



6.
ročník

Networking

mladých neurologů

Odborný program

22. – 23. október 2025

Grandhotel Praha, Tatranská Lomnica

SOLEN
MEDICAL EDUCATION

Networking

mladých neurológov

6.
ročník

22. – 23. október 2025

Grandhotel Praha, Tatranská Lomnica

Organizátor:

Slovenská neurologická spoločnosť SLS

Odborný garant programu:

prof. MUDr. Matej Škorvánek, PhD.

Kreditovaný vzdelávací program je určený pre lekárov do 35 rokov.
Priestor pre mladých neurológov zoznámiť sa a podeliť sa so svojimi
vedomosťami či skúsenosťami.

Podujatie je ohodnotené 12 CME kreditmi.



Organizačné zabezpečenie:

Solen, s. r. o., Ambrova 5, 831 01 Bratislava,
tel: +421 911 906 599, mail: kongres@solen.sk

SOLEN
MEDICAL EDUCATION

odborný program

Streda 22. október 2025

10.00 Registrácia

10.45 – 11.00 **Otvorenie podujatia**

Prof. MUDr. Matej Škorvánek, PhD. (Košice)

Mgr. MUDr. Jozef Dragašek, PhD., MHA (Košice)

11.00 – 12.40 **SKILLS WORKSHOP**

11.00 – 11.20 **Ako pracovať s medicínskymi a vedeckými databázami
– kde a ako hľadať aktuálne informácie**

– prof. MUDr. Štefan Sivák, PhD. (Martin)

11.20 – 11.40 **Ako natočiť video pacienta a pripraviť videokazuistiku
– praktické princípy** – MUDr. Vladimír Haň, PhD. (Košice)

11.40 – 12.00 **Ako pripraviť prednášku** – MUDr. Zuzana Vančová, PhD. (Košice)

12.00 – 12.20 **Ako napísať kazuistiku** – MUDr. Gabriela Bezáková (Bratislava)

12.20 – 12.40 **Byť lídrom v medicíne** – prof. MUDr. Matej Škorvánek, PhD. (Košice)

12.40 – 13.40 Obed

13.40 – 15.10 **MULTIDISCIPLINÁRNA SEKCIA:
DEMENCE**

13.40 – 14.05 **Liečiteľné demencie a neurodegeneratívne demencie mimo
Alzheimerovej choroby** – prof. MUDr. Štefan Sivák, PhD. (Martin)
*Prednáška bola podporená spoločnosťou Schwabe Slovakia, s.r.o.
Spoločnosť Schwabe Slovakia, s.r.o. nezasahovala do odborného
obsahu a štruktúry podporenej prednášky, s výnimkou overenia
súladu obsahu prezentácie s požiadavkami platnej legislatívy
a Etického kódexu AIFP.*

14.05 – 14.30 **Alkoholom indukované neurokognitívne poruchy**
– MUDr. Veronika Režnáková (Bratislava)

odborný program

14.30 – 14.55 **Právne úskalía poskytovania zdravotnej starostlivosti pacientom s demenciou** – JUDr. Ivan Humeník, PhD. (Košice)

14.55 – 15.10 Diskusia

15.10 – 15.30 Prestávka

15.30 – 17.50 **PLENNARY SESSION 1**

15.30 – 16.00 **Ionopatie v neurológii** – doc. MUDr. Milan Grofik, PhD. (Martin)
Prednáška bola podporená spoločnosťou MagnaPharm SK s.r.o. Spoločnosť MagnaPharm SK s.r.o. nezasahovala do odborného obsahu a štruktúry podporenej prednášky, s výnimkou overenia súladu obsahu prezentácie s požiadavkami platnej legislatívy a Etického kódexu AIFP.

16.00 – 16.30 **Poruchy vitamínov v neurológii**
– doc. MUDr. Milan Grofik, PhD. (Martin)
Prednáška bola podporená spoločnosťou Wörwag. Spoločnosť Wörwag nezasahovala do odborného obsahu a štruktúry podporenej prednášky, s výnimkou overenia súladu obsahu prezentácie s požiadavkami platnej legislatívy a Etického kódexu AIFP.

