

Odborný program a abstrakty

13. SLOVENSKÁ KONFERENCIA O ZRIEDKAVÝCH CHOROBÁCH

14. – 15. november 2024, Bratislava

Myslite na Fabryho chorobu: progresívne, multisystémové ochorenie.¹

Fabryho choroba je vzácne lyzozomálne ochorenie postihujúce pacientov mužského aj ženského pohlavia.¹

U pacientov s Fabryho chorobou se vyskytujú rôznorodé príznaky a symptómy:¹

OFTALMOLOGICKÉ/ORL¹

Cornea verticillata, šedý zákal, ztrata sluchu, tinnitus, vertigo

DERMATOLOGICKÉ¹

Angiokeratómy

KARDIOLOGICKÉ¹

Arytmie, hypertrofia ľavej komory, infarkt myokardu, srdcové zlyhávanie

RENÁLNE¹

Glomeruloskleróza, proteinúria, znížená funkcia obličiek, zlyhávanie obličiek

NEUROPSYCHIATRICKÉ¹

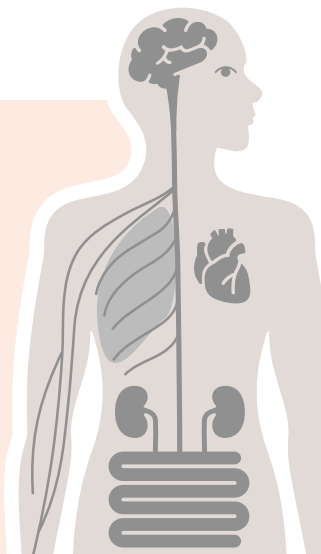
Depresia

NEUROLOGICKÉ¹

Cievna mozgová príhoda/transizitorná ischemická ataka, bolesť, najmä rúk/nôh, chronická neuropatická bolesť

GASTROINTESTINÁLNE¹

Nauzea, zvracenie, hnačka, bolesť/plynatosť po jedle



Vzhľadom k heterogennému spektru prejavov ochorenia je dôležitý individuálny prístup v starostlivosti o pacienta.²

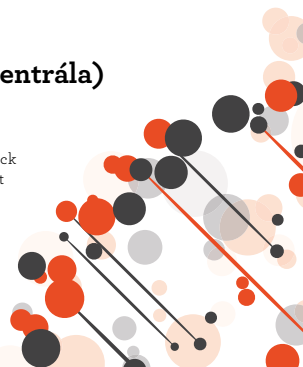


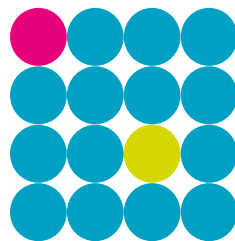
Pacienti s Fabryho chorobou navštívia v priemere až 10 rôznych špecialistov a v priemere trvá 10 rokov pokiaľ dôjde k určeniu správnej diagnózy.³ **Môžete to zmeniť.**

Centrum dedičných a metabolických porúch NÚDCH
Limbová 1, 833 40, Bratislava, Tel.: +421 (0)2 593 71 111 (centrála)

Referencie: 1. Germain, DP. Fabry Disease. Orphanet J Rare Dis. 2010;5:30. 2. Ortiz A, Germaine DP, Desnick RJ, et al. Fabry disease revisited: management and treatment recommendations for adult patients. Mol Genet Metab. 2018;123:416-4273. 3. Hughes DA et al. In: Mehta A, Beck M, Sunder-Plassmann G, editors. Fabry Disease: Perspectives from 5 Years of FOS. Oxford: Oxford PharmaGenesis; 2006.

Amicus Therapeutics UK Limited, One Globeside,
Fieldhouse Lane, Marlow, Buckinghamshire, SL7 1HZ
PP-NN-SK-0001-0224 | Dátum prípravy: február 2024





13. SLOVENSKÁ KONFERENCIA O ZRIEDKAVÝCH CHOROBÁCH

14. – 15. november 2024

Hotel Park Inn, Rybné námestie 1, Bratislava
+ ONLINE live stream <https://www.mudr.online/>

Programový výbor

MUDr. Anna Hlavatá, PhD., MPH – odborný garant

MUDr. Gabriela Hrčková

Doc. PharmDr. Tatiana Foltánová, PhD.

