



Національна академія медичних наук України
Міністерство охорони здоров'я України
ДУ «Інститут геронтології імені Д. Ф. Чеботарьова НАМН України»
Українська асоціація остеопорозу
Товариство геронтологів та геріатрів України

Науково-практична конференція з міжнародною участю
**«ЗАХВОРЮВАННЯ КІСТКОВО-М'ЯЗОВОЇ
СИСТЕМИ ТА ВІК»**,

присвячена 30-річчю з дня заснування
Національної академії медичних наук України



ПРОГРАМА

12-13 жовтня 2023 року
online, платформа *OsteoHub*
<https://osteohub.info>

ПЛАТИНОВІ ПАРТНЕРИ

ВІСТА

НОВІ МОЖЛИВОСТІ,
ЩО ВІДКРИВАЮТЬ ПЕРСПЕКТИВИ

Алендрон-Д₃-Віста

ІБАНДРОНОВА КИСЛОТА-ВІСТА 150 мг
Ібандронова кислота

БонеВіста

Ібандронова кислота

ЗОЛЕВІСТА

100 мл

Золедронова кислота

Розчин для інфузій 5 мг/100 мл

**ХЕЛАТНИЙ
КАЛЬЦІЙ**

ВІСТАБОН D₃
4000 МО



Kusum



ФОРСАНЕК®
форсуй лікування болю та запалення

Безпечніший за традиційні НПЗП
щодо впливу на ШКТ

Зручне застосування –
один раз на добу

Швидка та тривала сила дії*

* Сила дії «шляхочин» дії вже через 28 хвилин (в порівнянні з метотрексатом)

**ВЖЕ В
АПТЕКАХ**

Виробник:
ТОВ «Інноваційні Фарми»
вул. Солов'ячий 11/12
04000 Київ-12, Україна
www.innovative.ua

Особлива
дуже ефективна
ТОВ «Інноваційні Фарми»
вул. Солов'ячий 11/12
04000 Київ-12, Україна
www.innovative.ua

**Ефективність
ДОВЕДЕНО!**



MoviHealth

Мовіксикам® ОДТ

**Мовекс®
АКТИВ**

**Мовекс®
КОМФОРТ**

**- направить кальцій до кісток
і все у тебе буде ОК!**

Остеоцитрат
• посилений вітаміном Кс комплекс ЦИТРАТУ кальцію,
D₃ та мінералів
• при остеопорозі, а **Остеоцитрат МАКС**
• при переломах!

polpharma

ОЛІДЕТРИМ – ВІТАМІН D₃
Підтримка всього організму

ІМУНІТЕТ
СИЛА
НАСТРІЙ
VQualPRO[®] D₃

PRO PHARMA

ГЕНЕРАЛЬНИЙ ПАРТНЕР



ОСНОВНИЙ ПАРТНЕР

EUROMEDEX

Остеогенон

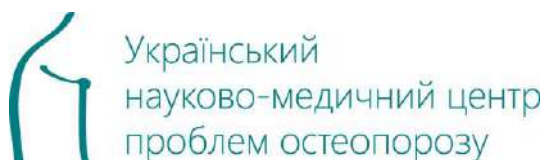
Структурм 500мг



ПАРТНЕРИ

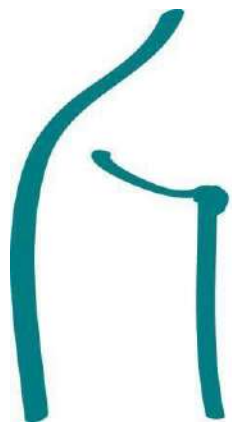


МЕДИЧНИЙ ПАРТНЕР



ІНФОРМАЦІЙНИЙ ПАРТНЕР

БІЛЬ. PAIN.
СУГЛОБИ. JOINTS.
ХРЕБЕТ SPINE



Український науково-медичний центр проблем остеопорозу

www.osteoporos.com.ua
osteoporosis@ukr.net

+380 (44) 355-60-60
+380 (94) 855-60-60

Остеопороз не має специфічних симптомів,
для його виявлення необхідні спеціальні дослідження.
Український центр проблем остеопорозу
проводить комплексне обстеження кісткової тканини.

НАША АДРЕСА:

м. Київ, вул. Вишгородська, 67
ДУ «Інститут геронтології ім. Д. Ф. Чеботарьова НАМН України»
геронтологічний корпус, 4 поверх, кабінет № 105.

Маршрути проїзду

до зупинки площа Тараса Шевченка від:

Метро Мінська, маршрутне таксі/автобус № 472 та 99

Метро Петрівка, маршрутне таксі № 525

Метро Лук'янівська, маршрутне таксі № 6, 18 та тролейбус № 18

Метро Нивки, маршрутне таксі/автобус № 32

Залізничний вокзал, маршрутне таксі № 18+7 або 181

Остеопороз – не вирок!
При своєчасному зверненні
можливо відновити міцність кісток і
попередити переломи.



Співголови Організаційного комітету:

В. І. Цимбалюк, В. Б. Шатило, Н. В. Григор'єва

Науковий комітет:

Н. І. Балацька (Київ, Україна)

Г. В. Бекетова (Київ, Україна)

М. А. Бистрицька (Київ, Україна)

Р. І. Блонський (Київ, Україна)

І. Ю. Головач (Київ, Україна)

Н. В. Григор'єва (Київ, Україна)

М. О. Кожемяка (Запоріжжя, Україна)

О. І. Нішкумай (Київ, Україна)

В. Л. Орленко (Київ, Україна)

Г. О. Проценко (Київ, Україна)

Л. В. Хіміон (Київ, Україна)

В. О. Холін (Київ, Україна)

О. Б. Яременко (Київ, Україна)

E. Czerwinski (Krakow, Poland)

F. Jiwa (Toronto, Canada)

M. Kužma (Bratislava, Slovakia)

R. Matijevic (Novi Sad, Serbia)

E. McCloskey (Sheffield, United Kingdom)

V. Palička (Prague, Czech Republic)

J. Payer (Bratislava, Slovakia)

F. Rannou (Paris, France)

H. Resch (Vienna, Austria)

Wei Chen (New York, USA)

Секретаріат:

А. С. Мусієнко

Н. В. Заверуха

В. В. Поворознюк

тел.: +38(044)3556060

+38(094)8556060

e-mail: osteoconf@ukr.net

адреса: вул. Вишгородська 67, м. Київ 04114

Шановні колеги!

