

Národný kongres Slovenskej ortopedickej a traumatologickej spoločnosti s medzinárodnou účasťou  
National congress of Slovak orthopaedic and traumatologic society with international participation



**15. - 16. 3. 2018**

**XXXVIII. ČERVEŇANSKÉHO DNI 2018**  
**XXXVIII. ČERVEŇANSKÉHO DAYS 2018**



# VAŠA PREDVÍDAVOSŤ. ICH BUDÚCNOSŤ.

**Pradaxa®**  
dabigatranetexilát

**Praxbind®**  
idarucizumab

Kruh je uzavretý

SKPRA/0218/00091

JEDINÉ OAK  
SO ŠPECIFICKÝM  
ANTIDOTOM

**SMR**  
MODULAR SHOULDER REPLACEMENT

STEMLESS

ĎALŠIA ČASŤ SYSTÉMU SMR PONÚKA NOVÉ INOVATÍVNE  
RIEŠENIE S DÔRAZOM NA ČO NAJVÄČŠIE ZACHOVANIE  
EPIFYZÁRNEJ KOSTI V KOMBINÁCII S MODULARITOU  
A TITAN TRABECULAR FIXAČNOU ŠTRUKTÚROU



## SKUTOČNÁ UNIVERZÁLLOSŤ

Systém umožňuje volbu medzi anatomickou alebo reverznou náhradou vrátane ďalších konverzií.

## ANATOMICKÁ REKONŠTRUKCIA

Technické riešenie ponúka volbu anatomického riešenia podľa konkrétnych dispozícií pacienta.

## SPOĽAHLIVÁ FIXÁCIA

Výborná primárna fixácia je zabezpečená špecifickým tvarom a povrchom Trabecular Titanium.

**Lima**Corporate  
Orthopaedic **motion**

Boehringer  
Ingelheim

limacorporate.com

## SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU

**Názov lieku:** Pradaxa 75 mg, Pradaxa 110 mg, Pradaxa 150 mg. **Zloženie lieku:** 75 mg, 110 mg alebo 150 mg dabigatranetexilátu (ako mesilát). **Lieková forma:** Tvrdá kapsula. **Indikácie:** Primárna prevencia žilových tromboproteínskych príhod (VTE) u dospelých pacientov, ktorí podstúpili elektívnu celkovú chirurgickú náhradu kolena (75 mg a 110 mg). Prevencia cievnej mozgovéj príhody a systémovej embolizácie u dospelých pacientov s **nevalvulárnom fibriláciou predstiení (NVAF)**, s jedným alebo viacerými rizikovými faktormi ako sú prekonaná cievna mozgová príhoda alebo **transzitóry ischemický atak (TIA)**; vek  $\geq 75$  rokov; srdcové zlyhanie (NYHA trieda  $\geq II$ ); diabetes mellitus; hypertenzia (110 mg a 150 mg). Liečba hlbokej žilovej trombózy (DVT) a plúcnej embolie (PE), a prevencia rekurentnej DVT a PE u dospelých (110 mg a 150 mg). **Dávkovanie a spôsob podávania:** Odporúčané dávkovanie, dílzu liečby ako aj spôsob podávania si pozrite v Súhrne charakteristických vlastností lieku (SPC). **Kontraindikácie:** Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok, pacienti so závažnou poruchou funkcie obličiek ( $C\text{rCl} < 30 \text{ ml/min}$ ), aktívne klinicky signifikantné kvácanie, ležie alebo stav, ak sa povážujú za významný rizikový faktor velfukové kvácania, súbežná liečba akýmkolvek inými antikoagulantami s výnimkou špecifickej situácie zmeny antikoagulačnej liečby alebo v prípade podávania takýchto dávok UFH, aké sú potrebné na udržanie priechodnosti centrálneho venozného katétra alebo arteriálneho katétra, porucha funkcie pečene alebo ochorenie pečene s očakávaným vplyvom na prežitie, súbežná liečba nasledovními silnými inhibítormi P-gp: systémovo podávaným ketokonazolom, cyklosporínom, itraconazolom a dronedarónom, pacienti s umelými náhradami srdcových chlopín vyžadujúcimi antikoagulačnú liečbu. **Osobitné upozornenia:** Riziko hemorágie: počas liečby Pradaxou sa môže kvácanie vyskytnúť na akomkoľvek mieste, v prípadoch život ohrozujúceho alebo nekontrolovaného liečivu, keď je potrebné rýchle zvrátenie antikoagulačného účinku dabigatranu, je k dispozícii antidotum (Praxbind, idarucizumab). Pre vše informácií ovládom rizikových faktorov, ktoré môžu zvýšiť kvácanie si pozrite v SPC. Použitie fibrinolytických liekov na liečbu najlepšej ischemickej mozgovéj príhody: má sa zvážiť. Chirurgický výkon a zároky: odporúča sa dočasné prerušenie liečby. Počas kardioverzie môže pacient zostať na Pradaxe. Nie sú k dispozícii žiadne údaje o liečbe Pradaxou v dávke 110 mg alebo 150 mg dvakrát denne u pacientov podstúpujúcich katétrovú abláciu pri fibrilácii predstieni. Akútne, subakútne a eklektívne chirurgické výkony a zároky: keď je potrebné rýchle zvrátenie antikoagulačného účinku, je k dispozícii antidotum Pradaxy (Praxbind, idarucizumab). Predoperatívna fáza: dočasné vysadenie lieku. Spinálna anestézia/epidurálna anestézia/lumbálna punkcia podanie lieku 2 h po odstránení katétra. Pacienti po chirurgickom zároku: odporúča sa dosledné sledovanie. Porucha funkcie pečene: použitie Pradaxy sa neodporúča u pacientov so zvýšenou hladinou pečených enzymov. Interakcia s induktormi P-gp: predpokladá sa, že súčasné podávanie induktoru P-gp zníži plazmatickú koncentráciu liečiva. Infarkt myokardu: pozri SPC. Pacienti s aktívnym nádormom: bezpečnosť a účinnosť nie je stanovená. **Liekové interakcie:** pre viac informácií si pozrite SPC. **Nezájaduce účinky:** Časté: anémia, pokles hemoglobínu, epistaxia, GIT kvácanie, bolest brucha, hnačka, dyspepsia, nauza, rektálne kvácanie, abnormalná funkcia pečene/abnormálne pečenové funkčné testy, kožné kvácanie, kvácanie do urgenčného účinku. **Uchovávanie:** uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemecko. **Dátum revize textu:** Január 2018.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Určený pre odbornú verejnosť. Podrobnejšie informácie sú uvedené v Súhrne charakteristických vlastností lieku, ktorý získate na dole uvedenej adrese. Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z., Vajorská 100/B, 831 04 Bratislava, Slovenská republika, e-mail: info.brt@boehringer-ingelheim.com