RNDr. Róbert Petrovič, PhD.

Podujatie je ohodnotené 11 CME kreditmi.

Podujatie podporili

Hlavní partneri



Partneri



Vážené kolegyne, vážení kolegovia, milí priatelia,

je to už po trinásty raz, čo sa jeseň nesie nielen v znamení padajúceho lístia, ale aj stretnutia všetkých, ktorí majú záujem o problematiku zriedkavých chorôb na Slovensku.

Nie sú to len lekári či iní zdravotnícki pracovníci rôzneho zamerania, ktorí sa diagnostike a liečbe raritných chorôb venujú. Konferencia im umožňuje navzájom sa o svojej práci informovať. Teší nás, že Slovenská konferencia o zriedkavých chorobách sa stala aj miestom, kde zaznieva tiež hlas toho, komu je celé úsilie venované – hlas pacienta.

Odborný program konferencie bol zostavený tak, aby ukázal rozmanitosť problematiky raritných chorôb i ich miesto v štáte a medzinárodnom spoločenstve. Veríme, že toto jedinečné stretnutie bude miestom na rozvinutie diskusie, ktorá je pri osobných pracovných stretnutiach najvzácnejšia.

Tešíme sa na naše spoločné pracovné stretnutie.

*Za programový výbor
Anna Hlavatá*

ŠTVRTOK 14. NOVEMBER 2024

8.00 Registrácia

8.45 – 9.00 Otvorenie konferencie

Anna Hlavatá – odborný garant konferencie

Gabriela Hrčková – zástupca Orphanet v SR

Tatiana Foltánová – predseda Komisie zriedkavých chorôb MZ SR

9.00 – 10.25

DEDIČNÉ METABOLICKÉ PORUCHY

Predsedníctvo: Petrovič R., Juríčková K.

1. Petrovič R.: **Význam skríningu lyzozómových chorôb – 18 rokov skúseností** (15 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o. Spoločnosť Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
2. Juríčková K., Hlavatá A.: **Neuropsychiatrický profil u pacientov s alfamanozidózou** (15 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Chiesi Slovakia s.r.o. Spoločnosť Chiesi Slovakia s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
3. Okáľová K., Trúsiková E.: **Naše skúsenosti s liečbou neuronálnej ceroidnej lipofuscínózy typu 2 (NCL2)** (15 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti BioMarin s.r.o. Spoločnosť BioMarin s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
4. Jankó V., Hlavatá A., Černianska A., Topoľský I., Brndiarová M., Zieg J., Flachsová E.: **Primárna hyperoxalúria v kocke** (15 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Medison Pharma s.r.o. Spoločnosť Medison Pharma s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
5. Lazúrová I.: **Akútna intermitentná porfýria v klinickej praxi internistu** (15 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Medison Pharma s.r.o. Spoločnosť Medison Pharma s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.

10.25 – 10.40

Prestávka



VYVGART:

Lieči príčinu, viditeľne mení život pacienta

Preukázané zlepšenie schopnosti pacientov vykonávať každodenné aktivity^{1*}

Je prvý a jediný schválený fragment ľudskej IgG1 protilátky na liečbu **generalizovanej myasténie gravis (gMG)** u dospelých pacientov, ktorí sú pozitívni na protilátky proti acetylcholinovému receptoru (AChR).^{2,3}

Vyvgart je indikovaný ako prídavná terapia k štandardnej liečbe generalizovanej myasténie gravis (gMG) u dospelých pacientov, ktorí sú pozitívni na protilátky proti acetylcholinovým receptorom (AChR).²

* V klinickom skúšaní ADAPT sa sledovala účinnosť a bezpečnosť VYVGARTU vs. placebo, pričom bol splnený primárny cieľ: podiel respondérov na AChR-Ab+ v MG-ADL po 1 cykle liečby; VYVGART 67,7 % (44/65) vs placebo 29,7 % (19/64); p<0,0001.

Referencie a použité skratky:

1. Howard JF et al. Lancet Neurol 2021;20(7):526-536, 2. Súhrn charakteristických vlastností lieku Vyvgart, dátum revízie textu 05/2024, www.sukl.sk, 3. Wolfe GI et al. J Neurol Sci 2021;430:118074.