Запрошуємо вас взяти участь у роботі Науково-практичної конференції з міжнародною участю «**ЗАХВОРЮВАННЯ КІСТКОВО-М'ЯЗОВОЇ СИСТЕМИ ТА ВІК**», присвяченої 30-річчю з дня заснування Національної академії медичних наук України. Серед доповідачів провідні вчені з України та світу.

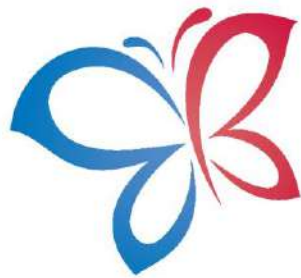
Робочі мови: українська та англійська.

Конференція проводиться згідно «*Реєстру з'їздів, конгресів, симпозіумів та науково-практичних конференцій...*», запланованих на 2023 рік (№ 5505934). Усі учасники отримають сертифікати на 10 балів БПР за участь у конференції (після тестування) та 30 балів – за усну доповідь для атестації на присвоєння/підтвердження лікарської категорії відповідно до наказу МОЗ України від 22.02.2019 № 446 "Деякі питання безперервного професійного розвитку лікарів".

Цільова аудиторія (відповідно до Номенклатури лікарських спеціальностей):

Акушерство і гінекологія, Алергологія, Гастроентерологія, Гематологія, Геріатрія, Гігієна харчування, Дитяча алергологія, Дитяча гастроентерологія, Дитяча гематологія, Дитяча гематологія-онкологія, Дитяча гінекологія, Дитяча ендокринологія, Дитяча кардіоревматологія, Дитяча неврологія, Дитяча нейрохірургія, Дитяча нефрологія, Дитяча онкологія, Дитяча ортопедія і травматологія, Дитяча пульмонологія, Дитяча ревматологія, Дитяча стоматологія, Дитяча урологія, Дитяча хірургія, Дієтологія, Ендокринологія, Епідеміологія, Загальна практика - сімейна медицина, Кардіологія, Клінічна біохімія, Клінічна лабораторна діагностика, Клінічна онкологія, Лікувальна фізкультура, Лікувальна фізкультура і спортивна медицина, Медицина невідкладних станів, Народна і нетрадиційна медицина, Неврологія, Нейрохірургія, Нефрологія, Онкогінекологія, Онкохірургія, Організація і управління охороною здоров'я, Ортодонція, Ортопедія і травматологія, Пародонтологія, Педіатрія, Променева терапія, Професійна патологія, Пульмонологія, Радіологія, Ревматологія, Рентгенологія, Рефлексотерапія, Санологія, Спортивна медицина, Стоматологія, Терапевтична стоматологія, Терапія, Ультразвукова діагностика, Урологія, Фізична та реабілітаційна медицина, Фізіотерапія, Функціональна діагностика, Хірургія.

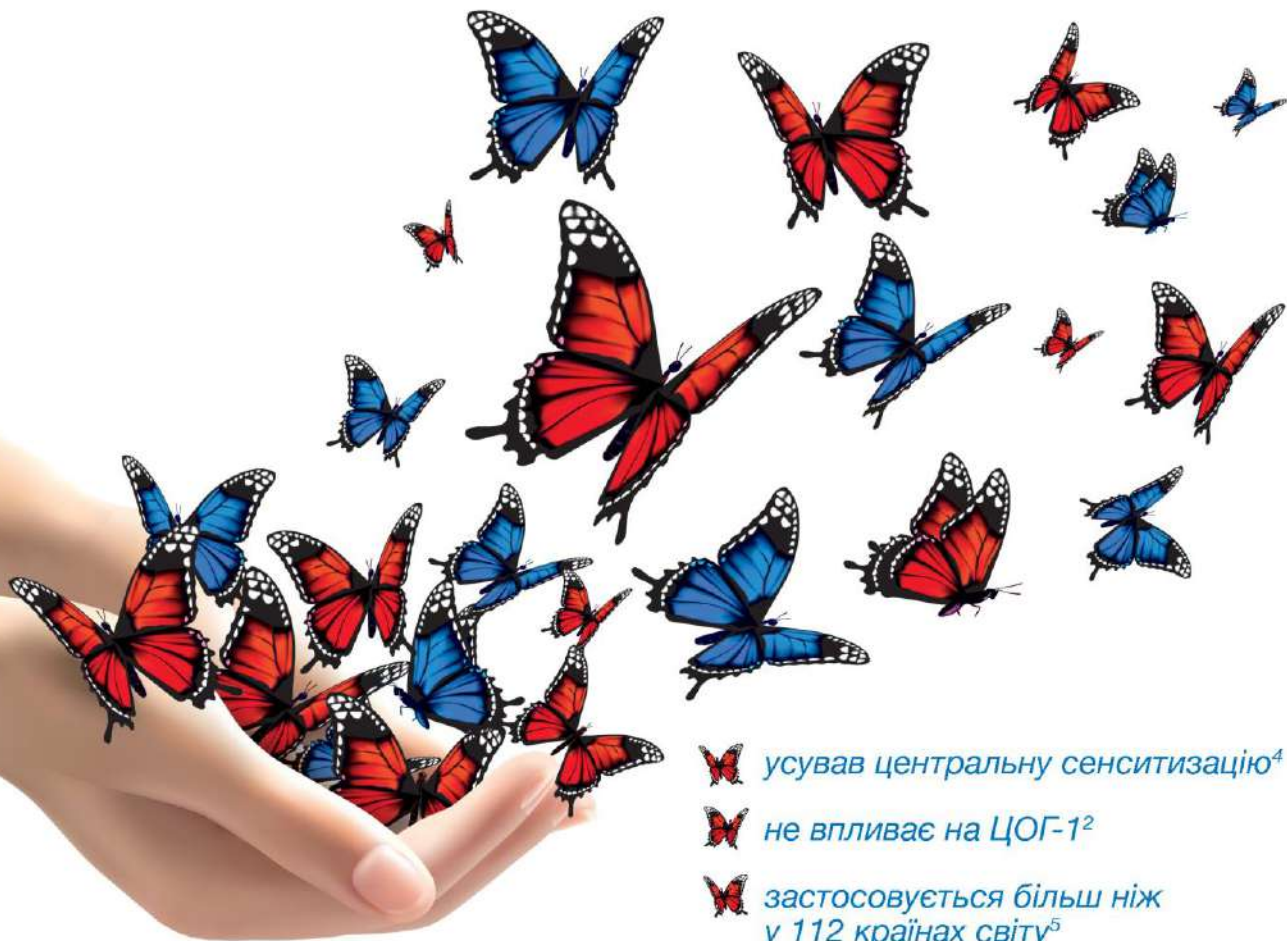
Реєстрація учасників за посиланням: <https://osteohub.info/registr>.



