran észrevétlenül kezdődnek és előnye figyelmen kívül hagyják őket. Fokozott figyelmet kell fordítani a betegek egyidejűleg diszpozit, vagy olyan gyógyszerek szedésére, melyek hipomagnezémiát okozhatnak (pl. diuretikumok). A protonpumpa-gátlók főként nagy adagok és hosszú távú alkalmazás során (több mint 1 év), mérsékeltten növelhetik a csípő-, csukló- és gerincízületek kockázatát, főként idősokban, vagy olyan betegekben, akiknél egyéb ismert kockázati tényezők is fennállnak. Megfigyeléses vizsgálatok szerint a protonpumpa-gátlók 10-40 %-kal növelik meg a törések kockázatát. Mellékhatás: fejfájás, hasi fájdalom, székrekedés, hányinger, légzőszervi, hányinger/hányás, perifériás oedéma, álmatlanság, szédülés, parosztitis, aluszékonyság, fargi jellegű szédülés, szájszárazság, májműködés fokozott aktivitása, dermatitis, vizelési, bőrküti, csalánkiütés, csípő-, csukló-, vagy gerincízületek. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. **Forr. eng. jogosultja:** KRKA, d.d., Novo mesto, Szlovénia. **ALK. érv:** 2015. 11. 07.*

Emozul 20 mg és 40 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula 20,0 mg illetve 40,0 mg esomeprazol (esomeprazol-magnézium formájában) kapszulaként. Szacharát tartalmú. **Jav:** *Erdi és szerk. (12 éves kortól): GERD; erosív reflux oesophagitis; gyomorsav-elválasztást gátló gyógyszerekhez hasonlóan csökkentheti a B12 vitamin (cianokobalamin) felszívódását és csökkent gyomorsav-elválasztásnak vagy gyomorsavhiányoknak köszönhetően (hypochlorhydria, achlorhydria). Hosszú távú alkalmazásánál csökkentheti a szervezetben a B12-vitamin raktározott mennyisége. A legalább 3 hónapon, és a legtöbb esetben egy éven keresztül protonpumpa-gátlókkal kezelt betegekben súlyos hipomagnezémiát számoltak be. A hipomagnezémia olyan súlyos tünetekkel járhat, mint például kimerültség, letargia, delírium, konvulzió, szédülés, kárami ritmuszavar, mely tünetek gyakran észrevétlenül kezdődnek és előnye figyelmen kívül hagyják őket. Fokozott figyelmet kell fordítani a betegek egyidejűleg diszpozit, vagy olyan gyógyszerek szedésére, melyek hipomagnezémiát okozhatnak (pl. diuretikumok). A protonpumpa-gátlók főként nagy adagok és hosszú távú alkalmazás során (több mint 1 év), mérsékeltten növelhetik a csípő-, csukló- és gerincízületek kockázatát, főként idősokban, vagy olyan betegekben, akiknél egyéb ismert kockázati tényezők is fennállnak. Megfigyeléses vizsgálatok szerint a protonpumpa-gátlók 10-40 %-kal növelik meg a törések kockázatát. Mellékhatás: fejfájás, hasi fájdalom, székrekedés, hányinger, légzőszervi, hányinger/hányás, perifériás oedéma, álmatlanság, szédülés, parosztitis, aluszékonyság, fargi jellegű szédülés, szájszárazság, májműködés fokozott aktivitása, dermatitis, vizelési, bőrküti, csalánkiütés, csípő-, csukló-, vagy gerincízületek. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. **Forr. eng. jogosultja:** KRKA, d.d., Novo mesto, Szlovénia. **ALK. érv:** 2015. 11. 07.*

Emozul 20 mg és 40 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula 20,0 mg illetve 40,0 mg esomeprazol (esomeprazol-magnézium formájában) kapszulaként. Szacharát tartalmú. **Jav:** *Erdi és szerk. (12 éves kortól): GERD; erosív reflux oesophagitis; gyomorsav-elválasztást gátló gyógyszerekhez hasonlóan csökkentheti a B12 vitamin (cianokobalamin) felszívódását és csökkent gyomorsav-elválasztásnak vagy gyomorsavhiányoknak köszönhetően (hypochlorhydria, achlorhydria). Hosszú távú alkalmazásánál csökkentheti a szervezetben a B12-vitamin raktározott mennyisége. A legalább 3 hónapon, és a legtöbb esetben egy éven keresztül protonpumpa-gátlókkal kezelt betegekben súlyos hipomagnezémiát számoltak be. A hipomagnezémia olyan súlyos tünetekkel járhat, mint például kimerültség, letargia, delírium, konvulzió, szédülés, kárami ritmuszavar, mely tünetek gyakran észrevétlenül kezdődnek és előnye figyelmen kívül hagyják őket. Fokozott figyelmet kell fordítani a betegek egyidejűleg diszpozit, vagy olyan gyógyszerek szedésére, melyek hipomagnezémiát okozhatnak (pl. diuretikumok). A protonpumpa-gátlók főként nagy adagok és hosszú távú alkalmazás során (több mint 1 év), mérsékeltten növelhetik a csípő-, csukló- és gerincízületek kockázatát, főként idősokban, vagy olyan betegekben, akiknél egyéb ismert kockázati tényezők is fennállnak. Megfigyeléses vizsgálatok szerint a protonpumpa-gátlók 10-40 %-kal növelik meg a törések kockázatát. Mellékhatás: fejfájás, hasi fájdalom, székrekedés, hányinger, légzőszervi, hányinger/hányás, perifériás oedéma, álmatlanság, szédülés, parosztitis, aluszékonyság, fargi jellegű szédülés, szájszárazság, májműködés fokozott aktivitása, dermatitis, vizelési, bőrküti, csalánkiütés, csípő-, csukló-, vagy gerincízületek. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. **Forr. eng. jogosultja:** KRKA, d.d., Novo mesto, Szlovénia. **ALK. érv:** 2015. 11. 07.*

