



kz Krajská zdravotní, a.s.

Masarykova nemocnice
v Ústí nad Labem, o.z.



Ústí
Ústí nad Labem



program

18. PERINATOLOGICKÉ DNY ÚSTECKÉHO KRAJE

Hotel & Restaurant Větruše Ústí nad Labem

čtvrtek 23. – pátek 24. června 2022

Vzdělávací akce je pořádaná dle Stavovského předpisu ČLK č. 16.
Konference se koná pod záštitou České gynekologické a porodnické společnosti ČLS JEP
a PhDr. Ing. Petra Nedvědického, primátora Statutárního města Ústí nad Labem.

ODBORNÍ GARANTI

doc. MUDr. Tomáš Binder, CSc.

Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem
a Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Patrik Hitka, Ph.D.

Neonatologická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem a Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice
v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Pavel Gerych

Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem
a Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.



GYNEKOLOGICKO-PORODNICKÁ KLINIKA FAKULTY ZDRAVOTNICKÝCH STUDIÍ
UNIVERZITY J. E. PURKYNĚ V ÚSTÍ NAD LABEM A KRAJSKÉ ZDRAVOTNÍ, a. s.
– MASARYKOVY NEMOCNICE V ÚSTÍ NAD LABEM, o. z.



NEONATOLOGICKÁ KLINIKA FAKULTY ZDRAVOTNICKÝCH STUDIÍ
UNIVERZITY J.E. PURKYNĚ V ÚSTÍ NAD LABEM A KRAJSKÉ ZDRAVOTNÍ, a. s.
– MASARYKOVY NEMOCNICE V ÚSTÍ NAD LABEM, o. z.

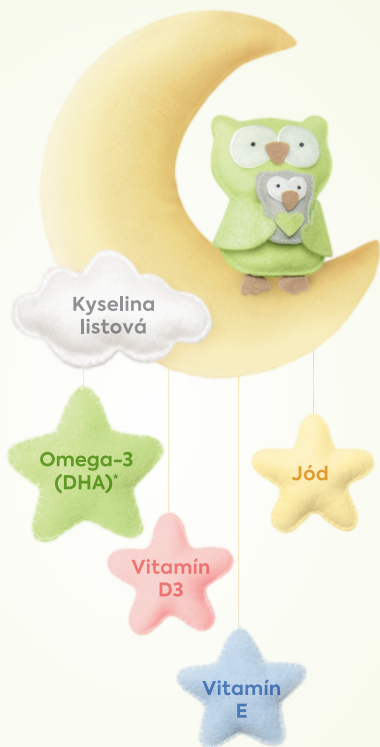
POŘADATEL

Oddělení konferenční a marketingové podpory Krajské zdravotní, a.s., Sociální péče 3316/12a, Ústí nad Labem
Ing. Lenka Kocmanová Taussigová, tel. 477 114 146, e-mail: lenka.kocmanovataussigova@kzcr.eu

Ogestan®

DOPLŇEK STRAVY

Nový přístup
k výživovým doporučením



**PŘI PLÁNOVÁNÍ
MIMINKA**

**V CELÉM PRŮBĚHU
TĚHOTENSTVÍ**

V PRŮBĚHU KOJENÍ



Ogestan® – základní doplněk stravy pro prevenci nutričních deficitů u žen v období plánování těhotenství, během těhotenství a kojení. V souladu s doporučeními expertů Světové zdravotnické organizace (WHO).

*mastné kyseliny



BESINS
HEALTHCARE
Innovating for Well-being

Besins Healthcare Czechia s.r.o.
Rybná 678/9, 110 00 Praha 1

www.ogestan.cz

Jen 1 malá tobolka denně



PŘIROZENÝ MIKRONIZOVANÝ PROGESTERON

BIOIDENTICKÝ
S PROGESTERONEM
TĚLU VLASTNÍM

100 mg



30 měkkých tobolek
pro perorální a vaginální podání

200 mg



15 měkkých
vaginálních tobolek

www.besins-healthcare.cz

UTROGESTAN 100 mg MĚKKÉ TOBOLKY - ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU

Název přípravku: UTROGESTAN 100 mg měkké tobolky. **Složení:** progesteronum 100 mg v jedné tobolce. Pomocné látky se známým účinkem: sójový lecitin. **Terapeutické indikace:** Perorální: poruchy související s deficitem progesteronu, zejména premenstruační syndrom, menstruační nepravidelnost způsobená dysovulací nebo anovulací, premenopauza, hormonální substituční terapie menopauzy (jako doplněk k terapii estrogyeny). Vaginálně: alternativní perorální podání v případě NÚ progesteronu či kontraindikace. **Dávkování a způsob podání:** Perorální podání: Průměrná denní dávka při progesteronových insuficencích je 200 až 300 mg (2 nebo 3 tobolky), ve dvou dílčích dávkách, jedna tobolka ráno a jedna nebo dvě tobolky na noc. Více viz SPC. Vaginální podání: Každou tobolku je nutno zavést hluboko do pochvy. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku, arasidy či sóju, nebo na kteroukoli pomocnou látku, těžká onemocnění jater, perorální aplikace je kontraindikována při závažné hepatální dysfunkci, děti a mladiství do puberty, neda-gnostikované vaginální krvácení, karcinom prsu nebo potlačitelného ústrojí, tromboflebitida, tromboembolické poruchy, mozkové krvácení, porfyrie. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Aplikace progesteronu se má omeziť na případy deficitní corpus luteum. Terapie není kontraceptivní. Více viz SPC. **Interakce:** Ketokonazol může zvyšovat biovabsorbabilitu progesteronu. Metabolismus progesteronu v játrech byl zrychlován jaterními induktory (např.: barbituráty, antiepileptiky, rifampicinem). **Nežádoucí účinky:** Velmi vzácné při perorálním podání (např.: celkové otok, zkrácení menstruačního cyklu, intermenstruační krvácení, somnolence, předčasná zárvát, malátnost, bolesti hlavy, nauzea, jaterní abnormality). Vaginální aplikace: lokální nesnášenlivost. **Druh obalu a velikost balení:** PVC/Al blístič, krabička. Velikost balení: 30 tobolek. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Laboratoires Besins International, 3, rue du Bourg l'Abbé F-75003 Paříž, Francie. **Registrační číslo:** 56/056/97-C. **Datum revize:** 3. 6. 2019. Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Úplné SPC naleznete na www.sukl.cz nebo u zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

PROGESTERON BESINS 200 mg MĚKKÉ VAGINÁLNÍ TOBOLKY - ZKRÁCENÁ INFORMACE O PŘÍPRAVKU

Dříve než přípravek předepíšete, přečtěte si celý souhrn údajů o přípravku Progesteron Besins.

Název přípravku: Progesteron Besins 200 mg měkké vaginální tobolky. **Složení:** Jedna tobolka obsahuje progesteronum 200 mg v mikronizované formě. Pomocné látky se známým účinkem: sójový lecitin. **Terapeutické indikace:** Suplementace luteální fáze u žen během cyklu asistované reprodukce (ART). Prevence předčasného porodu u žen s jednočetným těhotenstvím, které mají krátký cervix (cervix dle sonografie provedené ve druhém trimestru ≤ 25 mm) a/nebo anamnézu spontánního předčasného porodu. **Dávkování a způsob podání:** Doporučená dávka pro suplementaci luteální fáze během cyklu asistované reprodukce (ART) je 600 mg/den ve třech rozdělených dávkách ode dne transferu embrya nejméně do 7. týdne těhotenství, nejvýše však do 12. týdne těhotenství. Pro prevenci předčasného porodu u žen s jednočetným těhotenstvím, které mají krátký cervix a/nebo anamnézu spontánního předčasného porodu je doporučená dávka 200 mg denně večer před spaním od přílože 20. týdne do 34. týdne těhotenství. Vaginální podání: Každou tobolku přípravku progesteron besins je nutno zavést hluboko do pochvy. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku, těžká porucha funkce jater, neda-gnostikované vaginální krvácení, karcinom prsu nebo potlačitelného ústrojí, tromboflebitida, tromboembolické poruchy, mozkové krvácení, porfyrie, zamklý potrat. **Upozornění:** Přípravek Progesteron Besins má být používán pouze v prvních třech měsících těhotenství a podáván pouze vaginálně. Nevhodná je jako antikoncepce. Léčba má být ukončena při diagnóze zamklého potratu. Přípravek obsahuje sójový lecitin, který může způsobit hypersenzitivní reakce (kopřivka a anafylaktický šok u hypersenzitivních pacientek). Vzhledem k možné souvislosti mezi alergií na sóju a alergií na arasidy, pacientky s alergií na arasidy tento přípravek nesmí používat. **Interakce:** Přípravek může ovlivnit účinky bromokriptinu a může zvýšit plazmatické koncentrace cyklosporinu. Dále může ovlivnit výsledky laboratorních testů na heparitidu a/nebo testy endokrinních funkcí. Metabolismus přípravku urychlují léky s obsahem rifampicinu a antibakteriální látky. Metabolismus progesteronu u mikrosomach lidských jater byl inhibován ketokonazolem, který tedy může zvyšovat biologickou dostupnost progesteronu. Klinický význam zjištěn i vitro není znám. **Nežádoucí účinky (frekvence není známa):** Vaginální krvácení, vaginální výtok, pruritus. Uchovávat: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávaní. **Druh obalu a velikost balení:** Přípravek je dodáván v PVC/Al blístičích v krabičce. Velikost balení: 15, 21, 45 či 90 tobolek. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení. **Doba použitelnosti:** 3 roky **Držitel rozhodnutí o registraci:** Besins Healthcare Ireland Limited, Dublin, Irsko. **Registrační číslo:** 56/454/18-C **Datum revize textu:** 21.01. 2021 **Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.** Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Čtvrtek 23. 6. 2022**15:00 – 15:10****ÚVOD**