Аркоксія®

- оригінальний еторикоксиб¹

Селективний інгібітор ЦОГ-2 другого покоління з центральним та периферичним механізмом дії^{2,3,4}



 усував центральну сенситизацію⁴

 не впливає на ЦОГ-1²

 застосовується більш ніж
у 112 країнах світу⁵

Вибіркова інформація з безпеки препарату Аркоксія®. Склад: 1 таблетка містить 60 мг, 90 мг, 120 мг еторикоксибу. **Характеристика.** Аркоксія® - це нестероїдний протизапальний препарат - селективний інгібітор циклооксигенази-2 в рамках клінічного діапазону доз. **Показання.** Симптоматична терапія при остеоартриті, ревматоїдному артриті, анкілозуючому спонділіті, а також при болю і ознаках запалення, пов'язаних із гострим подгратичним артритом. Нетривале лікування помірного післяопераційного болю, пов'язаного зі стоматологічними операціями. **Протипоказання.** При гіперчутливості до діючої або будь-якої допоміжної речовини препарату; при активній пептичній або активній шлунково-кишкової кровотечі; пацієнтам, у яких виникла бронхоспазм, гострий риніт, назальні поліпи, ангіоневротичний набряк, кропив'янка або інші алергічні реакції після застосування ацетилсалicylic кислоти або НПЗП, включаючи інгібітори ЦОГ-2 (цуклооксикетексалаза-2); у період вагітності та годування груддю; при тяжких порушеннях функції печінки; якщо розрахований нірковий кліренс креатиніну < 30 мл/хв; дітям віком до 16 років; при запальних захворюваннях кишечника; при застійній серцевій недостатності; пацієнтам з артеріальною гіпертензією, у яких показники артеріального тиску постійно вищі за 140/90 мм рт. ст. та недостатньо контролюються; при діагностованій ішемічній хворобі серця, захворюваннях периферичних артерій та/або cerebrovasculary захворюваннях. **Спосіб застосування та дози.** Препарат Аркоксія® застосовують перорально. Конкретні дози вказані в Інструкції для медичного застосування препарату. **Побічні реакції:** дуже часто: >1/10, часто: >1/100, <1/10: альвеолярний остит, гастроентерит, інфекції верхніх дихальних шляхів та сечовидного тракту, набряки/затримка рідини, запаморочення, головний біль, серцебиття, аритмія, плеретсія, бронхоспазм, біль у животі, запор, метеоризм, гастрит, печія/кислотний рефлюкс, діарея/дискомфорт в ділянці епігастрія, нудота блювання, езофагіт, виразки ротової порожнини, підвищення АЛТ, підвищення АСТ, екіміоз, астенія/тошнота, грипоподібні симптоми. **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Пацієнти, у яких під час застосування еторикоксибу виникає запаморочення, вертиго або сонливість, не повинні керувати автотранспортом та працювати з іншими механізмами. **Заборони/заходи/особливості застосування.** Клінічні дослідження вказують на те, що використання селективного інгібітора ЦОГ-2 може бути пов'язане з ризиком виникнення тромботичних ускладнень (особливо інфаркту міокарда та інсульту) в порівнянні з плацебо та деякими НПЗП. Також, як і при використанні інших препаратів, які призначують синтез простагландинів, зстрижка рідини, набряки і артеріальна гіпертензія спостерігалися у пацієнтів, що приймали еторикоксиб. Еторикоксиб, особливо у великих дозах, може призводити до більш часті і сильної артеріальної гіпертензії в порівнянні з деякими іншими НПЗП та селективними інгібіторами ЦОГ-2. Про серйозні реакції гіперчутливості (а саме, анафілаксію і ангіоневротичний набряк) повідомлялось у пацієнтів, які використовували еторикоксиб. Препарат Аркоксія® в таблетках містить лактозу. Пацієнти з рідкісною спадковою непереносимістю галактози, недостатньо лактази або синдромом глюкозо-галактози не повинні застосовувати цей препарат. **Категорія відпуску.** За рецептом.

1. S.C. Strandvik, O.B. Яремко, S.Ченг пішов до лікування дегенеративно-дистрофічних захворювань суглобів. Здоров'я України №4, 2022 р. 2. Інструкція для медичного застосування препарату АРКОКСІЯ®. UA/16794/01/1-04, O. O. Queiroz et al., Safety of Etoricoxib in Patients With Reactions to NSAIDs, J Investig Allergol Clin Immunol 2008, Vol. 18(3), 163-167 4. Lars Arndt-Nielsen et al., Evidence for a central mode of action for etoricoxib (COX-2 inhibitor) in patients with painful knee osteoarthritis. PAIN 167 (2018) 1534-1544 (англійською). Рандомізоване подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, подвійне перехресне дослідження на вищезгаданому місцевому болю, на які впливав еторикоксиб у пацієнтів з болісною формою остеоартриту колін. Пацієнти були рандомізовані в дві групки: група 1: еторикоксиб 60 мг/добу (4 тижні з подальшим переходом на плацебо 4 тижні), група 2: плацебо (4 тижні з подальшим переходом на еторикоксиб 60 мг/добу (4 тижні), між групами була перевага не менше 6 днів. Показники кількісного сенсорного тестування: рівні більшого порозу коліна (найбільшого), розширення (більше) чутливості (голки на голмі) та переміщення з боку найбільш болісної коліна, часова суміща біль, часова модуляція болю. Клінічні показники: рівень болю і функція суглоба оцінювалися за допомогою опитувальників VPI, WOMAC, painDETECT PD-O), також оцінювався рівень болю за 100-мм шкалою VAS під час ходіння та підйому сходів. Висновки. Еторикоксиб у пацієнтів з OA коліна значно зменшував локальний (периферичний) та розширену (центральну) сенситизацію, а також ефект часової суміща болю. Це супроводжувалося поліпшенням клінічних показників, при цьому клінічне поліпшення було сильніше у пацієнтів з більш високими оцінками центральної сенситизації. Таким чином, було введено, що еторикоксиб реалізує своє знеболювальне дію за допомогою двох механізмів (усуває як периферичну, так і центральну сенситизацію). 5. PSJR upd 2017, Arcoxia Worldwide Marketing Authorization Status. † Аркоксія® - зареєстрована торгова марка групи компаній Органон.