Emozul 20 mg és 40 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula 20,0 mg illetve 40,0 mg esomeprazol (esomeprazol-magnézium formájában) kapszulaként. Szacharát tartalmú. **Jav:** *Erdi és szerk. (12 éves kortól): GERD; erosív reflux oesophagitis; gyomorsav-elválasztást gátló gyógyszerekhez hasonlóan csökkentheti a B12 vitamin (cianokobalamin) felszívódását és csökkent gyomorsav-elválasztásnak vagy gyomorsavhiányoknak köszönhetően (hypochlorhydria, achlorhydria). Hosszú távú alkalmazásánál csökkentheti a szervezetben a B12-vitamin raktározott mennyisége. A legalább 3 hónapon, és a legtöbb esetben egy éven keresztül protonpumpa-gátlókkal kezelt betegekben súlyos hipomagnezémiát számoltak be. A hipomagnezémia olyan súlyos tünetekkel járhat, mint például kimerültség, letargia, delírium, konvulzió, szédülés, kárami ritmuszavar, mely tünetek gyakran észrevétlenül kezdődnek és előnye figyelmen kívül hagyják őket. Fokozott figyelmet kell fordítani a betegek egyidejűleg diszpozit, vagy olyan gyógyszerek szedésére, melyek hipomagnezémiát okozhatnak (pl. diuretikumok). A protonpumpa-gátlók főként nagy adagok és hosszú távú alkalmazás során (több mint 1 év), mérsékeltten növelhetik a csípő-, csukló- és gerincízületek kockázatát, főként idősokban, vagy olyan betegekben, akiknél egyéb ismert kockázati tényezők is fennállnak. Megfigyeléses vizsgálatok szerint a protonpumpa-gátlók 10-40 %-kal növelik meg a törések kockázatát. Mellékhatás: fejfájás, hasi fájdalom, székrekedés, hányinger, légzőszervi, hányinger/hányás, perifériás oedéma, álmatlanság, szédülés, parosztitis, aluszékonyság, fargi jellegű szédülés, szájszárazság, májműködés fokozott aktivitása, dermatitis, vizelési, bőrküti, csalánkiütés, csípő-, csukló-, vagy gerincízületek. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. **Forr. eng. jogosultja:** KRKA, d.d., Novo mesto, Szlovénia. **ALK. érv:** 2015. 11. 07.*

	Bruttó fogyasztói ár (Ft)	Normatív támogatási összeg (Ft)	Térítési díj normatív támogatás esetén (Ft)	Központ kiváltható-e
Emozul 20 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula 28x	1 064	113	951	✓
Emozul 40 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula 28x	1 899	226	1 673	✓

Az árak 2016. november 1-jétől érvényesek.

A mindenkor aktuális kapcsolatos bővebb információkat az OEP honlapján - www.oep.hu - találhat.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer teljes alkalmazási előírását vagy forduljon a gyártó magyarországi képviselőjéhez: KKA Magyarország Kft., 1036 Budapest, Pacsirtamező utca 5. /3. Tel.: (1) 355 8490; Fax: (1) 214 9250.

Irodalom:

¹ Emozul alkalmazási előírás; OGYI-T-21181 (2015. november 7.)

² European Patent Office (EPO), Munich, (<http://www.epo.org>) (12. 12. 2014) Szabadalmi védettség: Az esomeprazol hatóanyag szintézise, és a speciális gyógyszerformulálás.



*Fejlesztés és tudás a kiváló
minőségű, határos és
biztonságos termékekért.*

Tervezett program

Budapest | 2017. február 25.

Tisztelettel felhívjuk szíves figyelmüket, hogy az előadók személyében történő változtatás jogát fenntartjuk!

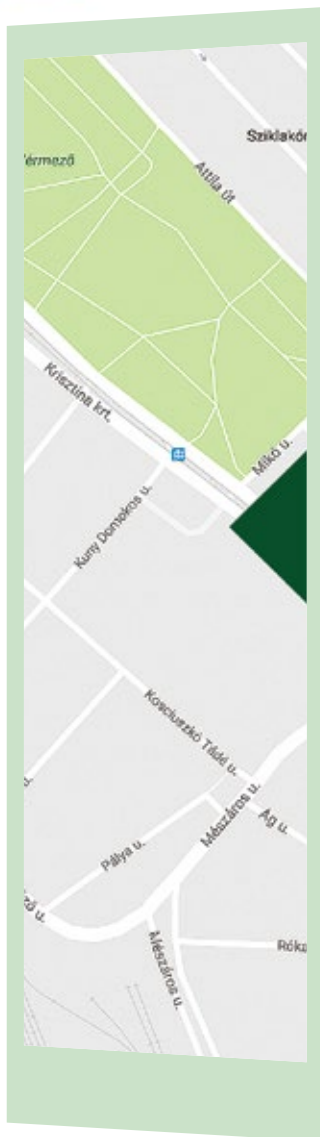
A rendezvényen az első 300 fő jelentkezését tudjuk elfogadni!