16.30 – 17.00 **Manažment Parkinsonovej choroby pre nešpecialistov**
– doc. MUDr. Zuzana Košutzká, PhD. (Bratislava)

17.00 – 17.30 **Základné princípy liečby bolesti**
– MUDr. Michal Kováčik, MPH (Liptovský Mikuláš)
Prednáška bola podporená spoločnosťou KRKA Slovensko, s.r.o. Spoločnosť KRKA Slovensko, s.r.o. nezasahovala do odborného obsahu a štruktúry podporenej prednášky, s výnimkou overenia súladu obsahu prezentácie s požiadavkami platnej legislatívy a Etického kódexu AIFP.

17.30 – 17.50 **Myasténia gravis – diagnostika a inovatívne možnosti liečby**
– doc. MUDr. Milan Grofik, PhD. (Martin)

17.50 – 18.20 Prestávka

MIGRÉNA

OFF

ŽIVOT

ON

RÝCHLY*
SILNÝ**
A STABILNÝ***
ÚČINOK V PROFYLAXII MIGRÉNY

 **vyepiti®**
(eptinezumab)

* Nástup účinku už od 1. dňa^{1,3}, ** Signifikantné zníženie MMD vs. Placebo¹, *** Podanie jedenkrát za 12 týždňov^{1,3,4}

Referencie: 1. Lipron RB et al: Efficacy and safety of eptinezumab in patients with chronic migraine: PROMISE-2; Neurology 2020; 94: e1-e13. 2. Baker B, Shen V et al: Eptinezumab administered intravenously, subcutaneously, or intramuscularly in healthy subjects and/or patients with migraine: Early development studies; Cephalalgia Reports, Volume 5: 1-11 3. Baker B, Schaeffler B, Beliveau M, et al.: Population pharmacokinetic and exposure-response analysis of eptinezumab in the treatment of episodic and chronic migraine. Pharmacol Res Perspect. 2020; 00: e00567. 4. SPC lieku VYEPTI

MMD: počet dní s migrénou za mesiac, CGRP: Calcitonin Gene Related Peptid



Aktuálny súhrn charakteristických vlastností lieku Vyepiti® (eptinezumab)

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis a je hrađený z verejného zdravotného poistenia. Pred predpísaním tohto lieku si, prosím, preštudujte kompletnú informáciu o lieku, ktorú je možné získať na tel.: 02/53 41 42 18 alebo na stránkach www.lundbeck.sk a www.sukl.sk

Lundbeck Slovensko s.r.o.
Pribinova 4
811 09 Bratislava

SK-VYEP-0051



odborný program

18.20 – 20.00

KAZUISTICKÝ BLOK

Kazuistiky prinesené účastníkmi kurzu:

MUDr. Viktória Bombová, MUDr. Nina Kováčiková,
MUDr. Karolína Lisá, MUDr. Lucia Majerníková,
MUDr. Júlia Mihóková, MUDr. Jozef Mikita,
MUDr. Dominika Sabová, MUDr. Simona Sabová

20.00

Večera

Štvrtok 23. október 2025

8.00

Registrácia

8.30 – 9.30

MULTIDISCIPLINÁRNA SEKCIA: AUTOIMUNITNÉ ENCEFALITÍDY

8.30 – 8.55

Autoimunitné encefalitídy z pohľadu neurológa
– MUDr. Ján Necpál, PhD. (Zvolen)

8.55 – 9.20

Autoimunitné encefalitídy z pohľadu psychiatra
– MUDr. Peter Kovačovič (Brno)

9.20 – 9.30

Diskusia

9.30 – 9.45

Prestávka

Flexibilná liečba bolesti

doreta[®] SR

tramadol/paracetamol

75 mg/650 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním



1-2 tablety
2-krát za deň ⁽¹⁾

doreta[®]

tramadol/paracetamol

37,5 mg/325 mg tbl film
a dispergovateľné tablety
75 mg/650 mg tbl film



1-2 tablety
4-krát za deň ⁽²⁾



1 tableta
4-krát za deň ⁽²⁾
tableta
sa dá deliť



1-2 tablety
4-krát za deň ⁽³⁾



rozpustiť
alebo zapíť

dispergovateľné tablety

SPC Doreta

SPC Doreta DT

SPC Doreta SR



Pred predpisanim lieku sa oboznámte s úplným znením súhrnu charakteristických vlastností liekov Doreta, Doreta DT, Doreta SR. SPC týchto liekov si môžete na vyžiadanie získať od zástupcov spoločnosti Krka alebo naskenovaním QR kódu. SPC liekov Doreta, Doreta DT, Doreta SR je dostupné na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv www.sukl.sk po zadaní názvu lieku do políčka vyhľadávacia. Táto informácia o lieku je určená osobám oprávneným predpisovať alebo vydávať lieky. Vydaj lieku je viazaný na lekársky predpis.