Даний матеріал призначений виключно для фахівців охорони здоров'я. Для розповсюдження/демонстрації під час спеціалізованих медичних заходів та для друку у спеціалізованих медичних журналах (виданнях). Даний матеріал створено за інформаційно/фінансовою підтримки ТОВ «А-Про-Фарма», ТОВ «А-ПРО-ФАРМА» не рекомендує застосування лікарських засобів інакше, ніж це затверджено в діючій Інструкції для медичного застосування. Перед застосуванням будь-якого лікарського засобу, згаданого в даному матеріалі, будь ласка, ознайомтеся з повним текстом діючої Інструкції для медичного застосування. ©2023 ТОВ «А-ПРО-ФАРМА». Всі права захищені. Ви можете звернутися до нас за адресою: 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, оф. 20, тел. (044) 422 59 70, www.pro-pharma.com.ua, ТОВ «Органон Україна», Проспект Перемоги, 53, м. Київ, Україна, 03067, тел. +38 044 392 21 44, факс +38 044 390 38 48. Якщо у Вас виникли питання з медичної інформації про продукти групи компаній ОРГАНОН, напишіть нам: pro@organon.com. Для повідомлення про небажані явища при застосуванні лікарських засобів групи компаній Органон зателефонуйте нам + 38 044 4225072 або напишіть phv@pro-pharma.com.ua, UA-CXB-110143. Матеріал затверджено: 07.2023. Матеріал придатний до: 30.06.2025.

 ORGANON

 PROPHARMA

ВІСТА

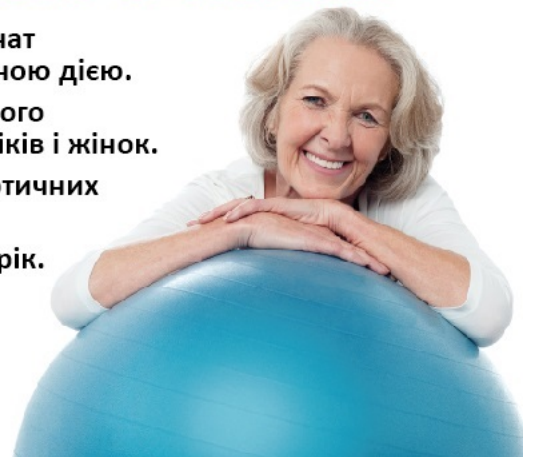
НОВІ МОЖЛИВОСТІ,
ЩО ВІДКРИВАЮТЬ ПЕРСПЕКТИВИ

ЗОЛЕВІСТА

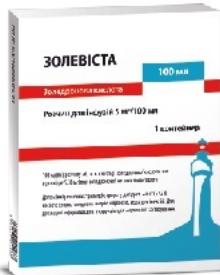
Золедронова кислота Розчин для інфузій 5 мг/100 мл

МАКСИМУМ ВПЕВНЕНOSTI В АКТИВНОМУ ЖИТТІ БЕЗ ПЕРЕЛОМІВ

- Золедронова кислота – бісфосфонат з найпотужнішою антирезорбтивною дією.
- Ефективна при лікуванні первинного і вторинного остеопорозу у чоловіків і жінок.
- Суттєво знижує частоту остеопоротичних переломів будь-якої локалізації.
- Зручне введення – лише 1 раз на рік.



1 РАЗ НА РІК



РП МОЗ України №UA/18800/01/01
від 28.06.2021
Виробник: Алтан Фармасьютикалз,
С.А. (Іспанія).

ОСТЕОПОРОЗ
діагностика та лікування
osteoporoz.com.ua

ВІСТА
НОВІ МОЖЛИВОСТІ,
ЩО ВІДКРИВАЮТЬ ПЕРСПЕКТИВИ

Інформація про лікарський засіб для фахівців охорони здоров'я для використання в професійній діяльності та для розповсюдження на спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. Повна інформація про характеристику, лікувальні властивості, можливу побічну дію міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Золевіста. Є протипоказання і побічна дія. Зберігати в місцях, недоступних для дітей.

ВІСТАБОН® ОСТЕОГЕН

МІСТИТЬ
ЗБАЛАНСОВАНИЙ КОМПЛЕКС
ВІТАМІНІВ І МІНЕРАЛІВ,
ЯКІ НЕОБХІДНІ ДЛЯ ПРОЦЕСІВ
МІНЕРАЛІЗАЦІЇ КІСТОК

- після переломів
- при остеопенії та остеопорозі

Спосіб споживання та рекомендована доза:
дорослим по 1 саше на день. Вміст саше насипати у склянку води та добре розмішати. Вживати приблизно через 20-30 хвилин після їди.
Термін споживання: щонайменше 1 місяць.
Зручний прийом – лише 1 раз на день



Форма випуску:
30 саше у картонній коробці.

1 пакетик (саше) ВІСТАБОН® ОСТЕОГЕН містить:
кальцію цитрат - 2000 мг (що відповідає 477 мг кальцію - 60% NRV*), L-карнітин - 250 мг, магнію сульфат - 200 мг (що відповідає 19,7 мг магнію - 5,5% NRV*), марганцю глюконат - 8,1 мг (що відповідає 1 мг марганцю - 50% NRV*), цинку оксид - 8 мг (що відповідає 6,43 мг цинку - 64% NRV*), міді глюконат - 7,14 мг (що відповідає 1 мг міді - 100% NRV*), натрію селеніт - 54,8 мкг (що відповідає 25 мкг селену - 46% NRV*), вітамін D3 - 15 мкг (600 МО - 300% NRV*), вітамін K2 - 10 мкг (13% NRV*)
NRV* - добова харчова референтна цінність



Інформація про дієтичну добавку для фахівців охорони здоров'я для використання в професійній діяльності та для розповсюдження на спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. Є протипоказання і побічна дія. Перед застосуванням уважно ознайомтесь з інструкцією. Зберігати в місцях, недоступних для дітей.
Виробник: Лім Хелс Срі, Італія. Імпортер: ТОВ «БУСТ ФАРМА», Україна, 03022, м. Київ, вул. Васильківська, 30, +38(095)907-37-32, info@boost-pharma.com.ua. Більше інформації – на сайті www.osteoporoz.com.ua