doc. MUDr. Tomáš Binder, CSc., MUDr. Patrik Hitka, Ph.D., MUDr. Pavel Gerych

PhDr. Ing. Petr Nedvědický – primátor Statutárního města Ústí nad Labem

15:10 – 17:10**BLOK I.****Perinatologické výsledky kraje v roce 2021****doc. MUDr. Blanka Vavřínková, CSc.**
Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP
v Ústí nad Labem KZ, a.s. – Masarykova
nemocnice v Ústí nad Labem, o.z. 20 min.**Neonatologické výsledky kraje v roce 2021****MUDr. Ing. Martin Pánek**
Neonatologická klinika FZS UJEP v Ústí nad
Labem a KZ, a.s. – Masarykova nemocnice
v Ústí nad Labem, o.z. 20 min.**Centrum porodní asistence****MUDr. Jan Matěcha, Ph.D.,
Bc. Lucie Velíková**
Gynekologicko-porodnická klinika 1. LF UK
a FN Na Bulovce v Praze 30 min.**4 závažné kazuistiky z Masarykovy
nemocnice****MUDr. Kristýna Sklenářová
MUDr. Ephraim Rametse**
Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP
v Ústí nad Labem KZ, a.s. – Masarykova
nemocnice v Ústí nad Labem, o.z. 30 min.**Dopady porodů dětí v tzv. šedé zóně na další
život ženy****doc. MUDr. Tomáš Binder, CSc.**
Gynekologicko-porodnická klinika FZS UJEP
v Ústí nad Labem a KZ, a.s. – Masarykova
nemocnice v Ústí nad Labem, o.z., 20 min.**17:10 – 17:40****COFFEE BREAK****17:40 – 18:10****BLOK II.****Projekt prevence předčasného porodu****doc. MUDr. Michal Koucký, Ph.D.**
Gynekologicko-porodnická klinika 1. LF UK
a VFN v Praze 30 min.

18:10 – 18:50

VEDLEJŠÍ SPONZOROVANÁ FIREMNÍ SYMPOSIA

**"Rekurentní těhotenské ztráty - existuje
efektivní léčba?"**
Besins Healthcare Czechia s.r.o.
– sponzorovaná přednáška

MUDr. Petr Křepelka, Ph.D.
Ústav pro péči o matku a dítě, Praha

20 min.

„Angusta, nová etapa v indukcích porodu?“
Swixx Biopharma s.r.o.
– sponzorovaná přednáška

MUDr. Jan Mls
Porodnická a gynekologická klinika Fakultní
nemocnice v Hradci Králové

20 min.

19:30 – 01:00

SPOLEČENSKÝ VEČER

SPOLEČENSKÝ VEČER NA VĚTRUŠI 23. 6. 2022, 19:30 – 01:00

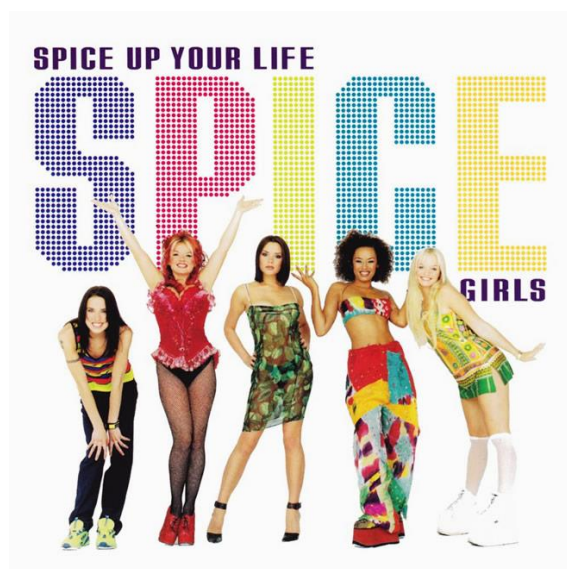
TÉMA VEČERA: Devadesátky, tedy 90. léta 20. století

Rozvoj technologií, především počítačů a internetu, ve střední a východní Evropě nástup soukromého vlastnictví a kapitalistických principů řízení, neexistující legislativa, spojené Německo, rozdělené Československo.

