



Šventosios
Magdalenos
naktis



TIME:

9:00 am. – 16:30 pm.

19/07/2025

Together with Lithuanian Society of
Plastic and Reconstructive Surgery

EVENT VENUES:

St. Francis Oncology Center, Savanoriu St. 4,
Klaipeda 92291, Lithuania

Klaipėda University Hospital Building KOPA
(oncology and outpatient consultation
department), Liepojos St. 45, 92288,
Klaipeda, Lithuania

HOPE IN THE TRUTH The Planetary Symposium

PROGRAMME

08:30 - 09:00	Registration	
09:00 - 09:30	OPENING	
09:30 - 12:00	I PART VENUS: I'm your Fire, your Desire! <i>St. Francis Oncology Center, Savanoriu st. 4</i>	
	Morning Symposium sponsored by POLYTECH "When You Try PrePEC, You're Not Going Back!" The Microthane® Technology - Not a Surface Why 4P Pre-Pec Positioning Indications	



Šventosios
Magdalenos
naktis



09:30 - 11:30	Planning an Surgical Approach Tips and Tricks Pre-Pec in Secondary Cases: When and How Presentation of the Re-LIVE surgery case NSM for Risk Reduction and IBR with PU Implants Health Technology Assesment (HTA) on Pre-Pec Recon with Microthane® Video from Live surgery (18.07.2025): Breast reconstruction with DTI Microthane® implants	 Roy de Vita <i>Italy</i>
11:30 - 12:00	Various Techniques in Sigle Stage Breast Reconstruction - Experiencein Riga, Latvia	 Ansis Gilis <i>Latvia</i>
12:00 - 13:00	LUNCH BREAK	
13:00 - 15:00	II PART MARS: The Truth is Out There... <i>St. Francis Oncology Center, Savanoriu st. 4 & Klaipėda University Hospital Building KOPA (oncology and outpatient consultation department), Liepojos st. 49</i>	



Šventosios
Magdalenos
naktis



13:00 - 14:50	Vacuum Assisted Breast Core Biopsy	 Linda Mulholland <i>United Kingdom</i>
13:00 - 13:30	Vacuum-assisted breast biopsy VABB <i>St. Francis Oncology Center, Savanoriu st. 4</i>	
13:40 - 14:10	Ultrasound-Guided WORKSHOP <i>Klaipėda University Hospital Building KOPA (oncology and outpatient consultation department), Liepojos st. 49</i>	
14:10 - 14:50	Stereotactic WORKSHOP <i>Klaipėda University Hospital Building KOPA (oncology and outpatient consultation department), Liepojos st. 49</i>	
15:00 - 16:30	III PART EARTH: Back to Earth! <i>St. Francis Oncology Center, Savanoriu st. 4</i>	
15:00 - 16:30	Discussing diagnosis in Breast Cancer Care WORKSHOP (in Lithuanian language)	 Asta Libikienė <i>Lithuania</i>

MORE INFORMATION



Šv. Magdalenos naktis



www.ltkva.org



[magdalenos_naktis](https://www.instagram.com/magdalenos_naktis)



Šventosios Magdalenos naktis



ORGANIZERS



Lietuvos krūties
vėžio asociacija



EKONOMISTŲ, POLITIKOS IR
VALSTYBES VEIKĖJŲ
INGRIDA
ŠIMONYTĖ

PARTNERS



LIETUVOS PLASTINĖS IR REKONSTRUKCINĖS
CHIRURGIJOS DRAUGIJA



INFORMATION PARTNERS



SPONSORS

General
Sponsor



Platinum
Sponsor



Silver
Sponsor



Sponsor



Bronze
Sponsors



Technical
Sponsors



DIAGNOSTIKOS CENTRAS

Išsamūs instrumentiniai tyrimai nuo šiol vienoje vietoje – moderniam diagnostikos centre "Northway" Klaipėdoje. Nauja pažangi įranga sukuria itin aukštos kokybės diagnostinius vaizdus bei leidžia tyrimus atlikti ypač greitai ir komfortiškai. Didelė gydytojų ekspertų komanda užtikrina rūpestį kiekviename žingsnyje.

Su gydytojo specialisto siuntimu tyrimai gali būti kompensuojami PSDF lėšomis. Daugiau informacijos: northway.lt



**MAGNETINIO
REZONANSO
TOMOGRAFIJA**

**KOMPIUTERINĖ
TOMOGRAFIJA**



MAMOGRAFIJA



RENTGENOGRAFIJA

ECHOSKOPIJA



Registracija:
+370 633 30 303
northway.lt

Adresas:
**Naujoji Uosto g. 9,
Klaipėda**

Microthane®

Scan the QR code to
get started on your
Microthane® journey.