ОСТЕОПОРОЗ
діагностика та лікування
osteoporoz.com.ua



ВІСТА
НОВІ МОЖЛИВОСТІ,
ЩО ВІДКРИВАЮТЬ ПЕРСПЕКТИВИ

12 жовтня 2023 р., четвер
ПЕРШИЙ ДЕНЬ РОБОТИ

Відкриття науково-практичної конференції з міжнародною участю
«ЗАХВОРЮВАННЯ КІСТКОВО-М'ЯЗОВОЇ СИСТЕМИ ТА ВІК»,
присвяченої 30-річчю з дня заснування Національної академії медичних наук України

10:00-10:10

ВІТАЛЬНЕ СЛОВО президента Національної академії медичних наук України, академіка НАМН України, *проф. В. І. Цимбалюка*

ВІТАЛЬНЕ СЛОВО в. о. директора ДУ «Інститут геронтології імені Д. Ф. Чеботарьова НАМН України», *проф. В. Б. Шатило*

ВІТАЛЬНЕ СЛОВО президента Української асоціації остеопорозу *проф. Н. В. Григор'євої*

10:10-11:00

Пленарне засідання
«РАЗОМ З УКРАЇНОЮ»

Головуючі: *проф. Шатило В. Б., проф. Григор'єва Н. В.*

ВСТУПНЕ СЛОВО ВІД КОМІТЕТУ НАЦІОНАЛЬНИХ ТОВАРИСТВ МІЖНАРОДНОЇ
АСОЦІАЦІЇ ОСТЕОПОРОЗУ

Famida Jiwa (Toronto, Canada)

ПОЛЬСЬКИЙ НАРОД У ДОПОМОЗІ УКРАЇНІ

Edward Czerwinski (Krakow, Poland)

МЕДИЧНЕ ТА НАУКОВЕ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ В СУСІДНІХ КРАЇНАХ ЧЕРЕЗ КРИЗУ ВІЙНИ

Juray Payer (Bratislava, Slovakia)

СИСТЕМА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я В КЛІНІЧНІЙ ОСТЕОЛОГІЇ У ЧЕХІЇ

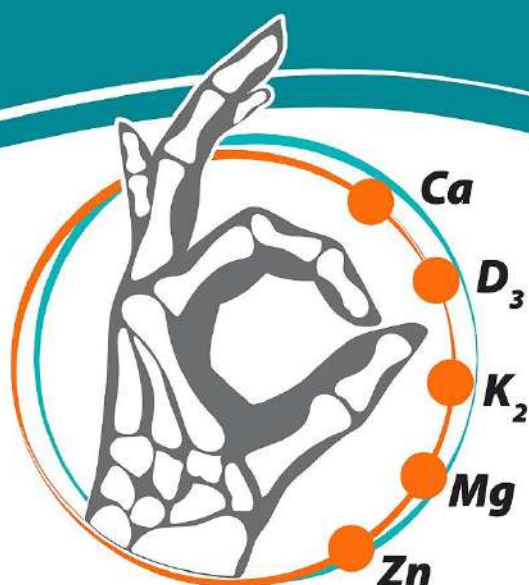
Vladimír Palička (Prague, Czech Republic)

ІНІЦІАЦІЯ СИСТЕМИ FLS У СЕРБІЇ

Radmila Matijevic (Novi Sad, Serbia)

Відповіді на запитання

Остеоцитрат



направить кальцій до кісток
і все у тебе буде ОК!

Остеоцитрат - посилений вітаміном K₂
комплекс ЦИТРАТУ кальцію, D₃ та мінералів
- при остеопорозі, а
Остеоцитрат МАКС - при переломах*



- **Посилений вітаміном K₂, який необхідний для транспортування кальцію з крові в кісткову тканину¹**
- **Не збільшує ризики утворення каменів в нирках, та кальцинатів в стінках судин^{1,2}**

Склад на 1 саше (активні інгредієнти):

Остеоцитрат/Остеоцитрат МАКС
Кальцію ЦИТРАТ 2400 мг еквівалентно кальцію 500 мг
Вітамін K ₂ 50 мкг
Вітамін D ₃ 10 мкг (400 МО)/25 мкг (1000 МО)
Магній (у вигляді магнію ЦИТРАТУ) 25 мг
Цинк (у вигляді цинку ЦИТРАТУ) 3,75 мг

* Дієтичні добавки

1. Листок-вкладення (інформація для споживача) ДД Остеоцитрат, Остеоцитрат МАКС. 2. Sakhaee K, Poindexter JR, Griffith CS, Pak CY Stone forming risk of calcium citrate supplementation in healthy postmenopausal women. The Journal of Urology 2004; 172 (3): 958-61. * Дієтична добавка. Звіт №3/28-A-3385-2020 від 29.01.2021. Інформація про дієтичну добавку для медичних та фармацевтичних працівників. Не є лікарським засобом. Перед застосуванням ознайомтесь з листком-вкладенням (інформацією для споживача) та інформацією про наявність протипоказань та побічних реакцій. Для розповсюдження на спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. Дата друку 17.01.2022.

СИЛА
СОНЦЯ

СІМЕЙСТВО
ВІТАМІНУ
D₃

АКВАДЕТРИМ®
& ОЛІДЕТРИМ



 polpharma

11:00-12:30

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 1

присвячується Міжнародному дню остеоартриту

«ФЕНОТИПИ ОСТЕОАРТРИТУ: ВИБІР ШЛЯХІВ ЛІКУВАННЯ»

Головуючі: проф. Головач І. Ю., проф. Яременко О. Б.

ЗАПАЛЬНИЙ КАСКАД ПРИ ОСТЕОАРТРИТІ: ІСНУЮЧІ МОЖЛИВОСТІ РОЗРИВУ ВАДНОГО КОЛА

Яременко О. Б. (Київ)

МЕТАБОЛІЧНИЙ ФЕНОТИП ОСТЕОАРТРИТУ: ПАЗЛ КОМОРБІДНОГО ПАЦІЄНТА

Головач І. Ю. (Київ)

ПОСТТРАВМАТИЧНИЙ ОСТЕОАРТРИТ: ДЕ ПОЧИНАЄТЬСЯ ХВОРОБА?

Григор'єва Н. В. (Київ)

Відповіді на запитання

12:40-14:10

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 2

«ТАКИЙ РІЗНИЙ ОСТЕОПОРОЗ: ЯК ПІДБРАТИ «ІДЕАЛЬНЕ» ЛІКУВАННЯ?»

Головуючі: проф. Григор'єва Н. В., д.м.н. Орленко В. Л.