Ab- protilátka, AChR- acetylcholinový receptor, Fc- kryštalizovateľná oblasť fragmentu, gMG- generalizovaná myasténia gravis, IgG- imunoglobulín G, MG-ADL- MG dotazník činností každodenného života pre myasténiu gravis; AChR-Ab+- pozitívni na protilátky proti acetylcholinovému receptoru.

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

** Obraz pacienta.

Pre úplné zobrazenie SPC si, prosím, naskenujte QR kód.

MEDISON argenx

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

EU-VVY-22-00003, SK-VVY-014-10/2024 dátum prípravy materiálu: Október 2024



10.40 – 12.30

NEUROLÓGIA*Predsedníctvo: Turčanová Koprušáková M., Krivošík M.*

1. Turčanová Koprušáková M., Kolísek M., Žilka N., Grofik M., Šveda K., Kurča E.: **Markery pre včasnú diagnostiku ALS – projekt PremodiALS** (15 + 2 min)
2. Stretavská P., Turčanová Koprušáková M., Šlachtová L., Giertlová M., Drenčáková P., Jungová P., Martinka I., Mihalov I.: **Hereditárna spastická paraparéza alebo amyotrofná laterálna skleróza – fenotypová variabilita asociovaná s SPG7 génom** (10 + 2 min)
3. Okáľová K.: **Spinálna muskulárna atrofia (SMA) v ére nových liečebných a diagnostických možností** (15 + 5 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Biogen Slovakia s.r.o. Spoločnosť Biogen Slovakia s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
4. Krivošík M.: **Klinické charakteristiky SMA 3 (4)** (15 + 2 min)
5. Vosátková A., Martinka I., Jungová P., Cibulčík F.: **Non-5q SMA: Klinické spektrum, diagnostika, kazuistiky** (15 + 2 min)
6. Kolníková M.: **Friedreichova ataxia** (20 + 5 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Biogen Slovakia s.r.o. Spoločnosť Biogen Slovakia s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.

12.30 – 12.55

POSTEROVÁ SEKCIA 1*Predsedníctvo: Brennerová K., Šebová C.*

1. Tabačáková K., Okáľová K., Libá Z., Hubáček P., Giertlová M., Jeseňák M., Rostasy K., Kráľinský K.: **Opsoklonus-myoklonus-ataxia syndróm** (3 + 2 min)
2. Bzdúch V., Brennerová K., Tárnoková S., Karľová K., Čiznár P.: **Nové poznatky v patogenéze neutropénie pri glykogenóze 1B** (3 + 2 min)
3. Šebová C., Brennerová K., Šalingová A., Tárnoková S., Ostrožlíková M., Prídavok M., Lászlóvá K., Maceková D., Mydlová Z., Tesařová M., Chandoga J.: **Tyrozinémia typ I v Centre dedičných metabolických porúch NÚDCH** (3 + 2 min)
4. Prídavok M., Dobešová D., Brumarová R., Brennerová K., Šaligová J., Friedecký D., Šebová C.: **Cielená metabolomika vzoriek pacientov s deficitom TMEM70 a acyl-CoA dehydrogenázy MK s krátkym reťazcom** (3 + 2 min)
5. Slabá L., Tárnoková S., Šebová C., Šalingová A., Lászlóvá K., Potočnáková L., Brennerová K., Petrovič R.: **Deficit ornitíntranskarbamoylázy (OTCD) – late-onset forma** (3 + 2 min)

12.55 – 13.55

Obed

TOGETHER IN SMA™



SMA JE
U KAŽDÉHO INÁ

V spoločnosti Biogen sme odhodlaní poskytovať podporu ľuďom so spinálnou svalovou atrofiou, ich rodinným príslušníkom a ošetrovateľskému personálu. Veríme, že vďaka webovej stránke TOGETHER IN SMA poskytneme najnovšie informácie o spinálnej muskulárnej atrofi (SMA), o pohľadoch pacientov na život so SMA, o diagnostike a možnostiach starostlivosti a pomôžeme aj lepšie pochopiť problematiku pri rozhovore s lekármi a s ošetrovateľským tímom. Na webovej stránke nájdete aj odporúčania skúsených opatrovateľov a zdravotníkov, týkajúce sa rôznych tém, od výživy až po adaptačné pomôcky.



