

OBSAH * CONTENTS

ORIGINALNE ČLÁNKY * ORIGINAL ARTICLES

- Faktory ovplyvňujúce úspešnosť elektrickej kardioverzie pre fibriláciu a flutter predsiení a výskyt recidív arytmií: analýza súboru 108 pacientov hospitalizovaných v rokoch 2002 – 2006** 151
Direct-current cardioversion success in patients with atrial fibrillation/flutter and arrhythmia relapses: analysis of 108 patients hospitalized within the years 2002 – 2006
JOZEF KALUŽAY, KATARÍNA MARDIAKOVÁ, MARCELA GURČÍKOVÁ, STANISLAVA REMIŠOVÁ, OLGA JURKOVIČOVÁ, KATARÍNA BOBOCKÁ, MAROŠ FERENČÍK, PETER PONTŮCH
Bratislava, Slovenská republika
- Once-daily nadroparin versus twice-daily nadroparin in the treatment of patients with acute coronary syndromes** 158
Jedna denná dávka nadroparinu versus dvojitá denná dávka nadroparinu pri liečbe pacientov s akútnymi koronárnymi syndrómami
VASIL HRICAK, ALAIN LEIZOROVICZ
Bratislava, Slovak Republic, Lyon, France

PREHLADNÉ ČLÁNKY * REVIEW ARTICLES

- Nefropatie po aplikácii jódoých kontrastných látok. Je zde možnost aktivní prevence? .** 161
Iodinated contrast agent-induced nephropathy: is there any chance for prevention?
JAN ŠOCHMAN
Praha, Česká republika

- Trombocyty a CD40/CD40-ligand-závislá signalizácia v procese aterotrombózy** 166
Trombocytes and CD40/CD40-ligand dependent signalling in atherothrombosis
IVAN VARGA, VILIAM BADA
Bratislava, Slovenská republika

KAZUISTIKY * CASE REPORTS

- Perkutánný dočasný mechanický ľavokomorový podporný obeh Impella Recover LP 2.5. pri rizikovej perkutánnej koronárnej intervencii. Opis prvej skúsenosti na Slovensku** 172
Percutaneous temporary mechanical left ventricular assist device "Impella Recover LP 2.5." during risk percutaneous coronary intervention. Case report of the first experience in Slovakia
JOZEF PACÁK, VILIAM FRIDRICH, JÁN ZELENAY, STANISLAV MIZERA, SLAVOMÍR SUMBAL, JURAJ FABIÁN
Bratislava, Slovenská republika
- Umíme diagnostikovat a léčit nestabilní aterosklerotický plát?** 177
Are we able to diagnose and treat unstable atherosclerotic plaque?
RADKA ADÁMKOVÁ, STANISLAV JANOUŠEK, JAN MAŇOUŠEK, JINDŘICH ŠPINAR
Brno, Česká republika

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

Správy z vedeckých podujatí

12. kongres Medzinárodnej spoločnosti pre Holter a neinvazívnu elektrokardiológiu, 7. – 9. jún 2007, Atény, Grécko K/C 97
SLAVOMÍRA FILIPOVÁ
Bratislava

XI. svetový kongres o echokardiografii a cievnom ultrazvuku, 29. jún – 1. júl 2007, Rodos, Grécko K/C 100
IGOR RIEČANSKÝ
Bratislava

Informácie SKS

Zápisnica SKS č. 5/2006 – 2009 K/C 102
Informačný list SKS 2/2007 K/C 105
Projekt MOST ako súčasť prípravy Národného KV programu na Slovensku .. K/C 107
GABRIEL KAMENSKÝ, JÁN MURÍN
Bratislava

Správne používanie akademických a vedecko-pedagogických titulov na Slovensku

K/C 112
ROBER HATALA
Bratislava

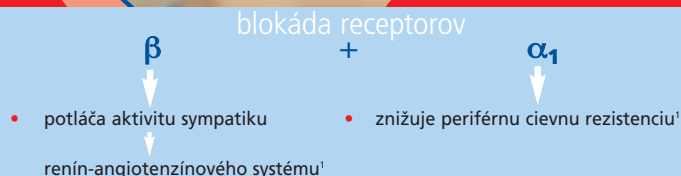
Informácie SHS

Európske stretnutie o hypertenzii z pohľadu spoločného zasadnutia výboru Európskej hypertenziologickej spoločnosti s predsedami výborov národných hypertenziologických spoločností, 15. – 19. jún 2007, Miláno, Taliansko K/C 114
IGOR RIEČANSKÝ
Bratislava

Kalendár podujatí

Meeting calendar K/C 116

Carvedigamma® 12,5 mg/25 mg karvedilol



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.

Skrátenej 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 angína pectoris; podporná liečba stabilného, stredne závažného až závažného zlyhania srdca. **Dávkovanie:** Esenciálna hypertenzia: Dospelí: Odporúčaná počiatočná 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 angína pectoris: Dospelí: Odporúčaná počiatočná 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:** Počiatočná dávka je 3,125 mg 2-krát denne počas 2 týždňov. Ak je počiatočná 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 dávku 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 liekmi. Chronická obštrukčná choroba pľúc s bronchiálnou obštrukciou. Klinicky významné 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 angína pectoris. Neličeny feochromocytóm. Závažné poruchy periférnej artériálnej cirkulácie. Súčasná intravenózna 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:**