



**XXXI. Pannon Endokrin
Club Hétvége**

PECH 2025



Sopron, 2025. október 10–11.

Vitamin D₃ Pharma Patent 30 000 NE

filmtabletta 2x

Saját klinikai vizsgálataink eredményei alapján!

4.2 Adagolás és alkalmazás

Az adagolást személyre szabottan kell végezni, amely függ a D-vitamin-pótlás szükséges mértékétől.

- D-vitamin-hiányállapotok megelőzésére és kezelésére **fenntartó** adagolásként: havonta 1 vagy havonta 2 darab Vitamin D₃ Pharma Patent 30 000 NE filmtabletta.
- D-vitamin-hiányállapotok kezelésére jelentős D-vitamin-hiány esetén (a fenntartó adagolást megelőzően) feltöltő dózisként:
 - o **lassabb feltöltő dózis** - a D-vitamin-hiány rendezésére: hetente 1 darab Vitamin D₃ Pharma Patent 30 000 NE filmtabletta adható, maximum 10 héten át;
 - o **gyorsabb feltöltő dózis** - bizonyos betegségek esetén, amennyiben a D-vitamin-hiány gyors rendezése javasolt: hetente 2 darab Vitamin D₃ Pharma Patent 30 000 NE filmtabletta adható, maximum 5 héten át.

Két tablettát nem vehető be azonos napon, bevételek közt legalább 2-3 nap szünetet szükséges tartani.

Kérjük olvassa el a teljes, részletes alkalmazási előíratot!!

A közleményeket kérje: info@pharmapatent.hu

www.neak.gov.hu

www.ogyei.gov.hu



Pharma Patent Kft.

info@pharmapatent.hu



PECH 2025/VITAMIND3PP30000NE 2x
Lezárás dátuma: 2025.09.17.

Kedves Kollégák!

Szeretettel köszöntjük Önöket a több évtizedes hagyományokkal rendelkező **Pannon Endokrin Club Hétvége (PECH)** ez évi rendezvényén.

A **XXXI. PECH 2025. október 10–11-én** a Sopron belvárosához közeli fekvésű, színvonalas, gyönyörű panorámájú **Hotel Sopronban kerül megrendezésre.**

A tudományos program híven tükrözi az endokrinológia sokszínűségét, aktuálisan felkapott témákról hallhatunk előadásokat, ritka kórképeket is érintünk majd. Külön szekciót szentelünk a gyermekgyógyászoknak, illetve az érdekes endokrinológiai esetek bemutatásának. A tudomány mellett természetesen nagy hangsúlyt fektetünk a társasági programokra is. A PECH színház ismét meglep minket egy előadással, majd ízletes vacsorával zárjuk az estét. A szombati fakultatív program keretében ellátogatunk a Sopronbátfalvi Kolostorba, ahol borkóstolóval egybekötött nívós vacsorával, vezetett körsétával készülnek vendéglátóink.

Kellemes és hasznos időtöltést kívánunk!

Dr. Nagy Rita

a konferencia főszervezője
főorvos

Vas Vármegyei

Markusovszky Oktatókórház

Dr. Lőcsei Zoltán PhD

a konferencia társszervezője
osztályvezető főorvos

Vas Vármegyei

Markusovszky Oktatókórház

Dr. Musch Nikolett

a konferencia társszervezője
szakorvos

Vas Vármegyei

Markusovszky Oktatókórház



A KONFERENCIA VÉDNÖKE

Dr. Lippai Norbert

Vas Vármegyei Markusovszky Egyetemi Oktatókórház főigazgatója

A KONFERENCIA HELYSZÍNE ÉS IDŐPONTJA

Hotel Sopron**** (9400 Sopron, Fövényverem 7.)

2025. október 10–11.



Parkolás: a konferencia résztvevői a Hotel parkolóját ingyenesen vehetik igénybe.

Wi-fi: HOTEL-SOPRON – Jelszó: tuztorony

REGISZTRÁCIÓS, INFORMÁCIÓS PULT

október 10., péntek 12:00–17:00

október 11., szombat 09:00–12:00

FELELŐSSÉG- ÉS EGYÉB BIZTOSÍTÁS

A közzétett részvételi díj nem tartalmaz baleset, betegség, poggyász és felelősségbiztosítási díjat. Így baleset, betegség és valamely káresemény bekövetkezése esetén a szervezőknek nem áll módjukban semmilyen felelősséget vagy kártérítést vállalni.

SZERVEZŐ

Nexus Conference Kft.

Honlap: www.nexusconference.hu • E-mail: info@nexusconference.hu

Telefon: **Kulcsár Erika** +36 70 224 3231 • **Kovács Dorottya** +36 70 311 6620

KIÁLLÍTÓK, TÁMOGATÓK

Pharma Patent Kft.
Astellas Pharma Kft.
IBSA Pharma Kft.
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Magyarországi Fióktelepe
Novo Nordisk Hungária Kft.
Exeltis Magyarország Kft.
Lilly Hungária Kft.
Berlin Chemie/A. Menarini Kft.
Vas Vármegyei TESZ Magyar Orvos Kamara
MERCK Kft.
ExCEED Orphan
AstraZeneca Kft.
TEVA Gyógyszergyár Zrt.
Richter Gedeon Nyrt.
SANDOZ Hungária Kereskedelmi Kft.
Zentiva Pharma Kft.

KREDITPONTOK

• Jóváírás orvosok részére: minősített, szakma szerint 15 pont

Az alábbiakban azoknak a szakképesítéseknek a felsorolása látható, amely(ek) birtokában a megszerzett pontszám Szakma szerinti tanfolyamon megszerzettnek minősül. Ha a résztvevő nem rendelkezik a felsorolt szakvizsgák bármelyikével, akkor számára szabadon választható tanfolyami pontként lehet elszámolni a megszerzett pontjait:

- | | |
|--|--------------------------------------|
| 1. belgyógyászat | 7. neurológia |
| 2. csecsemő-gyermekegyógyászat | 8. orvosi laboratóriumi diagnosztika |
| 3. diabetológus | 9. radiológia |
| 4. egészségbiztosítás | 10. reumatológia |
| 5. endokrinológia és anyagcsere-betegségek | 11. sebészet |
| 6. háziorvostan | 12. szülészeti-nőgyógyászat |

• Jóváírás szakdolgozók részére: 8 pont

A kreditpontok jóváírása a regisztrációkor kitöltött és előre leadott szakdolgozói adatlap alapján történik. Kérjük a szakdolgozókat, hogy a részvételi igazoláshoz kapcsolódó dokumentumot a program után a regisztrációs pultban vegyék át kollégáinktól.