Biogen Slovakia s.r.o.,
Karadžičova 12, 821 08 Bratislava, Slovakia,
<https://care.togetherinsma.sk/>
Biogen-247291 August 2024

Načítajte QR kód
Dozviete sa viac o SMA



13.55 – 14.45

HEMATOLÓGIA

Predsedníctvo: Grešíková M., Klučková K.

1. Grešíková M., Freiburger T., Ravčuková B., Bíly V.: **Vzácná X-viazaná trombocytopenia – vážnu prognózu mení inovatívna terapia** (10 + 2 min)
2. Klučková K., Grešíková M., Zavorská M., Požgayová S., Skalická K., Hrčková G., Hamidová O.: **Zlyhanie liečby nízkomolekulovým heparínom – vzácna príčina, na ktorú myslíme** (10 + 2 min)
3. Zavorská M., Grešíková M., Klučková K., Požgayová S., Skalická K., Hrčková G., Hamidová O.: **Zlyhanie liečby nízkomolekulovým heparínom – raritná príčina, ktorú neočakávame** (10 + 2 min)
4. Brennerová K., Lauková K., Škopková M., Hrčková G., Hamidová O., Gašperíková D., Staník J.: **Vzácná forma geneticky podmienenej makrocytovej anémie manifestovaná počas akútnej parvovírusovej infekcie** (10 + 2 min)

14.45 – 15.20

RARITNÉ OPERÁCIE

Predsedníctvo: Bušányová B., Bevilaqua J.

1. Szakál M., Barenčík M., Barloková D., Babala J.: **Zmätočná diagnostika náhlej príhody brušnej pri združenej VVCH** (10 + 2 min)
2. Bušányová B., Tomčíková D., Gerinec A.: **BPES syndróm – chirurgická liečba** (10 + 2 min)
3. Bevilaqua J., Halas M., Rendek P., Kubičková P., Frištáková M., Kokavec M.: **RTG nálezy pri diagnóze osteogenesis imperfecta – kazuistiky** (10 + 2 min)

15.20 – 16.15

GENETICKÁ DIAGNOSTIKA ALEBO ČO JE ZA TÝM, KEĎ MAL PACIENT „VYŠETRENÚ GENETIKU“

Predsedníctvo: Hrčková G., Skalická K.

1. Kováč P., Jackuliak P., Bražinová A., Varga I., Aláč M., Smatana M., Lovich D., Thurzo A.: **Analýza tváre pomocou využitia umelej inteligencie na včasné odhalenie zriedkavých chorôb: právne, etické, forenzné a kybernetické aspekty** (10 + 2 min)
2. Hrčková G., Hamidová O., Krajčovičová V., Skalická K.: **Koľkokrát má mať pacient „vyšetrenú genetiku“?** (10 + 2 min)

3. Kušíková K., Skalická K., Laccone F., Weis D.: **Keď si na genotyp treba počkať** (10 + 2 min)
4. Skalická K., Konečný M.: **Genomická medicína: začiatok novej éry v zdravotníctve. Sme pripravení?** (15 + 2 min)

16.15 – 16.35 Prestávka

16.35 – 16.55 **POSTEROVÁ SEKCIA 2**

Predsedníctvo: Bolčeková A., Paučinová I.

1. Krumpolec P., Babišová K., Gnip A., Hadžega D., Petrovič O., Hýblová M., Minárik G.: **Nástroj IBISearch na detekciu variantov špecifických pre zápalové ochorenia čriev** (3 + 2 min)
2. Bolčeková A., Tomášová R., Tomková E., Tóthová K., Paučinová I.: **Cesta z falošnej stopy k správnej diagnóze** (3 + 2 min)
3. Paučinová I., Wachsmannová L., Konečný M.: **„Jedna z milióna...“** (3 + 2 min)
4. Blažíček P., Lángoš J.: **Mnohopočetná endokrinná neoplázia (MEN 1, MEN 2A, MEN 2B). Dôležitosť biochemickej diagnostiky** (3 + 2 min)

16.55 – 17.55 **PORUCHY PREHĽTANIA A SLUCHU**

Predsedníctvo: Goljerová I., Hošnová D.