ОСТЕОПОРОЗ В ПРАКТИЦІ ТРАВМАТОЛОГА. РЕАЛІЇ ТА ПЕРСПЕКТИВИ

Кожемяка М. О. (Запоріжжя)

МЕНЕДЖМЕНТ ПОСТМЕНОПАУЗАЛЬНОГО ОСТЕОПОРОЗУ: УКРАЇНСЬКІ РЕКОМЕНДАЦІЇ 2023

Григор'єва Н. В. (Київ)

ОСТЕОПОРОЗ В ПРАКТИЦІ ЕНДОКРИНОЛОГА

Орленко В. Л. (Київ)

Відповіді на запитання

ФОРСАНЕК®

форсуй лікування болю та запалення



- ◆ Швидка та тривала сила дії^{1, 2*}
- ◆ Зручне застосування – один раз на добу¹
- ◆ Безпечніший за традиційні НПЗЗ щодо впливу на ШКТ³

* Початок анальгезуючої дії вже через 28 хвилин (згідно з інструкцією).

СТРУКТУМ 500мг

хондроїтин сульфат натрію

Єдиний оригінальний
хондроїтин сульфат-4 і -6 в Україні



СТРУКТУМ® **Склад:** діюча речовина: хондроїтин сульфат натрію; 1 капсула містить хондроїтину сульфату натрію 500 мг. **Фармакологічні властивості.** Хондроїтин сульфат – важливий компонент кісток і хрящової тканини суглобів, який сприяє підтриманню цілісності матриксу хряща завдяки. **Показання.** Допоміжна терапія при дегенеративних захворюваннях суглобів і хребта (остеоартроз, міжхребцевий остеохондроз). **Протипоказання.** Гіперчутливість до діючої речовини або до будь-якої допоміжної речовини лікарського засобу. **Особливості застосування.** Немає. **Побічні реакції.** З боку нервової системи. Часто: запаморочення. З боку шлунково-кишкового тракту. Часто: діарея, біль у животі, нудота. Рідко: блювання. З боку шкіри і підшкірних тканин. Нечасто: кропив'янка, свербіж, висипання. Рідко: ангіоневротичний набряк, еритема. Загальні розлади. Нечасто: набряк обличчя. **Категорія відпуску.** Без рецепта. **Виробник.** П'єр Фабр Медикамент Продакшн. **Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.** Виробнича дільниця Прожіфарм, вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція. Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування. РП №UA/7504/01/01 від 29.11.2017 р. Зміни внесені 02.01.2019. №6. Інформація про лікарський засіб для використання в професійній діяльності медичними і фармацевтичними працівниками.



Pierre Fabre
Médicament

EUROMEDEX

Представництво «Євромедекс Франс», м. Київ, вул. Грушевського, 28/2, НП 43,
тел./факс: (044) 359 0 356
відділ фармаконагляду: тел./факс 38 044 359 09 56
pharmacovigilance_ub@euromedex.com

14:20-15:50

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 3

«КАЛЬЦІЄВИЙ ПАРАДОКС: НА ПЕРЕХРЕСТІ ДИСЦИПЛІН»

Головуючі: д.м.н. Бистрицька М. А., проф. Григор'єва Н. В., проф. Нішкумай О. І.,

ПОРУШЕННЯ ОБМІНУ КАЛЬЦІЮ ПРИ ХРОНІЧНІЙ ХВОРОБИ НИРОК

Wei Chen (New York, USA)

**«КАЛЬЦІЄВИЙ ПАРАДОКС» – КІСТКОВА ТА СУДИННА КРИХКІСТЬ. ЧИ Є МОЖЛИВІ
РІШЕННЯ?**

Нішкумай О. І. (Київ)

ЗАХВОРЮВАННЯ НЕРВОВОЇ СИСТЕМИ ТА КАЛЬЦІЙ: ЧИ ІСНУЄ ЗВ'ЯЗОК?

Бистрицька М. А., Сидорчук Л. М. (Київ)

Відповіді на запитання

16:00-17:30

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 4

«ДЕФЦИТ ВІТАМІНУ D В УКРАЇНІ: ОНОВЛЕННЯ 2023»

Головуючі: проф. Балацька Н. І., проф. Бекетова Г. В., проф. Григор'єва Н. В.

**СУЧАСНІ СТАНДАРТИ НАДАННЯ МЕДИЧНОЇ ДОПОМОГИ ПРИ АЛІМЕНТАРНОМУ РАХІТІ
У ДІТЕЙ В УКРАЇНІ**

Бекетова Г. В. (Київ)

**МЕНЕДЖМЕНТ ДЕФЦИТУ ВІТАМІНУ D В УКРАЇНІ: КОНСЕНСУС УКРАЇНСЬКИХ
ЕКСПЕРТІВ**

Григор'єва Н. В. (Київ)

**ДИФЕРЕНЦІЙНА ДІАГНОСТИКА СИНДРОМУ ОСТЕОМАЛЯЦІЇ ТА РАХІТУ У ПАЦІЄНТІВ
РІЗНОГО ВІКУ**

Балацька Н. І. (Київ)

Відповіді на запитання

краще світове обладнання та міжнародний контроль якості досліджень сприяють отриманню точних результатів¹



335 лабораторних центрів у **142** населених пунктах по всій Україні²

¹подробці на сайті synevo.ua
²станом на 10.09.2021

повна автоматизація процесів — щосекунди виконується лабораторний тест*



*за 70-ти годинного робочого тижня

SMS-сповіщення та відправка результатів аналізів на e-mail

366 000 клієнтів лабораторія обслуговує щомісяця

ЛАБОРАТОРНІ ТЕСТИ

Тиреоїдні гормони	Тиреотропін ⁴
3	Пероксидаза щитоподібної залози
002	Тиреоглобулін (ТГ)
004	Тиреотропний гормон (АТТГ)
1005	Тироксин вільний (Т4 віль.)
1006	Тироксин загальний (Т4 заг.)
1007	Трийодтиронін вільний (Т3 віль.)
008	Трийодтиронін загальний (Т3 заг.)
95	Панель № 1. "Тиреоїдний з АМС"
	Панель № 2. "Тиреоїдний" (3 параметри)
	Панель № 3. "Скринінг" на рак щитоподібної залози

1 000 досліджень у прайсі
1 916 000 тестів виконується щомісяця

дані 2020 року

Токката

Толперизону гідрохлорид

МІОРЕЛАКСАНТ ПЕРЕВІРЕНИЙ ЧАСОМ¹



- Міорелаксанти з центральним механізмом дії²;
- Толперизон потенціює дію НПЗП²;
- Толперизон не проявляє седативного ефекту, тому його можна призначати в комплексі з седативними, снодійними засобами і транквілізаторами³.