## SKRÁTENÁ INFORMÁCIA O LIEKU

**Názov lieku:** Praxbind 2,5 g/ml injekčný/infúzny roztok. **Zloženie lieku:** Káždy ml injekčného/infúzneho roztoku obsahuje 50 mg idarucizumabu. Každá injekčná liečovka obsahuje 2,5 g idarucizumabu v 50 ml. **Lieková forma:** Injekčný/infúzny roztok. **Indikácie:** Praxbind je špecifické antidotum pre dabigatran a je indikovaný dospelým pacientom liečeným liekom Pradaxa (dabigatranetexilát) v prípadoch, keď sa vyžaduje rýchla reverzia antikoagulačných účinkov dabigatranu: pri neokládnych chirurgických/urgentných zádrohoch, pri život ohrozujúcom alebo nekontrolovanom kvácaniu. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Odporúčaná dávka Praxbindu je 5 g (2 x 2,5 g/ml). **Kontraindikácie:** Žiadne. **Osobitné upozornenia:** Idarucizumab sa špecificky viaže na dabigatran a antagonizuje jeho antikoagulačný účinok. Nereverzuje účinky iných antikoagulantov. Precitlivenosť na liečivo: treba zvážiť pomer rizika a prínosa. Hereditárna fruktózová intolerancia: odporúča sa dávka Praxbindu 4 g sorbitolu. Tromboemboličné príhody: reverzia liečby dabigatranom vystavuje pacientov riziku trombózy zapríčinenej ich primárnym ochorením. V záujme zniženia rizika sa má zvážiť obnovenie antikoagulačnej liečby ihned, ako je to zo zdravotného hľadiska možné. Výšetroenie proteinov v moči: Praxbind spôsobuje prechodus proteinuru ako fyziologickú reakciu na prebytok renálneho proteinu po bolusovej/krátkodobej intravenej aplikácii 5 g idarucizumabu. Obsah sodíka: Tento liek obsahuje 2,2 mmol (alebo 50 mg) sodíka v jednej dávke. Keď je potrebné zoľať do záhadu, aby sa liečivo zlepšilo v pacientov trávniku, je potrebné ho zoľať do záhadu. **Liekové interakcie:** Neuskutočnila sa žiadne formalné interakcie štúdie Praxbindu s inými liekmi. Na základe farmakokinetických vlastností a vysokej špecifickosti väzby na dabigatran sa klinicky relevantné interakcie s inými liekmi povážujú za nepravdepodobné. **Nezájaduce účinky:** Nezistili sa žiadne nezájaduce reakcie. **Uchovávanie:** Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávať v mrazničke. Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom. Pred použitím sa neotvorená injekčná liečovka môže uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) po dobu 48 hodín za predpokladu, že sa skladá v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom. Roztok sa nemá vystavovať svetlu na viac než 6 hodín (v neotvorennej injekčnej liečovke a/alebo počas používania). **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemecko. **Dátum revize textu:** November 2017.

▼Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožňuje rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hľasili akékoľvek podznenia na nezájaduce reakcie. Informácie o tom, ako hľasíť nezájaduce reakcie, nájdete v SPC, časť 4.8.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. Určený pre odbornú verejnosť. Podrobnejšie informácie sú uvedené v Súhrne charakteristických vlastností lieku, ktorý získate na dole uvedenej adresy. Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z., Vajorská 100/B, 831 04 Bratislava, Slovenská republika, e-mail: info.brt@boehringer-ingelheim.com

## Vážené kolegyne, kolegovia, milí priatelia,



v mene výboru Slovenskej ortopedickej a traumatologickej spoločnosti si Vás dovolujem pozvať na XXXVII Červeňanského dni - národný kongres SOTS, ktorý sa bude konať v dňoch 15. - 16. marca 2018, tradične v priestoroch hotela Holiday Inn v Bratislave. Tento rok sme vytvorili priestor pre problematiku zlomeniny proximalného femoru a ich riešenie, tumory kostí, aktuálne spôsoby liečby, detská mozgová obrna - quo vadis, reumoortopedia. Tradične sme zaradili sekciu voľných tém a sesterskú sekciu.

Veríme, že aj tento rok prispejeme k výmene odborných poznatkov a k udržaniu a prehĺbeniu starých priateľstiev v kontexte pútavého spoločenského programu.

Prof. MUDr. Milan Kokavec, PhD., MPH  
Predseda SOTS

## Dear colleagues, dear friends,

*It is a great pleasure for us to invite You to the XXXVII. Červeňansky days, the national meeting of Slovak orthopaedic and traumatologic society (SOTS), which will be held in Holiday Inn hotel, Bratislava, Slovak republic, March 15. - 16. 2018. This year we included topics from fractures of the proximal femur - treatment, bone tumors current concepts, cerebral palsy - quo vadis, rheumoorthopaedics. Traditionally we included free topics and nurses section.*

*We hope, You will join the group of our guests and You will spend this meeting in a friendly atmosphere.*

*prof. Milan Kokavec, MD, PhD., MPH  
president SOTS*



*Váš spoločahlivý partner pre dodávky špeciálneho zdravotníckeho materiálu a medicínskej techniky.*

### Ponúkame

- Totálne náhrady bedrových a kolenných kĺbov
- Produkty pre artroskopiu
- Dodávka a servis vŕtacích systémov pre ortopédiu
- Elektronické spracovanie predoperačnej prípravy
- Odborné poradenstvo pri operáciach
- Odborné vzdelávanie pre ortopédov, traumatológov a inštrumentárky
- Rukavice, operačné masky, chirurgické čiapky a iný spotrebný materiál



PHARMA GROUP, a.s.  
Mýtna 11, 811 07 Bratislava  
tel.: +421 2 5249 3757  
pharma-ba@pharmagroup.sk • www.pharmagroup.sk

## President kongresu | President of Congress:

Prof. MUDr. Milan Kokavec, PhD., MPH

## Organizačný výbor kongresu | Organizing board:

### Vedecký sekretár | Scientific secretary

MUDr. Peter Maresch, CSc.

### Organizačný sekretár | Organizationaly secretary

MUDr. Andrey Švec, PhD., MPH, Mgr. Katarína Mitschová

### Organizátor | Organiser:

Slovenská ortopedická a traumatologická spoločnosť |

Slovak orthopaedic and traumatologic society,

I. ortopedicko-traumatologická klinika LFUK a UN Bratislava |

First Department of Orthopaedics and Traumatology, Faculty of Medicine,

Comenius University and Univertsity hospital Bratislava

Ružinovská 6

826 06 Bratislava

Tel.: +421-2-48234 613

Fax: +421-2-48234 313

### Miesto konania | Venue:

Hotel Holiday Inn, Bajkalská 25/A, Bratislava

web: [www.holidayinn.sk](http://www.holidayinn.sk)

### Dátum | Date:

15. - 16. marca 2018

### Kongresový sekretariát | Secretariat:

RESET – kompletnej reklama, s.r.o.

Zátišie 37, 831 03 Bratislava

e-mail: [info@reset-reklama.sk](mailto:info@reset-reklama.sk)

tel./fax: +421 2 4445 4307

mobil: +421 903 460 509

IČO: 357 97 843

IČ DPH: SK 2020 235 074

č.ú.: 4040 143 522/3100

IBAN: SK90 3100 0000 0040 4014 3522

SWIFT: LUBASKBX

e-mail: [info@reset-reklama.sk](mailto:info@reset-reklama.sk)

web: [www.reset-reklama.sk](http://www.reset-reklama.sk)



COMPANIES OF *Johnson & Johnson*



SK-2018-02-01

Johnson & Johnson, s.r.o.  
Karadžičova 12  
821 08 Bratislava  
Slovenská republika  
[www.jnj.cz](http://www.jnj.cz)  
[www.depuysynthes.com](http://www.depuysynthes.com)

## Registrácia | Registration:

Recepcia hotela Holiday Inn

Streda / Wednesday	14. 3. 2018	14.00 – 18.00
Štvrtok / Thursday	15. 3. 2018	7.30 – 18.00
Piatok / Friday	16. 3. 2018	7.30 – 12.00

## Registračný poplatok zahŕňa | Registration fee includes:

Kongresovú visačku, certifikát o účasti s pridelenými CME kreditmi, vstup na vedecký program kongresu, vstup na výstavu firiem. | Congress badge, attendance certification with CME credits, entry to scientific programme, entry to exhibitions.

## Výstava firiem | Exhibition of companies:

Počas kongresu prebieha výstava a prezentácia farmaceutických a medicínskych firiem vo výstavných priestoroch hotela. | The exhibitions and presentations of pharmaceutical and medical companies are running during the congress in the exhibition area of the hotel.

## Projekcia | Projection:

Monoprojekcia priamo z PC na nosiči CD ROM, alebo USB klúči v programe Microsoft Powerpoint XP. Žiadame prednášajúcich, aby si skontrolovali a prípadne upravili prezentáciu pred sekciou. | Monoprojection through PC on CD ROM or USB device in Microsoft PowerPoint XP. Speakers are kindly requested to check and eventually adjust their presentation before the section.

## Kongresový jazyk | Congress language:

slovenský, český, anglický | Slovak, Czech, English

## Certifikát o účasti | Certificate of attendance:

Všetci registrovaní účastníci dostanú certifikát o účasti s CME bodmi. Certifikát o účasti je možné obdržať na vyžiadanie pri regisračnom pulte v piatok od 12.00 hod. | All registered participants will obtain the certification of attendance with CME credits. The certificate of attendance is available on request at the registry desk on Friday from 12.00 hour.

# Alpha D<sub>3</sub> 1 µg



# Alpha D<sub>3</sub><sup>®</sup>

• optimalizuje hladinu aktívneho D-hormónu v organizme<sup>3</sup>

• zabezpečuje optimálne vstrebávanie vápnika z potravy<sup>3</sup>

• redukuje osteoklastickú resorpciu kostí<sup>3</sup>

• stimuluje osteoblastickú formáciu kostí<sup>3</sup>

• chráni ženu v menopauze pred stratou kostnej hmoty vo vertebrálnej oblasti<sup>2</sup>

### Skrátená informácia o lieku

**Názov lieku:** ALPHA D3 0,25 µg / 0,5 µg / 1 µg. **Kvalitatívne a kvantitatívne zloženie:** Alfakalcidol, 0,25 µg / 0,5 µg / 1 µg. **Lieková forma:** Mäkké kapsuly. **Liekové indikácie:** Renálna osteodystrofia so zniženou absorpciou vápnika, osteomalácia, osteoporóza, najmä postmenopauzálna, senilná a osteoporóza spôsobená liečbou glukokortikoidmi, prípadne liečba pri hypoparatiroidóze, hypofosfatemickej rachitide/osteomalácií. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Počiatotáčna denná dávka pre dospelých a detí s teleosu hmotnosťou výššou ako 20kg je 1 µg alfakalcidolu, pri dlhodobej liečbe sa má dávka znižovať v závislosti od zlepšovania klinického stavu. Jednorazová denná dávka sa podáva perorálne, je vhodné užiť večer. Ak je dávka rozdeľená na dve časťové dávky, užíva sa ráno a večer. **Kontraindikácie:** Známa preterivnosť na liečivo alebo ktororakével z pomocných látok, manifestná intoxikácia vitamínom D, hyperkalcémia, hypermagnezémia, alergia na araďosi alebo sóju. **Osobitné upozornenia:** Počas terapie monitorovať hladinu vápnika a fosforu v krvi. **Liekové a iné interakcie:** subčiže sa nemusí podávať vitamín D a jeho deriváty. Zmena dávkovania ALPHA D3 je pri subčižnej liečbe barbiturátmi alebo antikonvulzivami indukujúcimi pečenové enzymy. Dileninydantón môžu celkom inhibovať účinok alfakalcidolu. Glukokortikoidy, tiež lieky, ktoré obsahujú cholestryramin, sukralfát alebo antacidá a estrogénny môžu ovplyvňovať účinok alfakalcidolu. Pacienti užívajúci súčasne digitális a ALPHA D3 majú byť pod zvýšeným dohľadom lekára. Pri subčižnej liečbe prípravkami obsahujúcimi vápnik alebo liazidy je zvýšené riziko hyperkalcémie. **Gravidita a laktácia:** V období gravidity a laktácie používať liek len v nevyhnutných prípadoch. **Nežiaduce účinky:** Pri hyperkalcémii sa môže vyskytnúť únavu, gastrointestinálne symptómy, smrad, svrbenie. Počas terapie alfakalcidolom sa len zriedka objavia mierné a dočasné zvýšenie hladín fosfátov v krvi. **Drážde rozhodnutia o registrácii:** TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o., Bratislava, Slovenská republika. **Dátum poslednej revízie textu:** Január 2016. Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis. **Uplná informácia o lieku je dostupná na www.sukl.sk v Súhrne charakteristických vlastností lieku alebo ju získať na adrese:** TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o., ROŠUM Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava, tel.: +421 2 5726 7911, www.teva.sk

### Literatúra:

1. Stecová A. a spol: Koncentrácie vitamínu D u premenopauzálnych žien na Slovensku. Laboratórna diagnostika 1-2/2009.
2. Register JY, Lecat MP, Richy J. Importance of Alfacalcidol in Clinical Conditions Characterized by High Rate of Bone Loss. J. Rheumatol 2005;32 Suppl 76:21-25.
3. Ringe JD, Schacht E. Prevention and Therapy of Osteoporosis: The Roles of Plain Vitamin D and Alfacalcidol. Rheumatol Int 2004; 24:189-197.
4. www.health.cd-writer.com

Byť prvý, znamená viac pomáhať\*

**TEVA**  
TEVA PHARMACEUTICALS SLOVAKIA s.r.o.

**Program:**

**Štvrtok | Thursday 15. 03. 2018**

Lekárska sekcia | Medical section  
Sála A | Room A

**08.00 – 10.30 hod.**

**Tumory kostí – aktuálne spôsoby liečby | Bone tumors –  
current concepts in treatment**

**Predsedníctvo / Chairmen: Kokavec M., Tomáš T.**

1. Biró C., Galbavý Š., Paukovic J., Bognár G., Macháleková K., Šuran P., Kajo K. (Bratislava, SR): Význam mikroRNA v tumorigénéze osteosarkómu a chondrosarkómu (7 min.)
2. Schovanec J., Vlach M., Wagenknecht L., Havlas V., Trč T. (Praha, ČR): Tumory kostí u dětí – řešení pomocí náhrady kloubu (7 min.)
3. Kokavec M., Trepáč M., Zamborsky R. (Bratislava, SR): Riešenie osteoid osteomu radiofrekvenčnou abláciou (7 min.)
4. Hucko J., Naser Y., Krajčovič M., Palenčák D (Bratislava, SR): Použitie autológnej fibuly na cievnej stopke v onkologickej indikácii (7 min.)
5. Mahdal M., Adámková Krákorová D., Kubáčková K., Tomáš T., Janíček P., Zambo I. (Brno, ČR): Clinical outcome of adult patients with Ewing sarcoma: 11-years retrospective study in the Czech Republic (7 min.)
6. Tomáš T., Pazourek L., Mahdal M., Janíček P., Ondrušek Š. (Brno, ČR): Chondrosarkom v materiálu I. Ortopedické kliniky FN u sv. Anny v Brně (7 min.)
7. Pazourek L., Tomáš T., Mahdal M., Janíček P., Ondrušek Š., Černý J., Zambo I. (Brno, ČR): Adamantinoma and OFD-like adamantinoma (7 min.)

**Diskusia | Discussion 15 min**

**Predsedníctvo / Chairmen: Švec A., Hucko J.**

1. Krajčovič M., Hucko J., Naser Y., Švec A. (Bratislava, SR): Úloha denosumabu v liečbe obrovskobunkového tumoru kosti. (7 min.)
2. Michálek V., Sedliak J., Šagát T. (Dolný Kubín, SR): Patologické zlomeniny stehrovej kosti v mieste skeletálnych metastáz a ich terapia na našom pracovisku (7 min.)
3. Vidan J., Cienciala J., Masaryk J. (Trenčín, SR): Terapeutický postup u pacientky s infiltratívnym tumorom hrudnej chrbtice (7 min.)
4. Trepáč M., Liščák B., Kokavec M. (Bratislava, SR): Tumorózny proces na detskej chrbtici – riziká liečby (7 min.)
5. Tisovský P., Horváth J., Novorolský K. (Bratislava, SR): Včasná diagnostika a liečba MSCL (metastatická kompresia miechy) je rozhodujúca pre obnovu neurologických funkcií (7 min.)



**NOVINKA**



**SYSTÉM  
KOLENNÉHO KĽBU  
AESCULAP® VEGA System®**

Aesculap je registrovaná obchodná značka Skupiny B. Braun

B. Braun Medical s.r.o. | Divízia Aesculap  
Hlučinská 3 | 831 03 Bratislava | Slovenská republika  
Bezplatné linky pre SR: Tel. 0800 155 440 | Fax 0800 155 441  
Tel. +421-2-638 38 920 | info.sk@bbraun.com | www.bbraun.sk

# THE NEW STANDARD FOR MARROW STIMULATION



6.Žabka, M., Horváth J., Tisovský P., Beňuška J., Novorolský K., Božík M. (Bratislava SR): Rádiovreckenčná ablácia stavcov v thorakolumbálnej chrbtici (7 min.)

Diskusia | Discussion 10 min

**10.10 – 10.30 hod.**

**Čestná prednáška | Honorary lecture**

Kiss J. (Budapest, Hungary): „Current status in elbow arthroplasty“ (20 min.)

**10.30 – 11.00 hod.**

**Slávnostné otvorenie | Opening ceremony**

Prof. MUDr. Juraj Šteňo, DrSc. – dekan LFUK BA

Prof. MUDr. Peter Šimko, CSc – rektor SZU

Ing. Juraj Kovacs, MBA – riaditeľ UN BA

Doc. MUDr. Ladislav Kužela, CSc, MPH - riaditeľ DFNsP BA

Prof. MUDr. Ján Breza, DrSc – prezident SLS

MUDr. Andrey Švec, PhD., MPH – hlavný odborník MZ SR pre odbor ortopédia

Prof. MUDr. Milan Kokavec, PhD., MPH – prezident SOTS

**11.00 – 11.30 hod.**

**Vyžiadané prednášky | Invited lecture**

**Predsedníctvo | Chairmen: Dufek P., Nečas L.**

1. Sosna A., Popelka S.Jr., Fulín P., Pokorný D. (Praha, ČR): Vztah peroperačního nálezu na kyčelním kloubu při operaci dle Ludlofffa k výslednému nálezu po 40 letech. (15 min.)

2. Šimko P. (Bratislava, SR): Hip preserving versus arthroplasty (15 min.)

**11.30 – 13.30 hod.**

**Varia 1 – endoprotesika | Free topics 1 – arthroplasty**

**Predsedníctvo/ Chairmen: Dungl P., Dufek P.**

1. Dungl P. (Praha, ČR): Dlhodobé výsledky implantácie tumoróznych TEP typu Beznoska (10 min.)

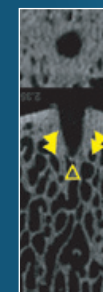
2. Dufek P. (Neustadt, Germany): Revise TEP kycle revisním systémom MUTARS Implantcast (10 min.)

3. Šteňo B., Randárová A., Baková Z. (Bratislava, SR): Sledovanie súboru pacientov po implantácii TEP bedrového klibu pre artritídú pri chronických zápalových reumatických chorobách (7 min.)

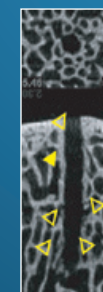
4. Gallo J., Kriegerová E., Manukyan G., Mikulkova Z., Gabčová G., Kudelka M.: Jak sme daleko od fenotypové klasifikácie osteoartrózy kolena? (7 min.)

## MicroCT Comparison:

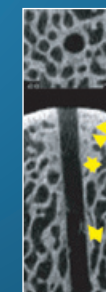
△ open trabecular channels; ▲ closed trabecular channels



**Microfracture:**  
Trabecular wall thickness and density increased by apparent bone compression; limited trabecular channel access



**Nanofracture:**  
Trabecular wall thickness and density appears normal; large number of open trabecular channels



**1mm K-Wire:**  
Trabecular wall thickness and density close to normal; limited trabecular channel access

arthrosurface

[www.arthrosurface.com](http://www.arthrosurface.com)

Innovations for Life  
**Bioregen Advanced Solutions**  
Advanced Solutions

email: [bioregen@bioregen.sk](mailto:bioregen@bioregen.sk)  
[www.bioregen.sk](http://www.bioregen.sk)

**BioRegen**  
REGENERATIVE MEDICINE

5. Šteňo B., Baková Z., Randárová A. (Bratislava, SR): Sledovanie súboru pacientov po implantácii TEP kolenného klíbu pre artritídú pri chronických zápalových reumatických chorobách. (7 min.)

6. Lacko M., Schreierová D., Čellár R., Vaško G. (Košice, SR): Počítáčová navigácia v endoprotetike kolenného klíbu – aký je skutočný benefit? (7 min.)

## Diskusia | Discussion 15 min

### Predsedníctvo/ Chairmen: Šteňo B., Gallo J.

7. Holjeník J., Křivánek S. (Martin, SR): Výsledky TEP kolena pri potraumatickej gonartróze (7 min.)  
8. Majerčík M., Konečný M., Bibza M. (Bratislava, SR): Únavová zlomenina diafízy tíbia po TEP kolena (7 min.)  
9. Kucharík P., Mačík M., Džula B., Zužov M., Klčo J. (Prešov, SR): Použitie Exacylu pri totálnych náhradách veľkých klíbov (7 min.)  
10. Kireš E., Koncová P., Klčo J. (Humenné, SR): Použitie antifibrinolytickej liečby pri implantácii totálnej endoprotézy kolenného klíbu. (7 min.)  
11. Masaryk J., Vidan J. (Trenčín, SR): Kyselina tranexamová, hemokoagulácia a ortopédia (7 min.)  
12. Kokavec M.: Neodolpassé v liečbe pooperačnej bolesti (7 min.)

## Diskusia | Discussion 10 min

### 13.30 – 14.00 hod

### Sympózium Johnson & Johnson:

### Ekonomika TEP kolena/bedra a indikačné kritéria |

### Economy of TEP knee / shoulder and indication criteria

1. Demitrovič M.: TEP kolena/bedra novej generácie – benefit pre pacienta budúcnosti (7 min.)  
2. Gottschal K.: Produktový mix a jeho vplyv na ekonomiku (7 min.)  
3. Vidovič D.: Totálna endoprotéza kolena/bedra z pohľadu ekonomiky (7 min.)

## Diskusia | Discussion 10 min

### 14.00 – 14.20 hod.

### Minisymposium Velpharm:

Venturin A. (Padova, Italy): Manažment pacientov s degeneratívnymi ochoreniami klíbov (18 min.)

# CLEXANE®

# CLEXANE FORTE®

## v prevencii a liečbe tromboembolickej choroby

ŠIROKÉ SPEKTRUM INDIKÁCIÍ  
V NEMOCNÍCNEJ  
AJ AMBULANTNEJ PRAXI<sup>1,2</sup>

### TIEŽ:

- U PACIENTIEK V DRUHOM A TREŤOM TRIMESTRI GRAVIDITY\*
- U PACIENTIEK POČAS DOJČENIA
- U PACIENTOV S CHRONICKÝM OCHORENÍM OBLÍČIEK\*\*

AUTOMATICKÝ BEZPEČNOSTNÝ  
SYSTÉM ZABRÁNI NÁHODNÉMU  
PORANENIU IHLOU<sup>3</sup>

\*Pokaľ lekár potvrdí potrebu používania lieku.<sup>1,2</sup>

\*\* Pacientom so stredne závažnou (klírens kreatiniu 30-50 ml/min) a miernou (klírens kreatiniu 50-80 ml/min) poruchou funkcie obličiek nie je potrebné upravovať dávku. Pacientom so závažnou poruchou obličiek (klírens kreatiniu 15-30 ml/min) sa odporúča úprava terapeutických a protilaktických dávkovacích rezimov. U pacientov v terminálnom štadiu ochorenia obličiek (klírens kreatiniu <15 ml/min) sa podávanie neodporúča.<sup>1,2</sup>

**Skrátená informácia o lieku**  
**Názov lieku:** CLEXANE 2000 IU (20 mg/0,2 ml injekčný roztok)  
CLEXANE 4000 IU (40 mg)/0,4 ml injekčný roztok  
CLEXANE 6000 IU (60 mg)/0,6 ml injekčný roztok  
CLEXANE 8000 IU (80 mg)/0,8 ml injekčný roztok  
CLEXANE 10000 IU (100 mg)/1 ml injekčný roztok  
CLEXANE 30000 IU (300 mg)/3 ml injekčný roztok  
CLEXANE FORTE 12000 IU (120 mg)/0,8 ml injekčný roztok  
CLEXANE FORTE 15000 IU (150 mg)/1 ml injekčný roztok

**Farmakoterapeutická skupina:** antitrombotikum, heparin ATC kód: B01AB05 **Zloženie:** Clexane: enoxaparin sodny 10 000 IU anti-Xa aktivity/1 ml (100 mg/ml); Clexane forte: enoxaparin sodny 15 000 IU anti-Xa aktivity/1 ml (150 mg/ml). **Terapeutické účely, daviačka a spôsob užívania:** Prevencia vzniku tromboembolických chorob v rámci uvedených indikácií a v súvisu s rizikom, napríklad po všeobecnej chirurgii vrátane onkologickej chirurgie. Stredne rázové: 2 000 IU (20 mg) 1x denne s.c., privádka 2 hodiny pred výkonom, používanie v prototypy minimálne 7-10 dní. Vysoké rázové: 2 000 IU (20 mg) 1x denne s.c., začiatok prednестne 12 hodín pred operáciou. Po veľkej ortopedickej operácii sa odporúča predĺžiť tromboprophylaxiu až do 5 týždňov, po brusnej alebo panovej operácii kvôli nádorovému ochoreniu až do 4 týždňov. Prevencia venoznej tromboembolickej choroby u interných pacientov s akutnými ochoreniami (ako je akútne srdcové nedostatočnosť, rezpiračné zlyhanie, takéž infekcie alebo reumatické ochorenia) a zniženie morbusu so zvýšeným rizikom vzniku tromboembolických chorob: 4000 IU (40 mg) 1x denne s.c. (max. 6 - 14 dní). Liečba hlbokého žilového tromboflebitu a plávajúcej obličieky (PE) vysokého rizika: 4000 IU (40 mg) 1x denne s.c. (max. 15 dní). Liečba hlbokého žilového tromboflebitu a plávajúcej obličieky (PE) vysokého rizika: 4000 IU (40 mg) 1x denne s.c. (max. 15 dní). Liečba hlbokého žilového tromboflebitu a plávajúcej obličieky (PE) vysokého rizika: 4000 IU (40 mg) 1x denne s.c. (max. 15 dní). Liečba hlbokého žilového tromboflebitu a plávajúcej obličieky (PE) vysokého rizika: 4000 IU (40 mg) 1x denne s.c. (max. 15 dní).

Pacienti s vysokým rizikom krvácania: 50 IU/kg (0,5 mg/kg) pri dvojtoku alebo 75 IU/kg (0,75 mg/kg) pri jednoduchom cévnom prístupe. Liečba nestabilnej angíny a infarktu myokardu bez elevácie ST-segmentu (NSTEMI) v kombinácii s kyselinou acetylsalicílovou: 100 IU/kg (1 mg/kg) s.c. každých 12 hodín, do klin. stabilizácie, min. 2 dni obvykle 2-8 dní. Liečba akutného infarktu myokardu s eleváciou ST-segmentu (STEMI) vrátane pacientov, u ktorých sa plánuje konzervatívna liečba alebo pacientov s nasledujúcou PC: bolus 3 000 IU (30 mg) i.v. až do 10 min. následne 1 000 IU (100 mg) posúvať 8-9 dní alebo po príustupe z kardiocentóce spolu s ASA 75-325 mg/den. Pri tromboproteví: prvá dávka v rozmedzí 15 minút pred až 30 minút po začiatku fibrinolitickej liečby. Pri PCI: ak je doba od posledného s.c. podania enoxaparínu >8 hodín, pridať i.v. bolus 0,3 mg/kg. Bezpečnosť a účinnosť enoxaparínu nebola oproti ďalším populáciám stanovená. **Starší ľudia:** pre všetky indikácie okrem STEMIE je potrebná úprava dávky, s vynímkom prípadov s poruchou funkcie obličiek. Pri STEMI u pac. vo veku >75 SASC ENO 17.08.0924

vereďu, malignej neoplazmy s vysokým rizikom krvácania, nedávnej operácie mozgu, chrbtice alebo oka, známych alebo suspektných varcov exofagu, arteriovenóznych malformácií, vaskulárnej aneurýzy alebo veľkých intraspinalných alebo intracerebrálnych vaskulárnych abnormít, spinálnej alebo epidurálnej anestézi alebo aj okamžitej vzniku paraparezy alebo tetraparezy, akútnym zániku močového miedveďa alebo predpokladom 24 hodínach. **Osobné upozornenia a opatrenia pri podávaní:** LMWH nemôže nahradnične zameňať heparín za jednotku za jednotku. U pacientov s anomáziou >100 nmol/l HIT bez príomnosti naznačených protílátok sa má enoxaparin používať s mimoriadou opatrnosťou. Odporúča sa zmerať počet krvných dosťiečiek na začiatku a potom merajúcich pravidelné počas liečby. Pri klinických priznámkach pripomínajúcich HIT je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu: používanie heparínu je potrebné zmerať počet krvných dosťiečiek, pri signifikantnom poklesi počtu trombocytov (30 až 50 % z východiskovej hodnoty), sa liečba musí ukončiť. Používať s opatrnosťou v stavoch so zvýšeným potenciádom prekvácanie, ako napr. porucha hemostázy, peptičný vŕv v anæmii, nedávno prekonaná ischemická mozgová prihoda, ťažká arteriovenózna témperatúra, mäkkým dotykom a reperiálnym zlepšením až do 10 min. po príprave až do 2 hodínach. Subčennej používania s opatrnosťou je predporúčané. Späťným zlepšením zlepšuje akútny zánik močového miedveďu riziko neurálnych hematom, rizík a pravidľa v dôvode zmeny SmPC. Pri LMWH hola hľásená nekroza kože a kožnej vaskulítici v takých prípadoch treba okamžite liečbu ukončiť. Preverovať koránnu revascularizačné výkony, je potrebné dodnesieďaženie intervalev odporúčaných medzi dátumami enoxaparínu, postup pri odstránení lieku v SmPC. Akútne ďialógové endokarditidu:

**14.20 – 14.30 hod.**

### **Amgen**

Wendl J. (Bratislava, SR): Liečba osteoporózy v r.2018: prečo, koho a ako dlho. (6 min)

**14.30 – 16.00 hod.**

### **Varia 2 – predkolenie, noha | Free topics 2 – calf, foot**

Predsedníctvo/ Chairmen: Trč T., Čellar R.

1. Trč T., Šťastný E., Havlas V. (Praha, ČR): Výsledky po HTO s použitím, žlábkové Puddu dlahy a indikační kritéria (10 min.)
2. Kilian M., Csörgő P. (Bratislava, SR): Posterolaterálne dlahovanie vonkajšieho členka pri Weber B zlomeninách (7 min.)
3. Tobákoš V., Lajtarová M., Totkovič R. (Košice, SR): Komplikácie operačnej liečby hallux valgus, minimálne 2 - ročné sledovanie pacientov (7 min.)
4. Lorinc L., Jakubský M., Masaryk V. (Ružomberok, SR): Hallux rigidus - naše skúsenosti s hemiarthroplastikou MTP I. (7 min.)
5. Majcher A., Krause R., Knapec L. (Žilina, SR): Najčastejšie deformity ostatných prstov nohy a ich liečba (7 min.)
6. Pravda L. (Piešťany, SR): Reumatoidná noha (10 min.)
7. Čellár R., Sokol D., Lacko M. (Košice, SR): Raritná endogénna infekcia Clostridium septicum – kazuistika (7 min.)
8. Schara K., Šimnic L., Krajl M., Urbancic-Rovan V. (Ljubljana, Slovenia): Diabetic neuropathic foot ulcer: metatarsal osteotomy for surgical off-loading (7 min.)

**Diskusia | Discussion 10 min**

**16.00 – 17.00 hod.**

### **Varia 3 – detská ortopédia | Free topics 3 – pediatric orthopaedics**

Predsedníctvo / Chairmen: Šponer P., Chládek P.

1. Šponer P., Chládek P. (Hradec Kralove, Praha, ČR): Role SDH s redirekcí proximální femorální epifýzy při léčení coxa vara adolescentum. (10 min.)
2. Chládek P. (Praha, ČR): Zlomeniny krčku kosti stehenní u dětí a mladistvých - řešení komplikací (10 min.)
3. Schejbalová A., Trč T. (Praha, ČR): Dětská mozková obrna – současný přístup k operační léčbě (10 min.)
4. Nedomová B., Urbanová S., Babulicová L., Zamborská K., Hargaš M., Kokavec M. (Bratislava, SR): Špecifiká celkovej anestézie u detského pacienta pri ortopedických výkonoch

## **Back-in-Action**



www.fastrum.com

5. Kovaničová A., Konderová S. (Banská Bystrica, SR): Použitie DAFO ortéz u detí s poruchami chôdze

## Diskusia | Discussion 15 min

### Štvrtok | Thursday 15. 3. 2018

Sesterská sekcia / Nurses section

Sála B/ Room B

**12.00 – 18.00 hod.**

Predsedníctvo/ Chairmen: Helmová M., Krajčovič M.

1. Šimonová S. (Martin): Totálna Náhrada trapeziometacarpálneho klíbu
2. Futejová D. (Topoľčany, SR): Perioperačná starostlivosť o pacienta s TEP TMC klíbu
3. Dianová M. (Martin, SR): Špecifikácia perioperačného manažmentu pri implantácii endoprotézy
4. Durík L. (Bratislava, SR): Endoprotetika ramenného klíbu z pohľadu operačnej sestry
5. Luteránová A., Smolková M. (Prešov, SR): Weilova osteotómia
6. Helmová M. (Bratislava, SR): Efektívna komunikácia na operačnej sále

## Diskusia | Discussion 20 min

Predsedníctvo/ Chairmen: Mitschová K., Čembová N.

7. Šimková A. (Martin, SR): Pacientsky deň – bilancia našich skúseností
8. Máriková H. (Dunajská Streda, SR): Proces vedenia ošetrovateľskej dokumentácie
9. Rozkopal R. (Vienna, Austria): Ošetrovateľská dokumentácia v praxi OSS Wien
10. Onteková L., Krištofová J. (Prešov, SR): PES EQVINOVARIS z pohľadu sestry
11. Slobodová E., Polláková M., Pachingerová J. (Bratislava, SR): Kvalita života u pacientov po totálnej endoprotéze bedrového klíbu
12. Járayová I., Diheneščíková M. (Košice, SR): Špecifická pooperačnej starostlivosti u seniorov so zlomeninou proximálneho femuru
13. Vidová Z., Urminčeková M. (Bratislava, SR): Vedenie ošetrovateľskej dokumentácie pri príjme pacienta na ortopedicko-traumatologickom oddelení (posturografická štúdia) (7 min)

## Diskusia | Discussion 20 min

**Lokálna liečba bolestivých ochorení osteoartikulárneho a svalového systému reumatického a traumatického pôvodu: pomážať, vyvrnutia, natiahnutia svalov, stuhnutie sýje, bolesti bedrových svalov (lumbago)<sup>1</sup>.**



Fastum® gel

Liečivo: ketoprofén 2,5 g v 100 g gél.

**Terapeutické indikácie:** Lokálna liečba bolestivých ochorení osteoartikulárneho a svalového systému reumatického a traumatického pôvodu: pomážať, vyvrnutia, natiahnutia svalov; stuhnutie sýje, bolesti bedrových svalov (lumbago). Fastum gel je indikovaný u dospelých pacientov, kyselinu acetylsalicylovú, na iné nesteroидové protizápalové leky a fibriby (leky znížajúce cholesterol) alebo na kozmetiky z pomocných látiek, anamnéza alejkožitkového rizikovej reakcie, zvlášne hypersensitívna reakcia alebo u prípadu astmy, alejkožitková reakcia na ketoprofén, fenofibrát, kyselinu taurínovú, kyselinu acetylkovalicovú alebo na iné NSAI, anamnéza kolenné alejkožitky reakcie na ketoprofén, kyselinu taurínovú, fenofibrát alebo ibuprofén UV. Varenie zo solária potáč liebzy a 2 tyždieň po jej ukončení. Fastum gel sa nemá aplikovať na patologicky zmenené kožu (ekzém, infekcia alebo akné, otvorené rany ani blízkosti očí, brez, inštrument gravídy).

**Osobné upozornenia a opatrenia pri používaní:** Topická aplikácia väčšej množstva môže mať systémové účinky, viatice prekonávosti a azimy. Pri vzniku alejkožitkej reakcie, viatane kolenných reakcií po subteknej aplikácii prípravok odskúšajte odskúšajte, sa môže ľahko ihneď prestaviť. Po každej aplikácii gél je potrebné dôkladne umýť. Miesto aplikácie gél nemá byť predkorej tesnej (impregnovaný) obrazom alebo očom. Potás doby aplikácie gél a nasledujúce 2 tyždieň po jeho ukončení sa ošetrovanej mieste nemajte vystavovať slněnému slnku vriatne solárni a odporúča sa chrániť ošetrované miesta obliečkami, aby sa predišlo riziku fotosensitivity. Pacient s astmou v kombinácii s chronickou nášľachou, chronickou sinusitidou, a/alebo nesnosnou polypózou majú výške riziko alergie na kyselinu acetylkovalicovú alebo NSAI a/alebo zlytok populácie. Liekové a iné interakcie: Neboli hľasenie. Bodne interakcie Fastum gel s inými liekmi. Pacientov liečených karbamonom: sa odporúča pravidelne monitorovať. Gravída a laktácia: Karbamon: sa nesmie používať počas tretej trimestriu gravídy. Použitie karbamon počas prvého a druhého trimestra a počas laktácie sa nedoporučuje. **Nedopušťate účinky:** Lokálne kolenné reakcie, ktoré sa môžu postupne robiť aj inými miestami aplikácie, erytém, pruritus, ekzém, pálenie, zriedkavo sa môžu vyskytnúť fotosensitívna reakcia, dermatitis, urticaria, veľmi zriedkavo sa môže vyskytnúť anafylaktická reakcia, hypersenzitívna reakcia, prepríkly vied, gastronefritické krivanie, hruška, záhrina obličeja. **Velkost balenia:** 50 g a 100 g gél, tuba s dôkľadom 50 g a 100 g gél. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** A. Menarin Industrie Farmaceutiche Risanie s.r.l., Via Sette Santi 3, 50131 Firenze, Taliansko. **Datum poslednej revízie textu:** 08/2014. **Spôsob výroby:** liek varený na lekársky predpriem. Liek je v na vyrábanie použitie. Pred predpriem liek varený sa, prost, s dôpomou informáciou o lieku v Súhme charakteristických vlastností lieku. **Dátum výroby materiálu:** február 2018. **Tento materiál je určený pre odbornú verejnosť a interné účely spoločnosti.**

**Referencie:** 1. SPC Fastum® gel (8/2014), 2. SPC Dexadol® 25 mg gro por (8/2016)

**Reklama:** Dexadol® 25 mg gro por (8/2016)

**Dexadol® 25 mg gro por (8/2016)**

**dexketoprofén trometamol**

**Krátkodobá symptomatická liečba akútnej bolesti miernej až stredne silnej intenzity, ako je akútna muskuloskeletálna bolesť, dysmenorea a bolest zubov.<sup>2</sup>**

# Dexadol®

**25 mg gro por**

*dexketoprofén trometamol*

www.dexadol.com

www.menarin.com

www.berlin-chemie.com

www.menarin.com

## **20.00 hod. - Odovzdávanie čestných členstiev |**

*Honorary membership ceremony*

Piatok | Friday 16. 3. 2018

Lekárska sekcia / Medical section

Sála A | Room A

8.30 – 10.00 hod

# Zlomeniny proximálneho femuru a ich | Fractures of the proximal femur – treatment

## Predsedníctvo/ Chairmen: Džupa V., Klčo J.

1. Alt J., Bartoníček J. (Praha, ČR): Epidemiologie zlomenin proximálního femuru (2013-2017) (10 min.)
  2. Trč T., Hanus M., Smetana P. (Praha, ČR): Zlomeniny proximálního femuru u dětí a jejich řešení (10 min.)
  3. Džupa V., Skála-Rosenbaum J., Bartoška R., Douša P., Krbec M. (Praha, ČR): Dvacet let sledování zlomenin proximálního femuru ve Fakultní nemocnici Královské Vinohrady v Praze (10 min.)
  4. Kitka M., Takáčová K., Ivanecký Š., Morochovič R., Tomčovčík L., Molčányi T. (Košice, SR): Vývoj a súčasné možnosti chirurgického ošetrovania zlomenín krčka stehrovej kosti (7 min.)
  5. Katina J., Kuchtaj J., Mihok P. (Trnava, SR): Naše skúsenosti s augmentovaným proximálnym femorálnym klincom (7 min.)
  6. Dostál A., Barinka J. (Bratislava, SR): Sú reoperácie subtrochaterických zlomenín predprogramované? (7 min.)
  7. Csörgő P., Kilian M., Šajter M., Zamborský R. (Bratislava, SR): Riešenie zlomenín krčka stehrovej kosti pomocou Targon FN dlahy (7 min.)
  8. Šimová E., Hamar M. (Levice, SR): Komplikácie pri použití implantácií TEP bedrového kĺbu

Diskusia | Discussion 15 min

10.00 - 10.30 hod

**Čestná prednáška | Honorary lecture**

Kinkor Z. (Plzeň, ČR): Co nového v diagnostice Ewing a Ewing-like sarkomu – sarkomy s translokačí genů CIC a BCOR

# MIG-400®

*rýchly proti bolesti a horúčke*

*rýchly proti bolesti a horúčke*

## *IBUPROFÉ*



*Symptomatická liečba slabej až stredne silnej bolesti a horúčky<sup>1</sup>*



### **Biela politelná tabletta<sup>1</sup>**

**MIG-400<sup>®</sup>**, 400 mg, ibuprofen. Liek je na vnitromou použitie. **Liečivo:** Každá filmov obalená tabletka obsahuje 400 mg ibuprofenu. **Terapeutické indikácie:** Symptomatická lieba slabej až stredne silnej bolesti a horúčky. **Dávkovanie:** Celková denná dávka ibuprofenu: deti 6-9 ročné 600 mg, deti 10-12 ročné 800 mg, mladistvostí starší ako 12 rokov a dospelí 1200 mg. Len pri krátkodobé použitie. Ak taktôž u detí a dospevajúcich pretrvávajú dlhšie ako 3 dni, a dlhšie ako 3 dni pri liebe horúčky a pri liebe bolisti a dospejly, je potrebné navštíviť lekárku. Užíva sa počas jedla alebo poje. Nezliezdu účinky sa môžu minimalizovať užívaním najrýchej účinnej dávky počas najkratšej doby potrebné na zvládnutie príznakov. **Kontraindikácie:** Precetivnosť na ibuprofen alebo na kortikózole s pomerančom látok, zámenné reakcie bronchospazmu, astmy, rinitidy alebo urticáriu spôsobené kyselinou acetylsalicylovou alebo inými nesteroidovými protizápalovými liečivami v minulosť, neobsiahajúce poruchy krvotvorby, akutný peptický záber alebo anamnéza rekurrentného peptického záberu v hemoragii, anamnéza gastritisu a/alebo perforácie v súvislosti s predhadzajúcim NSAID, cerebrovaskulárne alebo iné akutné krvácanie, závažná dysfunkcia pečene alebo oblejak, závažné sfôrky zlyhanie, posledný trimester gravidity, deti s gastrostomickou nízkoú 20 kg (mladšie ako 6 rokov). MIG-400 sa nesmie podávať súčasne s inými NSAID vrátane súčasných inhibitorov cyklooxygenazy-2. **Liekové a iné interakcie:** Sú uvedené v Súmre charakteristických vlastností lieku. **Fertilita, gravidita a laktácia:** V treťom trimestri gravidity je kontraindikovaný. Pri krátkodobej liebke nie je potrebné preniesť dojenie. **Oplyvnenie schopnosti viesť motorovú vozidla a obsluhovať stroje:** Prípadným diaľkovom môže ibuprofen vytvárať nezádejúce účinky na centrálny nervový systém, ale je útava a zárat, parentálne možnosť v zriedkavých prípadoch znížení schopnost viesť vozidla a/alebo obsluhovať stroje. Toto vo väčšej miere platí pri kombinácii s alkoholom. **Nedávkovať:** Lekáreňstvo pozorne nezadájúce účinky sú gastritisné. Vyskytuje sa možné žaludečné vredy, preťažosť alebo gastritisné krvácanie, ktoré môžu byť fatalné, zvýšiť sa možno rizikom vstupu do pacientov. Po podaní ibuprofenu bol hlesenie nerovné, vracieanie, hryzanie, plnytost, zapácha, dyspepsia, bolest brucha, melena, hematematez, ulcerozna stomatitis, exacerbačia kolity a Chrohnovej choroby. Menší časť sú zaznamenané gastritida. Riziko výskytu gastritisného krvácania je závislé od dávky a dĺžky liečby. Ostatné riziká sú kľúčové užívania v Súmre charakteristických vlastností lieku. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Berlin-Chemie AG, Glienicker Weg 125, 12889 Berlin, Nemecko. **Spôsob výdaja lieku:** nie je vyzáraný na lekársky prečíp. **Pošľadná revízia textu:** 2/2016. Dátum výroby matušovského februára 2018. 3,5% MIG-400 (2/2/16). **Toto je mietka lieku, ktorú je možné využiť len v súmre charakteristických vlastností lieku.**

Zastúpenie v SR: Berlin-Chemie AG, Paláisídza 29, 811 06 Bratislava, tel.: 02/5443 0730, fax: 02/5443 0724, [slovakia@berlin-chemie.com](mailto:slovakia@berlin-chemie.com)

**BERLIN-CHEMIE  
MENARINI**

**10.30 – 12.00 hod**

**Varia 4 - horná končatina | Free topics 4 - upper extremity**

Predsedníctvo / Chairmen: Totkovič R., Krajcovic N.

1. Krajcovic N., Pasiar M. (Bratislava, SR): Artroskopický Latarjet, operačná technika, súbor pacientov (10 min.)
2. Krause R, Majcher A, Knapec L. (Žilina, SR): Hourglass sy CLMBB (7 min.)
3. Feckova K., Ševčík T., Totkovič R. (Košice, SR): Prehľad dlhodobých výsledkov volárneho dlahovania zlomenín distálneho rádia na našom pracovisku (7 min.)
4. Cigaňák J., Cigaňák T. (Prievidza, SR): Úskalia chirurgickej liečby De Quervain tendosynovitis (7 min.)
5. Újhelyi T., Gašparová M., Almasi J. (Dunajská Streda, SR): Význam operačnej liečby deformít PIP klíbu ruky u pacientov s reumatóidnou artritídou (10 min.)
6. Vojtaššák J. jun., Vojtaššák J. sen. (Bratislava, SR): Perioperačný nález v reumochirurgii v skorých štádiách patogenézy (7 min.)

Diskusia | Discussion 15 min

**Piatok | Friday 16. 3. 2018**

Sesterská sekcia / Nurses section  
Sála B | Room B

**8.00 – 13.00 hod**

Predsedníctvo/ Chairmen: Gulová V., Mitschová K., Čembová N.

1. Pristachová K., Šiková M. (Trenčín, SR): Ošetrovateľská starostlivosť o pacienta s degeneratívnym ochorením ramenného klíbu /TEP ramena
2. Pačová V., Luteránová E. (Bratislava, SR): Kazuistika u pacientky s TU panvy
3. Gulová V. (Vienna, Austria): Psychická a duchovná podpora zdravia u zamestnancov v OSS - Wien
4. Šimkovičová J., Ganobčík M. (Bratislava, SR): Kazuistika u pacientky so Stafylokokovou infekciou
5. Rondžíková D., Hambalíková L. (Nitra, SR): Ošetrovateľská starostlivosť o chronické rany – vlhké hojenie rán
6. Petrášová D., Slaná E., Lišková K. (Bratislava, SR): Komplexná ošetrovateľská starostlivosť o pacienta po úraze so zameraním na hornú končatinu
7. Mitschová K. (Bratislava, SR): Špecifická a nové trendy ošetrovateľstva na I.OTK

Diskusia | Discussion 20 min



## 5 momentov pre hygienu rúk

Dezinifikujte si ruky  v správnom čase a zastavte šírenie rezistencie na antibiotiká.

- 1. Pred kontaktom s pacientom**
- 2. Pred aseptickými činnosťami**
- 3. Po riziku kontaktu s telesnými tekutinami**
- 4. Po kontakte s pacientom**
- 5. Po kontakte s okolím pacienta**



[www.bode-science-center.com](http://www.bode-science-center.com)

Ochrana personálu a pacientov je prvoradým cieľom nášho vedeckého prístupu, ktorý je založený na kompletnom testovaní účinnosti, skúmaní infekčných rizík a rozvoji kvality našich výrobkov a účinných preventívnych metód. Výskumom k prevencii infekcií.



HARTMANN - RICO spol. s r.o.  
Einsteinova 24, 851 01 Bratislava  
[www.hartmann.sk](http://www.hartmann.sk)

**Predsedníctvo/ Chairmen: Méryová D., Záchvejová M**

1. Vargová K., Foltýn A. (Bratislava, SR): Nácvik chôdze podľa SPS u koxartrózy
9. Zemanová A., Takáčsová R. (Bratislava, SR): Využitie kineziotejpingu z hladiska terapie u športovcov
10. Štefániková E., Kordíková I. (Bratislava, SR): Edukácia - má význam pre život pacienta po amputácii?
11. Mikušková S., Bartalošová A. (Bratislava, SR): Senzormotorický tréning po distorzii členkového kĺbu
12. Švarc M., Kostovčík P., Gindl T. (Bratislava, SR): Amputáciou sa problém nekončí

Diskusia | Discussion 20 min

**13.00 – Ukončenie kongresu | Congress ending**

**Pharma  
GROUP**

Poznámky

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---



# MARÍNA

ŠPECIALIZOVANÝ LIEČEBNÝ ÚSTAV



Virtuálna prehliadka



Kúpeľno-rehabilitačná liečba na základe vyplneného tlačiva „NÁVRH NA KÚPEĽNÚ STAROSTLIVOSŤ“ s dôrazom na individuálnu rehabilitáciu podľa aktuálneho zdravotného stavu pre detských i dospelých pacientov s chorobami pohybového ústrojenstva:

**Deti:**

- Skoliozy, Scheuermannova, Pertesova choroba
- Vrodené chyby pohybového aparátu
- Stavy po úrazoch a operáciach pohybového aparátu

**Dospelí:**

- Osteoartrózy (koxartróza, gonartróza, omartróza)
- Vertebrögenný syndróm
- Stavy po úrazoch a operáciach vrátane operácií medzistavcovej platničky a operácií s použitím kĺbovej náhrady

KONTAKTY



Prijímacia kancelária: 045/5208234, 045/5208218, 045/5208211, 0905 800 220 a 0915889124.

[www.marinakovacova.sk](http://www.marinakovacova.sk)

# the SCIENCE of MOVEMENT

› FIT, MOTION, REPRODUCIBLE



**Physica systém** je navrhnutý tak, aby naplnil očakávania pacienta pre aktívny životný štýl, kombináciou presného dimenzovania, vynikajúcej kinematiky a využitia najmodernejších nástrojov.



Rýchlejšie zotavenie, so zachovaním alebo nahradením PCL dizajnom implantátu, optimalizáciou pozície a tvaru artikulačných plôch

Kinematika  
**UZDRAVENIE  
PACIENTA**

Nástroje  
**INTUITÍVNE**



Spoľahlivé a jednoduché inštrumentáriá, ktoré umožňujú presné umiestnenie implantátu a intra-operatívnu variabilitu

Morfológia  
**VHODNÁ  
PRE PACIENTA**



Rozšírená škála veľkostí, schopnosť prispôsobiť sa jedinečnej anatómii každého pacienta