ELŐADÁSOK

Az előadások anyagát a konferencia előtt vagy a szekciók közötti szünetekben szíveskedjék átadni az előadóteremben dolgozó technikus kollégának. Prezi előadás esetén az offline verziót kérjük leadni. *Az előadások időtartama a programfüzet szerint. Kérjük, az előadások időtartamát betartani!*

CSILLAG DÍJ

Október 11., szombat 11:00 óráig tud javaslatot tenni arra, hogy ki kapja a Csillag József emlékérmét 2025-ben. Kérjük, a regisztrációs csomagban található szavazólapot kitöltve a regisztrációs pultnál elhelyezett gyűjtőládába a jelzett időpontig leadni.



KÁVÉSZÜNET

Az előadások közötti szünetekben, a meghirdetett időpontban kávé, ásványvíz, üdítő és aprósütemény várja a résztvevőket.

EBÉD

Az ebédek opcionálisok; az előzetesen regisztrált ebédeket a regisztrációs csomagban található ebédjegyekkel tudják igénybe venni.

SZÁLLÁS

Hotel Sopron**** (9400 Sopron, Fővényverem 7.)

Bejelentkezés: 15:00, Kijelentkezés: 11:00. A szállásdíj tartalmazza a reggeli árát. *Korábbi érkezés vagy későbbi elutazás esetén, a csomagok elhelyezésében a szálloda tud segítséget nyújtani.*

Wellness nyitva tartása a szállóvendégek részére:

Hétfő: ZÁRVA

Kedd, szerda, csütörtök: 14:00–20:00

Péntek, szombat, vasárnap: 08:00–21:00

TÁRSASÁGI PROGRAMOK

PECH SZÍNHÁZ ÉS VACSORA

Időpont: **október 10., péntek 19:30–23:00**

Helyszín: Hotel Sopron****, Konferenciaterem, Étterem

19:30 Pech Színház – Konferenciaterem

19:50 Vacsora – Étterem

Tisztelettel kérjük, hogy a színházi kezdés miatt szíveskedjenek időben érkezni a Konferenciaterembe.

Az itallapon szereplő italok szabadon fogyaszthatók.

Egyéb italok ára fogyasztás alapján, személyesen rendezendők a helyszínen.

BORVACSORA A SOPRON-BÁNFALVI KOLOSTOR ÉTTERMÉBEN

(fakultatív, részvételi szándékát a konferenciát megelőzően, regisztrációkor kellett jelezni)

Időpont: **október 11.,**

szombat 18:00

Helyszín: Sopronbánfalvi Kolostor, Sopron



18:00 Gyülekezési, indulási pont a Hotel Sopron bejáratánál

18:30 Vezetett séta a kolostorban

19:30 Borvacsora

Kisbuszos transzfer vissza a Hotel Sopronba
23:00 és 23:45



Letrox®

50, 75, 100, 125 mikrogramm levotiroxin-nátrium

Laktóz-
mentes¹

Egy ujjal
ketté-
törhető²

A személyre szabható pajzsmirigy- hormon-pótlás¹

- **Laktózmentes**, ezért előnyös lehet a laktóz intoleráns betegek számára.¹
- A **törővonalnak** köszönhetően a tabletta egyetlen ujjal kettétörhető², így könnyen személyre szabható az adagolás.



Letrox 50 mikrogramm tabletta, Letrox 75 mikrogramm tabletta, Letrox 100 mikrogramm tabletta, Letrox 125 mikrogramm tabletta
Terápiás javallatok: 50/75/100/125 mikrogramm: A pajzsmirigyhormon pótlása bármilyen eredetű hypothyreosisban; Struma műtét után, euthyroid állapotban, a struma kiújulásának megelőzésére; Benignusstruma kezelése normális pajzsmirigyfunkció esetén; Malignus pajzsmirigybetegekben szuppressziós és szubsztitúciós kezelésre, különösen a pajzsmirigy eltávolítása után; 50/75/100 mikrogramm: Hyperthyreosisban kiegészítő terápiaként tiroosztatikumokkal együtt adva, a normális pajzsmirigyfunkcióhelyreállása után; 100 mikrogramm: A pajzsmirigy szuppressziós tesztként.

Kiadathóság: Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V). **Bővebb információért, a mellékhatások, ellenjavallatok és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések teljes listájáért, kérjük, olvassa el az alkalmazási előírások teljes szövegét!** A hatályos „alkalmazási előírások” teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (<https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/>) honlapján. Elérési útvonal: https://ogyei.gov.hu/ADATBAZISOK_NYILVANTARTASOK/; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve, a „KERESÉS INDÍTÁSA”, a találatok oldalán ikonra kattintás, majd az ikonra kattintás. Letrox 50 µg 100x: közfinanszírozás alapjául elfogadott ár: 721 Ft; térítési díj: 144 Ft; a normatív támogatás összege: 577 Ft. Letrox 75 µg 100x, Letrox 100 µg 100x, Letrox 125 µg 100x: ártámogatásban 2023. június 1-től nem részesülnek. Az árinformációk a jelen anyag lezárásának időpontjában érvényesek. **Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a <http://neak.gov.hu> honlapon található információkat.** Elérési útvonal: <http://neak.gov.hu> > szakmának; gyógyszer/gyse/gyógyfűrdő > egészségügyi szakembereknek > publikus gyógyszerforgó > végleges törzs > Publikus gyógyszerforgó – lakossági tájékoztató. Lezárás dátuma: 2025.03.12. Érvényes: 2027.03.12.