Реклама лікарського засобу. Інформаційний матеріал для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів, а також для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики

Інформація призначена виключно для медичних установ та лікарів.

Р.П. № UA/16510/01/01, від «22» грудня 2022 р. (наказ МОЗ України від «13» грудня 2022р. № 2241.),
Р.П. № UA/17648/01/02 від «30» серпня 2019 р. (наказ МОЗ України від «15» жовтня 2022 р. № 2338),

Виробник: АТ «Фармак», 04080, м. Київ, вул. Кирилівська, 63.
тел.: +38 (044) 496-87-87/e-mail: info@farmak.ua /веб-сайт: www.farmak.ua
УКР/ПРОМО/04/2023/ТОК/АВМ/002

Фармак

**АНОНС МІЖНАРОДНОГО ДНЯ ОСТЕОПОРОЗУ 2023 В УКРАЇНІ
ЗАСІДАННЯ ПРАВЛІННЯ УКРАЇНСЬКОЇ АСОЦІАЦІЇ ОСТЕОПОРОЗУ**

13 жовтня 2023 р., п'ятниця

ДРУГИЙ ДЕНЬ РОБОТИ

10:00-11:30

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 5

**«СУЧАСНІ СТРАТЕГІЇ В ДІАГНОСТИЦІ ЗАХВОРЮВАНЬ
КІСТКОВО-М'ЯЗОВОЇ СИСТЕМИ»**

Головуючі: проф. Григор'єва Н. В., к.м.н. Мусієнко А. С.

ОСТАННІ ОНОВЛЕННЯ В ОЦІНЦІ РИЗИКУ ПЕРЕЛОМІВ: FRAX I FRAXPLUS

Eugene McCloskey (Sheffield, United Kingdom)

МОЖЛИВОСТІ ДЕНСИТОМЕТРІЇ В ОЦІНЦІ СТАНУ КІСТКОВОЇ ТКАНИНИ

Мусієнко А. С. (Київ)

**ВИКОРИСТАННЯ МЕТОДІВ ОЦІНКИ КІСТКОВОЇ СТРУКТУРИ НА ОСНОВІ DXA ПРИ
ВТОРИННОМУ ОСТЕОПОРОЗІ**

Martin Kužma (Bratislava, Slovakia)

**БІОХІМІЧНІ МАРКЕРИ КІСТКОВОЇ ТКАНИНИ В ДІАГНОСТИЦІ ОСТЕОПОРОЗУ: МІФИ ТА
РЕАЛІЇ**

Григор'єва Н. В. (Київ)

Відповіді на запитання

11:40-13:10

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 6

«СУГЛОБОВИЙ СИНДРОМ В КЛІНІЧНІЙ ПРАКТИЦІ»

Головуючі: проф. Григор'єва Н. В., проф. Хіміон Л. В.

OARSI: МІСІЯ ТА ПЕРСПЕКТИВИ

Григор'єва Н. В. (Київ)

Допоможи їй рухатися вперед під надійним захистом Проліа®



Розпочни з Проліа® для довгострокового захисту від переломів та безперервного зростання МЩК протягом до 10 років

КОРОТКА ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПРЕПАРАТ ПРОЛІА®/PROLIA® (ДЕНОСУМАБ) РОЗЧИН ДЛЯ ПІДШКІРНОГО ВВЕДЕННЯ БУДЬ ЛАСКА, ОЗНАЙОМТЕСЯ З ПОВНОЮ ІНСТРУКЦІЄЮ ЩОДО ВИКОРИСТАННЯ ПЕРЕД ПРИЗНАЧЕННЯМ ПРЕПАРАТУ.

Реєстраційне посвідчення: UA-12077-01-01 від 20.03.2017.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ. Деносумаб – це моноклональне антитіло людини (IgG2), мішенню для якого є RANKL, з яким препарат зв'язується з високою афінністю та специфічністю, запобігаючи активації його рецептора RANK на поверхні прекурсорів остеокластів та остеокластів. Запобігання взаємодії RANKL/RANK пригнічує утворення остеокластів, погіршує їх функціонування та життєздатність, таким чином зменшуючи резорбцію як трубчастих, так і губчастих кісток.

ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ. Лікування остеопорозу у жінок постменопаузального періоду та чоловіків із підвищеним ризиком виникнення переломів. У жінок в постменопаузальному періоді препарат Проліа® значно зменшує ризик переломів хребців, переломів нехребцевої локалізації та переломів стегна. Лікування втрати кісткової маси у чоловіків з підвищеним ризиком переломів хребців, які отримують гормонотерапію у зв'язку з раком передміхурової залози.

ПРОТИПОКАЗАННЯ. Гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату. Гіпокальціємія.

ОСОБЛИВОСТІ ЗАСТОСУВАННЯ. Поповнення кальцію та вітаміну D. Для всіх пацієнтів дуже важливим є адекватне вживання кальцію та вітаміну D.

Важливо скорегувати гіпокальціємію за допомогою адекватного вживання кальцію та вітаміну D до початку лікування препаратом. Протягом лікування рекомендований клінічний моніторинг рівнів кальцію у крові пацієнтів, схильних до розвитку гіпокальціємії. У пацієнтів, які приймають Проліа®, можуть виникнути інфекції шкіри (переважно целюліт), що призводять до госпіталізації. Пацієнтам необхідно негайно звернутися за медичною допомогою. Отримані рідкісні повідомлення про остеонекроз щелепи у пацієнтів, які перебувають на лікуванні остеопорозу препаратом Проліа®. Остеонекроз щелепи виникає переважно у пацієнтів з розповсюдженим раком, які лікувались деносумабом у дозі 120 мг 1 раз на місяць. Перед лікуванням препаратом Проліа® хворим із факторами ризику потрібна попередня консультація стоматолога з проведенням відповідних профілактичних заходів та індивідуальної оцінки співвідношення ризику/користі. Під час лікування препаратом Проліа® слід дотримуватися відповідних правил гігієни порожнини рота, проходити регулярні профілактичні огляди у стоматолога. У хворих, які лікувались препаратом Проліа®, повідомлялось про випадки атипичних переломів стегна. Під час лікування препаратом Проліа® пацієнтів слід попередити

щодо необхідності повідомлення про нові або незвичайні випадки болю у стегновій кістці, стегні або паховій ділянці. Пацієнтів, які мають такі симптоми, необхідно обстежити на наявність неповних переломів стегна, обстеженню також підлягає стегно з протилежної сторони.

