

OBSAH * CONTENTS

ORIGINÁLNE ČLÁNKY * ORIGINAL ARTICLES

Incidenca, prediktory a prognostický význam zmeny renálnych parametrov u starších pacientov s chronickým srdcovým zlyhávaním v projekte PROMISZ 121
 Incidence, predictors and prognostics value of change in renal parameters in older patients with chronic heart failure in PROMISZ project
GABRIEL KAMENSKÝ, RASTISLAV ŠIDLO, JÁN MURÍN, JURAJ FABIÁN, EVA GONCALVESOVÁ, IGOR RIEČANSKÝ, VILIAM BADA, ANDREJ DUKÁT a účastníci projektu PROMISZ
Bratislava, Slovenská republika

C-reaktívny proteín u pacientov s fibriláciou predsiení 127
 C-reactive protein in patients with atrial fibrillation
MONIKA JAČMENÍKOVÁ, STANISLAV FUNIAK, MILAN DRAGULA, RUDOLF PULLMANN
Martin, Slovenská republika

PREHLADNÉ ČLÁNKY * REVIEW ARTICLES

Význam protidoštičkovej liečby pri periférnych vaskulárnych intervenciách 134
 The value of antiplatelet therapy in peripheral vascular interventions
IVAN VULEV, MATEJ VOZÁR, JURAJ MAĎARIČ, AUGUSTÍN MISTRÍK
Bratislava, Slovenská republika

KAZUISTIKA * CASE REPORT

Ťažký stupeň "prosthesis patient mismatch" po náhrade aortálnej chlopne – kazuistika .. 139
 Severe prosthesis patient mismatch after aortic valve replacement – Case report
JURAJ DÚBRAVA
Bratislava, Slovenská republika

Carvedigamma® 12,5 mg/25 mg
karvedilol

blokáda receptorov

β + α_1

- potláča aktivitu sympatiku
- znižuje periférnu cievnu rezistenciu¹

renín-angiotenzinového systému¹

**Predĺžte život
Vášmu srdcu**

Literatúra: 1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Carvedigamma® 6,25 mg, 12,5 mg, 25 mg; www.sukl.sk, 1. 1. 2007.
Stratená informácia o lieku: Carvedigamma® 6,25 mg, Carvedigamma® 12,5 mg, Carvedigamma® 25 mg. **Lieková forma:** karvedilol 6,25 mg, 12,5 mg, 25 mg; filmom obalené tablety. **Indikácie:** Esenciálna hypertenzia; chronická stabilná angina pectoris; podporná liečba stabilného, stredne závažného až závažného zlyhania srdca. **Dávkovanie:** Esenciálna hypertenzia: Dospelí: Odporúčaná počiatková dávka je 12,5 mg denne počas prvých 2 dní. Potom liečba pokračuje s dávkou 25 mg na deň. Ak treba, dávka sa môže ďalej postupne zvyšovať v 2-týždňových alebo dlhších intervaloch. **Chronická stabilná angina pectoris:** Dospelí: Odporúčaná počiatková dávka je 12,5 mg 2-krát denne počas prvých 2 dní. Potom liečba pokračuje s dávkou 25 mg 2-krát denne. Ak treba, dávka sa môže postupne zvyšovať v 2-týždňových alebo dlhších intervaloch. Maximálna odporúčaná dávka je 100 mg, ktorá sa rozdelí do dvoch dávok (2-krát denne). **Zlyhanie srdca:** Počiatková dávka je 3,125 mg 2-krát denne počas 2 týždňov. Ak je počiatková dávka pacientom dobre tolerovaná, dávka karvedilolu sa môže zvýšiť v 2-týždňových alebo dlhších intervaloch najprv na 6,25 mg 2-krát denne, potom na 12,5 mg 2-krát denne až na 25 mg 2-krát denne. Odporúča sa dávkou zvyšovať až na najvyššiu možnú dávku tolerovanú pacientom. **Dalšie informácie – pozri súhrn charakteristických vlastností lieku Carvedigamma.** **Kontraindikácie:** Srdcové zlyhanie zaradené podľa NYHA klasifikácie srdcového zlyhania do triedy IV, vyžadujúce intravenóznou liečbu inotropnými látkami. Chronická obštrukčná choroba pľúc s bronchiálnou obštrukciou. Klinický významný poškodenie činnosti pečene. Bronchiálna astma. AV blokáda 2. alebo 3. stupňa. Závažná bradykardia (menej ako 50 úderov/min). Kardiogénny šok. Sick sinus syndróm (vrátane sinoatriálnej blokády). Závažná hypotenzia (systolický tlak krvi nižší ako 85 mmHg). Alergia na karvedilol alebo na niektorú z pomocných látok. Metabolická acidóza. Prinzmetalova angina pectoris. Nielečený feochromocytóm. **Závažné poruchy periférnej arteriálnej cirkulácie.** Súčasné intravenózne liečba verapamilom alebo diltiazemom. **Nežiaduce účinky:** Pozri súhrn charakteristických vlastností lieku Carvedigamma. **Bezpečnostné opatrenia a upozornenia:** **Gravidita a laktácia:** Neodporúča sa užívať karvedilol počas gravidity a laktácie. **Obsluha vozidiel a strojov:** Nie je známe, že by karvedilol pri dobrej kontrole liečby znižoval schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. **Dalšie informácie – pozri súhrn charakteristických vlastností lieku Carvedigamma.** **Veľkosť balenia:** 30 tbl x 12,5 mg, 30 tbl x 25 mg, 50 tbl x 12,5 mg, 50 tbl x 25 mg, 100 tbl x 6,25 mg, 100 tbl x 12,5 mg, 100 tbl x 25 mg. Nie všetky veľkosti balenia musia byť uvedené do obalu. **Registračné čísla:** Carvedigamma® 100 x 6,25 mg: 77/0081/05-S, Carvedigamma® 30 x 12,5 mg, 50 x 12,5 mg, 100 x 12,5 mg: 77/0082/05-S, Carvedigamma® 30 x 25 mg, 50 x 25 mg, 100 x 25 mg 77/0083/05-S. **Dátum poslednej revízie textu:** apríl 2005. **Spôsob výdaja:** na lekársky predpis. **Pred predpísaním lieku si prečítajte súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý získate na www.sukl.sk alebo na adrese:**



OBSAH * CONTENTS

INFORMÁCIE SLOVENSKEJ KARDIOLOGICKEJ SPOLOČNOSTI,
PRACOVNÝCH SKUPÍN SKS
A SLOVENSKEJ HYPERTENZIologickej SPOLOČNOSTI

SLOVAK SOCIETY OF CARDIOLOGY, WORKING GROUPS OF SSC
AND SLOVAK SOCIETY OF HYPERTENSION NEWS

- | | |
|---|--|
| 56. americký kardiologický kongres (ACC)
24. – 27. marec 2007, New Orleans, USA .. K/C 57
<i>JÁN MURÍN</i>
Bratislava | Európska charta zdravia srdca K/C 73
In memoriam profesor Cees A. Visser K/C 76
<i>GABRIEL KAMENSKÝ</i>
Bratislava |
| V. sympóziu Artériová hypertenzia:
súčasné klinické trendy, 3. apríl 2007,
Praha, Česká republika K/C 60
<i>MARIAN SNINČÁK</i>
Košice | Informácie SHS
Zápisnica z výborovej schôdze SHS,
19. apríl 2007 K/C 77
<i>IGOR RIEČANSKÝ</i>
Bratislava |
| Informácie SKS
Zápisnica SKS č. 4/2006 – 2009 K/C 64
Informačný list SKS 1/2007 K/C 67
Nová trieda antihypertenzív –
inhibítory renínu K/C 70
<i>ANDREJ DUKÁT</i>
Bratislava | List redakcii K/C 78
<i>JÁN MURÍN</i>
Bratislava |
| | Kalendár podujatí
<i>Meeting calendar</i> K/C 79 |
| | Súhrny z XXII. pracovnej konferencie SHS
Artériová hypertenzia, 19. – 21. apríl
2007, Bratislava K/C 81 |