A SOLUTION FOR
YOUR DAILY PRACTICE

B-LITE®

B-Lite® lightweight implants covered with Microthane® are designed to be **stable** and **predictable**. They weigh up to 30% less than traditional silicone implants while maintaining an equivalent size, form, and function. Lightweight implants cause less stress to the breast tissue and **support tissue stability**.¹

Great adherence and **less stress** are two factors that allow you to have **better control** over implant stability and implant long-term surgical outcome. Regular users around the world confirm that they and their patients are post-operatively **satisfied** and **confident**.



Mème® RR
Round base,
central projection



Replicon® AR
Round base,
anatomical projection



Opticon® AS
Short base,
anatomical projection

Source

¹ Vázquez G. Patients' satisfaction with anatomic polyurethane implants. Gland Surg. 2017 Apr;6(2):185-192.

Made in
Germany

POLYTECH

Microthane®

Scan the QR code to
get started on your
Microthane® journey.



A SOLUTION FOR YOUR DAILY PRACTICE



The combination of the **peer reviewed clinical research**, the **free warranty programme**, our **professional education** and the **wide product range** makes Microthane® a comprehensive solution for your daily practice.



Made in
Germany

POLYTECH

Microthane®

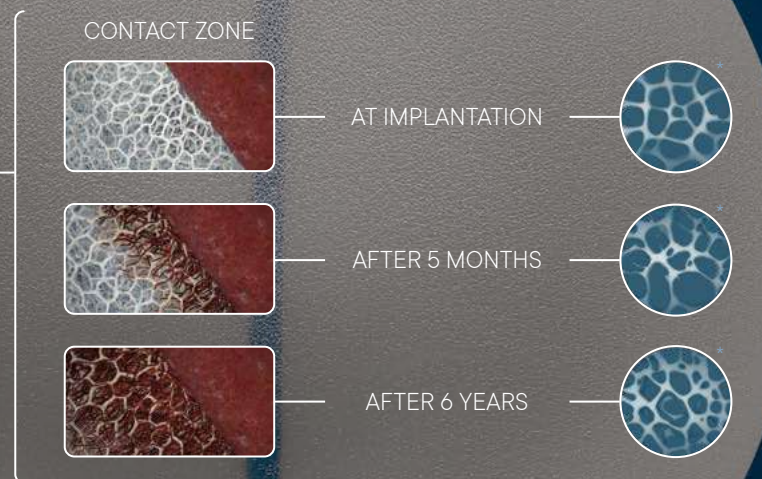
Scan the QR code to
get started on your
Microthane® journey.



A SOLUTION FOR YOUR DAILY PRACTICE

The combination of the **peer reviewed clinical research**, the **free warranty programme**, our **professional education** and the **wide product range** makes Microthane® a comprehensive solution for your daily practice.

3D scaffolding for an active contact zone



* Photograph: Szycher M, Scillaro AA. Polyurethane-covered mammary prosthesis: a nine year follow-up assessment. J Biomed Appl. 1991

Progressively, the Microthane® surface will fill with healthy and highly vascularized tissue, allowing the body's immune system to be active at the very surface of the implant.¹²³⁴

Source

- ¹ Grenier et al. (2009)
- ² Miron-Mendoza et al. (2017)
- ³ Grenier et al. (2007)
- ⁴ Farè et al. (2005)

POLYTECH
Quality you can feel

Made in
Germany

AstraZeneca



ENHERTU[®]

trastuzumabas derukstekanas

▼ Vykdoma papildoma šio vaistinio preparato stebėseną.