1. Goljerová I.: **Skríning sluchu novorodencov a detí v predškolskom a školskom veku z pohľadu SZO a európskych konsenzov** (10 + 2 min)
2. Hošnová D.: **Screening sluchu novorozenců v České republice** (10 + 2 min)
3. Čverha M.: **Diagnostika dysfágie u dieťaťa z pohľadu ORL lekára** (10 + 2 min)
4. Trenčanská T.: **Manažment detskej dysfágie z pohľadu logopéda** (10 + 2 min)
5. Korim Ž.: **Laryngeálna dystónia – viac ako len dysfónia** (10 + 2 min)

17.55 – 18.25 **Ustanovujúca schôdza Spoločnosti pre zriedkavé choroby**

PIATOK 15. NOVEMBER 2024

8.00 Registrácia

8.30 – 9.50 INOVATÍVNA LIEČBA ZRIEDKAVÝCH CHORÔB

Predsedníctvo: Bušányová B., Hlavatá A.

1. Bušányová B., Kostolná B., Tomčíková D.: **Autozomálne recesívne dedičná Leberova hereditárna neuropatia zrakového nervu spôsobená mutáciou génu *DNAJC30*** (15 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Chiesi Slovakia s.r.o. Spoločnosť Chiesi Slovakia s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
2. Turčanová Koprušáková M., Kurča E., Šveda K., Jungová P., Žilka N., Hanes J.: **Prvé skúsenosti s génovou terapiou u pacientky a potvrdenou mutáciou v *SOD1* géne** (10 + 2 min)
3. Hlavatá A., Juríčková K.: **Liečba chaperónmi pacientov s morbus Fabry** (20 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Amicus Therapeutics. Spoločnosť Amicus Therapeutics žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
4. Renczésová B.: **Moderná liečba myasténie gravis biologickými preparátmi** (15 + 2 min)
Odborná prednáška podporená finančným príspevkom spoločnosti Medison Pharma s.r.o. Spoločnosť Medison Pharma s.r.o. žiadnym spôsobom nezasahovala do odborného obsahu podporenej prednášky.
5. Faixová D.: **Aktuality z oblasti registrácie orphan liekov v EÚ** (10 + 2 min)

9.50 – 10.40

MEDZINÁRODNÁ SPOLUPRÁCA PRI ZRIEDKAVÝCH OCHORENIACH

Predsedníctvo: Mojžešová A., Dallos T.

1. Mojžešová A., Foltánová T.: **Európske referenčné siete – ich prínos, výzvy a perspektívy** (10 + 2 min)
2. Dallos T.: **Spolupráca reumatológov a imunológov v rámci ERN-RITA** (10 + 2 min)
3. Tárnoková S., Šebová C., Hlavatá A.: **Európske referenčné siete (ERN) a MetabERN** (10 + 2 min)
4. Hlavatá T., Reptová A., Jansa P., Šimková I.: **Balónová angioplastika pľúcnice v liečbe chronickej trombembolickej pľúcnej hypertenzie – dôkaz excelentnej medzinárodnej spolupráce** (10 + 2 min)

10.40 – 11.00 Prestávka



Váš partner v liečbe Fabryho choroby

11.00 – 11.50 HLAS PACIENTA SO ZRIEDKAVÝM OCHORENÍM

Predsedníctvo: Foltánová T., Štěpánek P.

1. Belinová L.: **Rodič dieťaťa so znevýhodnením a úloha peer poradcu na ceste k zmiereniu sa s diagnózou** (15 + 5 min)
2. Štěpánek P.: **Klub cystickej fibrózy** (15 + 2 min)
3. Šišková S., Živčák J., Ali T., Vincze L., Petrovič R.: **Ehlersov-Danlosov syndróm: Multisystemická klinická manifestácia ochorenia, komplexné fenotypy a náročná diagnostika** (10 + 2 min)

11.50 – 12.00 POSTEROVÁ SEKCIA 3

Predsedníctvo: Foltánová T., Štěpánek P.