Literatúra: 1. SmPC Doreta SR, 2. SmPC Doreta, 3. SmPC Doreta dispergovateľné tablety.

Dátum prípravy materiálu: 9/2025.

Úplnú informáciu o lieku získate na adrese miestneho zástupcu držiteľa:

KRKA Slovensko, s.r.o., Karadžičova 8, 821 08 Bratislava,
Tel. (02) 571 04 501, E-mail: info.sk@krka.biz, www.krka.sk

KRKA

odborný program

9.45 – 12.15

PRAKTICKÉ HANDS-ON WORKSHOPY

Účastníci sa rozdelia do 3 skupín po 15 účastníkov,
každá skupina postupne prejde všetky workshopy
– striedanie skupín á 45 minút

Workshop 1: Vyšetrenie pacienta s funkčným ochorením

– princípy klinického vyšetrenia

– doc. MUDr. Zuzana Košutzká, PhD. (Bratislava)

Workshop 2: Vyšetrenie pacienta s ataxiou

– prof. MUDr. Matej Škorvánek, PhD. (Košice)

Workshop 3: Vyšetrenie pacienta s extrapyramídovými prejavmi

– MUDr. Ján Necpál, PhD. (Zvolen)

12.15 – 13.15

Obed

13.15 – 15.15

PLENNARY SESSION 2

13.15 – 13.45

Využitie botulotoxínu v neurológii

– MUDr. Vladimír Haň, PhD. (Košice)

Prednáška bola podporená spoločnosťou Desitin. Spoločnosť Desitin. nezasahovala do odborného obsahu a štruktúry podporenej prednášky, s výnimkou overenia súladu obsahu prezentácie s požiadavkami platnej legislatívy a Etického kódexu AIFP.

13.45 – 14.05

Plánovanie rodiny pri sclerosis multiplex

– MUDr. Alžbeta Štofiková (Bratislava)

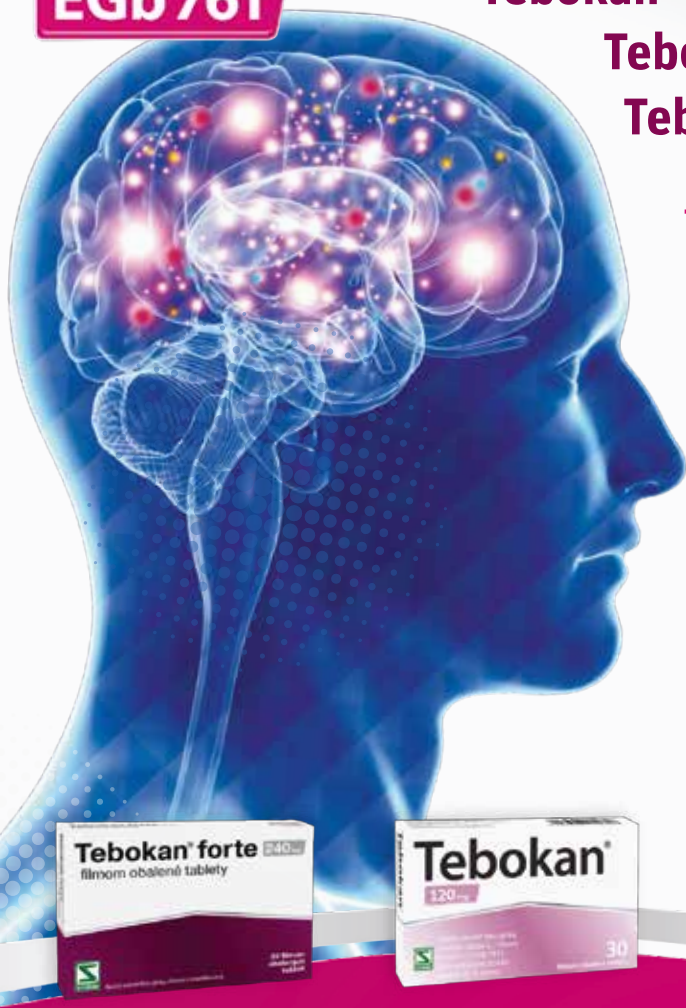
Prednáška bola podporená spoločnosťou Roche. Spoločnosť Roche nezasahovala do odborného obsahu a štruktúry podporenej prednášky, s výnimkou overenia súladu obsahu prezentácie s požiadavkami platnej legislatívy a Etického kódexu AIFP.