Enhertu 100 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui. Viename miltelių infuzinio tirpalo koncentratui flakone yra 100 mg trastuzumabo derukstekano. Paruošus viename 5 ml tirpalo flakone yra 20 mg/ml trastuzumabo derukstekano. **Farmacinė forma.** Milteliai infuzinio tirpalo koncentratui. **Talpyklės pobūdis ir jos turinys.** Enhertu tiekiamas 10 ml 1 tipo gintaro spalvos borosilikatinio stiklo flakone, užkimštame fluoro kaučiuku laminuoto butilo kaučiuko kamščiu ir uždengtame geltonu nuplėšiamuoju polipropileno / užlankstyto aliuminio dangteliu. Kiekvienoje dėžutėje yra 1 flakonas. **Farmakoterapinė grupė.** Antineoplastiniai vaistiniai preparatai, HER2 (žmogaus epidermio augimo faktoriaus receptoriaus 2) inhibitoriai, ATC kodas – L01FD04. **Terapinės indikacijos.** Krūties vėžys. HER2 teigiamas krūties vėžys. Enhertu monoterapija skirta neoperabiliu arba metastazavusiu žmogaus epidermio augimo faktoriaus receptoriaus 2 (angl. human epidermal growth factor receptor 2, toliau - HER2) teigiamu krūties vėžiu sergančių suaugusių pacientų, kuriems jau taikytas vienas arba daugiau prieš HER2 nukreiptų gydymo režimų, gydymui. Mažos HER2 ir ultramažos HER2 raiškos krūties vėžys. Enhertu monoterapija skirta suaugusiems pacientams, sergantiems neoperabiliu arba metastazavusiu: hormonų receptoriaus (HR) teigiamu, mažos HER2 arba ultramažos HER2 raiškos krūties vėžiu, kuriems jau buvo taikyta bent viena eilė endokrininės metastazių terapijos ir kurie buvo laikomi netinkamais endokrinei terapijai kaip kitos eilės gydymui; neoperabiliu arba metastazavusiu mažos HER2 raiškos krūties vėžiu sergantiems suaugusiems pacientams, kuriems jau taikyta metastazavusios ligos chemoterapija arba kuriems liga atsinaujino adjuvantinės chemoterapijos metu arba per 6 mėnesius nuo jos pabaigos. Nesmulkialąstelinis plaučių vėžys (NSPV). Enhertu monoterapija skirta išplitusiu NSPV sergantiems suaugusiems pacientams, kurių navikai turi aktyvuojančią HER2 (ERBB2) mutaciją ir kuriems reikalingas sisteminis gydymas po chemoterapijos platinos pagrindu su imunoterapija arba be jos, gydyti. Skrandžio vėžys. Enhertu monoterapija skirta lokaliai išplitusia HER2 teigiama skrandžio ar skrandžio ir stemplės jungties (SSJ) adenokarcinoma sergantiems suaugusiems pacientams, kuriems jau taikytas gydymo režimas trastuzumabo pagrindu. **Kontraindikacijos.** Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai pagalbinei medžiagai. **Dozavimas ir vartojimo metodas.** Rekomenduojama dozė krūties vėžio arba NSPV gydymui yra 5,4 mg/kg kūno svorio, suleidžiama infuzija į veną kas 3 savaites (21 d. ciklas) iki ligos progresavimo arba nepriimtino toksinio poveikio. Rekomenduojama dozė skrandžio vėžio gydymui yra 6,4 mg/kg kūno svorio, suleidžiama infuzija į veną kas 3 savaites (21 d. ciklas) iki ligos progresavimo arba nepriimtino toksinio poveikio. Pradinė dozė turi būti sulašinama infuzija į veną per 90 minučių. Jeigu ankstesnė infuzija buvo gerai toleruojama, kitas dozes galima sulašinti per 30 minučių. Enhertu yra emetogeniškas vaistinis preparatas, kuris gali sukelti uždelstą pykinimą ir (arba) vėmimą. Prieš kiekvieną dozę pacientams reikia iš anksto paskirti dviejų arba trijų vaistinių preparatų derinį siekiant išvengti chemoterapijos sukkelto pykinimo ir vėmimo. **Nepageidaujamas poveikis.** Gydytiems 5,4 mg/kg trastuzumabo derukstekano dažniausios NR buvo pykinimas, nuovargis, vėmimas, nuplikimas, neutropenija, vidurių užkietėjimas, anemija, sumažėjęs apetitas, viduriavimas, padidėjęs transaminazių aktyvumas, skeleto ir raumenų skausmas, trombocitopenija ir leukopenija. Gydytiems 6,4 mg/kg trastuzumabo derukstekano dažniausios NR buvo pykinimas, nuovargis, sumažėjęs apetitas, anemija, neutropenija, vėmimas, viduriavimas, nuplikimas, vidurių užkietėjimas, trombocitopenija, leukopenija ir padidėjęs transaminazių aktyvumas. **Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika.** Vartojant kartu su ritonaviru, OATP1B, CYP3A ir P-gp inhibitoriumi, arba kartu su itrakonazolu, stiprių CYP3A ir P-gp inhibitoriumi, trastuzumabo derukstekano arba atpalaiduojamo topoizomerazės I inhibitoriaus DXd ekspozicija kliniškai reikšmingai (maždaug 10-20 %) nepadidėjo. Skiriant trastuzumabą derukstekaną kartu su vaistiniais preparatais, kurie yra CYP3A, OATP1B arba P-gp nešiklių inhibitoriai, dozes koreguoti nereikia. **Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės.** Kad nebūtų suklysta dėl vaistinio preparato, svarbu patikrinti flakonų etiketes, užtikrinant, kad vaistinis preparatas, kurį ketinama ruošti ir lašinti, yra Enhertu (trastuzumabas derukstekanas), o ne trastuzumabas arba trastuzumabas emtansinas. Gydant Enhertu, nustatyti intersticinės plaučių ligos (IPL) ir (arba) pneumonito atvejai. Kai kurie atvejai baigėsi mirtimi. Pacientams reikia nurodyti nedelsiant pranešti apie kosulį, dispneją (dusulį), karščiavimą ir (arba) naujus arba pasunkėjusius kvėpavimo takų sutrikimų simptomus. **Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis.** Vaisingo amžiaus moterys turi naudoti veiksmingą kontracepcijos metodą gydymo Enhertu metu ir paskui bent 7 mėnesius po paskutinės dozės vartojimo. Duomenų apie Enhertu vartojimą nėštumo metu nėra. Tačiau vartojant nėštumo metu, HER2 receptorių antagonistas trastuzumabas gali sukelti kenksmingą poveikį vaisiui. Nėščioms moterims Enhertu skirti nerekomenduojama, pacientės prieš joms pastojant reikia informuoti apie galimą riziką vaisiui. Pastojusios moterys turi nedelsdamos kreiptis į gydytoją. Nežinoma, ar trastuzumabas derukstekanas išsiskiria į motinos pieną. Žmogaus IgG išsiskiria į motinos pieną. Moterims negalima žindyti kūdikio gydymo Enhertu metu arba 7 mėnesius po paskutinės dozės vartojimo. Specialių trastuzumabo derukstekano poveikio vaisingumui tyrimų neatlikta. **Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus.** Enhertu gali silpnai veikti gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus. Pacientams reikia nurodyti būti atsargiems vairuojant arba valdant mechanizmus, jeigu gydymo Enhertu metu jiems pasireiškia nuovargis, galvos skausmas arba svaigulys. **Registruotojas:** Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, 81379 Munich, Vokietija. **Atstovas Lietuvoje** "UAB AstraZeneca Lietuva", Spaudos g. 6, Vilnius. Tel. +370 5 2 660550. **Paskutinės peržiūros data:** 2025 03 31. Čia pateikta sutrumpinta informacija apie vaistą. Visą informaciją rasite preparato charakteristikų santraukoje, <http://www.ema.europa.eu>

