



**MDT HÁZIORVOSI
MUNKACSOPORT**

IX. TOVÁBBKÉPZŐ KONFERENCIÁJA

**HERCEGHALOM,
2022. ÁPRILIS 21-23.**

PROGRAM

Terápia 2-es típusú cukorbetegeknek
metformin kezelést követően.

ÉLJEN A LEHETŐSÉGGEL



Ozempic®

Heti egyszeri kezelés szuperior
hatékonyssággal és CV előnnyel¹⁻⁵



**SZUPERIOR
GLIKÉMIÁS
HATÉKONYSÁG^{1,2*}**

1,8% HbA_{1c}-CSÖKKENÉS
1 mg Ozempic® mellett
vs. 1,4%, 1,5 mg dulaglutid
mellett^{1,2*}



**SZUPERIOR
ÉS TARTÓS
FOGYÁS^{1,3*}**

6,5 KG FOGYÁS
1 mg Ozempic® mellett
vs. 3,0 kg 1,5 mg dulaglutid
mellett^{1,3*}



**IGAZOLT CV
ELŐNY^{1,3†}**

**26% CV KOCKÁZAT-
CSÖKKENÉS**
a MACE tekintetében^{1,3†}



2-es típusú cukorbetegeknek, akiknél ateroszklerotikus CV
betegség vagy annak magas kockázata áll fenn,
az ADA/EASD 2018-as közös állásfoglalásának
2019-es frissítése metformin után preferáltan CV
előnyt biztosító GLP-1-RA kezelést javasol⁶

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kéri, hogy jeleljenek bármilyen feltételezett mellékhatást. A GYÓGYSZER NEVE: Ozempic® 0,25 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban, Ozempic® 0,5 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban, Ozempic® 1 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban.

MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL: Ozempic® 0,25 mg oldatos injekció: 1,34 mg szemaglutidot* tartalmaz milliliterenként az oldat. 2 mg szemaglutidot tartalmaz injekciós tollanként 1,5 ml oldatban. 0,25 mg szemaglutidot tartalmaz adagoként, 0,19 ml oldatban. Ozempic® 0,5 mg oldatos injekció: 1,34 mg szemaglutidot* tartalmaz milliliterenként az oldat. 2 mg szemaglutidot tartalmaz injekciós tollanként 1,5 ml oldatban. 0,5 mg szemaglutidot tartalmaz adagoként, 0,37 ml oldatban. Ozempic® 1 mg oldatos injekció: 1,34 mg szemaglutidot* tartalmaz milliliterenként az oldat. 4 mg szemaglutidot tartalmaz injekciós tollanként 3 ml oldatban. 1 mg szemaglutidot tartalmaz adagoként, 0,74 ml oldatban. Ozempic® 2 mg oldatos injekció: 2,68 mg szemaglutidot* tartalmaz milliliterenként az oldat. 8 mg szemaglutidot tartalmaz injekciós tollanként 3 ml oldatban. 2 mg szemaglutidot tartalmaz adagoként, 0,74 ml oldatban.

*humán glukagon-szerű-peptid-1-analóg (GLP-1-analóg), rekombináns DNS-technológiával Saccharomyces cerevisiae sejtekben előállítva.

GYÓGYSZERFORMA: Oldatos injekció (injekció). Tiszta és színtelen vagy csaknem színtelen, izotóniás oldat, pH = 7,4.



A készítmény rendelése előtt kérjük, olvassa el a hatályos teljes alkalmazási előírását!

A hatályos alkalmazási előírás teljes szövege megtalálható az Európai Gyógyszerügynökség honlapján: <https://www.ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/Ozempic/product-information-section>
Megjegyzés: A QR kód a készítmény oldalára mutat. A magyar nyelvű alkalmazási előírás ezen az oldalon a Product information szakasz első lenyitó listájában (Available languages), a Hungarian szóra kattintva érhető el.

Feltételezett mellékhatások bejelentése: A gyógyszer engedélyezését követően lényeges a feltételezett mellékhatások bejelentése, mert ez fontos eszköze annak, hogy a gyógyszer előny/kockázat profilját folyamatosan figyelemmel lehessen kísérni. Az egészségügyi szakembereket kérjük, hogy jelentsék be a feltételezett mellékhatásokat a hatóság részére az alábbi elérhetőségek valamelyikén keresztül: Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet, Postafiók 450, H-1372 Budapest; honlap: www.ogyi.gov.hu.

TÁMOGATÁSSAL ÉS ÁRRAL, VALAMINT A RENDELHETŐSÉGGEL KAPCSOLATOS INFORMÁCIÓ: Az Ozempic® 0,25 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban, az Ozempic® 0,5 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban, és az Ozempic® 1 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban osztályozás besorolása: „J” szakszerű/korház diagnózist követő járóbeteg-ellátásban alkalmazható gyógyszer. Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását! Az Ozempic® 0,25 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban, az Ozempic® 0,5 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban, és az Ozempic® 1 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban gyógyszerkészítmény bruttó fogyasztói ára: 35 799 Ft, töltőanyag: 25 059 Ft, teljes ár: 10 740 Ft EU. 70 l. pont szerinti rendelés esetén. Az anyag lezáráskor hatályos NEAK Publikus Gyógyszerárak alapján.

Az Ozempic® 2 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban hatékonyság Magyarországon kereskedelmi forgalomban nem elérhető.

CV=kardiovaszkuláris; MACE=jelentős nemkívánatos kardiovaszkuláris esemény; ADA=Amerikai Diabétesz Társaság; EASD=Európai Diabétesz Társaság; GLP-1-RA=glukagon-szerű-peptid-1 receptor agonista.

*Az Ozempic® készítményre vonatkozó eredmények a SUSTAIN vizsgálati programban, vs. placebo, szatagliptin, dulaglutid, exenatid heti 1x és glargin inzulin (100 E/ml), OAD-val vagy inzulinmal nem megfelelően kontrollált 2-es típusú cukorbeteg körében.^{1,2}

** Nem történt közvetlen összehasonlítás az Ozempic® 1 mg és a dulaglutid 3,0 mg ill. 4,5 mg között.

¹A SUSTAIN 6 vizsgálatban az Ozempic® csökkentette a kardiovaszkuláris események (CV halálozás, nem-halálos szívinfarktus vagy nem-halálos stroke) kialakulásának kockázatát placebohoz képest nagy kardiovaszkuláris rizikójú, standard kezelésben részesülő 2-es típusú diabéteszes betegek körében.

⁴Standard kezelés mellet adva, melyet az orális antidiabetikumok, inzulin, antihipertenzív szerek, trombotika aggregáció gátlók, diuretikumok és lipidszökkentő terápia jelentett.⁷

Referenciák: 1. Ozempic® alkalmazási előírás 2. Pratley RE, Arora VR, Lingvay L, et al. Semaglutide versus dulaglutide once weekly in patients with type 2 diabetes (SUSTAIN 7): a randomised, open-label, phase 3b trial. *Lancet Diabetes Endocrinol.* 2018;6(4):275-286. 3. Marso SP, Bain SC, Consoi A, et al. Semaglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes. *N Engl J Med.* 2016;375:1834-1844. 4. Bydureon® alkalmazási előírás. Södertälje Sweden: AstraZeneca AB. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/002020W5C00108241.pdf. Accessed May 10, 2021. 5. Trulicity® alkalmazási előírás. Utrecht, The Netherlands: Eli Lilly Nederland B.V. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/002825W5C00179470.pdf. Accessed May 10, 2021. 6. Buse JB, Wexler DJ, Tsapas A, et al. 2019 update to: management of hyperglycemia in type 2 diabetes. 2018. A consensus report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes (EASD). *Diabetes Care* 2020; 43 (2): 487-493. 7. Marso SP, Bain SC, Consoi A, et al. Semaglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes. *N Engl J Med.* 2016;375(suppl 1):S1-S108.