14.05 – 14.15

Diskusia

EGb 761®

Tebokan® forte 240 mg Tebokan® 120 mg Tebokan® 40 mg



Tebokan forte 240 mg

1 filmom obalená tableta
sa užíva 1-krát denne

Tebokan® 120 mg

1 filmom obalená tableta
sa užíva 1 alebo 2-krát
denne

Tebokan® 40 mg

Počiatočná liečba:

3-krát denne 1 tabletu počas
8 - 12 týždňov.

Dlhodobá liečba:

2-krát denne 1 tabletu.

Pri dementnom syndróme:

3-krát denne 1 - 2 tablety.



Farmakoterapeutická skupina: Iné liečivá proti demencii, ATC kód: N06DX02

Pred predpísaním lieku si prečítajte Súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý je k dispozícii po zoskómaní QR kódu. Rovnaké informácie sú dostupné aj na www.sukl.sk.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis.
Liek nie je hrađený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia.

Dátum prípravy: september 2025

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:
Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG
Willmar-Schwabe-Str. 4
76227 Karlsruhe
Nemecko

SPC Tebokan®
forte 240 mg



SPC Tebokan®
120 mg



SPC Tebokan®
40 mg



Schwabe Slovakia s.r.o., Einsteinova 33, 851 01 Bratislava,
tel.: +421 2 52 924 583, e-mail: info@schwabe.sk, www.schwabe.sk



odborný program

14.15 – 14.45

Bolesti hlavy a vertigo na urgentnom prijme

– MUDr. Milan Mareta, PhD. (Košice)

Prednáška bola podporená spoločnosťou Lundbeck Slovensko s.r.o. Spoločnosť Lundbeck Slovensko s.r.o. nezasahovala do odborného obsahu a štruktúry podporenej prednášky, s výnimkou overenia súladu obsahu prezentácie s požiadavkami platnej legislatívy a Etického kódexu AIFP.

14.45 – 15.15

Hemoragické cievne mozgové príhody – odporúčania

a skutočnosť – prof. MUDr. Zuzana Gdovinová, CSc., FESO, FEAN (Košice)

15.15 – 15.30

Ukončenie podujatia

Pripojiť sa na
slido.com
#NMN



Perorálna liečba nedostatku vitamínu B12 JEDNODUCHO, EFEKTÍVNE



**Liek Vitamín B12 gamma® obsahuje
1 000 mikrogramov kyanokobalamínu v jednej tablete**
Je vysoko účinný a ľahko sa užíva



Vysoká dávka:
1 000 µg v 1 tbl.



Jednoduché užitie:
tablety



lba
1x denne

Strátená informácia o lieku Vitamín B12 gamma 1 000 mikrogramov obalené tablety:

Lieková forma: Obalená tableta. **Terapeutické indikácie:** Liečba nedostatku vitamínu B12 u pacientov s diagnostikovaným nedostatkom vitamínu B12, ktorí sú prísnymi vegetariánmi, ktorí majú malabsorpciu vitamínu B12, s diagnostikovanou pernicióznou anémiou, s diagnostikovanou atrofickou gastritídou, alebo ktorí majú celiakiu. Podporná, doplnková liečba pri dlhodobom užívaní aminosalicylátov, inhibítov protónovej pumpy a metformínu. Liek je vhodný pre deti vo veku 7 rokov a staršie, dospievajúcich a dospelých. **Dávkovanie:** Odporúčaná denná dávka je 1 000 mikrogramov kyanokobalamínu (jedna tableta lieku Vitamín B12 gamma). Cieľovou diagnostikou a kontrolou liečby sa má stanoviť pre pacienta, u ktorého je potrebné vykonať detoxikáciu kyanidov (napr. pacienti s tabakovou amblyopiou alebo retinulárnou neuritídou pri pernicióznej anémii). V týchto prípadoch sa majú podať iné deriváty kobalamínu. Pacientov s nedostatkom vitamínu B12, ktorým hrozí riziko Leberovej atrofie optického nervu, nesmie sa podávať kyanokobalamín na liečbu nedostatku vitamínu B12. **Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní:** V prípade nedostatočnej odpovede alebo nedodržania liečebného plánu zo strany pacienta, býva zvyčajne nutné priech perorálnej liečby prísne sledovať. Viac v úplnom súhrne charakteristických vlastností lieku. **Liekové a iné interakcie:** Absorpciu vitamínu B12 môžu zhoršiť inhibítory protónovej pumpy, antagonizujú histamínových H2- receptorov, kyselina aminosalicylátová, kolchicín a neomycín. Perorálna antikoagencia a metformín môžu znížiť sérovú hladinu vitamínu B12. Chloramfenikol môže oslabiť účinok vitamínu B12 pri anémii. Viac v úplnom súhrne charakteristických vlastností lieku. **Nežiaduce účinky:** Ojedinelé nežiaduce reakcie z vedeckej literatúry boli hlásené pri perorálnej podávaní suplementácií kyanokobalamínu v dávke najviac 1 000 mikrogramov denne. Nežiaduce reakcie boli zaznamenané prevažne pri parentálnom podaní. **Fertilita, gravidita a laktácia:** Nie sú známe škodlivé účinky kyanokobalamínu na ľudskú fertilitu. Po suplementácii vitamínu B12 bola zaznamenaná lepšia kvalita spermií. Vitamín B12 gamma sa môže používať v období dojčenia. Dôkazy naznačujú, že suplementácia vitamínom B12 počas tehotenstva a dojčenia predstavuje minimálne riziko pre matku a dieťa. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje:** Vitamín B12 gamma nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. **Druh obalu a obsah balenia:** PVC/PVDC/ALU blisterové balenia po 50 a 100 obalených tabliet. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Wörwag Pharma GmbH & Co. KG Flugfeld-Allee 24 7 1034 Böblingen Nemecko. **Dátum prvej registrácie:** 28. 8. 2021 **Registračné číslo:** 86/0195/21-S. **Dátum revízie textu:** 12/2021 **Spôsob vydaja a úhrady:** Vydaj lieku je viazaný na lekársky predpis. **Poznámka:** Tento materiál je určený výhradne pre osoby oprávnené predpisovať alebo expedície liekov. Skôr ako liek predpíšete, prečítajte si starostlivo úplnú informáciu o lieku (SPC).



DUODOPA SC[®]

240 mg/ml + 12 mg/ml infúzny roztok

foslevodopa/foskarbidopa

**24 hodinová subkutánna kontinuálna
liečba levodopou pre pacientov s pokročilou
Parkinsonovou chorobou¹**

Teraz už môžeme viac¹



Literatúra :

1. SPC Duodopa SC[®], posledná revízia textu: január 2023

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis.

Pred predpísaním lieku si prosím preštudujte Súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý je dostupný na vyžiadanie u miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii: AbbVie s.r.o., Karadžičova 10, 821 08 Bratislava, tel. č.: +421 2 50 500 777 alebo na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <https://www.sukl.sk/>.

Súhrn charakteristických vlastností lieku je dostupný aj po zosnímaní uvedeného QR kódu.

AbbVie s.r.o., City Business Center II, Karadžičova 10, 821 08 Bratislava 2, Slovenská republika
Tel.: +421 2 50 500 777, www.abbvie.sk

SK-PRODD-240006/april 2025

abbvie

TOGETHER IN SMA™



SMA JE
U KAŽDÉHO INÁ

V spoločnosti Biogen sme odhodlaní poskytovať podporu ľuďom so spinálnou svalovou atrofiou, ich rodinným príslušníkom a ošetrojúcemu 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 ošetrojúcim 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



MÁME SVOJE CIELE

Pomôžete nám dosiahnuť
naše ciele a túžby?



SPC lieku **XEOMIN** je k dispozícii po zosnímaní QR kódu pomocou inteligentného telefónu. Rovnaké informácie sú dostupné aj na www.sukl.sk.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis.



Ďalší deň byť Tomášom

Dysport® prináša úľavu od príznakov
spasticity medzi jednotlivými aplikáciami
a šancu cítiť sa opäť viac sám sebou¹

✓ Dysport® - doba trvania účinku
12 až 16 týždňov alebo viac¹

Dysport 500 U je indikovaný na:

- symptomatickú liečbu fokálnej spasticity horných končatín u dospelých,
- symptomatickú liečbu fokálnej spasticity členkového kľbu u dospelých po mozgovej príhode alebo traumatickom poškodení mozgu
- dynamickú deformitu nohy v zmysle pes equinus na podklade spasticity u pediatrických pacientov s detskou mozgovou obrnou (DMO) od 2 rokov,
- symptomatickú liečbu fokálnej spasticity horných končatín u pediatrických pacientov s detskou mozgovou obrnou od 2 rokov,
- spastický torticollis dospelých,
- blefarospazmus dospelých,
- hemifaciálny spazmus dospelých,
- hyperfunkčné línie na tvári a hyperhidróza.