Specialistai, pastebėję šalutinį poveikį ir (ar) gavę informacijos apie tai, turi pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos el. paštu NepageidaujamaR@vvt.lt ir kitu būdu, kaip nurodyta jos interneto svetainėje www.vvt.lt



Kuriame gyvenimui

Jau ilgiau negu 130 metų kuriame išradimus, tiekdami vaistus bei vakcinas daugeliui sunkiausių ligų gydyti. Siekiame įgyvendinti savo misiją – gelbėti gyvybes ir gerinti gyvenimo kokybę.

MSD drąsiai imasi iššūkių, siekdama geresnių sveikatos rezultatų visiems.





KISQALI – tai laikas. Laikas gyventi.

Vaistinio preparato pavadinimas. Kisquali 200 mg pėlevė dengtos tabletės. **Kokybėnė ir kiekybėnė sudėtis.** Kiekvienoje pėlevė dengtoje tabletėje yra ribociklibo sukinato, atitinkantis 200 mg ribociklibo. **Terapinė indikacija.** Ankstyvasis krūtės vėžys. Kisquali derinys su aromatazės inhibitoriumi skirtas pacientų, sergančių ankstyvuoju krūtės vėžiu, kai nustatomas hormonų receptorių (HR) teigiamas ir žmogaus epidermio augimo faktoriaus receptoriaus 2 (angl. *human epidermal growth factor receptor 2 – HER2*) neigiamas rodmuo bei kai yra didelė recidyvo rizika, adjuvantiniam gydymui (atrakios kriterijai nurodyti 5.1 skyriaus). Moterims prieš menopauzės arba perimenopauzės laikotarpį arba vyrams aromatazės inhibitorių reikia skirti kartu su luteinizuojančią hormoną atpalaiduojančio hormono (LHAH) agonistu. **Vietiskai išplitęs arba metastazavęs krūtės vėžys.** Kisquali skirtas moterų vietiskai išplitusio ar metastazavusio krūtės vėžio, kai nustatomas HR-teigiamas ir HER2-neigiamas rodmuo, gydymui derinyje su aromatazės inhibitoriumi arba fulvestrantu kaip pradinė endokrininė terapija arba moterų, kurioms anksčiau jau buvo skirta endokrininė terapija, gydymui. Moterims prieš menopauzės arba perimenopauzės laikotarpį endokrininę terapiją reikia skirti kartu su LHAH agonistu. **Dozavimas ir vartojimo metodas.** Ankstyvasis krūtės vėžys. Rekomenduojama dozė yra 400 mg ribociklibo 1 x per parą, skiriant 21 dieną paeiliui, o vėliau darant 7 dienų trukmės pertrauką; tai sudaro visą 28 dienų trukmės gydymo ciklą. Moterims prieš menopauzės arba perimenopauzės laikotarpį arba vyrams aromatazės inhibitorių reikia skirti kartu su LHAH agonistu. **Vietiskai išplitęs arba metastazavęs krūtės vėžys.** Rekomenduojama dozė yra 600 mg ribociklibo 1 x per parą, skiriant 21 dieną paeiliui, o vėliau darant 7 dienų trukmės pertrauką; tai sudaro visą 28 dienų trukmės gydymo ciklą. **Ypatingos populiacijos. Sutrikusi inkstų funkcija.** Pacientams, kuriems yra sunkus inkstų funkcijos sutrikimas, rekomenduojama pradinė dozė yra 200 mg. **Sutrikusi kepenų funkcija.** Esant vidutinio sunkumo arba sunkiam kepenų funkcijos sutrikimui, rekomenduojama pradinė dozė yra 400 mg 1 x per parą. **Kontraindikacijos.** Padidėjęs jautrumas veikliajai medžiagai, žemės riešutams, sojai arba bet kuriai pagalbinei medžiagai. **Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės. Neutropenija.** Priklausomai nuo pasireiškusios neutropenijos sunkumo, gali reikėti laikinai nutraukti Kisquali vartojimą, sumažinti jo dozę arba visam laikui nutraukti gydymą. **Toksinis poveikis kepenų tulžies pūslei ir latais sistemai.** Prieš pradedant skirti gydymą Kisquali reikia atlikti kepenų funkcijos tyrimus. Pradėjus gydymą reikia toliau stebėti kepenų funkciją. Priklausomai nuo padidėjusio transaminazių aktyvumo sunkumo laipsnio, gali reikėti laikinai nutraukti Kisquali vartojimą, sumažinti jo dozę arba visam laikui nutraukti gydymą. **QT intervalo pailgėjimas.