Az Ozempic® a Novo Nordisk A/S védjegye. © 2022 Novo Nordisk A/S, Dánia

HU22OZM00023 2022-02-11

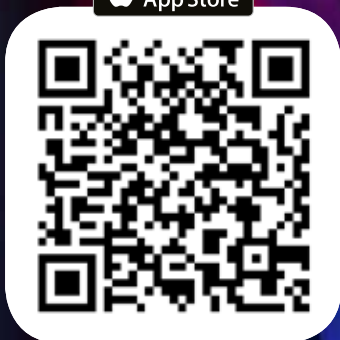


Novo Nordisk Hungária Kft.
1117 Budapest, Buda-part térs. 2.
Tel: 06-1-325-9161, fax: 06-1-325-9169 • www.novonordisk.hu
Mellékhatás-jelentés esetén: safety-hu@novonordisk.com

HETI EGYSZERI
OZEMPIC®
szemaglutid injekció

**STAND-ART****Event Management**

által szervezett rendezvények átfogó mobil alkalmazása
iOS és Android eszközökre

**AZ ALKALMAZÁS MAGYARUL/ANGOLUL ELÉRHETŐ ALAPFUNKCIÓI**

1. Időbeosztás: az Ön által meglátogatni kívánt események listája
2. Szekciók, előadások: a rendezvény komplett, naprakész programja
3. Előadók: a rendezvény meghívott előadói és előadásai helyszíne/időpontja
4. Absztraktok: az előadások és posztterek absztraktjai
5. A rendezvény támogatói (elérhetőségek, rövid bemutatkozás)
6. Térkép: a szekciók és egyéb programok helyszínei, valamint a kiállítás alaprajza
7. Kövesse az eseményeket a Facebook oldalán is!
8. Váltson üzenetet a résztvevőkkel, tegyen fel kérdéseket az előadóknak az üzenőfalon!
9. Értesítés: helyszín vagy időpont változás? Különleges előadás téma?
Az értesítés egyenesen a mobil eszközre érkezik, hogy Ön ne maradjon le semmiről!

ÁLTALÁNOS INFORMÁCIÓK

HELYSZÍN

Abacus Hotel

2053 Herceghalom, Gesztenyés út 3.

+36 23 532 360

<http://abacus.hu/>

SZERVEZŐBIZOTTSÁG

Prof. Dr. Kempler Péter

Dr. Oláh Ilona

Dr. Rosta László

KONGRESSZUSI SZERVEZŐIRODA



STAND-ART Event Management

6723 Szeged, Tisza Palota H/17.

Felső Tisza-part 31-34.

Tel: +36 62 999 950 • Fax: +36 62 661 331

E-mail: info@stand-art.hu

Ügyintéző: Lacsán Dóra operations manager

E-mail: dora@stand-art.hu

A KONGRESSZUS HONLAPJA

<https://stand-art.hu/MDTCSOM2022>

AKKREDITÁCIÓ

A konferencia orvosok részére SZTE-ÁOK/2022.I/00102-as kódszámon akkreditált. Sikeres tesztírás esetén az orvos résztvevők **24** kreditpontot szerezhhetnek, a következő szakképesítéseknél szakma szerinti pontszámként kerül jóváírásra: belgyógyászat, diabetológus, dietetika, endokrinológia és anyagcsere-betegségek, gastroenterológia, háziorvostan, kardiológia, neurológia szakorvosok és szakdolgozók.

A rendezvény a „63/2011. (XI. 29.) NEFMI rendelet az egészségügyi szakdolgozók továbbképzésének szabályairól 6.§ (1)” szerint szabadon választható elméleti továbbképzésnek minősül.

Ennek megfelelően a rendezvény pontértéke szakdolgozók számára: 12 pont. Az igazolást a szakdolgozói pontjováíráshoz szükséges személyes adatok előzetesen vagy helyszínen történő regisztrációját követően állítjuk ki.

SAKDOLOGOZÓI PONTOK JÓVÁÍRÁSÁHOZ SZÜKSÉGES ADATOK REGISZTRÁCIÓJA

<https://stand-art.hu/urlap/MDTCSOM-Szakdolgozoiurlap>

A kitöltéséhez számítógép vagy mobil eszköz és internet kapcsolat szükséges, melyet szükség esetén a helyszínen biztosítunk.

REGISZTRÁCIÓS IRODA

Április 21-én: 12.00 – 18.45 h

Április 22-én: 08.00 – 18.00 h

Április 23-án: 08.00 – 14.30 h

Telefonszáma: +36/30-619 7348

REGISZTRÁCIÓS DÍJAK

MDTCSOM 2022 regisztrációs díjak	Korai regisztrációs díj 2022. február 28-ig	Regisztrációs díj 2022. február 28. után
MDT tag orvosok számára	35 000 Ft	40 000 Ft
Nem MDT tag orvosok számára	38 000 Ft	42 000 Ft
Kiállítók, cégképviselők számára	35 000 Ft	40 000 Ft
Szakdolgozók, rezidensek számára	30 000 Ft	32 000 Ft
Részvételi díjak, melyek étkezési költséget nem tartalmaznak		
PhD hallgatók, orvostanhallgatók, szakdolgozók számára főétkezések nélkül, kávészünettel	ingyenes	ingyenes
Napidíj – 2022. április napra	15 000 Ft/nap	15 000 Ft/nap

A regisztrációs díjak tartalma: kávészünetek, vacsorák, ebédek, kitűző, konferencia mappa a kongresszusi anyagokkal, belépés az összes szekcióra, előadásra, a szponzori kiállításra, valamint tartalmazza a mindenkori ÁFA összegét is.
A teljes regisztrációs díj étkezési költség tartalma: 10.000 Ft/nap.

A napidíj tartalmazza az aznapi kávészünet fogyasztást, kitűzőt, konferencia táskát a kongresszusi anyagokkal, belépést az összes aznapi szekcióra, előadásra, a szponzori kiállításra, valamint tartalmazza a mindenkori ÁFA összegét is. A napidíj étkezési költség tartalma: 4.000 Ft/nap.

A regisztrációs díjak étkezési költség tartalma a számlán külön tételként kerül feltüntetésre.

Az MDT tagság kedvezménye akkor érvényes, ha a tagnak nincs tagdíjhátraléka a 2021. évre.

ELŐADÁSOK ANYAGÁNAK LEADÁSA ÉS FELTÖLTÉSE

Kérünk minden előadót, hogy szíveskedjen a prezentáció anyagát min. 3 órával az előadás időpontja előtt leadni az Átriumban található feltöltő ponton a technikusoknak. A reggeli előadásokat kérjük, hogy lehetőség szerint előző nap legyenek szívesek leadni.

PARKOLÁS

A szálloda szabadtéri parkolója (44) térítésmentesen, mélygarázsa (70) térítés ellenében biztosított, melynek költsége 1.000,- Ft/személyautó/rendezvéynap.

EGYÉB INFORMÁCIÓK

A megadott árak tartalmazzák az általános forgalmi adót, valamint szállásdíjak esetében az idegenforgalmi adót is, de NEM tartalmazzák a közvetített szolgáltatások (étkezés, szállás) után fizetendő egyéb terheket.

A részvételi díj nem tartalmaz semmilyen biztosítást, a rendezvény ideje alatt előforduló személyi vagy anyagi káreseményekért a szervezők nem vállalnak felelősséget.

SZÁLLÁSFOGLALÁS

A jelentkezési lapon található szobaárak reggelivel és IFA-val értendők, és tartalmazzák az ÁFÁ-t, de NEM TARTALMAZZÁK A PARKOLÁSI KÖLTSÉGEKET.

A szálláshelyekről bővebb információ a

<https://stand-art.hu/MDTCSOM2021/Szallasinformacio> oldalon található.

A digitális okmányolvasó használatára vonatkozó és érvényben lévő kormányrendelet értelmében a bejelentkezés és szobaelfoglalás feltétele a szálláshely szolgáltatást igénybe vevő személyek személyes adatait igazoló fényképes igazolványainak (személyi igazolvány, lakcímkártya vagy útlevél, lakcímkártya) átadása érkezéskor a recepción és digitális okmányscannerrel történő rögzítése a szálloda részéről.

Minden vendég azonosítására be kell mutatni a fényképes okmányt és lakcím igazolványt érkezéskor, gyermekeknek is. A hatályos jogszabály szerint, amennyiben a vendég nem adja át okmányolvasásra a személyi azonosítására szolgáló okmányt, abban az esetben a szálláshely-szolgáltató a szálláshely-szolgáltatást megtagadja. A VIZA rendszerbe adatok továbbítására a szálláshely-szolgáltató 2021. szeptember 1. napjától köteles.

MÓDOSÍTÁSI, LEMONDÁSI FELTÉTELEK

Regisztráció díjmentes módosítására ill. lemondására 2022. március 21-ig van lehetőség, azt követően díjak kiszámlázásra kerülnek a kötbéres szerződéseink miatt. Rendezvényt követően kiállított végszámlákat – Résztevő/Díjfizető kérésére – stornózni, és új számlát kiállítani a mindenkorai önrevízió költségének Résztevő/Díjfizető általi megfizetése ellenében van lehetőség. Számla költségterítés nélküli stornózására és új számla kiállítására kizárólag a Szolgáltató adminisztrációs hibájából adódóan kiállított számlák esetében van lehetőség.

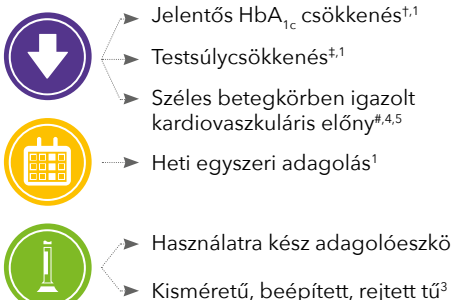
SZÁMLÁZÁS

A megrendelt szolgáltatások költségeit a kiállított számlán az érvényes jogszabályok szerint tüntetjük fel. A részvételi díjak étkezéstartalma külön tételként kerül a számlán feltüntetésre. Számlamódosítás, új számla kiállítása a konferencia végéig, legkésőbb 2022. április 23-ig lehetséges. Ezen időpont után a megrendelésen és az erről kiállított számlán változtatni már nincs lehetőség. Amennyiben regisztrációs díjának befizetése nem érkezik meg bankszámlánkra 2022. március 21-ig, úgy az igényelt szolgáltatásokat és regisztrációját töröljük. Köszönjük megértését! A résztvevő/megrendelő a jelentkezése során nyilatkozott, hogy tudomással bír arról, hogy a STAND-ART Event Management Kft. további felek bevonásával, közvetítőként nyújtja a rendezvény szervezésével kapcsolatos szolgáltatásokat.

FELELŐSSÉG- ÉS EGYÉB BIZTOSÍTÁS

A rendezvény közzétett részvételi díja nem tartalmaz baleset-, betegség-, poggyász- és felelősségbiztosítási díjat, így a felsorolt események bekövetkezése esetén a szervezőknek nem áll módjukban semmilyen felelősséget vagy kártérítést vállalni.

Az 1,5 mg dalaglutid kezelés klinikai előnyei:



Trulicity 0,75 mg; 1,5 mg; 3,0 mg; 4,5 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban rövidített alkalmazási előírás.

Összetétel: Előretöltött injekciót 0,75 mg illetve 1,5 mg illetve 3,0 mg illetve 4,5 mg dalaglutiddal tartalmú 0,5 ml oldatban. **Gyógyszerforma:** Oldatos injekció tiszta, színtelen oldat. **Terápiás javallatok:** A Trulicity nem megfelelően kontrollált 2-es típusú diabetes mellitusban szenvedő felnőttek kezelésére javallott két heti terápiás cél az étrend és a testmozgás mellett: monoterápiaként, ha a metformin nem alkalmazható intolerancia vagy ellenjavallatok miatt; egyéb a diabetes kezelésére gyógyszerként együtt alkalmazva. A kombinációkkal, a glykémikus kontrollra és a cardiovascularis eseményekre gyakorolt hatással, valamint a vizsgált betegcsoportokkal kapcsolatos vizsgálati eredményeket lásd a 4.4; és 5.1 pontban.

Adagolás: Monoterápián esetén heti egyszer 0,75 mg, kiegészítő kezelésként heti 1,5 mg. A potenciálisan esendő betegcsoportoknál, úgymint 75 éves és annál idősebb betegeknél megfontolható a heti egyszer 0,75 mg-os kezdő dózis. A glykémikus kontroll további javítása érdekében az 1,5 mg-os adag legalább 4 hét eltelte után heti egyszer 3 mg-ra emelhető, a 3 mg-os adag legalább 4 hét eltelte után heti egyszer 4,5 mg-ra emelhető. A maximális dózis heti egyszer 4,5 mg. Ha a Trulicity hozzáadására a már előzőleg alkalmazott metformin- és/vagy pioglitazon-kezelés kiegészítésévé kerül sor, akkor ezek aktuális adagja folytatható. Ha a Trulicity hozzáadására a már előzőleg alkalmazott metformin- és/vagy nátrium-glükóz kotranszporter 2 (SGLT2)-gátló kezelés kiegészítésévé kerül sor, akkor a metformin és/vagy a SGLT2-gátló aktuális adagja folytatható. Ha a már előzőleg alkalmazott szulfonilurea vagy inzulin-kezeléshez adja hozzá, akkor a hypoglykémia kockázatának mérséklése érdekében megfontolható ezek adagjának csökkentése. A Trulicity alkalmazásakor nincs szükség vércukorszint-ellenőrzésre. A szulfonilurea vagy az inzulin dózisának beállításához azonban szükség van a vércukorszint-ellenőrzésre. Különösen a Trulicity-kezelés megkezdésekor és az inzulinadag csökkentésekor. Az inzulinadagot ajánlott fokozatosan csökkenteni. Enyhé, közepesen súlyos vagy súlyos vesekárosodás (eGFR < 90 < 15 ml/perc/1,73 m²) szenvedő betegeknél nincs szükség az adag módosításra. Végstádiumú vesefunkciós csökkenés (< 15 ml/perc/1,73 m²) szenvedő betegeknél erősen korlátozottak a tapasztalatok, ezért a Trulicity nem javasoltabb ebben a betegcsoportban. Majkórakárosodban szenvedő betegeknél nincs szükség az adag módosításra. A dalaglutid biztonságosságát és hatásosságát 18 évesnél fiatalabb gyermekek esetében még nem igazolták. **Alkalmazás módja:** Subcután injekciókat kell beadni a combba, a hasba vagy a felkarba. Nem adható intravénásan vagy intramuscularisan. Az adagot a nap folyamán bármikor be lehet adni, élethez vagy étel fogyasztás nélkül. Ha egy adag kimarad, akkor az a lehető leghamarabb pótolni kell, amennyiben a következő esedékes adag még legalább 3 nap (72 óra) áll rendelkezésre. Ha a következő esedékes adagig kevesebb, mint 3 nap (72 óra) van hátra, az elmaradt adagot fel kell hagyni, és a következő adagot a szokásos, tervezett napon kell beadni. A betegeket ezt követően mindkét esetben folytathatják a szokásos, heti egyszeri adagolást semmi. Szükség esetén a heti alkalmazás napját meg lehet változtatni, amennyiben az utolsó adag beadásától legalább 3 nap (72 óra) eltelte. **Ellenjavallatok:** A készítmény hatásával vagy bármely gyógyszerrel szembeni túlérzékenységre. **Legfontosabb figyelemztetések:** A dalaglutiddal nem szabad alkalmazni 1-es típusú cukorbetegségben szenvedő betegeknél vagy diabeteses ketacidózis kezelésére. A dalaglutiddal nem helyettesíthető az inzulin. Inzulinadagot betegeknél az inzulinkezelés hirtelen megszűnése vagy az inzulinadag gyors csökkentése után diabeteses ketacidózist jelenthet. Dehidrációt jelenthet dalaglutiddal kezelt betegeknél, különösen a kezelés megkezdésekor, mely alkalmainként akut vesefelételezéshez vagy a vesekárosodás súlyosbodásához vezetett. A jelentett, vesefunkciót érintő nemkívánatos események közül számos olyan beteg körében jelentek meg, akik hányingert, hányást, hasmenést vagy dehidrációt tapasztaltak. A dalaglutiddal kezelt betegeket tájékoztatni kell a dehidráció lehetséges kockázatairól, különösen a gastrointestinális mellékhatásokkal összefüggésben, és öntörlesztéseket kell tenniük a folyadékhiányos állapot megelőzése érdekében. A dalaglutiddal nem végeztek vizsgálatot súlyos gastrointestinális betegségben szenvedő betegeknél, beleértve a súlyos gastroparézist is, ezért az alkalmazása nem ajánlott ezeknél a betegeknél. A GLP-1 receptor-agonisták alkalmazása akut pancreatitis kialakulásának kockázatával jár. A betegeket tájékoztatni kell az akut pancreatitis jellegzetes tüneteiről. Ha a pancreatitis gyanúja felmerül, a dalaglutid adását abba kell hagyni. Ha a pancreatitis igazolódik, a dalaglutid adását nem szabad ismét elkezdni. Pangásos szívelégtelenségben szenvedő betegeknél korlátozott tapasztalat áll rendelkezésre. A biológiai készítmények nyomkövethetőségének javítása érdekében az alkalmazott készítmény neveit és gyártási leltérszámait egyértelműen kell feltüntetni.

Nemkívánatos hatások, mellékhatások: Nagyon gyakori (>1/10): Dokumentált, tüneteket okozó hypoglykémia 3,9 mmol/l vagy ennél alacsonyabb vércukorszinttel; ha monoterápiaként vagy metforminnal és pioglitazonnal kombinációban alkalmazzák. Enyvescsökkenés, emésztési zavar, szájszárazság, flatulencia, hasfúfúzás, gastrooesophagealis reflux betegség, öklendezés; Fájdalmas, sinus tachycardia, elsőfokú atriotriculáris blokk. Ném gyakori (>1/1000 – <1/100): Túlérzékenységi: Az injekció beadási helyén kialakult reakciók: Dehidráció, Cheilohelitis, Cheilitis; Bőrá: (>1/100 000 – <1/1000): Akut pancreatitis; gyomorüregi lassulás; A forgalomba hozatalt követő bejelentésekből: Anaphylaxis reakció, Angio-oedema. Nem ismert: Nem mechanikus bélzáródás. A kiválasztott mellékhatások leírása: Legfeljebb 104 hétig tartó 0,75 mg és 1,5 mg dalaglutiddal történő kezelés során a gastrointestinális események kumulatív jelentése a 52. hétig magában foglalta a hányingert (14,2%, 16,1% és 17,3%), a hasmenést (7,7%, 12,0% és 11,6%) és a hányást (6,4%, 9,1% és 16,1%). A gastrointestinális események többségét a kezelési dózis utáni 2-3 napon jelentették, és a következő dózisok eddig során a gyakoriságuk csökkent. II. és III. fázisú regisztrációs vizsgálatokban az akut pancreatitis előfordulása 0,07% volt a dalaglutid esetében, szemben a placebo alkalmazása mellett észlelt (0,14%); az és az anti-diabetikus háttérrel rendelkezőkkel szemben a dalaglutiddal kezelt betegek 0,19%-kal, a forgalomba hozatalt követő bejelentésekkel szemben az akut pancreatitistól és pancreatitistól is beszámoltak. A dalaglutid a pancreas enzim (lipáz és/vagy pancreas amiláz) 11%-21%-os csökkenésével jár a kiindulási értékekhez képest. Ha az akut pancreatitis egyéb jelei és tünetei nem állnak fenn, a pancreas enzim emelkedése önmagában nem jelzi előre az akut pancreatitist. A dalaglutid 0,75 mg és 1,5 mg alkalmazása mellett a szivfrekvencia kismértékű növekedését (2-4 ütés/perc) és a sinus tachycardiát okozhat (1,3%- és 1,4%) figyelembe véve. Utóbbi a szivfrekvencia kiindulási értékeihez képest legalább 15 ütés/perc emelkedésével jár. Egy III. fázisú vizsgálatban a dalaglutid 1,5 mg és 4,5 mg alkalmazása mellett a kiindulási értékekhez képest >15 ütés/perc szivfrekvencia emelkedéssel járó sinus tachycardia előfordulási gyakorisága 2,6%, 1,5%, illetve 2,6% volt. A szivfrekvencia 1 - 4 ütés/perccel járó átlagos emelkedést figyelték meg. A PR-intervallum kismértékű csökkenés megfigyelését (2-3 msec) és az elsőfokú AV-blokk gyakoriságának növekedését (1,5% és 2,4%) figyelték meg 0,75 mg és 1,5 mg dalaglutid alkalmazása mellett. Egy III. fázisú vizsgálatban a dalaglutid 1,5 mg, 3 mg és 4,5 mg dózisú alkalmazása mellett az elsőfokú AV-blokk előfordulási gyakorisága 1,2%, 3,8%, illetve 1,7% volt. A PR-intervallum átlagosan 3 - 5 msec-es növekedését figyelték meg a kiinduláshoz képest. A regisztrációs vizsgálatokban a dalaglutid-terápia a kezelés során képződött dalaglutid elleni antitestek 1,6%-os előfordulásával járt, az antitest titer általában alacsony volt, az adatok elemzése nem igazolta, hogy a dalaglutid elleni antitestek egyértelműen befolyásolják a HbA_{1c} választ. Egyetlen olyan betegnél sem alakult ki dalaglutid elleni antitest, akinek szisztémás túlérzékenysége jelentkezett. A II. és III. fázisú regisztrációs vizsgálatokban szisztémás túlérzékenységi reakciók (mint például urticaria, oedema) a dalaglutiddal kezelt betegek 0,5%-ánál jelentek meg. A forgalomba lévő dalaglutid alkalmazásával kapcsolatban anaphylaxis reakciói esetét ritkán jelentették. Az injekció beadási helyén kialakult nemkívánatos események a dalaglutiddal kezelt betegek 1,9%-ánál jelentek meg. A potenciálisan immunmediált, az injekció beadási helyén kialakult nemkívánatos eseményeket (mint például bőrirritáció, erythema) a dalaglutiddal kezelt betegek 0,7%-ánál jelentették, és általában enyheek voltak. A heti egyszeri 3 mg és 4,5 mg dózis dalaglutiddal kezelt betegeknél megfigyelt biztonságossági profil megegyezik a fent ismertetett, a heti egyszeri 0,75 mg és 1,5 mg dózis dalaglutiddal kezelésével leírtakkal. **Terhesség és szoptatás:** A dalaglutid terhes nővel történő alkalmazása tekintetében nem van korlátozott mennyiségű információ áll rendelkezésre. Ezért a dalaglutid alkalmazása terhesség alatt nem ajánlott. Nem ismert, hogy a dalaglutid kiválasztódik-e a human anyatejbe. A dalaglutid szoptatás alatt nem alkalmazható. **Forgalomba hozatalt engedély száma:** EU/1/14/056/001 008. Dátuma: 2014. november 21. **Az alkalmazási előírás legutóbbi frissítésének dátuma:** 2021. június 17. **Kiadathatóság:** A szakdolgozó körhízi adagolást követő járóbetegek kezelésére alkalmazható gyógyszer. **Csomagolás:** Trulicity 0,75 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 2x, Trulicity 1,5 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 2x, Trulicity 3,0 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 2x, Trulicity 4,5 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 2x. **A gyógyszerre vonatkozó kiegészítő és információ minden dózis (0,75 mg; 1,5 mg; 3,0 mg) esetében egyezően:** **A támogatás alapján szolgálja** az 15 795 700, a **támogatás** mértéke **Euró** 13 159 717, a **terítési díj** 6 397 Ft.