Skrátená informácia o lieku

NÁZOV LIEKU: Dysport 300 U, Dysport 500 U, prášok na injekčný roztok. **ZLOŽENIE:** 1 injekčná liekovka obsahuje botulotoxín typu A – hemagglutíninový komplex 300 alebo 500 jednotiek (U) suchej substancie, roztok ľudského albumínu 20 % a laktózu. **LIEKOVÁ FORMA:** prášok na injekčný roztok. Indikácie: symptomatická liečba fokálnej spasticity horných končatín u dospelých, fokálnej spasticity členkového kľbu u dospelých po mozgovej príhode alebo traumatickom poškodení mozgu, dynamická deformita nohy v zmysle pes equinus na podklade spasticity u pediatrických pacientov s detskou mozgovou obrnou (DMO) od 2 rokov, symptomatická liečba fokálnej spasticity horných končatín u pediatrických pacientov s DMO od 2 rokov, spastický torticollis u dospelých, blefarospazmus a hemifaciálny spazmus u dospelých, axiálna hyperhidróza a hyperfunkčné línie na tvári. **DAVKOVANIE A SPÔSOB PODÁVANIA:** jednotky sú špecifické pre liek Dysport a nie sú zameniteľné s iným liekom obsahujúcim botulotoxín typu A. Liek máji podávať len školení lekári. Horné a dolné končatiny: Dávkovanie má byť prispôbené individuálne na základe veľkosti, počtu a lokalizácii postihnutých svalov, stupňa spasticity, prítomnosti lokálnej svalovej slabosti, reakcie pacienta na predchádzajúcu liečbu a/alebo na základe nežiaduceho účinku s botulotoxínom typu A v anamnéze. **Symptomatická liečba fokálnej spasticity horných a dolných končatín u dospelých:** Zvyčajne sa nepodáva viac ako 1 ml do jedného miesta vpichu. V jednom ošetroaní sa môžu podávať intramuskulárne dávky do 1 500 U. Celková dávka 1 500 U sa nemá prekročiť. **Dynamická deformita nohy (pes equinus) na podklade spasticity u pediatrických pacientov s DMO:** Maximálna podaná dávka nesmie prekročiť 15 U/kg pri jednostrannej injekcii do dolnej končatiny alebo 30 U/kg pri bilaterálnej injekcii. Okrem toho, celková podaná dávka pri jednom liečebnom ošetroaní nesmie presiahnuť 1 000 jednotiek alebo 30 U/kg, podľa toho, čo je nižšie. Celková podaná dávka by mala byť rozdelená medzi postihnuté spastické svaly dolnej končatiny. Nemá sa podať viac ako 0,5 ml do 1 injekčného miesta. **Fokálna spasticita horných končatín u pediatrických pacientov s DMO:** Maximálna podaná dávka pri jednostrannej injekcii pri jednom liečebnom ošetroaní nesmie prekročiť 16 U/kg alebo 640 jednotiek, podľa toho, čo je nižšie. Pri bilaterálnej injekcii pri jednom liečebnom ošetroaní, maximálna podaná dávka nesmie prekročiť 21 U/kg alebo 840 jednotiek, podľa toho, čo je nižšie. Celková podaná dávka sa má rozdeliť medzi postihnuté spastické svaly hornej končatiny. Nemá sa podať viac ako 0,5 ml do 1 injekčného miesta. **Dynamická deformita nohy na podklade spasticity a fokálna spasticita horných končatín u pediatrických pacientov s DMO:** Pri liečbe kombinovanej spasticity horných a dolných končatín u detí vo veku 2 roky alebo starších sa treba riadiť dávkovaním pri jednotlivých indikáciách, t.j. liečba fokálnej spasticity horných končatín alebo dynamické deformity nohy u pediatrických pacientov s DMO. **Spastický torticollis:** Inicialná odporúčaná dávka je 500 U, podaná rozdelená do 2 alebo 3 najaktívnejších krčných svalov. Nižšia dávka je vhodná u pacientov so zmenšenou telesnou hmotnosťou a u starších pacientov, kde môže byť zmenšená svalová hmota. **Blefarospazmus a hemifaciálny spazmus:** Injekcia 10 U sa má podať mediálne a 10 U laterálne do spojenia medzi preseptálnou a orbitálnou časťou horné-