** Prieš pradedant skirti gydymą reikia užregistruoti ir įvertinti EKG. Gydymą galima pradėti tik toms pacientėms, kurioms QTcF intervalo reikšmės yra mažesnės kaip 450 ms. EKG reikia kartoti maždaug 14-ąją pirmojo ciklo dieną, o vėliau kaip kliniškai reikalinga. Reikia atlikti elektrolitų koncentracijas serumo prieš pradedant skirti gydymą, pirmųjų 6 gydymo ciklų pradžioje, o vėliau kaip kliniškai reikalinga. Vengti vartoti pacientėms, kurioms jau yra nustatytas pailgėjęs QTc intervalas arba kurioms yra reikšmingai padidėjusi šio sutrikimo atsiradimo rizika, įskaitant pacientas, kurioms yra nustatytas ilgo QT intervalo sindromas; nekontroliuojama arba reikšminga širdies liga, įskaitant neseniai pasireiškusį miokardo infarktą, stažinį širdies nepakankamumą, nestabilią krūtines angina ir bradiaritmijas; pakitusi elektrolitų koncentracija. **Sunkios odos reakcijos.** Jei atsiranda požymių ir simptomų, pasireiškančių sunkios odos reakcijomis (pvz., vietiskai išplitęs odos išsiverimas, dažnai su pūslelėmis ar gleivinės pažeidimais), Kisquali vartojimą reikia nedelsiant nutraukti. **Švelnia su kitais vaistinėmis preparatais ir kitokiais švelnia.** Vengti kartu skirti steroidų CYP3A4 induktorių, fenitoino, rifampicino, karbamazepino ir jonažolės preparatų ir apsvaistyti kitų vaistinių preparatų, kurie neveikia ar minimaliai indukuoja CYP3A4, skyrimo kartu galimybes. Jeigu negalima išvengti Kisquali vartojimo kartu su steroidų CYP3A4 inhibitoriumi, dozė reikia sumažinti. Vengti vartoti greipfrutų ar greipfrutų sulčių. Vengti skirti kartu su vaistinėmis preparatais, kurie žinomi, ligina QT intervalą. **Nerekomenduojama vartoti kartu su tamoksifenu. Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis. Nėštumas.** Kisquali nerekomenduojama vartoti nėštumo metu ir vaisingoms moterims, kurios nenaudoja kontracepcijos priemonių. **Žindymo laikotarpis.** Nežinoma, ar ribociklibo išsiskiria į gydomų moterų pieną. Nėra duomenų apie ribociklibo poveikį žindomiems kūdikiams bei apie ribociklibo poveikį pieno išsiskyrimui. **Nepageidaujamas poveikis.** Ankstyvuoju krūtės vėžiu sergantiems pacientams, kai pradinė ribociklibo dozė yra 400 mg. Labai dažnas: infekcijos, neutropenija, leukopenija, galvos skausmas, kosulys, pykinimas, viduriavimas, vidurių užkietėjimas, pilvo skausmas, alopecija, nuovargis, astenija, karščiavimas, pakitę kepenų funkcijos tyrimų rodmenys. Dažnas: anemija, trombotropenija, limfopenija, hipokalcemija, hipokalemija, sumažėjęs apetitas, svajūlys, dusulys, intersticinė plaučių liga (IPL) / pneumonitas, vėmimas, stomatitas, toksinis poveikis kepenims, išsiverimas, niežėjimas, periferinė edema, burnos ir ryklės skausmas, padidėjęs kreatinino koncentracija kraujyje, pailgėjęs QT intervalas elektrokardiogramoje. Vietiška: išplitusiu ar metastazavusiu krūtės vėžiu sergantiems pacientams, kai pradinė ribociklibo dozė yra 600 mg. Labai dažnas: infekcijos, neutropenija, leukopenija, anemija, limfopenija, sumažėjęs apetitas, galvos skausmas, svajūlys, dusulys, kosulys, pykinimas, viduriavimas, vėmimas, vidurių užkietėjimas, pilvo skausmas, stomatitas, dispepsija, alopecija, išsiverimas, niežėjimas, nuogaro skausmas, nuovargis, periferinė edema, karščiavimas, astenija, pakitę kepenų funkcijos tyrimų rodmenys. Dažnas: trombotropenija, febrilinė neutropenija, hipokalcemija, hipokalemija, hipotofatemia, svaigimas (vertigo), sustiprėjęs sąsąrijimas, akių sausmė, einkopė, intersticinė plaučių liga (IPL) / pneumonitas, dispepsija, toksinis poveikis kepenims, odos sausmė, eritema, baltinė, burnos ir ryklės skausmas, burnos sausmė, padidėjusi kreatinino koncentracija kraujyje, pailgėjęs QT intervalas elektrokardiogramoje. **Registruotojas.** Novartis Europharm Limited, Anija. **Taiplyklė.** 42 arba 63 pėlevė dengtos tabletės. **Riboto išrašymo receptinis vaistinis preparatas. Teksto peržiūros data.** 2024-11-25. **Reklamos teksto parengimo data.** 2025-01-27.