V oblasti kultury se opakovala jakási euforie ne nepodobná létům šedesátým, příliv nových tvůrčích trendů a vlivů, rozmach videoklipů a televizních seriálů.

Cena: 500 Kč vč. DPH

Účastníci v kostýmech vítáni.





SimMom[®]



Laerdal

helping save lives

Nejpokročilejší porodnický simulátor pro
návuk všech porodních úkonů a technik.
Realistický model donošeného novorozence
včetně placenty. Ovládání prostřednictvím
uživatelsky programovatelných scénářů na PC.

s&t

S&T Plus s.r.o.

Novodvorská 994, Praha 4 | tel.: +420 239 047 500

e-mail: info@sntplus.cz | www.sntplus.cz

www.laerdal.cz

PHILIPS

Péče o matku a dítě

Avalon



Kardiotokografy Avalon

Kardiotokografy PHILIPS Avalon nejsou jen zárukou nejnovějších technologií, špičkové kvality zpracování a výjimečné spolehlivosti, ale i profesionální podpory a skvělých servisních služeb.

Distribuce v ČR
S&T Plus – www.sntplus.cz

s&t

Pátek 24. 6. 2022

9:00 – 10:20

BLOK III.

Otevřená tepenná dučej u nezralého novorozence

MUDr. Filip Kašák

Oddělení dětské kardiologie KZ, a.s.
– Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Jiří Mrázek, MHA, MBA

Oddělení dětské kardiologie KZ, a.s.
– Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

MUDr. Miroslav Jiránek

Dětská klinika FZS UJEP v Ústí nad Labem
a KZ, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.

20 min.

Prevence a terapie procedurální bolesti novorozenců

MUDr. Jozef Macko

Novorozenecké oddělení Krajské nemocnice
T. Bati, a.s, Zlín 20 min.

Vývojová péče o novorozence pohledem staniční sestry z ÚPMD

Eva Řežábková

Neonatologické oddělení, Ústav pro péči
o matku a dítě, Praha - Podolí 20 min.

Možnosti rehabilitace novorozence

Mgr. Šárka Smíšková

Dětské a dorostové oddělení Krajské
zdravotní, a.s. – Nemocnice Most o.z. 20 min.

10:20 – 10:40

COFFEE BREAK

10:40 – 11:30

BLOK IV.

Perinatální paliativní péče

MUDr. Jan Hálek, Ph.D.

Jana Rellová, DiS
Novorozenecké oddělení, FN Olomouc 20 min.

Kompetence porodních asistentek

Mgr. Alena Frýdlová

Gynekologicko-porodnická klinika 1. LF
a VFN Praha, Česká komora porodních
asistentek 20 min.

Screening psychosociální zátěže matek

MUDr. Marie Váchová

Dětské a dorostové oddělení
s perinatologickým centrem Krajské
zdravotní, a.s. – Nemocnice Most, o.z. 10 min.

Iniciativa Pro dítě 21

Mgr. Vladimír Polák

Mgr. Marcela Trejbalová
Krajský soud v Ústí nad Labem 10 min.

11:30 – 11:45

ZÁVĚR KONFERENCE

ORGANIZAČNÍ INFORMACE

POPLATKY (poplatky se hradí na místě při registraci v hotovosti nebo platební kartou)

přednášející: bez poplatku
zaměstnanci KZ, a.s.: bez poplatku
ostatní mimo KZ, a.s.: 500 Kč vč. DPH
společenský večer: 500 Kč vč. DPH

KREDITY

Vzdělávací akce je zařazena do kreditního systému dle platné legislativy pro lékaře. Nelékařským pracovníkům bude vydáno potvrzení o účasti.

Potíže s pánevním dnem?

Zde je řešení, jak mu předcházet.



močová inkontinence



intimní zdravý život



rehabilitace po porodu



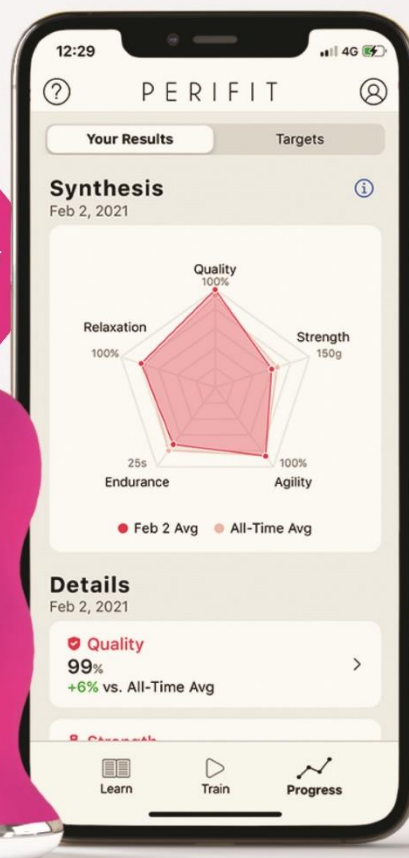
prolaps ženských svalů



PERIFIT

Zdravotnický výrobek pro pohodlné a zábavné cvičení z domova jako s terapeutem.