Referenciák: 1. Letrox® alkalmazási előírás (2024.03.09.); 2. Letrox® betegtájékoztató (2024. március)
https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=14241
https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=23982

https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=14231
https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=23982



Október 10., péntek

12:00 – 17:00 Regisztráció

13:00 – 14:00 Ebéd

14:00 – 14:15 **Megnyitó, köszöntő**

Dr. Lippai Norbert

Vas Vármegyei Markusovszky Egyetemi Oktatókórház főigazgatója

I. SZEKCIÓ

Üléselnökök: Prof. Dr. Nagy Zsuzsanna – Dr. Késmárki Nóra

14:15 – 14:40 **Kommunikáció súlyfelesleggel élő páciensekkel:**

Elméleti és gyakorlati megfontolások

(25 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Czeglédi Edit

14:45 – 15:00 **Tirzepatid – 1 év tapasztalata**

(15 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Késmárki Nóra

15:05 – 15:20 **GLP-1 analógok sokrétű hatása**

(15 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Horváth Dóra Eszter

15:25 – 15:45 **A lipodystrophia formái**

(20 perc + 5 perc diszkusszió)

Prof. Dr. Nagy Zsuzsanna

15:50 – 16:15 Kávészünet

II. SZEKCIÓ

Üléselnökök: Prof. Dr. Lakatos Péter – Dr. Dezső Enikő

- 16:15 – 16:35 **Ritka kórállapotok a kalciumanyagcserében**
(20 perc + 5 perc diszkusszió)
Prof. Dr. Lakatos Péter
- Pharma Patent Szimpózium**
- 16:40 – 17:00 **PCOS és D-vitamin:**
Randomizált, prospektív klinikai vizsgálat
(20 perc)
Prof. Dr. Lakatos Péter
- 17:00 – 17:15 **Androgén termelő mellékvese daganat ritka formája**
(15 perc + 5 perc diszkusszió)
Dr. Tőke Judit PhD
- 17:20 – 17:35 **SGLT-2 gátlók és hyponatraemia**
(15 perc + 10 perc diszkusszió)
Dr. Mezei Piroska
- 17:45 – 18:05 **Glükokortikoidok mellékvese szuppressziót okozó hatása**
(20 perc + 5 perc diszkusszió)
Dr. Nagy Géza PhD
- 18:10 – 18:25 **Thyreotoxicosis és a hypokalaemiával járó periódikus paralysis**
(15 perc + 10 perc diszkusszió)
Dr. Lőcsei Zoltán PhD
- 19:30 – 23:00 **PECH Színház és Vacsora**

Október 11., szombat

09:00 – 12:00 Regisztráció

I. SZEKCIÓ

Üléselnökök: Dr. Bertalan Rita – Prof. Dr. Czirják Sándor

09:00 – 09:15 **Milyen szép magas ez a gyerek!**

(15 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Bertalan Rita PhD

09:20 – 09:35 **Milyen kicsi ez gyerek!**

(15 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Csákváry Violetta PhD

09:40 – 09:55 **Acromegalia pre-és posztoperatív diagnosztikája**

(15 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Perge Pál PhD

II. SZEKCIÓ

Üléselnökök: Prof. Dr Toldy Erzsébet – Dr. Sudár Zsolt

10:00 – 10:15 **Infertilitás és microbiom**

(15 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Császár András

10:20 – 10:35 **A hypogonadotrop hypogonadismus diagnózisa és terápiás lehetősége**

(15 perc + 5 perc diszkusszió)

Dr. Szücs Nikolette PhD

10:40 – 11:05 Kávészünet

IBSA Pharma Szimpózium

11:05 – 11:25 **Amikor minden összejön**

(20 perc)

Dr. Szücs Nikolette PhD

Astellas Pharma Szimpózium

11:25 – 11:45 **Hőhullámkezelés hormonmentesen**
(20 perc)
Dr. Halász László

III. SEKCIÓ

Üléselnökök: Dr. Bencsik Zsuzsa PhD – Dr. Horányi János PhD

11:45 – 11:55 **Hyperinzulinizmus gyermekkorban**
(8 perc + 2 perc diszkusszió)
Dr. Margavics Éva

11:55 – 12:05 **Szokatlan hypophysis-hypothalamus térfoglalás**
(8 perc + 2 perc diszkusszió)
Dr. Garam Nóra

12:05 – 12:15 **Hyperparathyreosis, ami többször is próbára tett minket**
(8 perc + 2 perc diszkusszió)
Dr. Mezei Piroska

12:15 – 12:25 **Progeszteron indukálta terhességi hypertónia**
(8 perc + 2 perc diszkusszió)
Dr. Tóth Géza

12:25 – 12:35 **Szösszenetek**
(8 perc + 2 perc diszkusszió)
Dr. Rucz Károly

12:35 – 12:50 **Tesztírás**

12:50 – 13:00 **Csillag-díj átadása és a konferencia zárása**

13:00 – 14:00 Ebéd

Fakultatív program

18:00	Indulás a Sopronbánfalvi Kolostorba
18:30	Vezetett séta a kolostorban
19:30	Borvacsora



[illegible]



A mi álmunk az, hogy segítsünk megvalósítani az **Ő**álmát

15+ év Biztonságossági
Profil 1,2,3

- ¹ Borrás Pérez MV et al. Drug Des Devel Ther. 2017;11:1497-5032.
² López-Siguero JP et al. Drug Des Devel Ther. 2017;11:1489-95.
³ Backeljauw P et al. Eur J Pediatr. 2022. DOI: 10.1007/s00431-022-04409-8.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

A hatályos alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) vagy az Európai Gyógyszerügynökség (www.ema.europa.eu) honlapokon. NNGYK honlapon keresztül történő elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu; Adatbázisok, nyilvántartások; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve: Omnitrope® 5 mg/1,5 ml oldatos injekció, Omnitrope® 10 mg/1,5 ml oldatos injekció. Keresés indítása ikon vagy **Kisérőiratok** hiperlink.

Árak*	Bruttó fogyasztói ár	Kiemelt támogatási összeg	Térítési díj kiemelt támogatás esetén
Omnitrope® 5 mg/1,5 ml oldatos injekció	23 486 Ft	23 186 Ft	300 ft
Omnitrope® 10 mg/1,5 ml oldatos injekció	46 820 Ft	46 520 Ft	300 ft

* EU100 35. pont alapján 100% támogatással. A 2023. november 1-től érvényes árak alapján. Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat!