A fentiekért az adó- és támogatási mérték a dokumentum lezárásának a neak.gov.hu oldalon hozzáférhető adatok alapján közzétett, az aktuális árak tekintetében kérjük ellenőrizni a NEAK Publikus gyógyszerlistáját: http://neak.gov.hu/neo/neo_nszakmai_oldalok/gyogyszer_szedesgyogyszer_gyogfuro_tamogatasi/segyszegysygy_vallakozasok/pupha/Vegleges_PUPHA.html

Hivatkozások:

1. Trulicity Alkalmazási előírás; 2. Trulicity Használati útmutató; 3. MatfinGetaL DiabetesTechNoL 2015; 9:1071-1079.
4. Gerstein et al. Lancet 2019; 21:1299-1304.
5. Boye et al. Diabetes Obes Metab. 2019; 1299-1304.

*Az AWARD-11 vizsgálatban a 3,0 és 4,5 mg dalaglutiddal mellett szignifikánsan nagyobb volt a HbA_{1c} és a testsúlycsökkenés, valamint a HbA_{1c} <7% célértéket elérő betegek aránya mint a 1,5 mg dózis esetén. A 3,0 és 4,5 mg dózis kiserelését tekintve megegyezik a 0,75 és 1,5 mg dózissal: az előretöltött adagolóeszköz használatra kész, alkalmazása egyszerű.^{1,2,3}

¹A dalaglutid biztonságosságát és hatásosságát tíz randomizált, kontrollált, III. fázisú vizsgálatban értékelték. Mindegyik vizsgálatban a dalaglutid hatása a glykémikus kontroll klinikailag szignifikánsan javult, amit a glikált hemoglobinnal A1c (HbA_{1c}) számításai is megerősítettek.

²A Trulicity 1,5 mg-mal végzett kezelési teszt: tesztünk összehasonlítja a vizsgálatok dózisát a dalaglutid valósággal. A dalaglutid vizsgálatban másodlagos végpontként értékelték, a dalaglutid nem rendelkezik indikációval a testsúly csökkentésére.¹

³A Trulicity 1,5 mg-mal végzett kezelési teszt: tesztünk összehasonlítja a vizsgálatok dózisát a dalaglutid valósággal. A dalaglutid vizsgálatban másodlagos végpontként értékelték, a dalaglutid nem rendelkezik indikációval a testsúly csökkentésére.¹

⁴A dalaglutid CV előnyét igazoló REWIND vizsgálat betegpopulációját jelentős arányban reprezentálta a való élet 2-es típusú cukorbeteg.^{4,5}



MEGBÍZHATÓ PARTNER AZ ÖN BETEGEI SZÁMÁRA



GLP-1 agonistákkal összevethető metabolikus hatékonyság¹



DPP-4 gátlókkal összevethető hipoglikémia ráta²



Előnyös hatások SGLT2 gátlókkal együtt adva³



Elérhető áron

1. Inzucchi et al.: ADA/EASD Position Statement Update, Diabetes Care 2015; 38: 140-149. | DOI: 10.2337/dc14-2441
2. Mbanya et al.: Incidence of hypoglycemia in patients with type 2 diabetes treated with gliclazide versus DPP-4 inhibitors during Ramadan, Diabetes Research and Clinical Practice 109 (2015) 226-232
3. Comparison of antidiabetic drugs added to sulfonylurea monotherapy in patients with type 2 diabetes mellitus: A network meta-analysis
Dan Qian¹, Tiantian Zhang², Xiangping Tan¹, Peiyang Zheng¹, Zhuoru Liang², Jingmei Xie², Jie Jiang², Bing Situ¹
Affiliations expand PMID: 30148851 PMCID: PMC6110472 DOI: 10.1371/journal.pone.0202563



Hatályos ár 2022.02.01-től, Diaprel MR 60 mg módosított hatóanyagleadású tableta (30x): Közfinszírozás alapjául elfogadott ár: 1321 Ft, Támogatás összege: 444 Ft, Térítési díj: 877 Ft.
Az árváltozások tekintetében kérjük, hogy ellenőrizze a http://www.neak.gov.hu/felso_menu/szakmai_oldalak/gyogyszer-segedes-koz_gyogyfurdó_támogatás/egeszsegugyi_vallalkozásoknak/pupha/Vegleges_PUPHA.html honlapon található információkat.



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



Thiogamma®



KIS LÉPÉS AZ ORVOSNAK, NAGY LÉPÉS A BETEGNEK



***Az első elérhető 600 mg alfa-liponsavat tartalmazó filmtabletta a diabeteses neuropathia kezelésére Magyarországon,^{1,2} több mint 20 év klinikai tapasztalattal.²**

Készítmény megnevezése	Bruttó fogyasztói ár	Térítési díj normatív támogatás esetén	Emelt támogatási kategória	Emelt támogatás összege	Térítési díj emelt támogatás esetén	KGY keret terhére írható
Thiogamma® oral 600 mg filmtabletta 30x	4 921 Ft	4 921 Ft	EU90 2/b: 90%	4 429 Ft	492 Ft	✓
Thiogamma® oral 600 mg filmtabletta 60x	9 382 Ft	9 382 Ft	EU90 2/b: 90%	8 444 Ft	938 Ft	✓

¹QVIA, országos adatok, Seltin Unit, kombinált csatorna

²Thiogamma® oral 600 mg filmtabletta alkalmazási előírás

A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma: 1998.10.26.

Thiogamma® oral 600 mg filmtabletta 30x, 60x

Hatóanyag: tioktánsav [alfa-liponsav], ATC kód: A16AX01. **Terápiás javallatok:** Diabeteses neuropathia. **Adagolás és alkalmazás:** Diabeteses polyneuropathia esetén felnőtteknek 1 db filmtabletta Thiogamma® oral 600 mg - ami 600 mg tioktánsavnak felel meg - bevételre ajánlott naponta. Súlyos diabeteses polyneuropathia következményeként kialakult súlyos dysaesthesia esetén a kezdeti terápiát tioktánsav parenterális adásával érdemes kezdeni. **Az alkalmazás módja és időtartama:** Száján át történő alkalmazásra. A Thiogamma® oral 600 mg filmtablettát egészben, szétrágás nélkül, elegendő mennyiségű vízzel, éhgyomorra, kb. 30 perccel a napi első étkezés előtt kell bevenni. A tioktánsav a táplálékkal reagál, ezért a jobb felszívódás érdekében a bevétel üres gyomorra javasolt. Mivel a diabeteses polyneuropathia krónikus kimerő betegség, ezért tartós terápia válhat szükségessé. Az egyes esetekben a kezelőorvos dönt. **Ellenjavallatok:** A készítmény hatóanyagával vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység. **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** Nagyon ritka: hányinger, hányás, gastrointestinalis fájdalom és diarrhoe, allergiás reakciók, mint bőrpír, urticaria és pruritus, az izlészés változása és/vagy zavara. Nem ismert a gyakoriság: inzulin autoimmun szindróma, a glükóz felhasználás javulásának köszönhetően a vércukorszint csökkenhet. Ilyen esetekben hipoglykaemiához hasonló tüneteket figyeltek meg szédüléssel, izzadással, fejfájással, és látászavarokat írtak le. **Felhasználhatósági időtartam:** 3 év. **Kiadhatóság:** Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (VI. Oszályozás: II. csoport). Megjegyzés: * (egy keresztes). **A szöveg ellenőrzésének dátuma:** 2021.10.18.

Bővebb információért kérjük, olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását (www.ogvel.gov.hu)! Az aktuális árak a www.neak.gov.hu honlapon megtalálhatóak.

Th/H/2022-2 Lezárás dátuma: 2022.03.07.

Wörwag Pharma - a Magyar Diabetes Társaság aranyfokozatú támogatója, a Magyarország Átfogó Egészségvédelmi Szűrőprogramja aranyfokozatú fő támogatója.
Wörwag Pharma Kft., 1037 Bp., Montevideo u. 5. Telefon/Fax: (1) 345-7350/-7353, woerwagpharma.hu, info@woerwagpharma.hu, mellekhatas@woerwagpharma.hu



TUDOMÁNYOS PROGRAM

2022. április 21., csütörtök

14:00-14:15 **Megnyitó**

14:15-14:45 **Plenáris ülés**

Túlsúlycsökkentő sebészet – nem csak esztétika

Előadó: Dr. Juhász Árpád

14:45-15:45 **Plenáris ülés**

10 éves az MDT Családorvosi Munkacsoport

A háziorvosi diabetes gondozása- Gondozási protokoll-hatásköri lista

Előadók: Dr. Dózsa Katalin, Dr. Rinfel József, Dr. Hasitz Ágnes,
Dr. Oláh Ilona

15:45-16:45 **Plenáris ülés**

A családorvoslás oktatása a Semmelweis Egyetemen – 30 éves a Semmelweis Egyetem családorvosi tanszéke

Üléselnök: Dr. Oláh Ilona, Dr. Rosta László

Előadók: Prof. Dr. Torzsa Péter, Dr. Vörös Krisztián,
Dr. Hargittay Csenge, Hévízi Zsombor

16:45-17:15 **Szünet**

17:15-18:15 **Viatris szimpózium**

Bermuda háromszög, vagy kezelhető probléma? Diabeteses neuropathia a háziorvosi gyakorlatban

A neuropathia diagnosztizálása a háziorvosi gyakorlatban
Dr. Oláh Ilona

Neuropathia és mentális zavarok
Dr. Szekeres György

A neuropathia kezelésének terápiás lehetőségei
Prof. Dr. Várkonyi Tamás

18:15-18:45

Wörwag Pharma Kft. szimpózium
B12-vitamin hiány: mikor gondoljunk rá?

Előadó: Dr. Rosta László

19:30

Vacsora

2022. április 22., péntek

09:00-9:30

Plenáris ülés
A diabeteses láb szűrése
Előadó: Dr. Kajetán Miklós

9:30-10:30

Novo Nordisk Hungária Kft. szimpózium
Régi és új szempontok terápiaválasztásnál T2 diabetesben
Üléselnök: Prof. Dr. Várkonyi Tamás

Hatékonysági szempontok mérlegelése antidiabetikum
választásnál
Dr. Kiss Éva

Kardiovaszkuláris szempontok mérlegelése antidiabetikum
választásnál
Dr. Vass Viktor

10:30-11:00

Szünet, vezetőség választás az Intellimed standjánál

11:00-11:30

77 Elektornika Kft. szimpózium
A szénhidrát-anyagcsere monitorozásának lehetőségei az
alapellátásban
Előadó: Dr. Rosta László

11:30-12:30

Plenáris ülés a Richter Gedeon Nyrt. támogatásával
Professzor kérdez professzort - Miért ugrál a vérnyomásunk?
Előadók: Prof. Dr. Kempler Péter és Prof. Dr. Ábrahám György

12:30-13:30

Ebédsszünet, vezetőség választás az Intellimed standjánál

13:30-14:30

Di-Care Zrt. szimpózium

Üléselnök: Prof. Dr. Kempler Péter

COVID-19 és diabétesz: a halálos páros – fókuszban a vércukor
Prof. Dr. Kempler Péter

Digitális vércukornapló – mégis mire használható?
Dr. Berey Attila

14:30-15:30

AstraZeneca Kft. szimpózium

**Forradalmi újítások a kardio-reno-metabolikus betegségek
kezelésének területén**
Üléselnök: Prof. Dr. Wittmann István

Diabétesz ellátás a COVID idején- a telemedicina szerepe
Dr. Rosta László

Diabétesz és a krónikus vesebetegség
Dr. Chmel Rita

**A praxisközösségek szerepe a holisztikus szemléletű diabétesz
ellátásban**
Prof. Dr. Torzsa Péter

15:30-16:00

Szünet

16:00-17:00

Az MDT Diabetes EPI projekt újabb eredményei

Előadók: Prof. Dr. Kempler Péter, Prof. Dr. Wittmann István,
Prof. Dr. Jermendy György

17:00-18:00

Kerekasztal a praxisközösségekről

Résztevők: Dr. Békássy Szabolcs, Dr. Kozma Gábor,
Prof. Dr. Wittmann István, Molnár Ágnes, Dr. Vörös Krisztián,
Dr. Rosta László

19:30

Gálavacsora

2022. április 23., szombat

08:30-09:30 Plenáris ülés

Bemutatkozik a Geriátriai Munkacsoport

Üléselnök: Dr. Domboróczki Zsolt

**Az időskorúak táplálkozási sajátosságainak jelentősége
diabéteszben**

Bujáki Ágnes

**Az időskori 2-es típusú cukorbetegség gyógyszeres kezelése nem-
inzulin készítményekkel**

Dr. Sipster Emese

Az inzulin kezelés szempontjai időskorban

Dr. Sztanek Ferenc

A kevesebb néha több: deeszkaláció idős cukorbetegek körében

Dr. Domboróczki Zsolt

**09:30-10:00 Modern inzulinkezelés – Kerekasztal a Novo Nordisk Hungária
Kft. támogatásával**

Beszélgetőtársak: Dr. Hermányi Zsolt és Dr. Rosta László

10:00-11:00 Boehringer-Ingelheim szimpózium
Praxisközösségekkel a klinikai inercia ellen

**Kerekasztal beszélgetés a 2-es típusú diabéteszes betegek
ellátásának aktuális kérdéseiről**

Dr. Harangozó Andrea, Dr. Békássy Szabolcs, Dr. Strényer Ferenc
közreműködésével

11:00-11:30 Szünet

11:30-12:00 Sanofi-Aventis Zrt. szimpózium
„Új megfontolások inzulin alapú terápiák esetén”

Üléselnök: Prof. Dr. Kempler Péter

A bázisinzulin terápia és a szövődmények ördögi köre

Prof. Dr. Kempler Péter

Második generációs analóg bázisinzulinok – a kezelések megközelítése idős korban
Dr. Domboróczki Zsolt

12:00-12:30 **Lilly Hungária Kft. szimpózium**
Miért jó választás a Trulicity?

Előadó: Dr. Mosolits Erika

12:30-13:30 **Ebédszünet**

13:30-14:30 **A háziorvosi munkacsoport munkamegbeszélése**

B TEREM

SAKADOLGOZÓI SZEKCIÓ - SZAKDOLGOZÓI TOVÁBBKÉPZÉS

9:00-11:00 **Prevenció – szűrés – diagnózis – gondozás – vércukor önellenőrzés szövödmények szűrése, edukáció**

Üléselnök: Molnár Ágnes

Dilemmák a diabéteszes beteg oktatása körül
Konczné Molnár Ibolya

A páciens lehetőségei a dietetikai ellátásban
Jász Fanni

2-es típusú diabéteszes betegek önmenedzsmentje
Molnár Ágnes

Diabetológia az alapellátásban
Melicher Szilvia

A podiáter szerepe a cukorbeteg láb gondozásában
Biriné Mika Borbála

14:30 **A kongresszus zárása**

EGYSZERŰ ÉS HATÁSOS¹ B12-VITAMIN TERÁPIA



**NAGY
DÓZIS!**

B12-VITAMIN ANKERMANN®

Kettős felszívódási mechanizmusának köszönhetően
megfelelő abszorpció biztosított.²

A B12-vitamin Ankermann® tabletta
1000 µg cianokobalamint tartalmaz.²

¹Görö L. B12-vitamin-hiány a diabetológus szemszögéből: lehetséges okok, klinikai következmények és kezelés. című cikk alapján szerkesztett állítás. Diabetologia Hungarica 2020; 28(1): 23-32. DOI: 10.24121/dh.2020.3

²B12-vitamin Ankermann® 1000 µg bevont tabletta alkalmazási előírás. Forrás: www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis

B12-vitamin Ankermann® 1000 mikrogramm bevont tabletta (50x, 1000x) rövidített alkalmazási előírás:

Terápiás javallatok: B12-vitaminhiány kezelésére, különösen olyan betegeknek, akik szigorúan vegetáriánusok vagy vegán étrenden élnek vagy B12-vitamin malabszorpciójuk van. **Adagolás és alkalmazás:** Felvételt: napi 1 tabletta. **Gyermekek és serdülők:** Legfeljebb napi 1 tabletta a B12-vitaminhiány parenterális alkalmazásának alternatívájaként. 6 évesnél fiatalabb gyermekeknek nem ajánlott. A tablettát egészben kell lenyelni elegendő mennyiségű vízzel, lehetőleg reggel, éhgyomorra. **Ellenjavallatok:** Ismert, cianokobalammal vagy bármelyik segédanyaggal szembeni túlérzékenység. Nem szabad olyan betegeknek alkalmazni, akiknek cianid detoxikációra van szükségük (pl. dohányzás okozta amblyopia vagy retrobulbaris neuritis anaemia perniciosa). Ebben az esetben más kobalamid származékokat kell alkalmazni. B12-vitaminhiányban szenvedő egyéneknek, akiknél fennáll a Leber-féle optikus atrófia rizikója, nem szabad cianokobalamint adni a B12-vitaminhiány kezelésére. **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** A következő reakciókat többnyire parenterális alkalmazás során jegyezték fel: **Nem gyakori:** Súlyos túlérzékenységi reakciók, amelyek csalánkiütés, a test nagy területeinek bőrkütsése, vagy viszketés formájában manifesztálódnak. **Különleges figyelmeztetések és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések:** Az erős dohányzás inaktíválva a B12-vitamint. Károsodott májműködésű és vesefunkciója betegeknek orvosi konzultáció nélkül nem szabad alkalmazni. **Kiadathatóság:** Orvosi rendelvény nélkül is kiadható gyógyszer (VN).

A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma: 2018.05.16. **A szöveg ellenőrzésének dátuma:** 2021.10.18.
A B12-vitamin Ankermann® 1000 µg bevont tabletta nem részeseül társadalombiztosítási támogatásban, ezért ára patikánként eltérő lehet. Bővebb információért kérjük, olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását: www.ogyei.gov.hu
Wörwag Pharma Kft. 1037 Bp., Montevideo u. 5. Tel: (1)345-7350, woerwagpharma.hu, info@woerwagpharma.hu, mellekhas@woerwagpharma.hu, B12/H/2022-10
Szöveg lezárása: 2022.02.08.





Diabéteszes betegek védelméhez és a kardiovaszkuláris szövődmények kockázatának csökkentéséhez fontos a korai cselekvés¹

A Trulicity az egyetlen GLP-1-RA, amelynél döntően primer prevenciók betegkörben[#] igazolódott a kardiovaszkuláris előny^{2,3}

[illegible]

Hivatkozások:
1. Abdul Ghani et al. Diabetes Care 2017 Jul; 40(7): 813-820.
2. Gerstein et al. Lancet 2019; 394: 121-30.
3. Kristensen et al. Lancet Lancet Diabetes Endocrinol 2019; 7: 7.
primer prevenció betegek: a REWIND vizsgálatba bevont betegek

VPM: PP-DG-HU-0570
Lezárás dátuma: 2022. január 28.
Lilly Hungária Kft. 1075 Budapest, Madách Imre út 13-14.

Lilly



forxiga
(dapagliflozin)

20 éve az első áttörést jelentő terápia, mely lassítja a CKD progresszióját a T2D és nem diabéteszes betegeknél¹⁻³

VÉDJE MEG AZ ÉLETET!

A VESEFUNKCIÓ ROMLÁS, AZ ESRD ÉS A RENÁLIS, VAGY CV HALÁLOZÁS ÖSSZESSÉGÉNEK KOCKÁZATÁNAK CSÖKKENTÉSÉVEL⁴



A FORXIGA igazoltan csökkenti a SZÍVELÉGTELENSÉG MIATTI HOSPITALIZÁCIÓ, ill. a NEFROPÁTHIA progressziójának kockázatát T2D betegeknél több CV kockázati tényező fennállása, vagy meglévő CV betegség esetén⁵



A FORXIGA az ELSŐ SGLT2-gátló, mely jóváhagyott indikációval rendelkezik a tünetekkel járó, krónikus, csökkent ejekciós frakcióval társuló SZÍVELÉGTELENSÉG kezelésére T2D és nem diabéteszes felnőtt betegeknél^{1,6-8}



A FORXIGA az ELSŐ és EGYETLEN SGLT2-gátló, mely jóváhagyott indikációval rendelkezik a KRÓNIKUS VESEBETEGSÉG kezelésére T2D és nem diabéteszes felnőtt betegeknél ≥ 25 ml/perc GFR érték mellett^{1,6-8}

FORXIGA® (dapagliflozin) 5 mg; 10 mg filmtabletta

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/gyogyszeradattbazis/) vagy az Európai Gyógyszerügynökség (www.ema.europa.eu) honlapokon. UGYEI honlapon keresztül történő elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu; Adatbázisok, nyilvántartások; Gyógyszer-adattbázis; szabadszávas keresésben a „FORXIGA” megadása, a „KERESÉS INDÍTÁSA”, EMA ikon vagy hiperlinkre történő kattintás.



Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

Forxiga alkalmazási előírás:

https://www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradattbazis?action=show_details&item=90051

https://www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradattbazis?action=show_details&item=90054

A FORXIGA® 10 mg filmtabletta a szívélégtelesség és krónikus vesebetegség indikációjában TB támogatással nem rendelkezik.

Készletig orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (J).

Az aktuális árak és támogatási feltételek tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat. Elérési útvonal: <http://www.neak.gov.hu>; SZAKMÁNAK; GYÓGYSZER/ GYÓGYÁSZATI SEGÉDZSÉG/ GYÓGYFÜRDŐ TÁMOGATÁSOK; Egészségügyi szakembereknek; PUBLIKUS GYÓGYSZERTÖRZS; VEGLEGES TÖRZS.

Fordás: 2021. január 1-től érvényes NEAK Publikus Gyógyszerlistás.

AstraZeneca Kft., 1117 Budapest, Aliz utca 4. B ép. 1. em.

Tel: +36-1-883-6500, www.astrazeneca.hu

HU-4113, Leszállás dátuma: 2021.08.23

Készítmény megnevezése	Bruttó fogyasztói ár	Támogatás összege	Térítési díj	Emelt támogatási kategória	Indikációs pont
FORXIGA® 5 mg filmtabletta, 30x	12 839 Ft	Társadalombiztosítási támogatással nem rendelkezik.			
FORXIGA® 10 mg filmtabletta, 30x	12 839 Ft	8 987 Ft	3 852 Ft	70%	EU70 1.

Rövidítések: CKD=krónikus vesebetegség; T2D=2-es típusú diabétesz; ESRD: végstádiumú vesebetegség; CV=kardiovaszkuláris; GFR=glomerulus filtrációs ráta; SGLT2-gátló=nátrium-glükóz kotranszporter 2 gátló.

Referenciák: 1. FORXIGA alkalmazási előírás; 2. Breyer MD et al. Nat Rev Drug Discov. 2016;15(8):569–588.; 3. Tuttle KR. Lancet Diabetes Endocrinol. 2021;9(1):3–5.; 4. Hoerspink HJL et al. N Engl J Med. 2020;383(15):1436–1446.; 5. Wiviott SD et al. N Engl J Med. 2019;380(4):347–357.; 6. Invokana alkalmazási előírás; 7. Jardiance alkalmazási előírás; 8. Steglatro alkalmazási előírás

AstraZeneca

adimet XR

MÁR A KEZDETEKTŐL...

**Retard
Metformin
A Tevától!**

**...MONOTERÁPIÁBAN,
MÁS ORÁLIS
ANTIDIABETIKUMMAL
VAGY INZULINNAL
KOMBINÁLVA**

Napi egyszeri adagolás

500 mg | 750 mg | 1000 mg

30X és 60X kiszerelésben is elérhető



BŐVEBB INFORMÁCIÓÉRT OLVASSA EL A GYÓGYSZER ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁSÁT!

Az alkalmazási előírás elérhető az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet Gyógyszer adatbázisában.

https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=165247

Teva Gyógyszergyár Zrt.

4042 Debrecen, Pallagi út 13. | Levelezési cím: 1385 Budapest, Pf. 860. | Telefon: (1) 288 6400 | E-mail: info@teva.hu | www.teva.hu
A dokumentum lezárásának dátuma: 2022. január 4. | ADI-HU-00038

teva

JEGYZETEK

[illegible]

JEGYZETEK

[illegible]

JEGYZETEK

[illegible]

A TOVÁBBKÉPZÉS TÁMOGATÓI

PLATINA FOKOZATÚ TÁMOGATÓK



AstraZeneca Kft.



Boehringer Ingelheim RCV Fióktelep



Di-Care Zrt.



Viartis/Mylan EPD Kft.



Novo Nordisk Hungária Kft.



PHARMA
Wörwag Pharma Kft.



RICHTER GEDEON

Richter Gedeon Nyrt.

ARANY FOKOZATÚ TÁMOGATÓK



Lilly Hungária Kft.



Teva Gyógyszergyár Zrt.

EZÜST FOKOZATÚ TÁMOGATÓ



77 Elektronika Kft.



Servier Hungária Kft.

BRONZ FOKOZATÚ TÁMOGATÓ

TOVÁBBI TÁMOGATÓK



Merck Kft.



Premium Health Concepts Kft.



Sanofi-Aventis Zrt.



ExtractumPharma Zrt.



VeriFine Diabetes Care



Zentiva Kft.

OBEZITÁS

Változtassunk rajta időben!



Saxenda®

a testsúly csökkentésére kiegészítő kezelésként 12 éves kortól.*

„V” - Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer.

*A Saxenda® a testtömeg csökkentésére kiegészítő kezelésként szolgál a fokozott fizikai aktivitás, valamint felnőtt betegek esetében a csökkentett kilokalória tartalmú étrend, serdülők (≥12 év) esetében pedig az egészséges táplálkozás mellett.¹
További részleteket az alkalmazási előírás 4.1 pontja tartalmaz.

A modellek kizárólag illusztrációs célt szolgálnak.

Referencia: 1. Saxenda® alkalmazási előírás

A GYÓGYSZER NEVE: Saxenda® 6 mg/ml oldatos injekció előretöltött injekciós tollban

MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL: 6 mg liraglutidot* tartalmaz 1 ml oldatban. 18 mg liraglutidot tartalmaz 3 ml-ben, előretöltött injekciós tollanként.

*humán glükagonszerű peptid-1- (GLP-1-) analóg, rekombináns DNS-technológiával *Saccharomyces cerevisiae*-ben előállítva.

GYÓGYSZERFORMA: Oldatos injekció. Tiszta és színtelen vagy csaknem színtelen, izotóniás oldat; pH = 8,15.



A KÉSZÍTMÉNY RENDELÉSE ELŐTT KÉRJÜK, OLVASSA EL A HATÁLYOS TELJES ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁST!

A hatályos alkalmazási előírás teljes szövege megtalálható az Európai Gyógyszerügynökség honlapján:

<https://www.ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/Saxenda#product-information-section>

Megjegyzés: A QR kód a készítmény oldalára mutat. A magyar nyelvű alkalmazási előírás ezen az oldalon a Product information szakasz első lenyíló listájában (Available languages), a Hungarian szóra kattintva érhető el.

FELTÉTELEZETT MELLÉKHATÁSOK BEJELENTÉSE: A gyógyszer engedélyezését követően lényeges a feltételezett mellékhatások bejelentése, mert ez fontos eszköze annak, hogy a gyógyszer előny/kockázat profilját folyamatosan figyelemmel lehessen kísérni.

Az egészségügyi szakembereket kérjük, hogy jelentsék be a feltételezett mellékhatásokat a hatóság részére az alábbi elérhetőségek valamelyikén keresztül: Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet, Postafiók 450, H-1372 Budapest; honlap: www.ogyei.gov.hu.

TÁMOGATÁSSAL, ÁRRAL VALAMINT RENDELHETŐSÉGGEL KAPCSOLATOS INFORMÁCIÓ:

A Saxenda® 6 mg/ml oldatos injekció előretöltött injekciós tollban osztályozási besorolása: „V” - Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. Társadalombiztosítás által elfogadott árral és támogatással nem rendelkezik.

A Saxenda® a Novo Nordisk A/S, Dánia védjegye. © 2022 Novo Nordisk A/S



Novo Nordisk Hungária Kft.
1117 Budapest, Buda-part tér 3.
Tel: 06-1-325-9161, fax: 06-1-325-9169 • www.novonordisk.hu
Mellékhatás-jelentés esetén: safety-hu@novonordisk.com
HU22SX00028 2022-03-25

Saxenda®
liraglutid injekció