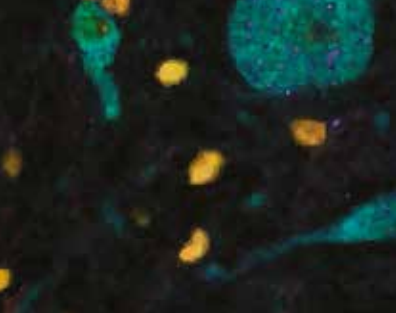
1. Vincze L., Šišková S., Živčák J., Ali T.: **Abdomino-pelvickej kompresívne syndrómy ciev v dutine brušnej** (3 + 2 min)
2. Faixová Z.: **Povinne voliteľný predmet zriedkavé choroby v študijnom pláne pre farmaceutov na Univerzite veterinárskeho lekárstva a farmácie v Košiciach** (3 + 2 min)

12.00 – 13.00 NOVÉ POZNATKY A SPOLUPRÁCA PRI STAROSTLIVOSTI O PACIENTOV SO ZRIEDKAVÝMI OCHORENIAMI

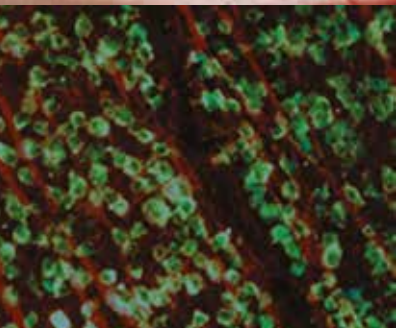
Predsedníctvo: Hlavatá A., Cibulčík F.

1. Cibulčík F., Martinka I.: **Aktuálny stav poznatkov o patofyziológii, klinickom obraze, diagnostike a terapii Kennedyho spinobulbárnej atrofie** (15 + 2 min)
2. Neuschlová I.: **Odlíšne fenotypy porúch dýchania u neuromuskulárnych pacientov a ich potreba pneumologickej starostlivosti** (13 + 2 min)
3. Zubaľová E., Šoltýsová J.: **Úloha fyzioterapeuta pri vybraných zriedkavých ochoreniach** (13 + 2 min)
4. Zrubáková K., Aštaryová I.: **Spolupráca sestra a fyzioterapeut v podpore fyzickej aktivity onkologických pacientov** (10 + 2 min)

13.00 Ukončenie podujatia



where science meets humanity™



Poslanie spoločnosti Biogen je jasné: sme priekopníkmi v oblasti neurovedy.

V spoločnosti Biogen nám veľmi záleží na tom, aby sme priniesli prelomové riešenia a intenzívne pracujeme, aby sa skutočne zmenili životy ľudí, ktorí trpia závažnými neurologickými a neurodegeneratívnymi ochoreniami. Nie preto, že môžeme, ale preto, že musíme.

[biogen.sk](https://www.biogen.sk)

© 2023 Biogen, Biogen Slovakia s.r.o., Karadžičova 12, 821 08 Bratislava, Slovensko
Biogen-184311 Dátum prípravy: august 2023

 **Biogen™**

UMOŽNITE SVOJIM PACIENTOM S PRIMÁRNOU HYPEROXALÚRIOU TYPU 1 VYKROČIŤ S LIEKOM OXLUMO[®] VPRED DO ŽIVOTA.

Oxlumo znižuje hladinu oxalátu u pediatrických aj dospelých pacientov
s primárnou hyperoxalúriou typu 1 (PH1).¹



Liek Oxlumo je indikovaný na liečbu primárnej hyperoxalúrie typu 1 (PH1) vo všetkých vekových skupinách.¹

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná 11, SK-825 08 Bratislava 26, Tel: +421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/ Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>

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

Nájdete ho aj na stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv www.sukl.sk alebo na adrese Medison Pharma s.r.o., Karadžičova 16, 821 08 Bratislava, office.slovakia@medisonpharma.com, ktorá vám na vyžiadanie poskytne aj ďalšie dodatočné informácie.

LITERATÚRA: 1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Oxlumo, www.sukl.sk, dátum poslednej revízie textu máj 2023.

Určené pre zdravotníckych pracovníkov.

Vytvorené a financované spoločnosťou Alynlam Pharmaceuticals.

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

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