Išsamni informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklapyje <http://www.ema.europa.eu>.
Vietinis registruotojo atstovas: SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas. Uptė g. 19-1, 08128 Vilnius.
Specialista, pastebėjęs šalutinį poveikį ir (ar) gavę informacijos apie tai, turį pranešti Vaistų priežiūros
vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tel.: 8 800 73 568.
Informacija pranešimo formos pildymui ir pateikimui: <https://vkt.lt/IVU/>.

FA-11350467 / 02/25

 **NOVARTIS**

 **KISQALI®**
ribociklibas

Sprendimai krūtų chirurgijai:

Endomagnetics® - auksinis standartas krūtų chirurgijoje:

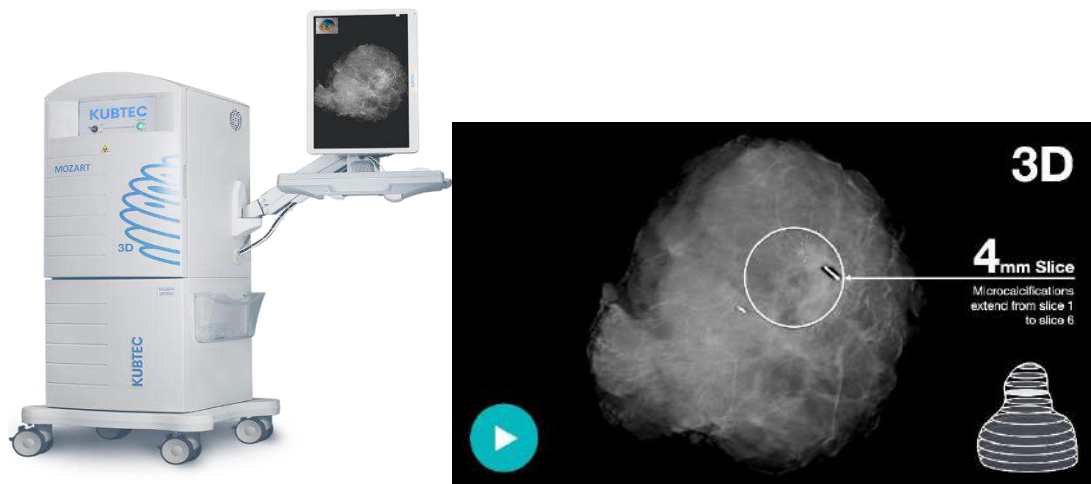
Magseed® - mažiausias (1x5 mm) nerūdijančio plieno žymeklis rinkoje, skirtas minkštiesiems audiniams žymėti.

Magtrace® - neradioktyvus sarginių limfmazgių žymeklis.



Kubtec® MOZART - mobili skaitmeninio radiografinio vaizdavimo sistema.

3D tomosintezė Jūsų operacinėje.



UAB „Kodeta“

Vilkpėdės g. 4, Vilnius

+37067138332, info@kodeta.lt

kiekvieną dieną
Verzenios[®]
abemaciklibas
50|100|150 mg tabletės
2 kartus per dieną

A Lilly Medicine

SUTEIKIME DAUGIAU VILTIES

VERZENIOS YRA SKIRTAS SUAUGUSIEMS PACIENTAMS, KURIEMS YRA DIAGNOZUOTOS ANKSTYVOS STADIJOS KRŪTIES VĖŽYS HR+, HER2- SU METASTAZĖMIS LIMFMAZGIUOSE IR DIDELE LIGOS ATSINAUJINIMO RIZIKA, ADJUVANTINIAM GYDYMUI DERINANT SU ENDOKRININE TERAPIJA.¹

