



**IWHC**  
INTERNATIONAL WOMEN'S HEALTHCARE

POZVÁNKA NA

## **SATELITNÍ SYMPOZIUM SPOLEČNOSTI GEDEON RICHTER**

**v rámci Kongresu ČGPS ČLS JEP  
s mezinárodní účastí**

Symposium se bude konat v Karlových Varech  
v Hotelu Thermal / Velký sál - budova B

v pátek **31. 5. 2024** v čase **12.00 - 12.45** hodin

Program:

### **Relugolix kombinovaná terapie (RCT) v léčbě endometriózy**

Doc. MUDr. Robert Hudeček, Ph.D.

### **Více jak dva roky zkušeností s estetrolelem**

MUDr. Aleš Skřivánek, Ph.D.

**Chairman:** MUDr. Petr Křepelka, Ph.D.

Těšíme se na Vás.

Management Gedeon Richter Marketing ČR, s.r.o.



GEDEON RICHTER



relugolix, estradiol, norethisteron

## Zkrácené SPC přípravku RYEQO

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. **Složení:** Jedna potahovaná tableta obsahuje relugolix 40 mg, estradiol 1 mg a norethisteron 0,5 mg. **Indikace:** Ryeqo je indikován u dospělých žen v reprodukčním věku k léčbě středně závažných až závažných příznaků děložních myomů, k symptomatické léčbě endometriózy u žen s předchozí medikamentózní nebo chirurgickou léčbou endometriózy v anamnéze. **Dávkování:** Užívá se jedna tableta denně. Při zahájení léčby je nutné užít první tabletu do 5 dnů od začátku menstruačního krvácení. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na složky přípravku. Venózní nebo arteriální tromboembolická nemoc nebo rizikové faktory pro její vznik. Známa osteoporóza. Bolesti hlavy nebo migrény s fokálními neurologickými příznaky. Malignity ovlivňované pohlavními steroidy. Tumor nebo závažné onemocnění jater. Genitální krvácení z neznámé příčiny. **Interakce:** Souběžné užívání přípravku Ryeqo s inhibitory nebo induktory P-gp a s inhibitory nebo induktory CYP3A4 se nedoporučuje. **Fertilita:** Po měsíčním užívání Ryeqo potlačuje ovulaci a poskytuje tak odpovídající antikoncepci. **Nežádoucí účinky:** Nejčastějšími nežádoucími účinky byly bolest hlavy (13,2 %), návaly horka (10,3 %) a děložní krvácení (5,8 %). **MAH:** Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21., 1103 Budapešť, Maďarsko. RČ: EU/1/21/1565/001-004. **Datum schválení:** 16. 7. 2021



## Zkrácené SPC přípravku DROVELIS

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. **Složení:** 24 aktivních tablet obsahuje drospirenon 3mg a estetrol 14,2mg; 4 neaktivní tablety. **Indikace:** Perorální antikoncepce. **Dávkování:** Užívá se jedna tableta denně po dobu 28 po sobě následujících dní. Každé následující balení se začíná užívat hned následující den. **Kontraindikace:** Protože nejsou dosud k dispozici žádné epidemiologické údaje o CHC s obsahem estetrolu, kontraindikace CHC s obsahem ethinylestradiolu jsou považovány za platné i pro použití přípravku Drovelis. **Interakce:** CHC může interagovat s induktory/ inhibitory jaterních enzymů. **Těhotenství a kojení:** Přípravek Drovelis není indikován během těhotenství ani kojení. **Nežádoucí účinky:** Mezi nejčastěji hlášené nežádoucí účinky patří metroragie (4,3 %), bolest hlavy (3,2 %), akné (3,2 %), vaginální krvácení (2,7 %) a dysmenorea (2,4 %). **MAH:** Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, 1103 Budapešť, Maďarsko. **Balení:** 84 (3×28). **RČ:** EU/1/21/1547/001-004. **Datum schválení:** 19. 5. 2021.

Výdej přípravků je vázán na lékařský předpis. Drovelis není hrazen z veřejného zdravotního pojištění. Přípravek Ryeqo je částečně hrazen z veřejného zdravotního pojištění po dobu 104 týdnů v indikaci děložní myomatóza. V indikaci endometrióza není hrazen ze zdravotního pojištění.



GEDEON RICHTER