ho a dolného musculus orbicularis oculi každého oka. Za účelom zníženia rizika ptózy, je potrebné sa vyvarovať injekcie blízko musculus levator palpebrae superioris. Maximálna dávka nemá prekročiť celkovú dávku 120 U na jedno oko. **Axiálna hyperhidróza:** Odporúčaná počiatková dávka je 100 U na podpašie. Ak sa požadovaný efekt nedostaví, v opakovaných aplikáciách sa môže zvýšiť dávka až na 200 U. Liek sa má injikovať do 10 bodov intradermálne po 10 U. U palmárnej hyperhidrózy je celková dávka na jednu dlaň 120 U subkutánne, rozmiestnená do 6 rôznych miest, 20 U na jedno injekčné miesto. **Hyperfunkčné línie na tvári:** Dávku musí stanoviť lekár na základe svalovej sily a svalovej kinetiky pacienta. Aplikácia sa vykonáva intramuskulárne do svalov súvisiace s hyperfunkčnou líniou. Odporúčaná dávka 50 U sa musí rozdeliť do 5 injekčných miest. 10 jednotiek je nutné intramuskulárne aplikovať do každého z piatich miest. Aby nedošlo k ptóze, je nutné vyhnúť sa injekciám do oblasti levator palpebrae superioris. **KONTRAINDIKÁCIE:** prečítiteľnosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. **OSOBITNÉ UPOZORNENIA A OPATRENIA PRI POUŽÍVANÍ:** u pacientov liečených terapeutickými dávkami sa môže vyskytnúť nadmerná svalová slabosť. Riziko výskytu týchto nežiaducich účinkov (NU) môže byť znížené použitím najnižšej účinnej dávky a neprekročením maximálnej odporúčanej dávky. Liek sa má použiť s opatrnosťou pod prísnym dohľadom u pacientov so subklinickými alebo klinickými znakmi zistiteľnej poruchy neuromuskulárneho prenosu. Dysport sa má podávať s opatrnosťou u pacientov s už existujúcimi problémami s prehĺtaním alebo dýchaním, nakoľko tieto sa môžu zhoršiť a následne rozšíriť účinnok toxínu do príslušných svalov. Zriedkavo sa pozorovala aspirácia a je rizikom pri liečbe pacientov s chronickým respiračným ochorením. Pri liečbe fokálnej spasticity postihujúcej dolné končatiny je potrebná opatrnosť najmä u starších pacientov, ktorí môžu byť vystavení vyššiemu riziku pádu. Liek obsahuje ľudský albumín – riziko prenosu vírusovej infekcie po použití ľudskej krvi alebo prípravkov z krvi sa nemôže vylúčiť s absolútnou istotou. **Použitie u detí:** je potrebná mimoriadna opatrnosť pri liečbe pediatrických pacientov s výraznou neurologickou poruchou, dysfágiou alebo s nevdvornou anamnézou aspiračnej pneumónie alebo pľúcnych ochorení. **Predávkovanie:** Nadmerné dávky môžu spôsobiť vzdialenú a hlbokú neuromuskulárnu paralýzu. **Gravidita a laktácia:** Liek sa má použiť počas gravidity iba pokiaľ prínos prevyší akékoľvek potenciálne riziko pre plod. Použitie počas laktácie sa neodporúča. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje:** Existuje potenciálne riziko svalovej slabosti alebo poruchy zraku, ktorá, pokiaľ sa vyskytne, môže dočasne narušiť schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. **LIEKOVÉ A INÉ INTERAKcie:** účinky botulotoxínu sa umocňujú u liekov interferujúcich priamo alebo nepriamo s neuromuskulárnou funkciou (svalové relaxancia tubokurarinového typu a aminoglykozidové antibiotiká), a takéto lieky sa majú používať s opatrnosťou u pacientov liečených botulotoxínom. **FERTILITA, GRAVIDITA A LAKTÁCIA:** komplex botulotoxínu typu A s hemagglutínínom má byť použitý počas gravidity iba pokiaľ prínos prevyší akékoľvek potenciálne riziko pre plod. Použitie komplexu botulotoxínu typu A – hemagglutíninu počas laktácie sa neodporúča. **NEŽIADUCE ÚČINKY:** hlásené u pacientov: dysfágia, sucho v ústach, svalová slabosť, ptóza, bolesť hlavy, celková slabosť, únava, príznaky podobné chrípke, reakcie v mieste vpichu, kŕčovité a svalová bolesť, bolesť v končatinách, pád, závrat, faciálna pareza, zahmlené videnie, zníženie zrakového ostrosti, dysfónia, dyzchýznosť bolesti krku, bolesť rúk a prstov, stuhnutosť kostrovej a svalovej sústavy, diplopia, suché oko, zvýšené slzenie, edém viečka, astenopia; hlásené v pediatrickej populácii: svalová bolesť, svalová slabosť, inkontinencia moču, chrípke podobné ochorenie, reakcia v mieste vpichu, poruchy chôdze, únava, pád, vyrážka. **DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII:** Ipsen Pharma, 65 Quai Georges Gorse, 92100 Boulogne Billancourt, Francúzsko. Registračné číslo: 63/0188/14-S (300 U), 63/0060/91-S (500 U). Dátum revízie textu: máj 2020. **Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Pred predpisáním lieku si prečítajte úplné znenie súhrnu charakteristických vlastností lieku.** Akékoľvek podozrenie na nežiaduce účinky môžete hlásiť na tel.: + 421 2 507 01 206 alebo e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Táto skrátená informácia o lieku je určená pre odbornú verejnosť. Podrobnejšie informácie sú uvedené v Súhrne charakteristických vlastností lieku, ktorý získate na adrese: www.sukl.sk. **LITERATúra:** 1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Dysport, dátum poslednej revízie textu: 05/2020.

