



Velikost pozvánky po složení: 170 x 124 mm

Vážená paní doktorko, vážený pane doktore,
dovolte, abychom Vás co nejsrdečněji pozvali
na sympozium společnosti Novartis s.r.o., které se uskuteční
v rámci X. sympozia o léčbě bolesti v Brně.

Nová éra v léčbě migrény

PÁTEK 5. dubna 2019 • 10.50 – 11.50 hod.

Moderátoři:

MUDr. Ingrid Niedermayerová, MUDr. David Doležil, Ph.D., MBA

Migréna včera a dnes

MUDr. Ingrid Niedermayerová

AntiCGRP: nový směr v profylaxi migrény

MUDr. Tomáš Nežádal, Ph.D.

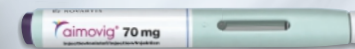
První zkušenosti s léčbou přípravkem Aimovig® v České republice

MUDr. David Doležil, Ph.D., MBA



 **aimovig**[™]
erenumab

První cílená
profylaktická léčba
migrény^{*1,2,3}



* Jediný plně humánní CGRP**receptor blocker^{1,2}

Zkrácená informace



Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky. Podrobnosti o hlášení nežádoucích účinků viz Souhrn údajů o přípravku, bod 4.8

Aimovig 70 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce • Aimovig 70 mg injekční roztok v předplněném peru

Složení: Jedna předplněná injekční stříkačka obsahuje erenumabum 70 mg. Jedno předplněné pero obsahuje erenumabum 70 mg. **Indikace:** Přípravek Aimovig je indikován k profylaxi migrény u dospělých, kteří trpí migrénou nejméně 4 dny v měsíci. **Dávkování:** Doporučená dávka je 70 mg erenumabu každé 4 týdny. U některých pacientů může být prospěšné podat dávku 140 mg každé 4 týdny. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Zvláštní upozornění/varování:** Krytka hrotu předplněné injekční stříkačky/pera přípravku Aimovig obsahuje sušený přírodní latex (kaučuk), který může vyvolat alergickou reakci u osob citlivých na latex. **Interakce:** Vzhledem k metabolickým cestám monoklonálních protilátek se neočekává vliv na expozici současně podaných léčivých přípravků. Ve studii na zdravých dobrovolnících nebyla pozorována interakce s perorálními kontraceptivy (ethinyl estradiol/norgestimát). **Těhotenství a kojení:** Podávání přípravku Aimovig v těhotenství se z preventivních důvodů nedoporučuje. O používání přípravku Aimovig během kojení je možné uvažovat pouze v případech, kdy je to klinicky nezbytné. **Nežádoucí účinky:** Časté: Zácpa, pruritus, svalové křeče, reakce v místě vpichu. **Podmínky uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte předplněné injekční stříkačky/předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Po vyjmutí z chladničky musí být přípravek Aimovig použit během 14 dní, pokud bude uchováván při pokojové teplotě (do 25 °C), nebo znehodnocen. Pokud je uchováván při vyšší teplotě nebo po delší dobu, musí být znehodnocen. **Dostupné lékové formy/velikosti balení:** Jedna předplněná injekční stříkačka, 1 předplněné pero nebo vícečetné balení obsahující 3 předplněná pera. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení. **Poznámka:** Dříve než lék předepíšete, přečtěte si pečlivě úplnou informaci o přípravku. **Reg. č.:** EU/1/18/1293/001-003. **Datum registrace:** 26.7.2018. **Datum poslední revize textu SPC:** 26.7.2018. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Novartis Europharm Limited, Vista Building Elm Park, Merion Road, Dublin 4, Irsko. *Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.*

** CGRP = Calcitonin Gene-Related Peptide ; *** Jakékoliv údaje, které nám poskytnete v souvislosti s Vaším dotazem a jeho vyřízením, budeme zpracovávat v souladu s Obecnými zásadami ochrany osobních údajů pro obchodní partnery uvedenými na stránkách www.novartis.cz.

Reference: 1. Sacco S et al., European headache federation guideline on the use of monoclonal antibodies acting on the calcitonin gene related peptide or its receptor for migraine prevention, The Journal of Headache and Pain, (2019) 20:6. 2. SPC Aimovig. 3. <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1330.htm#EndOfPage>.

Novartis s. r. o.

Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4

tel.: +420 225 775 111

www.novartis.cz, info.cz@novartis.com

 **NOVARTIS**

CZ1903981351/03/2019