Verzenios 50/100/150 mg plėvele dengtos tabletės. Kiekvienoje tabletėje yra 50/100/150 mg abemaciklibo. **Terapinės indikacijos:** Verzenios skirtas suaugusiems pacientams, kuriems yra diagnozuotas ankstyvos stadijos krūties vėžys, kai nustatomi hormonų receptoriai (HR) ir nenustatomi 2 tipo žmogaus epidermio augimo faktoriaus receptoriai (HER2) su metastazėmis limfmazgiuose ir didele ligos atsinaujinimo rizika adjuvantiniam gydymui derinant su endokrine terapija. Moterims prieš menopauzę arba perimenopauzės laikotarpiu endokrininę terapiją aromatazės inhibitoriais reikia derinti su liuteinizuojantį hormoną atpalaiduojančio hormono agonistu. Verzenios skirtas moterų, *lokaliai išplitusio ar metastazavusio krūties vėžio*, kai nustatomas teigiamas HR ir HER2 yra neigiamas, gydymui derinyje su aromatazės inhibitoriumi ar fulvestrantu kaip pradinę endokrininę terapiją, arba moterims, kurioms prieš tai jau buvo skirta endokrininė terapija. Moterims prieš menopauzę ir perimenopauzės laikotarpiais endokrininę terapiją reikia derinti su gydymu liuteinizuojantį hormoną atpalaiduojančio hormono agonistu. **Dozavimas ir vartojimo metodas.** Gydymą Verzenios pradėti ir prižiūrėti turi gydytojas, turintis priešvėžinės terapijos skyrimo patirties. *Ankstyvos stadijos krūties vėžys:* Verzenios reikia vartoti nepertraukiamai dvejus metus arba iki tol, kol liga atsinaujina ar pasireiškia nepriimtinas toksiškumas. *Išplitęs arba metastazavęs krūties vėžys:* Verzenios reikia vartoti nepertraukiamai iki tol, kol tai kliniškai naudinga pacientei arba kol pasireiškia nepriimtinas toksiškumas. Vartojant kartu su endokrine terapija, rekomenduojama abemaciklibo dozė yra 150 mg du kartus per parą. Rekomenduojamą dozavimą žr. endokrininei terapijai kartu vartojamų vaistinių preparatų preparato charakteristikų santraukose. Verzenios reikia vartoti per burną. Dozę galima išgerti valgant ir be maisto. Vaistinio preparato negalima vartoti kartu su greipfrutais ar greipfrutų sultimis. **Kontraindikacijos.** Padidėjęs jautrumas veikliajai medžiagai ar bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai. **Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės.** Rekomenduojama mažinti abemaciklibo dozę pasireiškus 3 ar 4 laipsnio neutropenijai. Pacientės turi pranešti apie karščiavimo epizodus savo sveikatos priežiūros paslaugų teikėjui. Vartojant abemaciklibą, pasireiškė plaučių infekcija be neutropenijos. Gydant abemaciklibu kartu su endokrine terapija galimi venų tromboembolijos reiškiniai, intersticinė plaučių liga (IPL) ar pneumonitas, ALT ir AST aktyvumo padidėjimas. Atsižvelgus į atsiradusius pokyčius, gali reikėti keisti abemaciklibo dozę (žr. 4.2 skyrių). Gydymas

JAI REIKIA

Lilly

IR DAR DAUGIAU

Ilustracinis pacientas

abemaciklibu turi būti nutrauktas visam laikui pacientams, kurioms pasireiškė 3 ar 4 laipsnio IPL ar pneumonitas. Metastazavusio krūties vėžio tyrimų metu abemaciklibą vartojant kartu su endokrine terapija, buvo pastebėtas galimas pavojingų arterijų tromboembolijos reiškinys, įskaitant išeminio insulto ir miokardo infarkto, rizikos padidėjimas. **Sąveika su kitais vaistiniais preparatais.** Abemaciklibą vartojant kartu su CYP3A4 inhibitoriais, gali padidėti abemaciklibo koncentracija plazmoje. Kartu su CYP3A4 inhibitoriumi klaritromicinu vartojimo abemaciklibo ekspozicija pacienčių organizme padidėjo 3,4 karto, o abemaciklibo ir jo veikliojo metabolito ekspozicija, koreguota atsižvelgiant į bendrą laisvos frakcijos potenciją, padidėjo 2,5 karto. Kartu su stipriai CYP3A4 sužadinančiu vaistiniu preparatu rifampicinu vartojamo abemaciklibo koncentracija plazmoje sumažėjo 95 %, o bendra abemaciklibo ir jo veikliojo metabolito ekspozicija, koreguota atsižvelgiant į laisvos frakcijos potenciją, – 77 %, atsižvelgiant į AUC_{0-∞}. Vengti vartojimo kartu su stipriai CYP3A4 sužadinančiais vaistiniais preparatais (įskaitant, bet ne vien tik karbamazepiną, fenitoiną, rifampiciną ir jonažolės vaistinius preparatus) dėl abemaciklibo veiksmingumo sumažėjimo rizikos. Abemaciklibas ir pagrindiniai jo veiklieji metabolitai slopina pernašos baltymus inkstuose. **Nepageidaujamas poveikis.** Dažniausiai pasireiškusios nepageidaujamos reakcijos buvo viduriavimas, infekcijos, neutropenija, anemija, nuovargis, AST ir ALT suaktyvėjimas, pykinimas, vėmimas ir apetito sumažėjimas. **Pakuotėje** yra 14, 28, 42, 56, 70 ar 168 plėvele dengtos tabletės. **Registruotojas.** Eli Lilly Nederland B.V. **Atstovas Lietuvoje.** Eli Lilly Lietuva, Gynėjų g. 16, Vilnius, tel. +370 5 2649600. **Receptinis vaistas. Teksto peržiūros data:** 2024 m. liepos 4 d. Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu>. Specialistai, pastebėję šalutinį poveikį ir (ar) gavę informacijos apie tai, turi pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt ar kitu būdu, kaip nurodyta jos interneto svetainėje www.vvkt.lt.