Vyvinuto lékaři a fyzioterapeuty.



3 320 Kč s DPH

Doporučená maloobchodní cena

Velkoobchodní ceny pro zdravotnické subjekty

Volejte 724 048 960 nebo se registrujte jako zdravotnické zařízení na www.doctoro.cz.

DALŠÍ INFORMACE

UPOZORNĚNÍ

Účastník vzdělávací akce souhlasí s pořizováním zvukového a obrazového záznamu akce, včetně zveřejnění záznamů na internetových stránkách, nástěnkách, v médiích a propagačních materiálech za účelem informování o akci a prezentace školicí činnosti.

TECHNICKÉ INFORMACE K PŘEDNÁŠKÁM

Akceptujeme přednášky v programu MS Power Point až do verze MS Office 2016 (xxx.ppt nebo xxx.pps; xxx.pptx nebo xxx.ppsx) a přednášky ve formátu PDF (situované „na šířku“), vše v poměru stran 16:10 (preferujeme) nebo 4:3. Doporučujeme videa v PPT prezentacích „optimalizovat“ programem MS Power Point (verze 2013 nebo 2016) tak, aby byly součástí PPTX souboru. Pokud bude potřeba přehrávat video v prezentacích, které nebude součástí PPTX souboru, je důležité mít uloženou přednášku i příslušné video fyzicky jako samostatné soubory ve společném adresáři na přineseném médiu (Flash disk, externí HDD s USB připojením). Je potřeba ho mít ve formátu kódování „windows media“ (xxx.wmv), jinak nejsme schopni 100% garantovat, že videa nebo videoanimace v jiných kódováních (flash, DivX, Xvid, mov, mpeg, atd.) budou v PPT prezentacích regulérně fungovat.

DĚKUJEME ZA PODPORU

**AV MEDICAL**



Curosurf[®]

Včasná substituční terapie surfaktantem je klíčovou součástí léčby RDS^{*1}

Zlepšení výsledků přežití při dávce 200 mg/kg vs 100 mg/kg^{1,2}

Minimalizace potřeby opětovného podání při dávce 200 mg/kg¹

Zkrácená informace o přípravku Curosurf, suspenze k endotracheopulmonální instilaci

Složení: *Phospholipida pulmonis suis* 80 mg v 1 ml suspenze. **Léková forma:** Suspenze k endotracheo-pulmonální instilaci. **Indikace:** Léčba nezralých novorozenců se syndromem dechové tísně (RDS), rizikem rozvoje RDS nebo jinými známkami nedostatku surfaktantu. **Dávkování:** Léčba: doporučená úvodní dávka – jednorázově 100-200 mg/kg (1,25-2,5 ml/kg) co nejdříve po zjištění diagnózy RDS. Další dávky 100 mg/kg (1,25 ml/kg) je možné podat v přibližně 12hodinových intervalech, pokud se stav dítěte nelepší (RDS) a přetrvávají dechové obtíže (maximální celková dávka je 300-400 mg/kg). **Profylaxe:** Přípravek v jednotlivé dávce 100-200 mg/kg se má podat co nejdříve po porodu (nejlépe do 15 minut). Další dávky 100 mg/kg je možné podat za 6-12 hodin po první dávce a pak v případě, že známky RDS přetrvávají a dítě je stále závislé na respirátoru, je možné za 12 hodin podat další dávku 100 mg/kg. Maximální celková dávka je 300-400 mg/kg. **Způsob podání:** Curosurf má být podáván pouze odborníky na péči, resuscitaci a stabilizaci nedonošených dětí. Podává se intratracheálně dětem, kterým je kontinuálně monitorována srdeční činnost a koncentrace kyslíku v arteriální krvi nebo saturace kyslíkem na jednotkách novorozenecké péče. Přípravek se, po vyjmutí z chladničky, zahřeje na pokojovou teplotu, nasaje se do stříkačky a přímo aplikuje do endotracheální trubice formou bolusu.

Kontraindikace: Curosurf se nesmí podávat při známé přecitlivělosti na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Do současné doby nejsou známy žádné specifické kontraindikace. **Zvláštní upozornění:** Před zahájením léčby Curosurfem, má být dítě v celkově stabilizovaném stavu. Doporučuje se také korekce acidózy, hypotenze, anémie, hypoglykemie a hypotermie. **Interakce:** nejsou známy. **Nežádoucí účinky:** Méně časté: Sepse, intrakraniální hemoragie, pneumothorax. **Předávkování:** Žádné případy předávkování Curosurfem nebyly zatím zaznamenány. V případě náhodného předávkování (přestože je málo pravděpodobné), je třeba odsát suspenzi z dýchacích cest a zahájit podpůrnou léčbu s pečlivým sledováním rovnováhy elektrolytů a tekutin. **Doba použitelnosti:** 18 měsíců v neporušeném obalu. **Zvláštní opatření pro uchování:** Uchovávejte při teplotě 2-8 °C, lahvičku ponechanou v krabici pro ochranu před světlem. Neotevřená nepoužitá lahvička Curosurfu, která byla zahřáta na teplotu těla může být vrácena v průběhu 24 hodin zpět do chladničky a později znovu použita. Neohřívajte však lahvičku a nevracajte do chladničky více než jednou. **Balení:** 2 x 1,5 ml. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Itálie. **Registrační číslo:** 87/699/96-C. **Datum první registrace/ prodloužení registrace:** 27. 11. 1996 / 30. 6. 2010. Před předepsáním přípravku se seznáme se souhrnem údajů o přípravku. Přípravek je pouze na lékařský předpis a je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

*Respiratory Distress Syndrome



ANGUSTA® (misoprostol)

K PERORÁLNÍ INDUKCI PORODU

- Pro rodičku komfortní, jednoduchá aplikace

1 tableta (=25 µg) à 2 hod.
nebo 2 tablety (= 50 µg) à 4 hod. do max. 200 µg za den

- Srovnatelná úspěšnost dosažení vaginálního porodu^(1,2,3)
za srovnatelného rizika císařského řezu vs. vaginální dinoproston⁽³⁾

- Srovnatelné riziko hyperstimulace dělohy s ovlivněním TF plodu
ve srovnání s vaginálním dinoprostonem⁽¹⁾

Zkrácená informace o léčivém přípravku Angusta® Název přípravku: Angusta 25 mikrogramů tablety **Kvantitativní a kvalitativní složení:** jedna tableta obsahuje misoprostol 25 mikrogramů. **Terapeutické indikace:** přípravek Angusta je indikován k indukci porodu. **Dávkování a způsob podání:** Dávkování: doporučený režim dávkování přípravku Angusta je 25 mikrogramů podávaných perorálně každé dvě hodiny nebo 50 mikrogramů podávaných perorálně každé čtyři hodiny podle nemocniční praxe. Maximální dávka je 200 mikrogramů za 24 hodin. Může se vyskytnout synergický/aditivní účinek misoprostolu a oxytocinu. Plazmatické koncentrace kyseliny misoprostolové jsou zanedbatelné po 5násobku polócasu (3,75 hodin). Před podáním oxytocinu se doporučuje počkat 4 hodiny po podání poslední dávky přípravku Angusta. **Zvláštní skupiny pacientů:** u těhotných žen s poruchou funkce ledvin nebo jater je třeba zvážit nižší dávku a/nebo prodloužené dávkovací intervaly. **Pediatrická populace:** bezpečnost a účinnost přípravku Angusta u těhotných žen mladších 18 let nebyla v klinických studiích prokázána. **Nejsou dostupné žádné údaje.** **Způsob podání:** Před podáním přípravku Angusta má být důkladně vyšetřen děložní čípek. Přípravek Angusta je třeba užívat perorálně a zapít sklenicí vody. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku; pokud začal porod; podezření nebo průkaz alterace plodu před indukci (např. selhání nezátěžového nebo záťažového testu, zabavení mekionem nebo diagnóza či anamnéza neuspokojivého stavu plodu); podávání oxytocinu a/nebo jiné látky indukující porod; podezření nebo průkaz děložní zjizvy vzniklé v důsledku předchozí operace dělohy nebo děložního hrdla, např. porodu císařským řezem; abnormalita dělohy (např. uterus bicornis), která zabraňuje vaginálnímu porodu; placenta praevia nebo poručená placenta; neobjasněné vaginální krvácení po 24. týdnu těhotenství; fetální malprezentace, která kontraindikuje vaginální porod; selhání ledvin (GFR <15 ml/min/1,73 m²). **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** přípravek Angusta má být podáván pouze vyškoleným porodnickým personálem v nemocničním zařízení, kde je dostupné vybavení pro kontinuální monitorování plodu a dělohy. Před podáním přípravku Angusta má být důkladně vyšetřen děložní čípek. Přípravek Angusta může způsobit nadměrnou stimulaci dělohy. Pokud se kontrakce dělohy prodlouží nebo jsou nadměrné, nebo pokud existuje klinická obava o matku nebo dítě, nesmí být podány další tablety přípravku Angusta. Pokud nadměrné kontrakce dělohy pokračují, má být zahájena léčba podle místních doporučení. U žen s preeklampsií je třeba vyložit známky alterace plodu nebo podezření na ni. Neexistují žádné nebo pouze omezené klinické údaje o misoprostolu u těhotných žen se závažnou preeklampsií vyznačující se hemolytickou anémií, zvýšenými jaterními enzymy, nízkým počtem trombocytů (HELLP) či postižením jiných orgánů nebo CNS, kromě mírné bolesti hlavy. Chorionamniotida může vyžadovat rychlý porod. Rozhodnutí týkající se léčby antibiotiky, indukovaného porodu nebo císařského řezu jsou na uvážení lékaře. Neexistují žádné nebo pouze omezené klinické údaje o misoprostolu u žen, u nichž došlo k ruptuře obalu více než 48 hodin před podáním misoprostolu. Může se vyskytnout synergický/aditivní účinek misoprostolu a oxytocinu. **Současné podávání oxytocinu je kontraindikováno.** Přípravek Angusta je eliminován po 4 hodinách. Neexistují žádné nebo pouze omezené klinické údaje o misoprostolu u vícečetných těhotenství. Neexistují žádné nebo pouze omezené klinické údaje o misoprostolu při vysoké multiparitě. Neexistují žádné nebo pouze omezené klinické údaje o misoprostolu před 37. týdnem těhotenství. Přípravek Angusta má být použit pouze tehdy, je-li klinicky indikována indukce porodu. Neexistují žádné nebo pouze omezené klinické údaje o misoprostolu u těhotných žen s blisshopovým skóre (MBS) > 6. **Zvýšené riziko poporodní diseminované intravaskulární koagulace** bylo popsáno u pacientek, u kterých byl porod indukován pomocí jakékoliv fyziologické nebo farmakologické metody. U těhotných žen s poruchou funkce ledvin nebo jater je třeba zvážit nižší dávku a/nebo prodloužené dávkovací intervaly. **Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce:** s přípravkem Angusta nebyly provedeny žádné studie interakcí. **Současné použití oxytocinu nebo jiných látek indukujících porod je kontraindikováno** kvůli potenciálu zvýšených utero-tonických účinků. **Fertilita, těhotenství a kojení:** přípravek Angusta byl studován u těhotných žen v > 37. týdnu těhotenství. Při použití na samém konci těhotenství neexistuje riziko fetálních malformací. Přípravek Angusta nesmí být používán v jakékoliv jiné fázi těhotenství. Misoprostol byl detekován v lidském mléce po perorálním podání misoprostolu ve formě tablet. **Kojení může začít 4 hodiny po podání poslední dávky přípravku Angusta.** **Nežádoucí účinky:** velmi časté (≥ 1/10); nauzea (při dávce 50 µg každé 4 hodiny), zvracení (při dávce 50 µg každé 4 hodiny), zkažení mekionem, poporodní krvácení (při dávce 50 µg každé 2 hodiny); časté (≥ 1/100 až < 1/10); průjem, nauzea (při dávce 25 µg každé 2 hodiny), zvracení (při dávce 25 µg každé 2 hodiny), hyperstimulace dělohy, poporodní krvácení (při dávce 50 µg každé 4 hodiny), zimnice, pyrexie, nízké Apgar skóre (při dávce 50 µg každé 4 hodiny), abnormalní srdeční frekvence plodu (při dávce 50 µg každé 4 hodiny), méně časté (≥ 1/1 000 až < 1/100); nízké Apgar skóre (při dávce 25 µg každé 2 hodiny), abnormalní srdeční frekvence plodu (při dávce 25 µg každé 2 hodiny); není známo: závrát, novorozenecké křeče, neonatální asfyxie, neonatální cyanóza, svědění vyrážka, acidóza plodu, předčasné odloučení placenty, ruptuza dělohy. **Zvláštní opatření pro uchování:** uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Norgine B.V., Antonio Vivaldistraat 150, 1083HP Amsterdam, Nizozemsko. **Registrační číslo:** 54/370/17-C. **Datum revize:** 27.05.2021. **URČENO PRO ODBOŘNOU VEREJNOST.** **Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis s omezením.** Přípravek je poskytován při ustávní péči (hospitalizace) a je plně hrazen ze zdravotního pojištění. Aktuální výši a podmínky úhrady naleznete na www.swixx.cz. Před předepsáním přípravku se seznáme s úplným Souhrnem údajů o přípravku. **Úplnou informaci o přípravku obdržíte na adrese:** Swixx Biopharma s.r.o., Hyberská 1034/5, 110 00 Praha 1, tel.: +420 242 434 222. **Podrobné informace o tomto přípravku jsou uveřejněny na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv (SUKL) <http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php> Nežádoucí účinky musí být hlášeny Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek> nebo firmě Swixx Biopharma s.r.o. prostřednictvím e-mailu: medinfo@czechswixxbiopharma.com**

Reference: 1. Dodd JM, et al. *BMJ*. 2006 Mar 4;332(7540):509-13; 2. Levy R, et al. *J Perinat Med*. 2007;35(2):126-129; 3. Alfirevic Z, et al. *Cochrane Database Syst Rev*. 2014



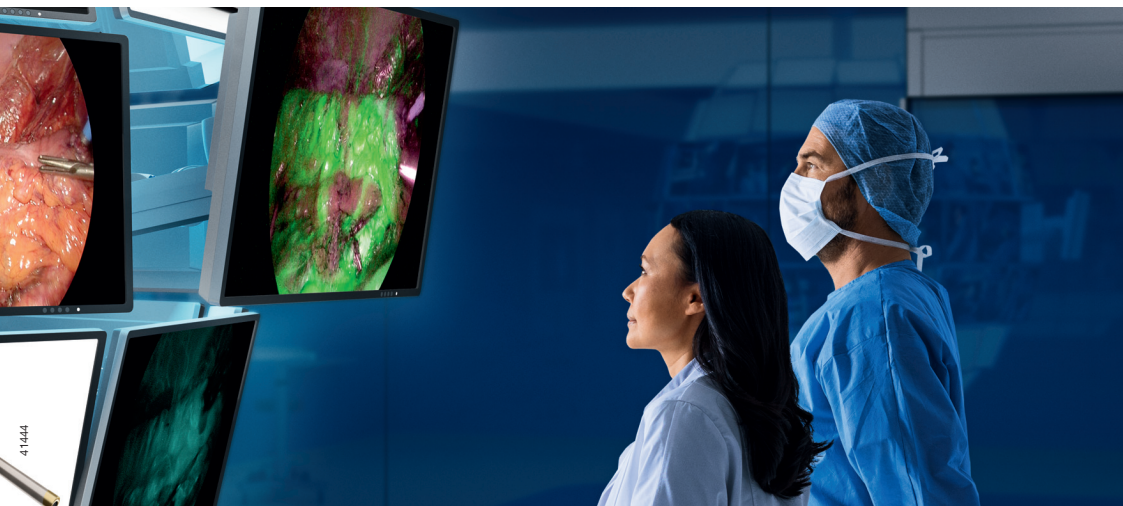
Souhrn údajů
o přípravku ANGSTA®



ANGUSTA, NORGINE a logo s plachtou jsou
registrované ochranné známky Norgine Group

SWIXX Biopharma s.r.o.
Hyberská 1034/5
110 00 Praha 1

Swixx BioPharma
Modern Medicines for All



Zdravotnické systémy Olympus

V České republice zastupuje značku OLYMPUS od roku 1991 Olympus Czech Group, s.r.o., člen koncernu jako dceřiná společnost OLYMPUS EUROPA SE & CO. KG. Vede obchodní aktivity v celém regionu střední a východní Evropy, do její působnosti spadá 27 zemí tohoto regionu.

Olympus jako přední světový výrobce přesných optických a digitálních technologií vyvíjí a prodává inovativní lékařskou techniku a řešení pro vědu a průmysl. Olympus se více jak 100 let zaměřuje na to, aby lidé vedli zdravější, bezpečnější a naplněnější život i díky včasné diagnostice, prevenci a léčení nemocí.

Inovace a efektivita v praxi

Zaměřujeme se na každodenní kvalitní péči o pacienta. Naše produkty umožňují odborným pracovníkům ve zdravotnictví, v širokém okruhu specializací, aby se s použitím endoskopických zařízení podívali „dovnitř“ lidského těla. Naším posláním je zlepšovat zdravotní stav pacientů, minimalizovat nepohodlí při vyšetření a urychlit zotavovací proces díky včasné diagnostice a minimálně invazivní léčbě širokého spektra nemocí. Naše inovativní technologie a služby také pomáhají optimalizovat pracovní postupy a maximalizovat provozní efektivitu ve zdravotnických zařízeních.

OLYMPUS CZECH GROUP, S.R.O., ČLEN KONCERNU

Evropská 176/16, 160 41 Praha 6, Czech Republic,
Tel.: +420 221 985 211 | e-mail: info@olympus.cz

VYSTAVOVATELÉ



Heaton



To nejlepší z přírody. To nejlepší pro přírodu.



Dräger



GENERÁLNÍ PARTNEŘI



HLAVNÍ PARTNER