Elérési útvonal: <http://www.neak.gov.hu>; szakmának; gyógyszer/gyse/gyógyfűrdő, egészségügyi szakembereknek; publikus gyógyszerforgó, végleges. Publikus gyógyszerforgó – lakossági tájékoztató.

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

SANDOZ

Forgalmazó: **Sandoz Hungária Kft.**, Magyarország, 1114 Budapest, Bartók Béla út 43-47., +36 1 4302890
Gyártó: **Sandoz GmbH**, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Ausztria, +43 (0)5338 200 • www.sandoz.com

SOMN952/04.22 • A dokumentum lezárásának időpontja: 2023. 10. 30.

ÉRJÜK EL EGYÜTT A TERÁPIÁS CÉLOKAT MOUNJARO-VAL¹



A MOUNJARO HATÉKONYAN CSÖKKENTI A TESTTÖMEGET^{1,2}



GIP domináns kettős receptoragonista hatás-mechanizmus¹:

Az **elsősíes egyetlen terápia**, amely a **GIP- és a GLP-1** receptorokat egyaránt aktíválva hat az elhízás patofiziológiájára.^{1,7,#}



Jelentős testtömegcsökkenés:

Már a **Mounjaro 5 mg** dózis átlagosan **16% testtömegcsökkenést** eredményezett. A terápia személyre szabható: **akár 22,5%-os testtömegcsökkenés is elérhető.**^{1,*}



Javuló kardiometabolikus paraméterek, amint az **lúthlat** a **vérnyomás**, a **haskőrfogat**, a **triglicerid**-, **HDL-koleszterin** és **LDL-koleszterin** értékek változásából.^{1-6†}

“A Mounjaro a testtömeg kontrollálásához – beleértve a testtömeg csökkentését és a testtömeg fenntartását is – kiegészítő kezelésként szolgál a csökkentett kalóriatartalmú étrend és a fokozott fizikai aktivitás mellett, olyan felnőttek számára, akiknek a kezdeti testtömegindexe (Body Mass Index, BMI)

- $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ (elhízás), vagy
- $\geq 27 \text{ kg/m}^2$, de $< 30 \text{ kg/m}^2$ (túlsúly), és akiknél legalább egy testtömeggel összefüggő társbetegség (pl. hipertónia, diszlipidémia, obstruktív alvási apnoe szindróma, kardiiovaszkuláris betegség, prediabetes vagy 2-es típusú diabetes mellitus) is fennáll.¹

A Mounjaro 2-es típusú diabetesben szenvedő felnőttek kezelésére is javallott: lásd Alkalmazási előírás “4.1 Terápiás javallatok” pontja.¹

A már forgalomban lévő hatáserősségek mellett 2025. júliustól Magyarországon is elérhetők a gyógyszer-tárakban a Mounjaro KwipPen 12,5 mg/adagos és 15 mg/adagos hatáserősségei.

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsek bármilyen feltételezett mellékhatást.

BMI: testtömegindex; GIP: glükagon-szerű peptid; GLP-1: glükagon-szerű lipotropin; LDL: alacsony densitású lipoprotein; HDL: magas densitású lipoprotein.
¹A SURMOUNT-1 vizsgálatban 15 mg Mounjaro (tirzepatid) (n=630) mellett -23,4 kg (-22,5%) volt az átlagos testtömegcsökkenés a 72. hétben, míg placebo (n=643) mellett -2,4 kg (-2,4%) (p<0,001 mind a kg-ban, mind a %-ban mért különbség nézve). A kezeléseket csökkentett kalóriatartalmú étrend és fokozott fizikai aktivitás mellett alkalmazták.¹ Hatáserősségi becslés, MMRM (ismételt mérések kevert modell) elemzés, MITT (módosított intent-to-treat [kezelti szándékú]) populáció. Az egyes dózisok hatáserősségi becslését nem korrigálták multiplicitásra, kivéve a haskőrfogatot a 10 és 15 mg esetén.¹
²A Mounjaro terápia javallata között nem szerepel a kardiometabolikus kockázati tényező csökkentése. A kardiometabolikus paramétereket a SURMOUNT-1 vizsgálatban – hasonlóan a SURMOUNT-2 -3, -4 vizsgálatokhoz – másodlagos végpontként értékelték.^{1,3,4,5,6}

Hivatkozások: 1. Mounjaro Alkalmazási előírás; 2. Ai Zhehui et al M Cures 2024; 16(1):e51788. DOI 10.7759/mcur.51788 3. Jastreboff et al. N Engl J Med. 2022;387(3):205-216; 4. Garvey et al. Lancet 2023; 402: 613-26; 5. Wadden et al. Nature Medicine 2023; 29:2009-2018; 6. Aronne et al. JAMA. 2024;331(1):38-48; 7. Nelson et al. Int J Obes (2024). <https://doi.org/10.1038/s41366-024-01473-y>. Nemkívánatos esemény, mellékhatás vagy termékpanasz bejelentése: (1) 328 5151, adverzeset_hungary@lilly.com vagy közvetlenül a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (NNGYK) részére: H-1372 Budapest, Postafiók 450, adrbbox@nngyk.gov.hu, <https://mellekhatas.ogyei.gov.hu>



Mounjaro (tirzepatid) 2,5 mg / 5 mg / 7,5 mg / 10 mg / 12,5 mg / 15 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban; Mounjaro (tirzepatid) 2,5 mg / 5 mg / 7,5 mg / 10 mg / 12,5 mg / 15 mg oldatos injekció injekciós üvegben; Mounjaro (tirzepatid) 2,5 mg/adagos / 5 mg/adagos / 7,5 mg/adagos / 10 mg/adagos / 12,5 mg/adagos / 15 mg/adagos KwipPen oldatos injekció előretöltött injekciós tollban

Bővebb információt olvasson el a **gyógyszer alkalmazási előírását** A hatályos „alkalmazási előírás” teljes szövegét megtalálja a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (NNGYK) (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatosbazis/) vagy az Európai Gyógyszerengedélyezési Hivatalok (EMA) honlapján. OGYEI honlapon keresztül történő elérési útvonat: www.ogyei.gov.hu, Adatbázisok, nyilvános társulások; Gyógyszer-adatbázis; szabadon szöveges keresésben a „MOUNJARO” megadása, a „KERESÉS INDÍTÁSA”, EMA ikon vagy hiperlinkre történő kattintás.

https://www.ema.europa.eu/hu/documents/product-information/mounjaro-epar-product-information_hu.pdf

Gyógyszer ára, társadalombiztosítási támogatás feltétele és mértéke: A készítmény a társadalombiztosítás által elfogadott árral és támogatással nem rendelkezik. Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a NEAK Publikus Gyógyszerszámítás: https://www.neak.gov.hu/felso_menu/kaszimall_olddalok/gyogyszer_szegedszior_gyogyszer_fundus_tamogatasi_egeszsegugyi_valloslakosoknak/pusha/Vegleges_PUPHA

Kiadathatóság: orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V).

PP-TR-HU-0201 A dokumentum lezárásának dátuma: 2025.07.29.

Lilly Hungaria Kft., 1075 Budapest, Madách Imre út 13-14.

Tel: (1) 328 5100 Fax: (1) 328 5101 www.lilly.com/hu

© 2025 Eli Lilly and Company. Minden jog fenntartva.

Lilly

Zenofor[®] retard

XR készítmény



Laktózmentes



**Terhesség előtt,
alatt és után¹
is alkalmazható!**

Zenofor 500 mg, 750 mg és 1000 mg metformin-hidroklorid retard tabletta

A siker a startvonalnál kezdődik!



Napi 1x

START

Elsőként választandó*

* T2DM-ben a metformin elsőként választandó szer.
Egészségügyi Közlöny LXXIII. évf. 13. szám (2023. augusztus 2.):1137-1246.

Hivatkozások:

1. A metformin kiválasztódik az emberi anyatejbe. Nem figyeltek meg káros mellékhatásokat anyatejjel táplált újszülötteknél/csecsemőknél. Mivel azonban csupán korlátozott számú adat áll rendelkezésre, a szoptatás nem ajánlott a metformin-kezelés alatt. A szoptatás előnyeit és a gyermeknél esetleg előforduló mellékhatások lehetséges kockázatát számításba véve kell dönteni arról, hogy leállítsák-e a szoptatást vagy sem. Klinikailag indokolt esetekben, a metformin alkalmazása megfontolható inzulin kiegészítéseként vagy alternatívájaként terhesség alatt vagy a fogamzás időszakában. A Zenofor támogatással nem rendelkező vényköteles készítmény. Alkalmazás előtt kérjük, bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását, amely az alábbi weboldalon érhető el:

Zenofor 500 mg retard tabletta 60x:

https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=181783

Zenofor 750 mg retard tabletta 60x:

https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=181785

Zenofor 1000 mg retard tabletta 60x:

https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=181781

További információért forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviselőjéhez:

ZENTIVA PHARMA Kft., 1097 Budapest, Könyves Kálmán krt. 11/C. Nemkívánatos esemény bejelentése: PV-Hungary@zentiva.com

Ez az anyag kizárólag egészségügyi szakemberek számára készült!

Az anyag jogosulatlan felhasználása jogkövetkezményekkel jár.

Anyag kódja: ZENOFOR/2025/09/01 | Az anyag lezárásának időpontja: 2025.09.02.

zENTIVA

Van ÚJ a NAP alatt!

Defevix®

266 µg kalcifediol

Lépéselőnyben a D-VITAMIN-hiány kezelésében²

Új kalcifediol hatóanyag 5x kiszérésben!¹



HAVI 1x
ADAGOLÁS^{1*}



GYORSABB
EREDMÉNY^{2,3**}
kolekalciferolhoz képest



HATÁSOSABB
TERÁPIA^{1,3**}
kolekalciferolhoz képest



KEVÉSBÉ RAKTÁROZÓDIK
A ZSÍRSZÖVETBEN^{1,2}
kolekalciferolhoz képest

HAVI EGYSZERI ADAGOLÁS:¹

A kalcifediol a következőkre javallott: D-vitamin-hiány (azaz 25 (OH) D-szint < 25 nmol/L) kezelése felnőtteknél.¹ D-vitamin-hiány megelőzése felnőtteknél, akiknél meghatározott kockázatok állnak fenn, például felszívódási zavarban, krónikus vesebetegségben, ásványi anyag- és csontrendellenességben (CKD-MBD) vagy egyéb meghatározott kockázatokban szenvedő betegeknél.¹

Adjúváns szerként az osteoporosis specifikus kezelésére D-vitamin-hiányos vagy a D-vitamin-hiány kockázatának kitett betegeknél.¹

*Egyes betegeknél a vitamin-hiány mértékének kimutatását követően nagyobb dózisokra is szükség lehet. A maximálisan alkalmazott dózis ezekben az esetekben sem lépheti túl a heti egy kapszulát. A Defevix 266 mikrogramm lágy kapszula nem alkalmazható napi rendszerességgel.¹

**Vizsgálati leírás: 1 éves III–IV. fázisú, kettős vak, randomizált, kontrollált, multicentrikus, nemzetközi, superiority klinikai vizsgálat. A vizsgálatra 10 spanyolországi és olaszországi központban került sor. A betegeket osteoporosis kórelőzményük figyelembevételével osztották csoportokra. Cél: a kalcifediol 0,266 mg lágy kapszula hatásosságának és biztonságosságának felmérése D-vitamin-hiányos posztmenopauzális nőkben kolekalciferollal összehasonlítva. Betegek: n=303. Azokat a betegeket, akiknek kiindulási szérumszintje 25(OH)D <20 ng/ml volt 1:1 arányban randomizálták a következő csoportokra: 0,266 mg/hó kalcifediol 12 hónapig, kalcifediol 0,266 mg/hónap 4 hónapig, majd placebo 8 hónapig, és kolekalciferol 25,000 NE havonta 12 hónapig. Elsődleges végpont: azon betegek százalékos aránya, akiknél a szérum 25-hidroxi-D-vitamin (25(OH)D) szintje 30 ng/ml felett van 4 hónap után. Eredmények: A 4. hónapban a kalcifediollal kezelt posztmenopauzális nők 35,0%-a (95% CI, 25,4% to 42,0%) és a kolekalciferollal kezelt 8,2%-a (95% CI, 3,6% to 15,5%) érte el a szérum 25(OH)D-szintjét 30 ng/ml felett (p < 0,0001). Egyik vizsgált csoportban sem jelentettek releváns, kezeléssel kapcsolatos biztonságossági problémákat.³

Terhesség és szoptatás alatt a Defevix nem alkalmazható.¹

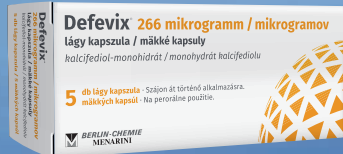


Defevix 266 mikrogramm lágy kapszula, 5 db lágy zselatin kapszulát tartalmazó PVC/PVDC/Al buborékcsmagolásban és dobozban.

Összetétel: 266 mikrogramm kalcifediol-monohidrátot tartalmaz lágy kapszulánként. **Bővebb információért, a mellékhatások, ellenjavallatok és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések teljes listájáért, kérjük,**

olvassa el az alkalmazási előírások teljes szövegét! A hatályos „alkalmazási előírások” teljes szövegét megtalálja a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (<https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/>) vagy az Európai Gyógyszerügynökség (<http://www.ema.europa.eu>) honlapokon. A honlapon keresztül történő elérési útvonalt: [https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=220163](https://ogyei.gov.hu: ADATBÁZISOK, NYILVÁNTARTÁSOK; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve, a „KERESÉS INDÍTÁSA”, a találatok oldalán → ikonra kattintás, majd az ikonra kattintás. Ártalmogatásban nem részesül. Kizárólag orvosi rendelvényre kiadható gyógyszer (V).¹ <a href=)

Ez az anyag egészségügyi szakembereknek szánt, vényköteles gyógyszerre vonatkozó információkat tartalmaz.



Hivatkozások: 1. Defevix 266 mikrogramm lágy kapszula alkalmazási előírás (2023.09.21.). 2. Jodar, Esteban et al. “Calcifediol: a review of its pharmacological characteristics and clinical use in correcting vitamin D deficiency.” European journal of nutrition vol. 62,4 (2023): 1579-1597.. 3. Pérez-Castrillón, José Luis et al. “Calcifediol is superior to cholecalciferol in improving vitamin D status in postmenopausal women: a randomized trial.” Journal of bone and mineral research : the official journal of the American Society for Bone and Mineral Research vol. 36,10 (2021): 1967-1978.

A dokumentum lezárásának időpontja: 2025.03.13. A dokumentum érvényességi ideje: 2026.04.01.
HU-DEF-01-2025-v01-ad-#46134



**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

Innovációval az életminőség javításáért.

Berlin-Chemie/A.Menarini Kft.
1087 Budapest, Hungária krt. 30/A.
Tel.: +361 799 7320



Ismerje meg az easypod®-ot és a Saizen®-hez kapcsolódó e-health megoldásokat!



Terápiát támogató mobilalkalmazás



Távoli betegkövetés és információszolgáltatás



	Közfinanszírozás alapjául elfogadott ár:		Ártámogatás összege:	Térítési díj:
SAIZEN 5,83 mg/ml oldatos injekció patronban (1x1,03ml)	38 530 Ft	Szakorvosi javaslatra EU100% ártámogatásban részesül.	38 230 Ft	300 Ft
SAIZEN 8 mg/ml oldatos injekció patronban (1x1,5ml)	76 020 Ft		75 720 Ft	300 Ft
SAIZEN 8 mg/ml oldatos injekció patronban (1x2,5ml)	126 006 Ft		125 706 Ft	300 Ft

Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat. Elérési útvonal: www.neak.gov.hu; szakmának; gyógyszer/gyse/gyógyfürdő; egészségügyi szakembereknek; publikus gyógyszer-törzs; végleges; Publikus gyógyszer-törzs – lakossági tájékoztató.

Kérjük olvassa el az easypod® használati útmutatóját. A hatályos alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (www.ogyei.gov.hu) honlapon. NNGYK honlapon keresztül történő elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu ADATBÁZISOK, NYILVÁNTARTÁSOK; Gyógyszer-adatbázis; Gyógyszer neve (SAIZEN 5,83 mg/ml oldatos injekció patronban vagy SAIZEN 8 mg/ml oldatos injekció patronban megadása) a „KERESÉS INDÍTÁSA”,   ikonra vagy **Alkalmazási előírás** hiperlinkekre történő kattintás.

* Parental Drug Association (PDA), <https://www.pda.org/about-pda/press-releases/press-release-detail/pda-announces-2023-drug-delivery-innovation-award-winners-at-universe-of-pre-filled-syringes-conference>



Merck Kft.

1117 Budapest, Október huszonharmadika utca 6–10.

Telefon: 06 1 463 8100, Fax: 06 1 463 8101

E-mail: medinfohungary@merckgroup.com

Web: www.merck.hu

HU-SAI-00097

Lezárás dátuma:

2024.11.15.



forxiga
(dapagliflozin)

xigduo
(dapagliflozin és metformin HCl)

VÉDJE MEG AZ ÉLETET!

**AZ ATHEROSCLEROTIKUS KARDIOVASZKULÁRIS BETEGSÉG,
A SZÍVELÉGTELENSÉG ÉS KRÓNIKUS VESEBETEGSÉG
KOCKÁZATÁNAK CSÖKKENTÉSÉVEL¹**



**A FORXIGA igazoltan csökkenti a SZÍVELÉGTELENSÉG MIATTI
HOSPITALIZÁCIÓ és a NEFROPÁTHIA progressziójának kockázatát
T2D betegeknél több CV kockázati tényező fennállása, vagy
meglévő CV betegség esetén, továbbá a FORXIGA csökkenti a
szívinfarktustan átesett T2D betegeknél a CV HALÁL/hHF kockázatát^{1,2,3}**

FORXIGA® (dapagliflozin) 5 mg; 10 mg filmtabletta. Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását! A hatályos "alkalmazási előírás" teljes szövegét megtalálja a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/ vagy az Európai Gyógyszerügynökség (www.ema.europa.eu) honlapokon. ÖGYEI honlapon keresztül történő elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu; Adatbázisok, nyilvántartások; Gyógyszer-adatbázis; szabad szavas keresésben a "FORXIGA" megadása, a "KERESÉS INDÍTÁSA", ikon vagy hiperlinkre történő kattintás.

Termék név (törzskönyvi szám)	Bruttó ár	EÜ emelt tám.	EÜ emelt tér. díj	Indikációs pontok	BNO kódok
FORXIGA 10 mg filmtabletta 30x (EU/1/12/795/009)	12 839 Ft	8 987 Ft	3 852 Ft	Eu70 1., Eu70 33., Eu70 34.	E11, I5092, I5093, I5094, N18, N19

XIGDUO® (dapagliflozin, metformin) 5 mg/850 mg, 5 mg/1000 mg filmtabletta Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását! A hatályos alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/ vagy az Európai Gyógyszerügynökség (www.ema.europa.eu) honlapokon. ÖGYEI honlapon keresztül történő elérési útvonal: www.ogyei.gov.hu; Adatbázisok, nyilvántartások; Gyógyszer-adatbázis; szabad szavas keresésben a "XIGDUO" megadása, a "KERESÉS INDÍTÁSA", ikon vagy hiperlinkre történő kattintás.

Termék név (törzskönyvi szám)	Bruttó ár	EÜ emelt tám.	EÜ emelt tér. díj	Indikációs pontok	BNO kód
XIGDUO 5 mg/850 mg	13 241 Ft	9 237 Ft	4 004 Ft	Eu70 1.	E11
XIGDUO 5 mg/1000 mg	13 625 Ft	9 419 Ft	4 206 Ft	Eu70 1.	E11

Referenciák: 1. Heerspink HJL et al. N Engl J Med. 2020;383(15):1436–1446; 2. Wiviott SD et al. N Engl J Med. 2019;380(4):347–357; 3. Furtado RHM et al. Circulation. 2019;139(22):2516–2527
Rövidítések: CV=kardiovaszkuláris; hHF=szívelégtelenség miatti hospitalizáció; SGLT2-gátló-nátrium-glükóz kotranszporter 2 gátló; T2D=2-es típusú diabetes



FORXIGA® alkalmazási előírás: https://www.ema.europa.eu/hu/documents/product-information/forxiga-epar-product-information_hu.pdf
Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V). Az aktuális árak és támogatási feltételek tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat.

Elérési útvonal: http://www.neak.gov.hu/pfile/file?path=/letoltheto/ATFO_dok/gyogyszer/ind/EU_emelt_tamogatasi_lista_2024_01_01_v3.pdf1&inline=true
XIGDUO® alkalmazási előírás: https://www.ema.europa.eu/hu/documents/product-information/xigduo-epar-product-information_hu.pdf
Kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (V). Az aktuális árak és támogatási feltételek tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat.

Forrás: 2025. április 1-től érvényes NEAK Publikus Gyógyszentörzés.

Mellékhatás/Nemkívánatos esemény/Minőségnyi panasz bejelentése és orvosszaki kérdés esetén: +36 1 883 6500 vagy <https://contactazmedical.astrazeneca.com>

HU-10511, Lézárdás dátuma: 2025.04.25.

AstraZeneca Kft., 1117 Budapest, Alíz utca 4. B ép. 1. em., Tel: +36-1-883-6500, www.astrazeneca.hu

AstraZeneca



Edoxaban Teva

30 mg és 60 mg filmtabletta 30x

Megnevezés	Bruttó fogyasztói ár (Ft)	Emelt támogatási kategória (%)	Emelt támogatási összeg (Ft)	Térítési díj emelt támogatás esetén (Ft)
EDOXABAN TEVA 30 MG FILMTABLETTA 30X	8125	70	5688	2437
EDOXABAN TEVA 60 MG FILMTABLETTA 30X	8125	70	5688	2437

A 2025. július 1-től érvényes árak alapján. Az árak és az árváltozások a www.neak.gov.hu weboldalon követhetők nyomon.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

Az alkalmazási előírás elérhető a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ adatbázisában.



Edoxaban Teva 30 mg filmtabletta:
https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=240935



Edoxaban Teva 60 mg filmtabletta:
https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis?action=show_details&item=240937

Teva Gyógyszergyár Zrt.

4042 Debrecen, Pallagi út 13.

Levelezési cím: 1133 Budapest, Váci út 96-98.

Telefon: 06 1 288-6400 | Email: info@teva.hu

További információk: www.teva.hu

CARD-HU-00131 | Lezárás dátuma: 2025.06.30.

teva



**A VEOZA a menopauzával összefüggő
közepesen súlyos vagy súlyos vazomotoros
tünetek (VMS), azaz a hőhullámok
és éjszakai izzadás kezelésére javallott.^{1,2}**

**EZ A GYÓGYSZER FOKOZOTT FELGYELET ALATT ÁLL, MELY LEHETŐVÉ TESZI AZ ÚJ
GYÓGYSZERBIZTONSÁGI INFORMÁCIÓK GYORS AZONOSÍTÁSÁT. AZ EGÉSZSÉGÜGYI SZAKEMBEREKET
ARRA KÉRJÜK, HOGY JELENTSENEK BÁRMILYEN FELTÉTELEZETT MELLÉKHATÁST**

Hivatkozások: 1. VEOZA alkalmazási előírás 2. Thurston RC. Vasomotor symptoms. In: Crandall CJ, Bachman GA, Faubion SS, et al., eds. Menopause Practice: A Clinician's Guide. 6th ed. Pepper Pike, OH: The North American Menopause Society, 2019:43–55.

VEOZA 45 mg filmtabletta (ATC: G02CX06): 45 mg fezolinetant filmtablettánként

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Astellas Pharma Europe B.V.

A forgalomba hozatali engedély száma: EU/1/23/1771/001-004

Forgalomba hozatali engedély jogosult magyarországi képviselője és elérhetősége:

Astellas Pharma Kft.; 1124 Budapest, Csörsz u. 43; Telefon: +36 (1) 577-8200.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!



A hatályos alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja az Európai Gyógyszerügynökség honlapján (https://www.ema.europa.eu/hu/documents/product-information/veoza-epar-product-information_hu.pdf). Az alkalmazási előírás megtalálható továbbá a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ weboldalán az alábbi elérési útvonalon: <https://nngyk.gov.hu/hu/>, Adatbázisok, nyilvántartások; Gyógyszer-adatbázis; szabadszavas keresésben a „Veozá” gyógyszernev megadását követően

a keresés indítása

gombra, a kiadott találatok után a  jelre, majd az  ikonra vagy a **Kísérőiratok** hiperlinkre kattintva.

Árral kapcsolatos információk:

A Veoza közfinanszírozásban nem részesül.

Az aktuális árak tekintetében kérjük, ellenőrizze a www.neak.gov.hu honlapon található információkat.

Elérési útvonal: <http://www.neak.gov.hu>; SZAKMÁNAK; GYÓGYSZER/ GYÓGYÁSZATI SEGÉDESZKÖZ/ GYÓGYFÜRDŐ TÁMOGATÁSOK; Egészségügyi szakembereknek; PUBLIKUS GYÓGYSZERTÖRZS; VÉGLEGES TÖRZS

További információk:

Astellas Pharma Kft. 1124 Budapest, Csörsz utca 43. Tel.: +36 (1) 577 8200, Fax: +36 (1) 577 8210

Gyógyszerbiztonsági információk bejelentése: drugsafety.hu@astellas.com

Astellas gyógyszerrel kapcsolatos bővebb információk: medinfo.est-m@astellas.com



MAT-HU-VEO-2025-00010
Lezárás dátuma: 2025.03.13.



KONFERENCIA & RENDEZVÉNYSZERVEZÉS

Magyar és nemzetközi konferenciák, egyéb
társasági rendezvények teljes körű menedzselése

Személyre szabott, stresszmentes átlátható
szervezés!



www.nexusconference.hu



info@nexusconference.hu



+36 70 224 3231
+36 70 311 6620



Bizonyítottan csökkenti a kardiovaszkuláris események kockázatát a jelentős testsúlycsökkentésen túl^{1,4,5}

Átformáló fogyás

≥20%

fogyás 3-ból 1 betegnél^{1,4}
átlagos testsúlycsökkenés
~17%*

Éveket ad az életnek[†]

20%

kockázatsökkenés CV halál,
szívinfarktus és stroke összevont
végpontjában^{1,5†}

Életet ad az évekek



A fizikai teljesítőképesség
és az életminőség
javulása^{1-3,6,7}



A modellek nem valódi betegek vagy orvosok.

A Wegovy® a testtömeg kontrollálásához kiegészítő kezelésként szolgál a csökkentett kalóriatartalmú étrend és a fokozott fizikai aktivitás mellett, felnőttek és legalább 12 éves gyermekek és serdülők részére, az alkalmazási előírásban szereplő BMI és egyéb kritériumok teljesülése esetén.¹

2025. szeptemberétől Magyarországon is elérhető!

Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást. A mellékhatások jelentésének módjairól az alkalmazási előírás 4.8 pontjában kaphatnak további tájékoztatást.

* Átlagos kiindulási testtömeg: 105,6 kg a STEP 5 vizsgálatban Wegovy® injekciót használó páciensek esetén. Trial product estimand, azaz vizsgálati készítmény szerinti hatábecsítés (a kezelés várható hatása, amennyiben a vizsgálati készítményt az előírásoknak megfelelően adagolják).⁴

† Összehalálásra a kockázati arány 0,81 (95%-os CI 0,71-0,93), szuperioritásra nem tesztelték.⁵ ‡ A 3 pontos MACE vonatkozásában a kockázati arány 0,80 (95% -os CI 0,72-0,90), p<0,001 szuperioritást. A SELECT vizsgálatba 45 év feletti, fennálló kardiovaszkuláris betegséggel és legalább 27 kg/m²-es BMI-vel rendelkező nem diabéteszes betegeket vontak be.⁵

1. Wegovy® alkalmazási előírás. 2. Kosiborod MN, et al. Semaglutide in patients with heart failure with preserved ejection fraction and obesity. N Engl J Med. 2023;389(12):1069-1084. 3. Bliddal H, et al. Once-weekly semaglutide in persons with obesity and knee osteoarthritis. N Engl J Med. 2024;391(17):1573-1583. 4. Garvey WT, et al. Two-year effects of semaglutide in adults with overweight or obesity: the STEP 5 trial. Nat Med. 2022;28(10):2083-2091. 5. Lincoff AM, et al. Semaglutide and cardiovascular outcomes in obesity without diabetes. N Engl J Med. 2023;389(24):2221-2232. 6. Freedland KE. Improving quality of life in heart failure. Curr Cardiol Rep. 2021;23(11):159. 7. Patrick M, O'Neil, et al. (2022) Exploring the wider benefits of semaglutide treatment in obesity: insight from the STEP program, Postgraduate Medicine, 134:sup1, 28-36

A MAGYARORSZÁGON FORGALOMBAN LÉVŐ KÉSZÍTMÉNY NEVE, ÁRA, TÁMOGATÁSA ÉS RENDELHETŐSÉGE:

A Wegovy FlexTouch 0,25 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 1x1,5 ml (EU/1/21/1608/006) ill. a Wegovy FlexTouch 0,5 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 1x1,5 ml (EU/1/21/1608/007) ill. a Wegovy FlexTouch 1 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 1x3 ml (EU/1/21/1608/009) ill. a Wegovy FlexTouch 2,4 mg oldatos injekció előretöltött injekciós tollban 1x3 ml (EU/1/21/1608/010) készítmények osztályozási besorolása: „V” - Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. Társadalombiztosítás által elfogadott árral és támogatással nem rendelkeznek.



A készítmény rendelése előtt kérjük, bővebb információért olvassa el a gyógyszer hatályos teljes alkalmazási előírását! <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/wegovy#product-information-section>

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: Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészközpont; Postafiók 450, H-1372 Budapest; honlap: www.ogyei.gov.hu; elektronikus bejelentő űrlap: <https://mellekhatas.ogyei.gov.hu/>; e-mail: adr.box@ogyei.gov.hu.

A Wegovy® és a FlexTouch® a Novo Nordisk A/S, Dánia védjegyei.

Novo Nordisk Hungária Kft.
1117 Budapest, Buda-part tér 2.
Tel: 06-1-325-9161, fax: 06-1-325-9169 • www.novonordisk.hu
Mellékhatás-jelentés esetén: safety-hu@novonordisk.com
HU25SEMO00046 Lezárás dátuma: 2025-08-29