Helyszín: Budapest, TELEKOM Székház

1013 Budapest, Krisztina krt. 55.

Üléselnök: *Dr. Becker Dávid PhD*,
egyetemi docens

- 09:00 – 09:40 **Egyedül nem megy - ACS rövid és hosszú távú ellátása**
Dr. Becker Dávid PhD, egyetemi docens
- 09:40 – 10:20 **Hatékony kombinációk a vérnyomáscsökkentő kezelésben**
Prof. Dr. Járai Zoltán, c. egyetemi tanár, osztályvezető főorvos
- 10:20 – 11:00 **Az antibiotikum választás szempontjai a fül- orr-gégészeti kórképekben**
Dr. Noszek László, profilvezető főorvos, osztályvezető főorvos
- 11:00 – 11:30 Szünet
- 11:30 – 12:10 **A célértéken túl. Plakkregresszió és kardiovaszkuláris védelem rosuvastatinnal**
Prof. Dr. Karádi István, az MTA Doktora egyetemi tanár,
- 12:10 – 13:00 **Együtt működik. A terápiás együttműködés javítása**
Dr. Pilling János PhD, egyetemi docens
- 13:00 – 13:40 **Szupergenerikumok a Krka-tól**
Hegedűs Csilla, Krka orvoslátogató
- 13:40 – 13:50 Tesztírás
- 13:50 Ebéd



Akkreditáció

A Pécsi Tudományegyetem a PTE ÁOK/2017.I./00018 kódszámú tanfolyamot akkreditálta. A tanfolyam pontértéke orvosok részére - sikeres tesztírás esetén - 12 pont, a kreditpontok az OFTEX portálokon feltüntetett szakképesítéseknél szakma szerinti pontszámként kerülnek jóváírásra.

A NEFMI 64/2011. (11.29) rendelete értelmében az a résztvevő, aki a vizsgával minősített tanfolyamon nem vizsgázik le, a tanfolyam minősítésekor megítélt kreditpontot nem kaphatja meg - tehát mint hallgató - részpontszámot sem kaphat.



A Roxera hatékonyságát a Rosu-path, saját klinikai vizsgálat is bizonyítja.⁽²⁾

	5 mg		
10 mg		15 mg	
	20 mg		30 mg
		40 mg	

[illegible]

Készletmegtérítendő	Bruttó fogyasztói ár (Ft)	Normatív támogatási összeg (Ft)	Tényleges át normatív támogatás esetén (Ft)	Készletre való kifizetés
ROXERA 5 mg filmtabletta 30x	616	143	473	✓
ROXERA 10 mg filmtabletta 30x	1 169	855	314	✓
ROXERA 15 mg filmtabletta 30x	1 896	1 397	499	✓
ROXERA 20 mg filmtabletta 30x	2 249	1 799	450	✓
ROXERA 30 mg filmtabletta 30x	3 420	2 736	684	✓
ROXERA 40 mg filmtabletta 30x	4 078	2 839	1 239	✓

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer teljes alkalmazási előírását vagy forduljon a gyártó magyarországi képviselőéhez:
Krika Magyarország Kft., 1036 Budapest, Pácsi út 133. Tel.: (1) 355 8490; Fax: (1) 214 9520.

² <http://www.krka.co.hu/hu/termek/venykoteles-ovodyszerek/>

*Fejlesztés és tudás a kiváló
minőségű, hatásos és
biztonságos termékekért.*



Tervezett program

Pécs | 2017. március 11.

Tisztelettel felhívjuk szíves figyelmüket, hogy az előadók személyében történő változtatás jogát fenntartjuk!

A rendezvényen az első 100 fő jelentkezését tudjuk elfogadni!

Helyszín: Pécs, Palatinus City Center

7621 Pécs, Király utca 5.

www.danubiushotels.hu/szallodak-pecs/hotel-palatinus

Üléselnök: *Prof. Dr. Tóth Kálmán*, az MTA Doktora

PTE KK I.sz. Belgyógyászati Klinika igazgatója

09:00 – 09:35 Kardiiovaszkuláris rizikócsökkentés, monoterápia és kombinációs terápia

Dr. Komócsi András PhD, az MTA doktora

09:35 – 10:10 Mortalitás és morbiditás csökkentés ACE-gátló alapú kombinációkkal

Dr. Halmosi Róbert PhD, egyetemi docens

10:10 – 10:45 Angiotenzin-receptor blokkolók terápiai helye a RAAS-gátlásban

Dr. med.habil Habon Tamás, egyetemi docens

10:45 – 11:15 Szünet

11:15 – 11:50 Több mint koleszterincsökkentés

Dr. Vorobcsuk András PhD, egyetemi adjunktus

11:50 – 12:25 A terápiai együttműködés és kommunikáció

Prof. Dr. Tényi Tamás, egyetemi tanár,
klinika igazgató-helyettes

12:25 – 13:00 Éjszakai GERD tünetei és kezelési lehetőségei

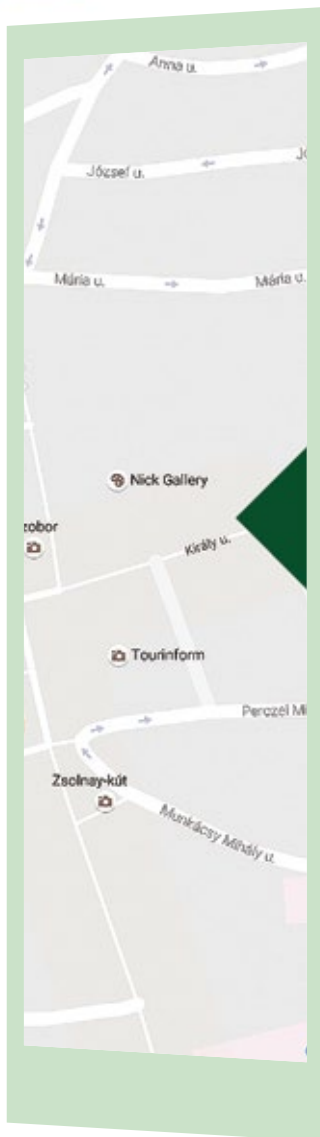
Dr. Szabó Imre, egyetemi docens,
oktatási igazgatóhelyettes

13:00 – 13:35 Szupergenerikumok a Krka-tól

Maklári Petra, Krka orvoslátogató

13:35 – 13:45 Tesztírás

13:45 Ebéd



Akkreditáció

A Pécsi Tudományegyetem a PTE ÁOK/2017.I./00017 kódszámú tanfolyamot akkreditálta. A tanfolyam pontértéke orvosok részére - sikeres tesztírás esetén - 12 pont, a kreditpontok az OFTEX portálokon feltüntetett szakképesítéseknél szakma szerinti pontszámként kerülnek jóváírásra.

A NEFMI 64/2011. (11.29) rendelete értelmében az a résztvevő, aki a vizsgával minősített tanfolyamon nem vizsgázik le, a tanfolyam minősítésekor megítélt kreditpontot nem kaphatja meg - tehát mint hallgató - részpontszámot sem kaphat.

Valsacor®
valsartan
80 mg, 160 mg, 320 mg filmtabletta

Co-Valsacor®
valsartan és hidroklortiazid
80mg/12,5mg, 160mg/12,5mg, 160mg/25mg, 320mg/12,5mg és 320mg/25mg filmtabletta



TÖKÉLETES ELŐADÁS

Valsacor 80 mg, 160 mg, 320 mg filmtabletta. 80 mg, 160 mg, 320 mg valsartán. Jav: hypertonia; Esszenciális hypertonia feln. és hypertonia kezelése 6-18 éves gyer. és serd.-nél; Nemrégiben bekövetkezett MI; 80 mg, 160 mg Tüneteket okozó szívelégtelenségben vagy tünetmentes balkezti szisztolés működészavarban szenvedő, klinikailag stabil feln. betegek kezelése, akik nemrégiben (12 óra – 10 nap) szívizominfarktuson estek át.; Szívelégtelenség 80mg, 160mg: Tüneteket okozó szívelégtelenség kezelése feln. betegeknél, amennyiben angiotenzin-konvertáló enzim (ACE) gátló nem alkalmazható, vagy ACE-gátlóval kombinálva, amennyiben béta-blokkoló nem alkalmazható. Adagolás: Nemrégiben bekövetkezett MI: Klinikailag stabil betegeknél a kezelést már 12 órával a szívizominfarktus után el lehet kezdeni. A naponta kétszer 20 mg-os kezdő adag után az adagot fokozatosan kell emelni a naponta kétszer 40 mg, 80 mg, ill. 160 mg-os adagra a következő néhány hét során. A max. céldózis naponta kétszer 160 mg. Alt.-ban a napi 2x80 mg adagot a kezelés megkezdését követően 2 héttel, a max. céldózzal, a napi 2x160 mg adagot 3 hónappal a kezelés megkezdése után javasolt elérni azt véve alapul, hogy a beteg mennyire tolerálja a gyógyszert. Tünetekkel járó vérnyomáscsökkenés vagy veseműködési zavar előfordulása esetén felfelé kell venni az adag csökkentését. A valsartán a szívizominfarktus utáni egyéb kezelések – trombolitikumok, ASA, béta-blokkolók, sztatínok vagy diuretikumok mellett is alkalmazható. Az ACE-gátlóval való kombináció nem ajánlott. Mi utáni állapotban levő betegek kezelése során mindig meg kell határozni a vesefunkciós értékeket is. Szívelégtelenség: Az ajánlott kezdő adaga naponta kétszer 40 mg. Az adag naponta kétszer 80, ill. 160 mg-ig emelhető legalább kéthetes intervallumokban, a beteg által tolerált legnagyobb dózsig. Az egyidejűleg adott diuretikumok adagjának csökkentése megfontolandó. Klinikai vizsgálatokban napi 320 mg volt a max. adag több részletben elosztva. Együtt adható a szívelégtelenség kezelésére szolgáló egyéb gyógyszerekkel. Az ACE-gátló, béta-blokkoló és valsartán hármas kombinációja nem ajánlott Szívelégtelenségben mindig fel kell mérni a vesefunkciót is. Hypertonia: Ajánlott kezdő adag naponta egyszer 80 mg. Az antihypertenzív hatás két héten belül kialakul, max. hatását négy héten belül éri el. Azoknál a betegeknél, akiknél a vérnyomása a fenti adaggal nem állítható be megfelelően, a napi adag 160 mg-ig, illetve max. 320 mg-ig emelhető. Együtt adható egyéb antihypertenzív készítményekkel. Ezeknél a betegeknél diuretikum, mint például HCT hozzáadásával a vérnyomás további is csökkenthető. Súlyos májárosodásban, biliris cirrhosisban, valamint cholestasisban szenvedő betegeknél a valsartán dózis nem haladhatja meg a 80 mg-ot. Gyer. és serd., 6-tól 18 éves korig A kezdő adag 35 kg alatti testtömegű gyermekek esetén naponta egyszer 40 mg, és 35 kg-os vagy annál nagyobb testtömeg esetén naponta egyszer 80 mg. A vesefunkció és a szérum káliumszintet szorosan ellenőrizni kell. A felnőttekhez hasonlóan a súlyos májárosodásban, biliris cirrhosisban, valamint cholestasisban szenvedő gyermekeknél ellenjavallt. Az enyhe vagy közepesen súlyos májárosodásban gyermekeknél a dózis nem haladhatja meg a 80 mg-ot. Bevehető és kezelhető függetlenül, és vízzel kell bevenni. Ellenjav: Gy. érz., súlyos májárosodás, továbbá biliris cirrhosis és cholestasis, terhesség. Mellék: szédülés, hypotonia, vesélégtelenség és vesekárosodás. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V). Forg. eng. tul.: KRKA, d.d., Novo mesto, Szlovénia. Alk. érv.: 2014. 11. 13. Co-Valsacor 80mg/12,5mg, 160mg/12,5mg, 160mg/25mg, 320mg/12,5mg és 320mg/25mg filmtabletta valsartán és HCT hatóanyaggal. Segédanyagként: laktóz tartalmaz. Jav: Esszenciális hipertónia kezelése felnőtteknél. A dózis kombináció olyan betegeknél javallt, akiknél a vérnyomása valsartán vagy HCT monoterápiával nem állítható be megfelelően. Adagolás: Étekész közben vagy attól függetlenül is bevehető, és vízzel kell bevenni.

A javasolt adag naponta egy filmtabletta. A max. valsartán/HCT adag: 320mg/25mg. Súlyos vesekárosodásban szenvedő betegeknél ellenjavallt. A dózis nem haladhatja meg a 80 mg-ot cholestasisal nem járó enyhe vagy közepesen súlyos májárosodás esetén. Súlyos májárosodás esetén ellenjavallt. Ellenjav: Gy. érz., terhesség. Súlyos májárosodás, továbbá biliris cirrhosis és cholestasis. Súlyos vesekárosodás (creatinin clearance < 30 ml/perc), anuria. Refrakter hypokalaemia, hyponatraemia, hypercalcaemia és tünetekkel járó hyperuricaemia. Mellék: Orthostaticus hypotonia, étvágytalanság, enyhe hányinger és hányás, urticaria és egyéb típusú kiütések, impotencia. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V). KRKA, d.d., Novo mesto, Szlovénia. Alk. érv.: 2012. 05. 02.

Készítmény megnevezése	Bertitelt fogyasztói ár (Ft)	Nominalis támogatási összeg (Ft)	Titelt (d) normatív támogatás esetén (Ft)	Közfoglalom kiváltható-e
Valsacor 80 mg filmtabletta 30x	833	402	431	✓
Valsacor 160 mg filmtabletta 30x	1 015	492	523	✓
Valsacor 320 mg filmtabletta 30x	2 741	1 504	1 237	✓
Co-Valsacor 80 mg / 12,5 mg filmtabletta 30x	928	487	441	✓
Co-Valsacor 160 mg / 12,5 mg filmtabletta 30x	1 621	583	1 038	✓
Co-Valsacor 160 mg / 25 mg filmtabletta 30x	1 372	675	697	✓
Co-Valsacor 320 mg / 12,5 mg filmtabletta 30x	2 686	1 308	1 378	✓
Co-Valsacor 320 mg / 25 mg filmtabletta 30x	3 945	1 687	2 258	✓

Az árak 2016. november 1-jétől érvényesek.
A mindenkor aktuális árakkal kapcsolatos bővebb információkat az OEP honlapján - www.oep.hu - találhat.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer teljes alkalmazási előírását vagy forduljon a gyártó magyarországi képviselőjéhez: Krka Magyarország Kft., 1036 Budapest, Pacsirtamező utca 5. 1/3. Tel.: (1) 355 8490; Fax: (1) 214 9520.



Fejlesztés és tudás a kiváló
minőségű, hatásos és
biztonságos termékekért.

Tervezett program

Debrecen | 2017. március 11.

Tisztelettel felhívjuk szíves figyelmüket, hogy az előadók személyében történő változtatás jogát fenntartjuk!

A rendezvényen az első 100 fő jelentkezését tudjuk elfogadni!

Helyszín: Debrecen, Kölcsey Központ

4026 Debrecen, Hunyadi u. 1-3.,

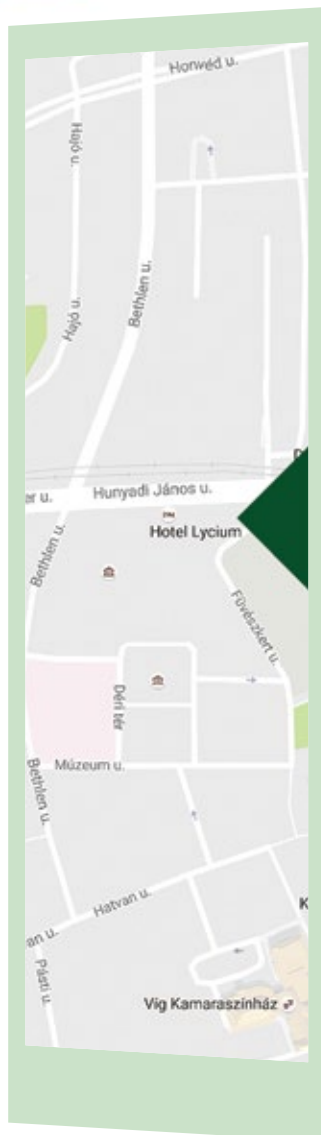
www.kolcseykozpont.hu

Üléselnök: *Prof. Dr. Édes István*, az MTA Doktora,

egyetemi tanár

DE KK Kardiológiai Intézet igazgatója

- 09:00 – 09:40 **A célerőn túl. Plakkregresszió és kardiiovaszkuláris védelem rosuvastatinnal**
Dr. Sváb Marianna, osztályvezető-helyettes főorvos
- 09:40 – 10:20 **Saviüggő kórképek korszerű kezelése**
Prof. Dr. Altorjay István, az MTA Doktora
tanszékvezető egyetemi tanár
- 10:20 – 11:00 **Kardiológiai esetek: vérnyomáscsökkentő kezelés mérlegelése a mindennapi gyakorlatban**
Dr. Homoródi Nóra, egyetemi tanársegéd
- 11:00 – 11:30 Szünet
- 11:30 – 12:10 **Egyedül nem megy. A hipertónia kombinációs kezelése**
Prof. Dr. Páll Dénes, az MTA Doktora,
klinika igazgató egyetemi tanár
- 12:10 – 13:00 **Együtt működik. A terápiás együttműködés javítása**
Dr. Pilling János PhD, egyetemi docens
- 13:00 – 13:40 **Szupergenerikumok a Krka-tól**
Lajos Gabriella, Krka orvoslátogató
- 13:40 – 13:50 Tesztírás
- 13:50 Ebéd



Akkreditáció

A Pécsi Tudományegyetem a PTE ÁOK/2017.I./00019 kódszámú tanfolyamot akkreditálta. A tanfolyam pontértéke orvosok részére - sikeres tesztírás esetén - 12 pont, a kreditpontok az OFTEX portálokon feltüntetett szakképesítéseknél szakma szerinti pontszámként kerülnek jóváírásra.

A NEFMI 64/2011. (11.29) rendelete értelmében az a résztvevő, aki a vizsgával minősített tanfolyamon nem vizsgázik le, a tanfolyam minősítésekor megítélt kreditpontot nem kaphatja meg - tehát mint hallgató - részpontszámot sem kaphat.

Analgesin®
naproxen-nátrium
filmtabletta

Analgesin®
naproxen-nátrium
filmtabletta **Forte**



Naproxen: alacsony kardiovaszkuláris kockázat az NSAID-ek között^{1,2}



Analgesin 275 mg és Analgesin Forte 550 mg filmtabletta. 275 mg naproxen-nátrium filmtablettánként, ez megfelel 250 mg naproxennek és 550 mg naproxen-nátrium filmtablettánként, ez megfelel 500 mg naproxennek. **Jav:** reumatoid arthritis, osteoarthritis (degeneratív arthritis), spondylitis ankylopoetica, juvenilis idiopathias arthritis, heveny mozgásszervi rendellenességek (pl. rándulások és húzódsók, direkt trauma, lumbosacralis fájdalom, tendovaginitis és bursitis), akut köszvény, dysmenorrhea, akut posztoperatív fájdalom és duzzanattal járó állapotok (pl. műtét vagy foghúzás után). **Adagolás:** A nemkívánatos hatások előfordulása minimálisra csökkenthető, ha legkisebb hatásos dózis a tünetek kezeléséhez szükséges legrovidebb ideig alkalmazunk. **Felírták és 16 éves kor felett szedjük.** Az ajánlott napi dózis 550-1100 mg naproxen-nátrium, 2 részre osztva. A naproxen-nátrium fenntartó dózis a beteg terápia választásától függően növelhető vagy csökkenthető. Az 1100 mg-os egyezségi dózist nem szabad túllépni. **Gyermekek populáció:** alkalmazása nem ajánlott gyermekeknek és 16 éves kor alatti serdülőkorúknak, mivel testül-alapú adagolása nem lehetséges. Körültekintően kell alkalmazni veselégtelenségben szenvedő betegeknél. A metabolit akkumulációjának elkerülése érdekében dóziscsökkentés szükséges azoknál, akiknél kreatinin-clearance értékei 30 ml/perc/1,73 m² felett vannak. Nem ajánlott, akiknek kreatinin-clearance értéke kevesebb 30 ml/perc/1,73 m². Körültekintően kell alkalmazni károsodott májműködésű betegeknél. A tudalagok közötti dózisok közötti dóziscsökkentés szükséges. A naproxen-nátrium nem ajánlott súlyos májkárosodásban, és évesnél idősebb betegeknél a lehető legalacsonyabb dózist, a legrovidebb ideig kell alkalmazni. A tablettát egészben, kevés folyadékkal, lehetőleg étellel együtt kell bevenni. **Ellenjav:** Gy. érz. acetilszalicilát vagy egyéb NSAID alkalmazásához társuló bronchospasmus, asztma, rhinitis vagy urticaria az anamnézisben. Aktív, vagy az anamnézisben szereplő, károsító peptikus ulcus/vérzés (lettség vagy több különálló, bizonyított fekélyes vagy vérzéses epizód). Korábbi NSAID-kezeléssel összefüggő GI vérzés vagy perforáció kórelőzménye. Súlyos vesekárosodás. Súlyos veseelégtelenség. Szívizületelenség. A terhesgésztől utólagos terhesgésztől. **Figyelmeztetés:** NSAID-ok – beleértve a szelektív COX-2 gátlókat is – egyidejű alkalmazása korlátozott. A nemkívánatos hatások előfordulása minimálisra csökkenthető, ha a legkisebb hatásos dózist a tünetek kezeléséhez szükséges legrovidebb ideig alkalmazzuk. Idős korban gyakoribbak a NSAID-okra adott nem kívánt reakciók, legfőképpen a GI vérzés és a perforáció, melyek fatálisak lehetnek. A GI vérzés, ulcus vagy perforáció kockázata nagyobb növekvő NSAID adagok esetén, ulcusos anamnézisű betegeknél – legfőképpen, ha zivódyményként vérzés vagy perforáció is jelentkezett, továbbá az idős korúknál megfontolandó a kombinált védekező hatással rendelkező kombinált COX-2 gátlókkal. Tanácsos a körültekintően eljárni azon betegek esetében, akik egyidejűleg olyan gyógyszereket is kapnak, amelyek fokozhatják az ulcus vagy a vérzés kockázatát, például per os kortikoszteroidokat, antikoagulánsokat (pl. warfarin), szelektív szerotoninn-visszavétel gátlókat, vagy thrombocytá-aggregáció gátlókat (pl. acetilszalicilátot). Ha Analgesin®/Analgesin Forte® szedő betegek gastrointesztinális vérzés vagy perforáció lép fel, le kell állítani a kezelést. **Gyógyszerkölcsönhatások:** **Véráladagítók:** A NSAID-ok fokozhatják a véráladagítók, pl. a warfarin hatásait. **Thrombocytá-aggregáció gátlók és szelektív szerotoninn-visszavétel gátlók (SSRIk):** NSAID-okal egyidejűleg alkalmazva fokozott a gastrointesztinális vérzés vagy perforáció kockázata. **Kardiovaszkuláris:** Egyidejű alkalmazású NSAID-okkal fokozhatja a gastrointesztinális vérzés vagy ulcus kockázatát. **Lítium:** Lítium és naproxen-nátrium egyidejű alkalmazása során nő a plazma lítium koncentrációja. **Hidantoinok és szulfonilurea-származékok:** Mivel a naproxen-nátrium szinte teljes mennyiségű plazmafehérjéhez kötődik, körültekintően kell együtt alkalmazni hidantoin-, vagy szulfonilurea-származékokkal, ugyanis ezek a gyógyszerek szintén plazmafehérjéhez kötődnek. Az egyidejűleg naproxennel és hidantoinnal, szulfonilamiddal, vagy szulfonilureával kezelt betegeket megfigyelés alatt kell tartani, mert dózismódosítás válhat szükségessé. **Furoszamidok:** csökkentheti a furoszamid nátrium-ürítő hatását. **Metotrexát:** csökkenti a metotrexát tubuláris szekrecióját, ezért egyidejű alkalmazásuk során fokozott lehet a metotrexát toxicitása. **Probenecid:** Ha egyidejűleg probenecidet is alkalmaznak, megnyílik a naproxen-nátrium biológiai felezési ideje, és megnő a plazmakoncentrációja. **Ciklooxigén-egyidejű alkalmazása** fokozhatja a veseelégtelenség kockázatát. **Diuretikumok, ACE-gátlók, és ARB-ek:** A NSAID-ok csökkenthetik a diuretikumok és egyéb vérnyomáscsökkentő gyógyszerek hatását. Egyes károsodott vese-működésű (pl. dehidratált, vagy idős, vagy károsodott vese-működésű) betegeknél ACE-gátló vagy ARB, valamint ciklooxigén-gátló szedése egyidejű alkalmazása a vese-működés további romlását eredményezheti – beleértve az akut veseelégtelenség előfordulását is, ami általában reverzibilis. **Zidovudin:** in vitro zidovudin egyidejű alkalmazása növeli a zidovudin plazmakoncentrációját. A mellékvese-funkciós próbák elvégzése előtt 48 órával javasolt a kezelés átmeneti felfüggesztése, mert a naproxen mesterségesen megzavarhatja egyes 17-ketogén szteroidok kimutatására szolgáló tesztesztet. **Mellékhatások:** leggyakrabban megfigyelt nemkívánatos események természetüket tekintve gastrointesztinálisak. Peptikus fekély, perforáció, vagy gastrointesztinális vérzés – melyek olykor végzetesek – különösen az idős korban fordulhatnak elő. Beszámoltak hányingerrel, hányással, hasmenéssel, székrekedéssel, hasi panaszokkal, hasi fájdalommal, szorokszékrel, vérhányással, stomatitis ulcrosával, a colitis, gastritis II. Crohn-betegség heveny fellángolásával. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszerek (V). **Forg. eng. tul.:** KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarjenska cesta 6, 8501 Novo mesto, Szlovénia. **Alk. érv.:** 2013. 02. 01.

tartani, mert dózismódosítás válhat szükségessé. **Furoszamidok:** csökkentheti a furoszamid nátrium-ürítő hatását. **Metotrexát:** csökkenti a metotrexát tubuláris szekrecióját, ezért egyidejű alkalmazásuk során fokozott lehet a metotrexát toxicitása. **Probenecid:** Ha egyidejűleg probenecidet is alkalmaznak, megnyílik a naproxen-nátrium biológiai felezési ideje, és megnő a plazmakoncentrációja. **Ciklooxigén-egyidejű alkalmazása** fokozhatja a veseelégtelenség kockázatát. **Diuretikumok, ACE-gátlók, és ARB-ek:** A NSAID-ok csökkenthetik a diuretikumok és egyéb vérnyomáscsökkentő gyógyszerek hatását. Egyes károsodott vese-működésű (pl. dehidratált, vagy idős, vagy károsodott vese-működésű) betegeknél ACE-gátló vagy ARB, valamint ciklooxigén-gátló szedése egyidejű alkalmazása a vese-működés további romlását eredményezheti – beleértve az akut veseelégtelenség előfordulását is, ami általában reverzibilis. **Zidovudin:** in vitro zidovudin egyidejű alkalmazása növeli a zidovudin plazmakoncentrációját. A mellékvese-funkciós próbák elvégzése előtt 48 órával javasolt a kezelés átmeneti felfüggesztése, mert a naproxen mesterségesen megzavarhatja egyes 17-ketogén szteroidok kimutatására szolgáló tesztesztet. **Mellékhatások:** leggyakrabban megfigyelt nemkívánatos események természetüket tekintve gastrointesztinálisak. Peptikus fekély, perforáció, vagy gastrointesztinális vérzés – melyek olykor végzetesek – különösen az idős korban fordulhatnak elő. Beszámoltak hányingerrel, hányással, hasmenéssel, székrekedéssel, hasi panaszokkal, hasi fájdalommal, szorokszékrel, vérhányással, stomatitis ulcrosával, a colitis, gastritis II. Crohn-betegség heveny fellángolásával. Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszerek (V). **Forg. eng. tul.:** KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarjenska cesta 6, 8501 Novo mesto, Szlovénia. **Alk. érv.:** 2013. 02. 01.

Hatanyag	Brutto fogazott ár (Ft)	Normatív támogatási összeg (Ft)	Törlesztési díj normatív támogatás esetén (Ft)	Készletgond- költség
ANALGESIN 275 mg filmtabletta 30x	naproxen 810	134	676	✓
ANALGESIN FORTE 550 mg filmtabletta 30x	naproxen 1 189	297	892	✓

Az árak 2016. november 1-jétől érvényesek. A mindenkor árrakkal kapcsolatos bővebb információt az OEP honlapján - www.oep.hu - találhat. EU70 7, 8/a Analgesin 275 mg filmtabletta 30x emelt támogatási összeg: 467 Ft; térítési díj emelt támogatás esetén: 343 Ft. Analgesin Forte 550 mg filmtabletta 30x emelt támogatási összeg: 832 Ft; térítési díj emelt támogatás esetén: 353 Ft. Háziorvos Megtérítés nélkül juttatható ki.

Szakorvosi javaslatot egyidejűleg ideig 12 hónap.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer teljes alkalmazási előírását vagy forduljon a gyártó magyarországi képviselőéhez: Krka Magyarország Kft., 1036 Budapest, Pacsirtamező utca 5. /1/. Tel.: (1) 355 8490; Fax: (1) 2124 9520.

¹ McGittigan P, Henry D. (2011) Cardiovascular Risk with Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs: Systematic Review of Population-Based Controlled Observational Studies. *PLoS Med* 8 (9): e1001098.
² Poole E, et al. *Circulation*. 2010. június 23. költés alapján.
Nem-steroidi gyulladásgátlók alkalmazásával összefüggő szív-érrendszeri kockázatok egészséges egyénekben



KRKA

Fejlesztés és tudás a kiváló
minőségű, hatásos és
biztonságos termékekért.



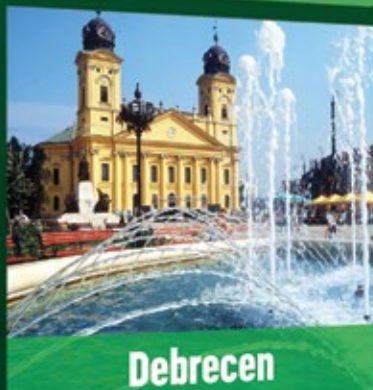
Szeged



Pécs



Budapest



Debrecen

Technikai szervező

Horvát Renáta

Convention Budapest Kft.

E-mail: rhovrat@convention.hu

H-1036 Budapest Lajos u. 66. A épület IV. emelet

Telefon: +36 1 299 0184, -85, 86; **Fax:** +36 1 299 0187

www.convention.hu

Online regisztráció a roadshow megfelelő állomásán:
www.convention.hu