Tento materiál je určený pre odbornú verejnosť.



RYSTIGGO[®] ▼

rozanolixizumab

OBJAVTE, čo môže RYSTIGGO[®] znamenať pre vašich pacientov s gMG

Jediný inhibítor FcRn, ktorý
umožňuje pacientom s anti-AChR Ab+
alebo anti-MuSK Ab+ gMG dosiahnuť
nové úrovne zlepšenia symptómov^{1,2}



Ab+, protilátka pozitívna; AChR, acetylcholinový receptor; FcRn, neonatálny Fc receptor; gMG, generalizovaná myasthenia gravis; MuSK, svalovo špecifická tyrozínkináza.

Referencie: 1. Rystiggo[®] (rozanolixizumab) Súhrn charakteristických vlastností lieku, dátum revízie: 16. 1. 2025. 2. Bril V, Druždž A, Grosskreutz J, et al. Safety and efficacy of rozanolixizumab in patients with generalised myasthenia gravis (MycarinG): a randomised, double-blind, placebo-controlled, adaptive phase 3 study. Lancet Neurol. 2023;22(5):383–394.

▼ 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 Súhrne charakteristických vlastností lieku v časti 4.8.



Zatriedenie lieku podľa spôsobu jeho výdaja: Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania.

Súhrn charakteristických vlastností lieku (SPC): Skrátená informácia o lieku je dostupná po načítaní QR kódu. Na rovnakom mieste nájdete aj odkaz na plné znenie SPC. Pred predpísaním si prečítajte plné znenie SPC.

Úhrada: Informácia o úhrade je dostupná po načítaní QR kódu.

Rystiggo[®] je ochrannou známkou skupiny spoločností UCB.

© UCB Biopharma SRL, 2025. Všetky práva vyhradené.

UCB s.r.o., organizačná zložka, Einsteinova 33, 851 01 Bratislava – Petržalka
Tel: +421 2 5920 2023, e-mail: UCBcares.SK@ucb.com, www.ucb.sk



Inspired by patients.
Driven by science.



DENNÁ DÁVKA HORČÍKA V JEDNOM POHÁRI

Na liečbu stavov spôsobených
nedostatkom horčíka.



Mg

- absorpcia 30-70% •
- bez cukru •
- bez laktózy •
- rozpustný •



Liek obsahuje ľahký zásaditý uhličitan
horečnatý a ľahký oxid horečnatý.

SPC Magnosolv



Pred predpísaním lieku si prečítajte úplné znenie súhrnu charakteristických vlastností lieku.
Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis.

Distribútor v SR: MagnaPharm SK s.r.o., Digital Park III/E, Einsteinova 19, 851 01 Bratislava

MAG_25_01_SK Dátum vypracovania: 03/2025

podujatie podporili

hlavní partneri

Lundbeck



partneri

abbvie



Medtronic