Reklamos teksto parengimo data:
2025 m. Gegužės mėn.

HER2 = 2 tipo žmogaus epidermio augimo faktoriaus receptoriai;
HR = hormonų receptoriai.

Šaltinis: **1.** Verzenios produkto charakteristikų santrauka.

Lilly
A MEDICINE COMPANY

ORTOPEDIJOS CENTRAS



PLATUS PREKIŲ asortimentas moterims po krūčių operacijų

AMOENA prekės moterims po krūčių operacijų:

- Aukštos kokybės silikoniniai protezai.
- Įvairių modelių ir spalvų liemenėlės ir kelnaitės.
- Platus maudymosi kostiumėlių pasirinkimas.
- Kompresinės liemenėlės ir diržai.
- Silikoniniai pleistrai randų gydymui.

Visi AMOENA gaminiai yra **pritaikyti moterims po mastektomijos**. Liemenėlės ir maudymosi kostiumėliai turi integruotas **dvišales kišenėles krūties protezams**.

LAUKIAME JŪSŲ ATVYKSTANT!



Kalvarijų g. 62, Vilnius
Jonavos g. 16, Kaunas
Danės g. 9, Klaipėda



+370-5-273 3402
+370-37-332 279
+370-46-256 102



www.e-orto.lt
www.orto.lt

Uždaroji akcinė bendrovė Abamedica yra oficialus JAV kompanijos Hologic Inc. atstovas Lietuvoje, teikiantis šio gamintojo „Continuum of Care“ sprendimus gydymo įstaigoms.

„The Science of Sure“

Kompanija Hologic – pasaulinis skaitmeninių mamografijos bei DXA sistemų lyderis. „Science of Sure“ strategijos, kuri sujungia mokslines žinias su įsipareigojimu pacientui, dėka gydymo įstaigoms suteikiama aukščiausio lygio diagnostinė įranga. Daugiau nei 200 įvairių mokslinių straipsnių bei klinikinių bandymų įrodo šio gamintojo profesionalumą bei įrangos efektyvumą.

„Continuum of Care“ programa

Hologic specializuojasi ne tik krūtų vėžio prevencijoje ir diagnostikoje, bet ir tolimesniuose pacienčių gydymo etapuose. „Continuum of Care“ programa apima įrangos bei paslaugų spektrą kuris užtikrina diagnostiką bei tolimesnius sprendimus esant krūtų vėžio rizikai:

Prevencija ir diagnostika – Dimensions[™], 3Dimensions[™] ir Envision[™] skaitmeninių mamografijos sistemų serijos;

Vaizdų analizė – Securview[®] specializuota diagnostinė darbo stotis;

Krūtų biopsija – Affirm[®] serijos biopsijos valdymo sistemos, Brevera[®] bei Atec[®] biopsijos sistemos;

Mėginio paėmimas – Eviva[®], Sertera[®] ir Celero[®] mėginio paėmimo sistemos;

Mėginio ištyrimas – Brevera[®], Faxitron[®] ir Trident[®] sistemos;

Lokalizacija – Localizer[™], Sentimag[®], ir TruNode[™] sistemos;

Žymėjimas – Tumark[®], SecurMark[®], ir TriMark[®] serijų žymekliai;

Gydymo poveikio stebėseną – Horizon serijos kaulų tankio matavimo (DXA) sistemos su kūno kompozicijos analize.

Techninis bei aplikacinis palaikymas – UAB Abamedica tęsia „Continuum of Care“ programą Lietuvoje, apimant potencialių bei esamų klientų konsultacijas, įrangos instaliacijas, techninį palaikymą bei personalo mokymus.

Siekiant suteikti kuo daugiau informacijos apie Hologic gamintojo teikiamus privalumus medicinos įstaigų darbuotojai taip pat kviečiami į Hologic „Advanced Continuing Education“ (ACE) mokymų sistemą.

Daugiau informacijos rasite gamintojo bei tiekėjo tinklalapiuose:

<https://www.hologic.com>

<https://hologicace.com>

<https://www.abamedica.lt>

Kiti UAB Abamedica atstovaujami gamintojai:

