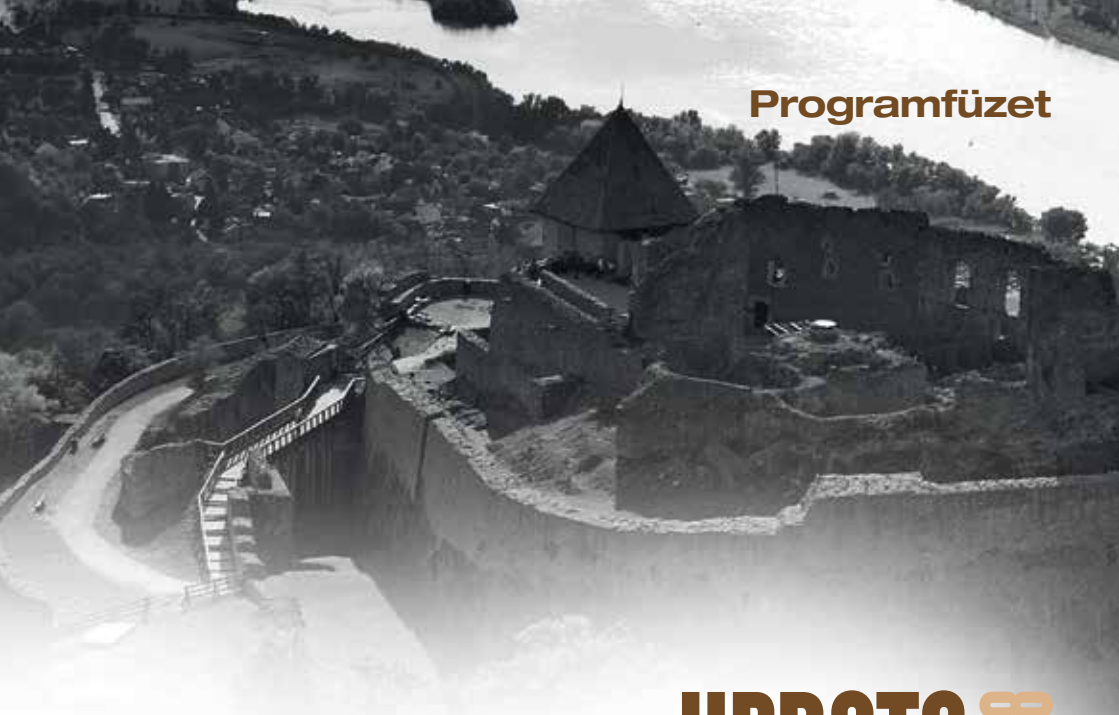




Programfüzet

2018. november 30 - december 1.
Thermal Hotel Visegrád

UPDATE 2018

A SEMMELWEIS EGYETEM
SZÜLÉSZETI ÉS
NŐGYÓGYÁSZATI KLINIKA

**SZAKMAI TOVÁBBKÉPZŐ
TANFOLYAMA**





TERÁPIÁS ADAGBAN A DROSPIRENONNAK
ANTIANDROGÉN ÉS ENYHE ANTIMINERALOKORTIKOID
TULAJDONSÁGAI IS VANNAK¹

Deciora[®]
3 mg/0,02 mg és 3 mg/0,03 mg filmtabletta, 1x21, 3x21
drospirenon / etinilösztadiol

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

A hatályos alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) honlapon.

Elérési útvonalt: www.ogyei.gov.hu; Információ; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve: Deciora 3 mg/0,02 mg filmtabletta, Deciora 3 mg/0,03 mg filmtabletta; a keresés indítása; ➡ ; ikon.

Kizárólag egészségügyi szakembereknek szóló kommunikáció. Kérjük, ne tegyék a fogyasztók részére elérhetővé vagy láthatóvá.

¹ Deciora alkalmazási előírás, www.ogyei.gov.hu

Sandoz Hungária Kft. • 1114 Budapest, Bartók Béla út 43-47. • Tel.: 430-2890 • Fax: 430-2899 • web: www.sandoz.hu
A dokumentum lezárásának időpontja: 2018. március 7. • RDEC1941/02.18

Kedves Kolléganők és Kollégák!

Az eddigi rendezvények sikerére alapozva a Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinikája idén ismét megrendezi kétnapos szakmai továbbképző tanfolyamát. Az idei rendezvényt 2018. november 30-án és december 1-én tartjuk, Update 2018. címmel, a mindig kiváló háttérrel biztosító visegrádi Thermal Hotelben.

Az előadások megtartására a klinika munkatársai mellett az adott témakör vezető hazai szaktekintélyeit kérjük fel. A továbbképző tanfolyam során kifejezetten a gyakorló nőgyógyász mindennapi munkája során felmerülő kérdésekre koncentrálunk, az elmúlt év legfrissebb információit összefoglalva.

A tanfolyam kreditpontos vizsgával zárul (48 kreditpont). A téli ünnepek előtti találkozással a szakmai továbbképzésen túl jó lehetőség adódik a szüléset, nőgyógyászat aktuális kérdéseinek megbeszélésére, a kollégákkal történő kapcsolódásra is. Azt reméljük, hogy a gyönyörű környezet ismét tökéletes helyszínt biztosít a tanfolyam megrendezéséhez, a magunk részéről mindent megteszünk a kiemelkedő szakmai és társasági program biztosítása érdekében.

Prof. Dr. Ács Nándor
igazgató

Prof. Dr. Bánhidó Ferenc
igazgató-helyettes

UPDATE 2018 – Szervező Intézmény



Prémium támogatók



Arany támogatók



Biotherapies for Life™ **CSL Behring**



novelmedix



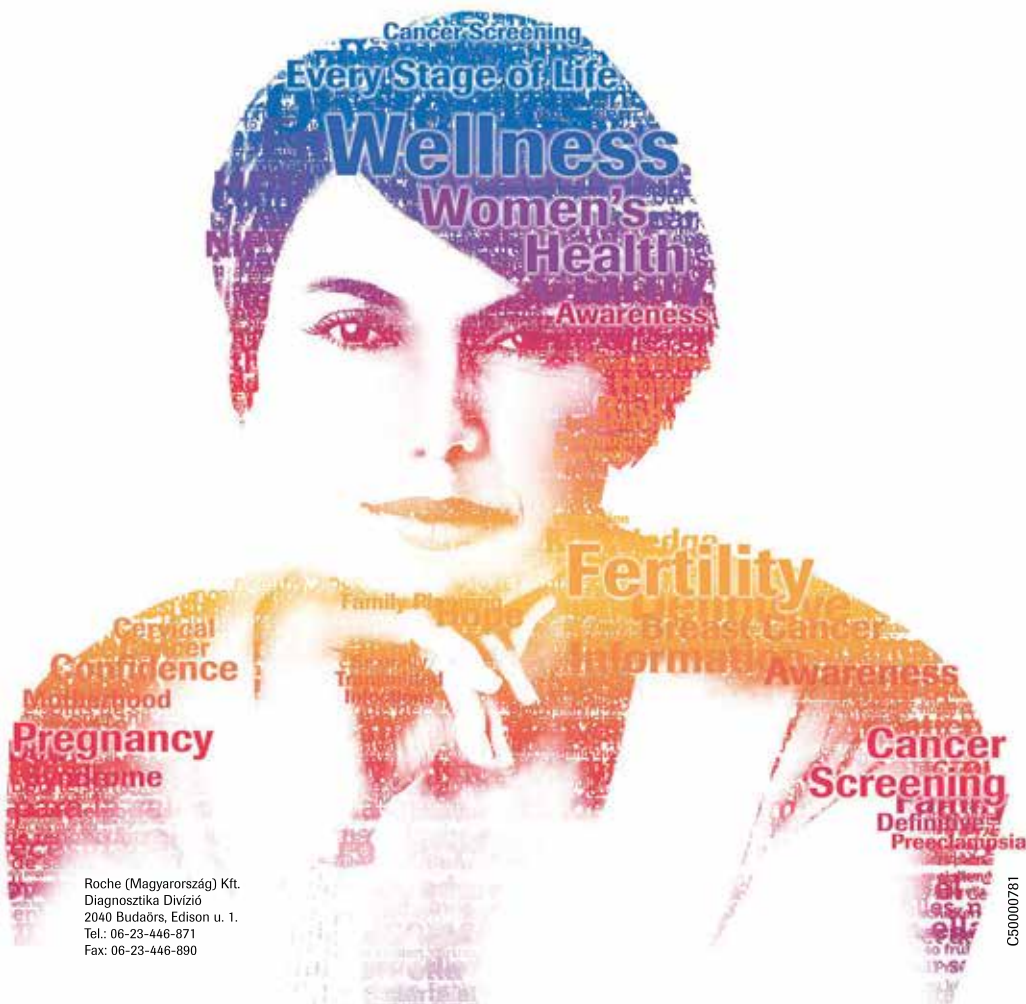
Ezüst támogatók





Roche nőgyógyászati diagnosztikai portfólió

A nőkért most és egy életen át



Roche (Magyarország) Kft.
Diagnosztika Divízió
2040 Budaörs, Edison u. 1.
Tel.: 06-23-446-871
Fax: 06-23-446-890

C50000781

Tudományos program

NOVEMBER 30., PÉNTEK

09:15-09:30 MEGNYITÓ

Prof. Dr. Ács Nándor, igazgató

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

09:30-11:15 ELŐADÁSOK I.

Üléselnök: Prof. Dr. Ács Nándor

Az általános GBS szűrés gyakorlata Magyarországon

Dr. Sziller István

Szent Imre Egyetemi Oktató Kórház, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Az intenzív ellátást igénylő szülészeti kórképek aktualitásai

Dr. Hupuczi Petronella

Maternity Szülészeti Magánklinika, Budapest

Halvaszülés. Mire tanít a köldökzsinór és a lepény pathológiai vizsgálata?

Prof. Dr. Pajor Attila

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Az emlő szűrővizsgálatainak módszerei és lehetőségei

Dr. Fülöp Rita

RMC, Budapest

Mola hydatidosa és choriocarcinoma ellátása 2018-ban

Végh György

Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Hozzászólások

11:15-11:30 KÁVÉSZÜNET



AZ
ELSŐ HATÁSOS,
NEM-SEBÉSZETI KEZELÉS

DeflaGyn®-Q

HÜVELYGÉL EGYSZER HASZNÁLATOS APPLIKÁTOR-KÉSZLETTEL

A DeflaGyn®-Q egy innovatív nőgyógyászati hüvelygél a nem egyértelmű méhnyak-kenetek (PAP III vagy PAP IIID) remissziójának elősegítésére.

A DEFLAGYN®-Q HÜVELYGÉL EGYEDÜLÁLLÓ, MERT:

- Az első hatásos nem-sebészeti kezelés
- Támogatja a remisszióhoz vezető természetes tendenciát
- Aktív cselekvés a passzív várakozás helyett („watchful waiting”)
- Jó összeférhetőség (minden összetevő toxikológiailag ártalmatlan)
- Egyszerű használat, naponta csak 1 alkalommal, 1 percben, 3 x 28 napon keresztül

KLINIKAILAG IGAZOLT MAGAS HATÉKONYSÁG MÁR 3 HÓNAP UTÁN⁽¹⁾

- 77% remissziós-ráta a DeflaGyn-nal kezelt nőknél (PAP III) a 6% kezeletlen csoporttal szemben (követéses várakozás).
- 71% remissziós-ráta a DeflaGyn-nal kezelt nőknél (PAP IIID) a 11% kezeletlen csoporttal szemben (követéses várakozás).

A Deflagyn®-Q hüvelygél orvostechnikai eszköz.
CE 1014 (hüvelygél), CE 0123 (applikátor)

Forgalmazó: Q Pharma Kft., 1053 Budapest,
Veres Pálné utca 4-6. www.qpharma.hu

Gyártó: DEFLAMED GmbH, Josef-Müller-Weg 6
CH-6210, Sursee



⁽¹⁾ Huber J. et al.: Diagnostic standard, prevention and routine treatment of cervical irritations. Manuscript submitted for publication. Multicentric, retrospective, data analysis. DeflaGyn® group: 183 patients / control group: 124 patients.

Lezárás dátuma: 2018.11.20. | 2-2018-DEF-QP

A TERMÉK HASZNÁLATA ELŐTT,
KÉRJÜK OLVASSA EL A TELJES HASZNÁLATI ÚTMUTATÓT!

11:30-13:00 ELŐADÁSOK II.

Üléselnök: Prof. Dr. Koppán Miklós

Nőgyógyászati fertőzések – mit akar a beteg diagnosztizáltatni a nőgyógyással 2018-ban?

Dr. Melczer Zsolt

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

A HPV vakcináció eredményeinek analízise – tényleg sülyyed a Cochrane hajója?

Dr. Major Tamás

Debreceni Nőgyógyász Ambuláns Praxis és Ultrahang Rendelő, Debrecen

POP 2018

Prof. Dr. Németh Gábor

Szegedi Tudományegyetem ÁOK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Szeged

Hüvelyképző műtétek

Dr. Szabó István

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

A méhen belüli retardáció diagnosztikája és menedzsmentje

Prof. Dr. Tóth Zoltán

Debreceni Egyetem KK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Debrecen

Hozzászólások

13:00-14:00 EBÉDSZÜNET

ladeering®

etonogesztrel/
etinilösztadiol

ÚJ



Intelligens fogamzásgátlás, kényelemre hangolva

A továbbfejlesztett hüvelygyűrű



Ladeering 0,120 mg/0,015 mg/24 óra hüvelyben alkalmazott gyógyszerleadó rendszer

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!
További felvilágosításért forduljon hozzánk bizalommal, készséggel állunk rendelkezésére!
https://www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=140218

1. Ladeering® Pl. 2. Ladeering® SPC.
A dokumentum lezárásának a dátuma: 2018.11.12.

14:00-15:30 ELŐADÁSOK III.

Üléselnök: Prof. Dr. Póka Róbert

Döntéshozatali algoritmusok az első trimeszterben (biokémia, NIPT, ultrahang, karyotipizálás és array-CGH)

Dr. Elekes Tibor

RMC Magzati Medicina Központ, Budapest

Hitek, tévhitek és az evidenciák a szüléset-nőgyógyászatban

Prof. Dr. László Ádám

Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

A levator izmok szülési sérülései

Dr. Oláh Orsolya

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Hysterectomiák

Prof. Dr. Ács Nándor

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

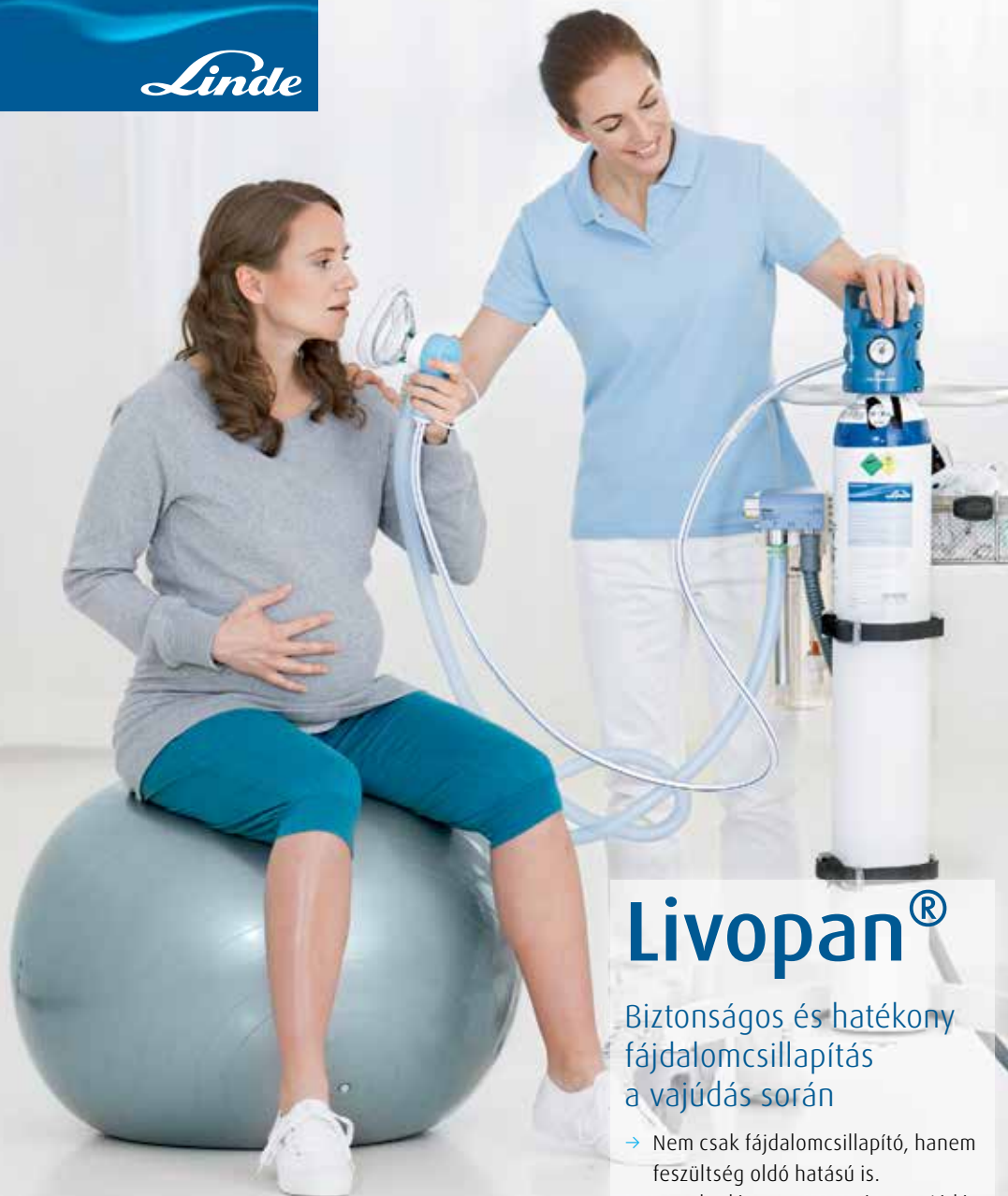
A vulva bőrelváltozásai – nőgyógyászati teendők

Dr. Karászi Viktória

Józsefvárosi Egészségügyi Központ, Bőrgyógyászat, Budapest

Hozzászólások

15:30-15:45 KÁVÉSZÜNET



Livopan®

Biztonságos és hatékony
fájdalomcsillapítás
a vajúdas során

- Nem csak fájdalomcsillapító, hanem feszültség oldó hatású is.
- Nem korlátozza a mozgást a vajúdas folyamán.
- Nem befolyásolja az APGAR értéket.
- Nem jár szövödmények fokozott kockázatával az újszülöttnél.

Linde Gáz Magyarország Zrt.
Egészségügyi üzletág, 1097 Budapest, Illatos út 11/a.
Dr. Bencze Tünde; gáz terápiák specialista
Telefon: (30) 349-2237; e-mail: tunde.bencze@linde.com

15:45-17:15 ELŐADÁSOK IV.

Üléselnök: Prof. Dr. Németh Gábor

Emelkedett emlőrák-kockázatú esetek nőgyógyászati vonatkozásai

Prof. Dr. Póka Róbert

Debreceni Egyetem KK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Debrecen

Hogyan kezeljük a komplex eseteket: endometriosis, adenomyosis és myoma?

Prof. Dr. Koppán Miklós

Pécsi Tudományegyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Pécs

A méhnyakrák laparoscopos ellátása

Dr. Pálfalvi László

Uzsoki Utcai Kórház, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Vetkőzzön le, kérem!

Dr. Pilling János

Semmelweis Egyetem Magatartástudományi Intézet, Budapest

Hozzászólások

Tudományos program

DECEMBER 1., SZOMBAT

09:00-10:30 ELŐADÁSOK V.

Üléselnök: Prof. Dr. Bánhidny Ferenc

Szülészeti fájdalomcsillapítás – a nitrogén oxidul szerepe

Dr. Sobel Gábor

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Laktóz, glutén intolerancia és meddőség

Dr. Sipos Miklós

Forgács Intézet, Budapest

Új szülészeti irányelvek

Dr. Csákány György

Jahn Ferenc Dél-pesti Kórház és Rendelő Intézet, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Elektív császármetszés – szükséges-e előtte fájáskeltés?

Dr. Valent Sándor

Semmelweis Egyetem Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika, Budapest

Optimális sebgyógyulás – has nyitás, has zárás, tények és hiedelmek

Dr. Pap Károly

Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Nyíregyháza

Hozzászólások

10:30-10:45 KÁVÉSZÜNET

10:45-12:15 ELŐADÁSOK VI.

Üléselnök: Prof. Dr. Ács Nándor

Új nemzetközi irányelv a PCOS kezelésében

Dr. Garamvölgyi Zoltán

Jahn Ferenc Dél-pesti Kórház és Rendelő Intézet, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Mentális zavarok a perinatalis időszakban

Prof. Dr. Kurimay Tamás

Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Budai Családközpontú Leleki Egészség Centrum, Budapest

Hypothyreosis és várandósság

Dr. László Dániel

Péterfy Sándor utcai Kórház, Szülészeti és Nőgyógyászati Osztály, Budapest

Nőgyógyászati daganatok sugárterápiája

Dr. Polgár Csaba

Országos Onkológiai Intézet, Budapest

A császármetszés gyakorlatának kérdései

Dr. Siklós Pál

Róbert Károly Magánkórház, Budapest

Hozzászólások

12:15 EBÉD



Atosiban PharmIdea

AZ ELSŐVONALBELI TOCOLYTICUM

TERHESSÉG ALATTI DIABETESBEN, CARDIOVASCULARIS BETEGSÉGBEN
ÉS IKERTERHESSÉGBEN IS ALKALMAZHATÓ.

Rövidített alkalmazási előírás: Atosiban Pharmidea 6,75 mg/0,9 ml oldatos injekció, Atosiban Pharmidea 37,5 mg/5 ml koncentrátum oldatos infúzióhoz

Terápiás javallatok: Az Atosiban Pharmidea felnőtt terhes nők esetében fenyegető koraszülés késleltetésére javallott az alábbi feltételek fennállása esetén: szabályos, legalább 30 másodpercig tartó méhösszehúzódások 30 percenként legalább 4-szer - a méhszáj tágulása 1-3 cm (nulliparáknál 0-3 cm), és a méhszáj legalább 50%-ban kifejtődött, - gesztációs kor: a 24. betöltött héttől a 33. betöltött hétig, - normális magzati szívfrekvencia.

Adagolás: Az Atosiban Pharmidea kezelést a koraszülés kezelésében jártas orvosnak kell elkezdenie és fenntartania. Az Atosiban Pharmideát három egymást követő szakaszban kell intravénásan adni: egy kezdő bolus dózissal (6,75 mg), amit Atosiban Pharmidea 6,75 mg/0,9 ml oldatos injekcióval kell kezdeni, ezt azonnal követnie kell egy folyamatos, nagy dózisú infúzióval (telítő infúzió 300 mikrogramm/perc), amit Atosiban Pharmidea 37,5 mg/5 ml koncentrátumból vagy Atosiban Pharmidea 6,75 mg/0,9 ml koncentrátumból készült infúzió formájában 3 órán át kell adni, majd ezt követi az Atosiban Pharmidea 37,5 mg/5 ml koncentrátumból vagy Atosiban Pharmidea 6,75 mg/0,9 ml koncentrátumból készült infúzió adása (követő infúzió 100 mikrogramm/perc), 45 órás időtartamig.

A kezelés időtartama nem haladhatja meg a 48 órát. Az Atosiban Pharmidea terápia teljes időtartama alatt a teljes dózis lehetőleg ne haladja meg a 330,75 mg atosibán mennyiséget. A kezdő bolus injekciójával az intravénás kezelést a koraszülés diagnózisának felállítása után a lehető leghamarabb el kell kezdeni. A bolus injekció beadása után a kezelést infúzióval kell folytatni. Ha az Atosiban Pharmidea kezelés alatt a méhösszehúzódások továbbra is jelentkeznek, alternatív kezelést kell mérlegelni.

Az alábbi táblázatok tartalmazzák a bolus injekcióval kezdett és infúzióval folytatott kezelés teljes adagolási rendjét:

Kezelési szakasz	Kezelési protokoll	Infúzió sebesség	Atosibán dózisa
1.	0,9 ml intravénás bolus injekció 1 perc alatt beadva	bolus injekció egy perc alatt beadva	6,75 mg
2.	3 óra intravénás telítő infúzió	24 ml/óra (300 µg/perc)	54 mg
3.	legfeljebb 45 órán át tartó intravénás követő infúzió	8 ml/óra (100 µg/perc)	legfeljebb 270 mg

Nemkívánatos hatások, mellékhatások: Az atosibánnal végzett klinikai vizsgálatok során az atosibánnal kapcsolatban leírtak anyákat érintő lehetséges mellékhatásokat. A klinikai vizsgálatokban összességében a kezelt betegek 48%-a tapasztalt mellékhatásokat. A megfigyelt mellékhatások általában enyhék voltak. Az anyánál leggyakrabban jelentett mellékhatás a hányinger volt(14%). Az újszülöttek esetében a klinikai vizsgálatok az atosibán specifikus mellékhatásait nem mutatták ki. Nagyon gyakori (≥ 1/10) mellékhatások: émelygés; gyakori (≥ 1/100 – < 1/10) mellékhatások: hyperglykaemia, fejfájás, szédülés, tachycardia, hypotonia, hőhullám, hányás, reakció az injekció beadásának a helyén.

Különleges tárolási előírások: Hűtőszekrényben (2°C – 8°C) tárolandó.

Az intravénás infúzió elkészítése a beadáshoz: A bolus dózist követő intravénás infúzió érdekében az Atosiban Pharmidea 37,5 mg/5 ml koncentrátum oldatos infúzióhoz terméket az alábbi oldatok egyikével kell hígítani: - nátrium-klorid, 9 mg/ml (0,9%) oldatos injekció, - Ringerlaktát oldat, - 5% w/v glükózoldat.

Atosiban Pharmidea 6,75 mg/0,9 ml oldatos injekció ajánlott bruttó kórházi ára: 7.343,- Ft.

Atosiban Pharmidea 37,5 mg/5 ml koncentrátum oldatos infúzióhoz ajánlott bruttó kórházi ára: 18.932,- Ft.

Nem támogatott gyógyszerek.

Alkalmazási előírások dátuma: 2016.09.08. Bővebb információért kérjük, olvassa el a gyógyszerek teljes alkalmazási előírását! Amennyiben gyógyszerünkkel kapcsolatban mellékhatás lépne fel, kérjük, késedelem nélkül az alábbi email címen jelentse be: pharmacovigilance@ewopharma.hu

A forgalomba hozatali engedély száma: Atosiban Pharmidea 6,75 mg/0,9 ml oldatos injekció: OGYI-T-23084/01, Atosiban Pharmidea 37,5 mg/5 ml koncentrátum oldatos infúzióhoz: OGYI-T-23084/02

Rendelhetőség: Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (I)

A dokumentum lezárásának dátuma: 2018.11.08. Azonosító: EWO/ATOSIBAN/2017/03v2



Magyarországi forgalmazó:
EwoPharma Hungary Kft.
1021 Budapest, Budakeszi út 73/F.
Tel: +36-1-200-4650 Fax: +36-1-398-0316
Honlap: www.ewopharma.hu



Forgalomba hozatali engedély jogosultja:
Pharmidea SIA, 4 Rupnicu Str., Olaine,
LV-2114 Lettország
www.pharmidea.lv, pharmid_ea@pharmidea.lv

Általános információ

A TANFOLYAM HELYSZÍNE

Thermal Hotel Visegrád

2025 Visegrád, Lepence-völgy

SZERVEZŐ IRODA

CongressLine Kft.

1065 Budapest, Révay köz 2.

Tel: (1) 429 0146, Fax: (1) 429 0147

<https://update2018.congressline.hu>

KIÁLLÍTÁS, SZPONZORÁCIÓ

Papp-Vid Melinda

Tel: (1) 429 0146, (1) 312 1582

E-mail: pappvid@congressline.hu

REGISZTRÁCIÓ ÉS SZÁLLÁSFOGLALÁS

Gaitz Éva

Tel: (1) 429 0146, (1) 312 1582

E-mail: gaitz@congressline.hu

Regisztráció

	2018. október 12. előtt	2018. október 12. után
Résztevő	30.000 Ft	35.000 Ft
Rezidens, szakorvos jelölt (igazolással)	23.000 Ft	25.000 Ft
Kísérő	25.000 Ft	30.000 Ft

A részvételi díjak 27 % Áfa-t és 6.900,- Ft/fő/nap közvetített vendéglátói szolgáltatást tartalmaznak.

A részvételi díj tartalmazza a rendezvényen való részvételt, a tanfolyam kiadványait, a kiállítás megtekintését és az ebédeket.

A kísérői részvételi díj tartalmazza a pénteki és a szombati ebédet, valamint a részvételt a társasági programon, (a tanfolyam tudományos programja és kiállítása ezzel a belépővel nem látogatható).

REGISZTRÁCIÓS IRODA NYITVA TARTÁSA A TANFOLYAM IDEJE ALATT

2018. november 30., péntek 08:00 – 18.00

2018. december 1., szombat 08.00 – 12.00

KREDIT PONT

A tanfolyam akkreditálásra került (SE-TK/2018.II/00273), szombaton tesztvizsgával zárul, a résztvevők 48 kreditpontot szerezhhetnek.

TÁRSASÁGI PROGRAM

2018. november 30., péntek, 20:00 óra

Vacsora a Thermal Hotel Visegrádban
(fakultatív, 9.000,-Ft/fő)

Felhívjuk figyelmüket, hogy a társasági programon csak kitűzővel és meghívóval lehet részt venni! Vacsora jegy csak érvényes regisztráció mellett váltható. Helyszínen jegyvásárlás és fizetés nem lehetséges.

EBÉD

A tanfolyam ebédszünetében a Thermal Hotel Visegrád éttermében szűkített svédasztalos ebédet biztosítunk november 30-án és december 1-jén.

Szálláshelyek

SZÁLLODÁK

Thermal Hotel Visegrád

(a tanfolyam helyszíne)
2025 Visegrád, Lepence-völgy

Silvanus Hotel

2025 Visegrád, Feketehegy

Patak Park Hotel

2025 Visegrád, Mátyás király utca 92-94.

Visegrád Hotel

2025 Visegrád, Rév u. 15.

LEMONDÁSI FELTÉTELEK

2018. október 26. előtt a részvételi díj 80%-át, a szálláselőleg és a fakultatív program egészét visszafizetjük. A megadott határidő után nem áll módunkban a részvételi díjat, a szálláselőleget és a fakultatív program díját visszatéríteni.

PARKOLÁS

A Thermal Hotel Visegrád parkolójában, kizárólag a helyben lakó vendégek parkolását tudjuk biztosítani. **Kérjük a többi szállodában elhelyezett résztvevőket, hogy a szállodával szemben, a Duna-parti parkolót vegyék igénybe.**



Neo-Ferro-Folgamma

114 mg / 0,8 mg gyomornedv-ellenálló tabletta

Helyes adagolás, elégedett beteg

Egyidejű vas- és folsavhiányos anaemiák megelőzése és kezelése a terhesség alatt.

Tbl. Neo-Ferro-Folgamma 100x
Scat. orig. No. I. (unam)

D.S.: kezelésre: 3 X 1
D.S.: megelőzésre: 1 X 1
Javasolt terápia 4 hónap.



Neo-Ferro-Folgamma 114 mg / 0,8 mg gyomornedv-ellenálló tabletta				
Kiszárlás	Bruttó fogyasztói ár (Ft)	Normatív támogatási kategória (%)	Normatív támogatási összeg (Ft)	Térítési díj normatív támogatás esetén (Ft)
50x	1114	25	160	954
100x	2148	25	320	1828

Egyidejű vas és folsavhiányos anaemiák kezelésére: 3x1 gyomornedv-ellenálló tabletta naponta. Gyermekek és serdülők: Egyidejű vas és folsavhiányos anaemiák kezelésére: 12 év alatti gyermekek kezelésére ez a gyógyszer nem ajánlott! 12 éves kor feletti gyermekeknek és serdülőknek: 3x1-2 gyomornedv-ellenálló tabletta naponta. A tablettákat nem szabad szopogatni, szétvágni vagy a szájjában tartani, hanem egészben, vízzel kell azokat lenyelni. A tablettákat a gastrointestinalis tolerancia függvényében étkezések előtt vagy közben kell bevenni. A kezelés időtartamát egyénileg, a vasanyagcsere állapotának (rendszeres laboratóriumi vizsgálatokkal ellenőrizve) megfelelően kell meghatározni. A gyógyszer adagolását nem szabad a haemoglobinnel normalizálódása után abbahagyni, hanem folytatni kell a vasraktárak feltöltéséig (kb. három hónap). A folsavhiányos anaemia kezelése körülbelül négy hónapot igényel. **Ellenjavallatok:** A készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység. Nem vashiány kiváltotta anaemiák, hacsak nem áll fenn vashiány is. Önmagában vagy nem megfelelő mennyiségű B₁₂ vitamin alkalmazása nélkül tisztázatlan eredetű megaloblastos anaemia kezelésére. Önmagában anaemia perniciosa és egyéb B₁₂ vitaminhiány következtében kialakult megaloblastos anaemia esetén. Ismételt transzfúzióban részesült betegeknek. Orális vaskészítmények adása kontraindikált, ha egyidejűleg parenterális vasterápiát is alkalmaznak. Dimerkaprol (dimerkapto-propanol) kezelés. A kezelés megkezdése előtt az anaemia típusát meg kell határozni. Az anaemia kezelése akkor kezdhető meg, ha a vashiány és folsavhiány igazolt. A hiányállapot hátterében álló okokat fel kell kutatni, és kezelni kell. **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** Emésztőrendszeri betegségek és tünetek: Nagyon gyakori: a széklet sötétebbé színeződik, amelynek nincs jelentősége. Gyakori: étvágytalanság, teltségérzet, gastrointestinális irritáció, gyomorégés, eructatio, hasi fájdalom vagy diszkomfort érzés a gyomorban, hányinger, hányás, diarrhoea illetve obstipatio. **Felhasználhatósági időtartam:** 4 év. **Megjegyzés:** a (egy kereszt). **Ösztályozás:** II. csoport. **Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V).** **A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** Wörwag Pharma GmbH & Co. KG Calwer Str. 7. D-71034 Böblingen Németország. **A forgalomba hozatali engedély első kiadásának / megújításának dátuma:** 2006. december 6. / 2011. szeptember 29. A szöveg ellenőrzésének dátuma: 2018. május 9. **Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!**

NFFG_UPDATE2018hirdA5_2018.11.08.lezárás dátuma:2018.11.08.



WÖRWAG PHARMA KFT.
1021 Budapest, Hűvösvölgyi út 54.
Tel: (1) 345-7350 Fax: (1) 345-7353



info@woerwagpharma.hu
www.woerwagpharma.hu

Magyarország átfogó egészségvédelmi szűrőprogramja
2010 - 2020



getting closer helping better

Busztranszfer

2018. NOVEMBER 30., PÉNTEK

Indulás	Honnan	Hova
14:00-17:00 – 1/2 óránként	Thermal Hotel Visegrád (tanfolyam helyszín)	Silvanus Hotel Patak Park Hotel Visegrád Hotel Royal Club Hotel
14:00-17:00 – 1/2 óránként	Silvanus Hotel	Thermal Hotel Visegrád
Kérjük a többi szállodából telefonon jelezzék az igényt		
17:30-18:00 – igény szerint	Thermal Hotel Visegrád (tanfolyam helyszín)	Silvanus Hotel Patak Park Hotel Visegrád Hotel Royal Club Hotel
19:30	Silvanus Hotel	Thermal Hotel Visegrád
19:30	Patak Park Hotel Visegrád Hotel	Thermal Hotel Visegrád
Kérjük a többi szállodából telefonon jelezzék az igényt		
22:00-24:00 – 1/2 óránként	Thermal Hotel Visegrád	Silvanus Hotel Patak Park Hotel Visegrád Hotel Royal Club Hotel

2018. DECEMBER 1., SZOMBAT

Indulás	Honnan	Hova
09:00	Silvanus Hotel	Thermal Hotel Visegrád
09:10	Patak Park Hotel	Thermal Hotel Visegrád

Telefonos egyeztetés a következő telefonszámon: 06 70 608 68 06

Emselex®

(darifenacin hydrobromide)



Terápiás javallatok¹:
Hiperaktív hólyag szindrómás felnőtt betegeknekél előforduló késztesítés (urge) inkontinencia és / vagy gyakori és sürgető vizelési inger tüneti kezelése

ÚJRA ELÉRHETŐ MAGYARORSZÁGON

Naponta 1x

Rövidített alkalmazási előírás²: Emselex® retard tabletta.

Minőségi és mennyiségi összetétel: 7,5 mg illetve 15 mg darifenacin (hidrobromid formában) tablettánként. A segédanyagok teljes listáját lásd a 6.1 pontban. **Terápiás javallatok:** A hiperaktív hólyag szindrómás felnőtt betegeknekél előforduló késztesítés inkontinencia és/vagy gyakori és sürgető vizelési inger tüneti kezelése. **Adagolás és alkalmazás:** Felnőttek: Az ajánlott kezdő adag naponta 7,5 mg. A kezelés megkezdése után két héttel újra értékelni kell a betegek státuszát. Azon betegek esetében, akiknek a tünetek nagyobb mértékben kell csökkenteni, a napi adag 15 mg-ig emelhető, az egyéni reagálhatóság és a biztonságosság szempontjából. Azon betegek esetében, akiknek elfogadható a tolerálhatóság profiljuk, de a tüneteket nagyobb mértékben kell csökkenteni, a napi adag 15 mg-ig emelhető, az egyéni reagálhatóság függően (lásd 5.2 pont). **Gyermekekpopuláció:** Az Emselex nem javasolt 18 életév alatti gyermekek számára a biztonságosságra és a hatékonyságra vonatkozó adatok hiánya miatt. **Veseelégtelenség:** Veseelégtelenségben szenvedő betegek esetében dózismódosításra nincs szükség, azonban e betegcsoport kezelésekor elővigyázatosságra kell eljárni (lásd 5.2 pont). **Májelégtelenség:** Enyhé májelégtelenségben szenvedő betegekben (Child Pugh A) nincs szükség dózismódosításra, azonban e betegcsoport esetében fennáll a fokozott expozíció kockázata (lásd 5.2 pont). A közepesen súlyos májelégtelenségben szenvedő (Child Pugh B) betegeknek csak abban az esetben szabad kezelni, ha a várható előnyök meghaladják a lehetséges kockázatokat, a napi adagot pedig 7,5 mg-ig korlátozni (lásd 5.2 pont). Az Emselex súlyos májelégtelenségben szenvedő (Child Pugh C) betegeknek ellenjavallt (lásd 4.3 pont). Az alkalmazás módja: Az Emselex szájon át történő alkalmazásra szolgál. A tablettát naponta egyszer, folyadékkal kell bevenni. Étkezéskor vagy attól függetlenül bevehető. A tablettát egészben kell lenyelni. Megrágni, felezni, összetörni nem szabad. **Ellenjavallatok:** Az Emselex olyan betegek számára ellenjavallt, akik a készítmény segédanyagával vagy bármely segédanyagával szemben túlérzékenyek, vizeletretencióban, gyomorműködési zavarban, kezeletlen szögű glaucomában, myasthenia gravisban, súlyos májelégtelenségben (Child Pugh C), súlyos colitis ulcerosában, toxikus megacolonban szenvednek, illetve egyidejű kezelést kapnak erős CYP3A4 gátló gyógyszerekkel (lásd 4.5 pont). **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** A darifenacin farmakológiai tulajdonságainak megfelelően a leggyakrabban jelentett mellékhatás a szájszárazság (20,2 % a 7,5 mg-os ill. 35 % a 15 mg-os dózis esetében, 18,7 % a flexibilis dózis-titálás esetében, és 8 – 9 % a placebo-csoportban), valamint az obstipatio (14,8 % a 7,5 mg-os ill. 21 % a 15 mg-os dózis esetében és 20,9 % a flexibilis dózis-titálás esetében, és 5,4 – 7,9 % a placebo-csoportban) volt. Az antikolinerg hatások általában dóziszfüggők. Mindazonáltal azoknak a betegeknek az aránya, akik e mellékhatások miatt hagyták abba a gyógyszereszedést, alacsony volt (szájszárazság: 0 – 0,9%; obstipatio: 0,6 – 2,2 % a darifenacin esetében, a dózistól függően; szájszárazság: 0 %, obstipatio: 0,3 % a placebo esetében). **A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** Merus Labs Luxco S.à.R.L. 26-28, rue Edward Steichen L-2540 Luxembourg. **A forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselője:** Elva Pharma Kft. 4440 Tiszavasvári, Kabay János u. 5/4. **A forgalomba hozatali engedély számolt:** Emselex 7,5 mg: EU/1/04/294/001-006, EU/1/04/294/013, EU/1/04/294/015-020, EU/1/04/294/027, Emselex 15 mg: EU/1/04/294/007-012, EU/1/04/294/014, EU/1/04/294/021-026, EU/1/04/294/028. A forgalomba hozatali engedély megújításának dátuma 2009. október 22. Kizárólag orvos rendelvényhez kötött gyógyszer (V). Bővebb információt olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását! A gyógyszerrel részletes információ a Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján (<http://www.ema.europa.eu/>) található. **A szöveg ellenőrzésének dátuma:** 2017. január 02. EM2017/01

Termék neve	Bruttó fogyasztói ár ²	TB támogatás ²	Térítési díj ²	Támogatás ²
Emselex 7,5 mg 28x	5.414 Ft	1.354 Ft	4.060 Ft	Normatív (25%)
Emselex 15 mg 28x	7.656Ft	1.914 Ft	5.742Ft	Normatív (25%)

Közfgyógyra is írható!



1) A gyógyszerrel részletes információ a Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján (<http://www.ema.europa.eu/>) található.
2) A 2016. december 01-jétől érvényes árak és TB támogatás alapján. Forrás: www.pegp.hu – Publikus gyógyszerértékesítő (PUPHA)

Elva Pharma Kft. – 4440 Tiszavasvári, Kabay János u. 5/4
Telefon: 30/399-4907, **Web:** www.elvapharma.com, **E-mail:** info@elvapharma.com

Húgyúti fertőzés?!

Utipro® plus

Húgyúti fertőzés tüneteinek **csökkentésére** és **megelőzésére**
szolgáló gyógyászati segédeszköz

HASZNÁLAT

Akut: napi 2 kapszula szedése 5 egymást követő napon keresztül

Megelőzés: napi 1 kapszula szedése 15 egymást követő napon keresztül, mely ciklus több alkalommal is megismételhető

Összetétele: xiloglükán-zselatin, hibiszkusz és propolisz



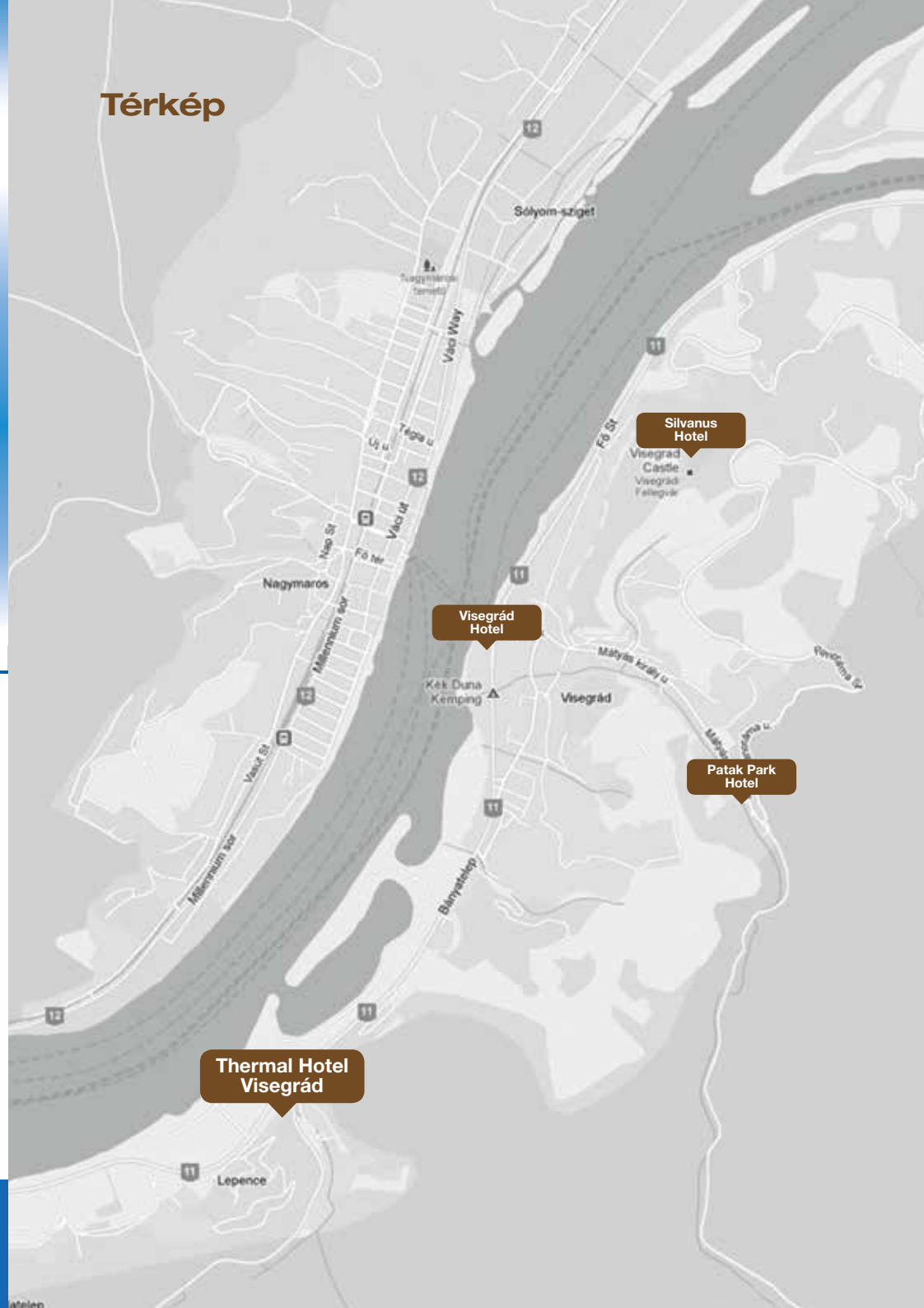
Forgalmazó: Elva Pharma s.r.o., Dr. Janského 599, 252 28 Černošice Csehország
Forgalmazó helyi képviselője: Elva Pharma Kft, 4440 Tiszavasvári, Kabay János u. 5/4.
E-mail: info@elvapharma.com
Web: <http://utipro.hu>
Facebook: facebook.com/utiproplus

A dokumentum lezárásának dátuma: 2017 augusztus 07.



**A KOCKÁZATOKRÓL OLVASSA EL A HASZNÁLATI ÚTMUTATÓT,
VAGY KÉRDEZZE MEG KEZELŐORVOSÁT!**

Térkép



Adja be 2 perc után...



- **jelentős időnyeréssel azonnal alkalmazható¹**
- **azonnal emeli a fibrinogén szintet¹**
- **csökkenti a transfúziós igényt²**
- **vírusinaktivált¹**

Haemocomplettan P 20 mg/ml por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz. A Haemocomplettan P 1 g vagy 2 g fibrinogént tartalmaz injekciós üvegenként. **Terápiás javallatok:** Haemorrhagiás diathesis kezelésére és megelőzésére, veseütlelet hypo-, dys- vagy afibrinogenaemiában; az alábbiak következtében kialakult (szerzett) hypofibrinogenaemiában: a szintézis károsodása a májparenchyma súlyos rendellenessége esetén, fokozott intravasculáris felhasználás, pl. disseminált intravasculáris coagulatio következményeként, hyperfibrinolysis, fokozott vérkiürülés. **Adagolás és alkalmazás:** A kezelést az alvadási rendellenességek kezelésében jártas szakorvos felügyelete mellett szabad elkezdni. A szubsztitúciós kezelés dózisa és időtartama a véráramlás zavar súlyosságától, a vérzés helyétől és kiterjedésétől, valamint a beteg klinikai állapotától függ. Fibrinogén adag (mg/ttkg) = Elérendő szint (g/l) – mért szint (g/l) / 0,017 (g/l / mg/ttkg) Intravénás infúzió vagy injekció formájában. Az adagolás sebessége ne legyen nagyobb, mint 5 ml/perc. **Ellenjavallatok:** A készítmény hatóanyagával vagy a 6.1 pontban felsorolt bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység, nyilvánvaló thrombosis, myocardialis infarctus, kivéve a potenciálisan halálos vérzéseket. **Különleges figyelmeztetések:** Ha allergiás vagy anaphylaxiás reakciók jelentkeznek, az injekciót/infúziót azonnal meg kell szakítani. Anaphylaxiás shock esetén a shock kezelésére vonatkozó korszerű irányelveket kell követni. Mellékhatások: Nem gyakran allergiás vagy anaphylaxiás típusú reakciókat észleltek. Az allergiás/anaphylaxiás reakciókhoz kapcsolódóan előfordult: generalizált urticaria, bőrkülés, légszomj, szapora szívverés, emelygés, hányás, hidegrázás, láz, mellkasi fájdalom, köhögés, vérnyomáscsökkenés és anaphylaxiás shock.

Mellékhatások	FCH (N= 107)	Placebo (N= 106)
Láz	11 (10,4%)	5 (4,7%)
Thromboemboliás események	8 (7,4%)	11 (10,4%)
Allergiás vagy anaphylaxiás reakciók	1 (0,9%)	0

Farmakodinámiai tulajdonságok: vérzéscsillósító szer, humán fibrinogén ATC kód: B02B B01

Felhasználhatósági időtartam: 5 év. Az elkészített oldat kémiai és fizikai stabilitása 25°C-on 8 órán át igazolt. Legfeljebb 25°C-on tárolható. Nem fagyasztható. **Megjegyzés:** * (egy keresztes). Osztályozás: II/3. Csoport. **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA:** CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-str. 76. 35041 Marburg, Németország. OGYI-T-6363/01. OGYI-T-6363/02. 2015. november 12. **Haemocomplettan 1g-os ár:** szabadadás készítmény. **Haemocomplettan 2g-os ár:** szabadadás készítmény. AEEK által közbeszerzett készítmény.

Referencia: 1. Haemocomplettan alkalmazási előírás: https://www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/index.php?action=show_details&item=11983. 2. Babik és mtsai: Az életveszélyes peroperatív vérzések ellátása. Aneszteziológia és intenzív terápia; különlenyomat 43/3/2013; 1-31.o.

CSL Behring
Biotherapies for Life™

www.cslbehring.com
CSL Behring Kft. 1123-Hungary, Budapest
Alkotás u. 53. D. ép. 4. em. MOM Park
Tel.: +36 1 213 4290, Fax: +36 1 213 4298

Kiállítói alaprajz

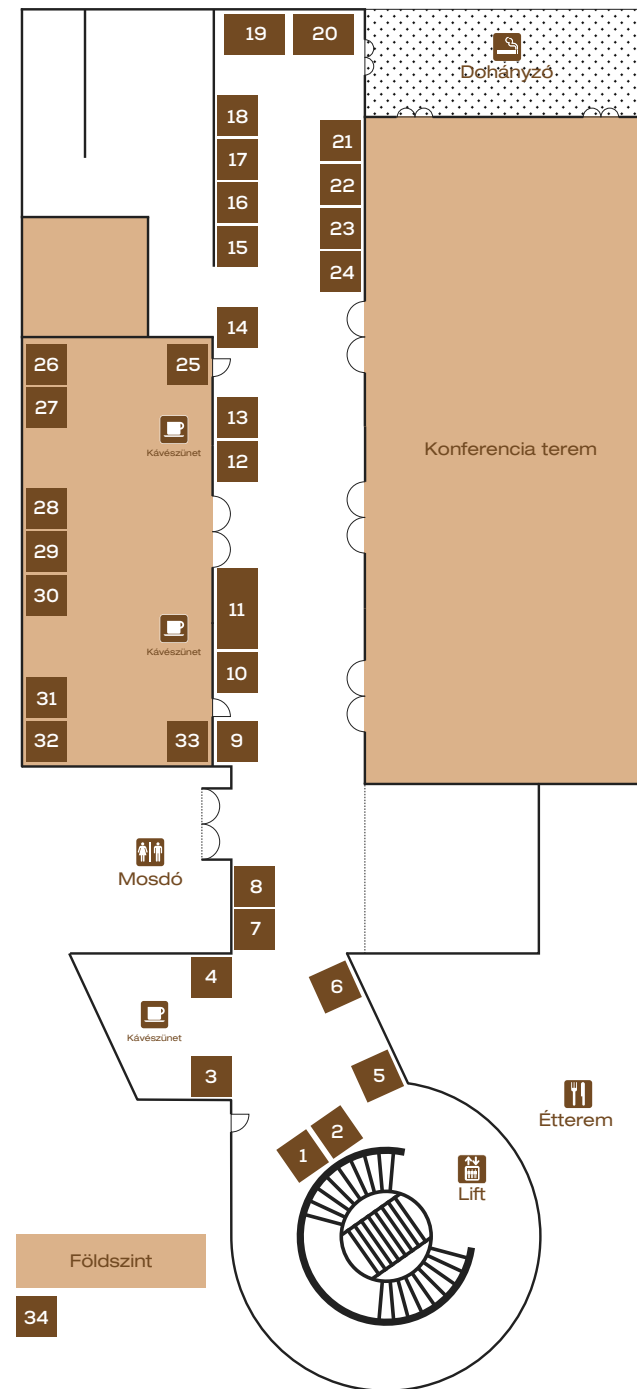
THERMAL HOTEL VISEGRÁD

Konferencia szint (-1)

Istenghegyi Géndiagnosztika	1
Sonarmed	2
Merck	3
Richter Gedeon	4
Maternity Magánklinika	5
Roche Magyarország	6
PentaCoreLab	7
Krio Intézet	8
Q Pharma	9
Sandoz	10
Teva Gyógyszergyár	11
MED-EN Trade	12
Exeltis Magyarország	13
Linde Gáz	14
Wörwag Pharma	15
Merck	16
EGIS	17
Gyno-Cont	18
Hipp	19
Vitaminkosár	20
CSL Behring	21
Reps4Med	22
Humancell	23
Ewopharma Hungary	24
NovelMedix	25
Valeant Pharma	26
Merck Biopharma	27
Phytotec Hungária	28
Medifin	29
Bluemed	30
Implantrade	31
UniCorp Biotech	32
Angelini	33

Földszint (0)

Anamed	34
--------	----



Élen a szülészet-nőgyógyászati ultrahang diagnosztikában

Voluson készülékcsalád



imagination at work



MED-EN TRADE Kft.
2040 Budaörs, Gyár u. 2.
Mobil: +36-30-554-2878
Telefon/fax: +36-23-880-858
E-mail: info@medentrade.hu
www.medentrade.hu

Bemutatkozik az Ovaleap®

Lezárás dátuma: 2018. július 9.
HU/OVAL/17/0005a(0)

Segítse nőbetegeit a termékenység felé vezető úton

ovaleap®
follitropin alfa

Egy választható r-hFSH-megoldás:

- Az Ovaleap® egy rekombináns alfa-follitropin készítmény, amelyet az EU-ban gyártanak.
- Az Ovaleap® terápiás szempontból egyenértékűnek bizonyult a GONAL-[®]-fel az EMA előírásai szerinti átfogó klinikai fejlesztési programban.^{1,2,3}
- 3 hatáserősség: 300 NE, 450 NE és 900 NE
- Az Ovaleap® a TEVA saját fejlesztése.

r-hFSH: rekombináns humán follikulus stimuláló hormon

EMA: European Medicines Agency (Európai Gyógyszerügynökség)

Rövidített alkalmazási előírás

Ovaleap 300 NE/0,5 ml, 450 NE/0,75 ml és 900 NE/1,5 ml oldatos injekció

Hatóanyag: Az oldat 600 NE (44 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin [¹ (r-hFSH)] rekombináns DNstechnológiával, kínai aranyhórcsóg ovarium (CHO DHFR Chinese Hamster Ovary) sejtvonalon előállított - rekombináns humán follikulusstimuláló hormont] tartalmaz milliliterenként. **Ovaleap 300 NE/0,5 ml** : Mindegyik patron 300 NE (22 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin tartalmaz 0,5 ml oldatos injekcióban. **Ovaleap 450 NE/0,75 ml**: Mindegyik patron 450 NE (33 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin tartalmaz 0,75 ml oldatos injekcióban. **Ovaleap 900 NE/1,5 ml**: Mindegyik patron 900 NE (66 mikrogrammnak megfelelő) alfa-follitropin tartalmaz 1,5 ml oldatos injekcióban. **Javallatok:** *Felnőtt nőknél:* klomifénitrát kezelésre nem reagáló anovuláció (beleértve polycystás ovarium szindrómát) kezelése; egyszerre több tüsző érésének stimulálása superovuláció áteső nőknél asszisztált reprodukciós eljárások (ART), mint pl. in vitro fertilizáció (IVF), gaméta méhkürti beültetése vagy zigóta méhkürti beültetése során; az Ovaleap és luteinizáló hormon (LH) kombináció súlyos LH és FSH hiányban szenvedő nők esetében a tüszőérés serkentésére javasolt. A klinikai vizsgálatok során ezeket a betegeket 1,2 NE/ml alacsonyabb szűrőrum LH szintjük alapján definiálták. *Felnőtt férfiaknál:* az Ovaleap spermatogenezis serkentése céljából veleszületett vagy szerzett hypogonadotropin hypogonadismusban szenvedő férfiakban javasolt humán koriongonadotropin (hCG) terápia egyidejű alkalmazásával. **Adagolás és alkalmazás:** Az alfa-follitropin kezelést a meddőségi kórképek kezelésében jártas orvos felügyeletével kell elkezdeni. Az Ovaleap subcutan adásra javasolt. Az Ovaleap patront kizárólag a külön kapható Ovaleap Pencil együtt történő alkalmazásra tervezték. Az alfa-follitropin javasolt adagolása megegyezik a vizeletből kivont FSH-t tartalmazó készítményekével. **Anovulációs (beleértve a polycystás ovarium szindrómát) nőbetegek esetében:** az alfa-follitropin injekció küszérűen, naponta adható. Menstruáló nőknél a kezelést a menstruációs ciklus első 7 napjában kell elkezdeni, az alkalmazási előírásban részletezett protokollok szerint. Az optimális hatás észlelésekor, 2448 órával a legutolsó alfa-follitropin injekció beadása után, 250 mikrogramm rekombináns humán alfa-follitropinot (r-hCG) vagy 5000 NE, legfeljebb 10 000 NE hCG-t kell adni egyszeri alkalommal. Túlzott mértékű hatás észlelésekor abba kell hagyni a kezelést és a hCG injekciót sem szabad beadni. A kezelést a következő menstruációs ciklusban újra kell kezdeni, a korábbi ciklusban alkalmazott FSH dóziséra kisebb adaggal. **A petefészekműködés serkentése in vitro fertilizáció vagy más ART előkészítéséhez szükséges, többszörös tüszőérés kiváltása érdekében** A gyakran alkalmazott „szuperovulációs” módszer szerint a menstruációs ciklus 2. vagy 3. napjától kezdve naponta 150225 NE alfa-follitropinot adnak. A kezelést a megfelelő tüszőérésig folytatják a beteg reakciójához igazított adaggal, mely általában nem nagyobb, mint 450 NE naponta. Az utolsó alfa-follitropin injekció beadását követően, 2448 óra múlva 250 mikrogramm r-hCG vagy 5000 NE, legfeljebb 10 000 NE hCG-t adnak a tüszőérés végső fázisának serkentése érdekében. **Súlyos LH és FSHhiány okozta anovulációs nőbetegek esetében:** Az alfa-follitropin injekciókat naponta, alfa-follitropinnal egyidejűleg kell beadni. A javasolt adagolás 75 NE alfa-follitropin és 75-150 NE FSH kombinált adásával kezdődik. Optimális hatás észlelésekor 24-48 órával a legutolsó alfa-follitropin és alfa-follitropin injekció beadása után 250 mikrogramm r-hCG-t vagy 5000, legfeljebb 10 000 NE hCG-t kell adni egyszeri alkalommal. **Hypogonadotropin hypogonadismusban szenvedő férfibetegek kezelése:** az alfa-follitropin injekciót hetente háromszor 150 NE dózisban, hCG-vel együtt kell adagolni legalább 4 hónapon keresztül. Ha ez nem bizonyul hatásosnak, folytatható a kezelés. Legalább 18 hónapos kezelés szükséges a spermatogenezis megindulásához. A protokollok részletes leírását és a speciális populációkra vonatkozó részletes információkat az alkalmazási előírás tartalmazza. **Ellenjavallatok:** a készítmény hatóanyagával, az alfa-follitropinnal, az FSH-val vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység; a hypothalamus vagy a hypophysis daganata esetén; a petefészek megnagyobbodása vagy nem polycystás ovarium szindróma esetén; ismeretlen kórokedetű nyirogvázai zérés esetén; petefészek, méh vagy emlőmiragomra esetén. Tilos alkalmazni, ha hatások válass nem várható, mint például: primer ovariumelégtelenségben; a neml szexuális teherességgel összeegyeztethetetlen rendellenességei esetén; az uterus teherességgel összeegyeztethetetlen myomas elajlajása esetén; primer testicularis elégtelenségben. Az Ovaleap-et tilos alkalmazni, ha hatások válass nem várható. **Nyomonkövetethetőség:** A biológiai gyógyszerek nyomonkövetethetőségének javítása érdekében a beadott gyógyszer kereskedelmi nevét és gyártási számát egyértelműen kell tüntetni a beteg orvosi dokumentációjában. **Legfontosabb mellékhatások:** *nők esetében:* fejfájás, petefészek cysta, has fájdalom és puffadás, has diszkomfortérzés, emésztés, hányás, hasmenés, enyhékezeppen súlyos OHSS (beleértve a kapcsolódó tüneteket is); *férfiaknál:* acne, gynecomastia, varicocele, súlygyarapodás; *nők és férfiak esetében:* lokális reakciók az injekció beadásának helyén (pl. fájdalom, bőrpír, vérálfutás, duzzanat) és/vagy irritáció az injekció beadásának helyén **A forgalomba hozatalt engedély jogosultja Magyarországi képviselet:** Teva B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Hollandia/ Teva Gyógyszergyár Zrt. 4042 Debrecen, Pallagi út 13. **Az alkalmazási előírás utolsó ellenőrzésének dátuma:** 2018.05.16. **Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!**

Hivatkozások: 1. Strowitzki et al. Reproductive Biology and Endocrinology (2016) 14:31. 2. Strowitzki et al. Reproductive Biology and Endocrinology (2016) 14:1. 3. Lamerich et al. Reproductive Biology and Endocrinology (2015) 13:130



Forgalmazó:
Theramex Hungary Zrt.
1138 Budapest,

Népfürdő utca 22. B, ép. 13. em.

Név	Fogyasztói ár (Ft)	Normatív támogatás (%)	Normatív támogatás (Ft)	Normatív térítési díj (Ft)	EÜ emelt támogatás (%)	EÜ emelt támogatás (Ft)	EÜ emelt térítési díj (Ft)
Ovaleap 300 NE/0,5 ML OLD. INJ.	24 560	55	13 508	11 052	90	22 104	2456
Ovaleap 450 NE/0,75 ML OLD. INJ.	36 320	55	19 976	16 344	90	32 688	3632
Ovaleap 900 NE/1,5 ML OLD. INJ.	69 640	55	38 302	31 338	90	62 676	6964

Forrás: www.neak.gov.hu, 2018. július 1-től érvényes árak