Ковпачок голки на попередньо заповненому шприці містить сухий природний каучук (похідне латексу), що може спричинити алергічну реакцію. Пацієнти, які лікуються препаратом Проліа®, не повинні одночасно приймати інші лікарські засоби, що містять деносумаб.

ЗАСТОСУВАННЯ У ПЕРІОД ВАГІТНОСТІ АБО ГОДУВАННЯ ГРУДДЮ. Препарат Проліа® не рекомендований для застосування у період вагітності та годування груддю. **СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ТА ДОЗИ.** Рекомендована доза – одна підшкірна ін'єкція 60 мг 1 раз кожні 6 місяців, що вводиться у стегно, живіт або зовнішню поверхню плеча. Протягом терапії пацієнти повинні отримувати препарати, що містять кальцій та вітамін D.

ПОБІЧНІ РЕАКЦІЇ. Дуже часто (≥ 1 з 10): біль у кінцівках, біль у м'язах та кістках; часто (≥ 1 зі 100 та < 1 з 10): інфекції сечовидільної системи, інфекції верхніх відділів дихальної системи, ішіас, катаракта, запор, дискомфорт у животі, висипання, екзема, включаючи дерматит, алергічний дерматит, атопічний дерматит та контактний дерматит; нечасто (≥ 1 з 1000 та < 1 зі 100): дивертикуліт, целюліт, інфекції вуха; рідко (≥ 1 з 10 000 та < 1 з 1000): гіпокальціємія, медикаментозна гіперчутливість, анафілактична реакція, гіпокальціємія, остеонекроз щелепи, атипичні переломи стегна.

УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ. Зберігати у холодильнику при температурі 2-8 °C в оригінальній упаковці.

КАТЕГОРІЯ ВІДПУСКУ. За рецептом.

ВИРОБНИК. Амджен Мануфакчурінг Лімітед, Пуерто-Ріко, США; Амджен Європа Б.В., Нідерланди.

МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ВИРОБНИКІВ ТА АДРЕСИ ПРОВАДЖЕННЯ ЇХ ДІЯЛЬНОСТІ. «Амджен Мануфакчурінг Лімітед», Стейт Роуд 31, Кілометр 24.6, Джанкос, Пуерто-Ріко 00777, США; «Амджен Європа Б.В.», Мінервум 7061, 4817 ZK, Бреда, Нідерланди.

ЗА ДОДАТКОВОЮ ІНФОРМАЦІЄЮ ЩОДО ПРЕПАРАТУ ПРОЛІА® ЗВЕРТАЙТЕСЯ: ТОВ Дельта Медікел 08132, Україна, Київська область, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43; тел: +38 (044) 593 33 55, факс: +38 (044) 593 33 54.

1. Cummings S.R. et al. N. Engl. J. Med. – 2009. – V. 361. – P. 756–765.
2. Інструкція для препарату Проліа.
3. Henry G. Bone et al. [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-8587\(17\)30138-9](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-8587(17)30138-9)

МЕРКАНА

№1 за рекомендаціями лікарів при артрозах¹

Чому лікарі обирають Меркану?

Сприяє усуненню запалення та зменшенню скрутості суглобів²

Сприяє покращенню рухливості та гнучкості суглобів²



Склад: 1 капсула містить: активний інгредієнт: запаленовмісний хрящовий колаген наденатурований II типу UC-II™ - 40,0 мг (mg); Рекомендації щодо застосування: МЕРКАНА рекомендована у якості дієтичної добавки до раціону харчування як додаткове джерело наденатурованого колагену II типу UC-II™ з метою усунення запалення суглобів, нормалізації функціонального стану суглобів, зокрема при фізичному навантаженні. Сприяє усуненню запалення та зменшенню скрутості суглобів, покращенню їх рухливості та гнучкості. Спосіб застосування та рекомендована добова доза: зживати дорослим по 1 капсулі 1 раз на добу натщесерце перед сном, запиваючи склянкою теплої води. Перед застосуванням рекомендовано консультуватися з лікарем. Рекомендований термін споживання 2-6 місяців. При необхідності курс можна повторити. Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу. МЕРКАНА не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування. Протипоказання: індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів, вагітність та період лактації. Форма вилуску: капсули. Кількість капсул у 1 упаковці: вказано на упаковці. Дата виробництва та строк придатності: дату виробництва вказано на упаковці. Строк придатності - 24 місяці від дати виробництва. Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4 °C до 25 °C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці. Постачальник активного інгредієнту: Lonza Consumer Health Inc., USA, що є частиною компанії Lonza (Bazel, Швейцарія). Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: Laboratorios Virens S.L., Іспанія, Індустрия 45-B, Пласіно-судійні промисловий регіон, 08740 Сент-Андре-де-ла-Барса, Барселона / Laboratorios Virens S.L., Spain, Industria 45-B Poligono Industrial Nord-Est 08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona, tel +34-936828972. Найменування та місцезнаходження і номер телефону пакувальника: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», просп. Перемоги, буд. 91, м. Київ, Україна, 03115, тел. +38 (044) 422-50-70; факс: вулиця адреса потужностей (об'єкт) виробництва: вул. Київська, 223-Б, м. Бровари, Київська обл., Україна, 07400. Найменування та місцезнаходження і номер телефону підприємства, яке здійснює функції щодо прийняття претензій від споживачів: ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, м. Київ, Україна, 03170, тел. +38 (044) 422-50-70 ТУ У 102-34414427-011-2015

*UC-II™ та логотип з торговельним знаком компанії Lonza або її афільованих компаній.
1. Згідно даних наданих Proxima Research ІН1265 від 17.03.2021, щодо дієтичних добавок Меркана серед призначень лікарів 16 спеціальностей за підсумками 2020 року при діагнозі за класифікацією МКБ 10 М 15 - М 19 Артрози, сумарно у 25 містах України серед продуктів всієї категорії, що досліджуються в проєкті «Rx Test» інформаційно-аналітичної бази Системи дослідження ринку "PharmExplorer".
2. Науково-експертна оцінка дієтичної добавки «Меркана» / «Mercana», виробництва Laboratorios Virens S.L., Іспанія №8 від 16.02.2021
Даний матеріал призначений виключно для фахівців охорони здоров'я. Для розповсюдження/ремонстрації під час спеціалізованих медичних заходів та для друку у спеціалізованих медичних журналах (видаванні). Даний матеріал створено за інформаційно/фінансової підтримки ТОВ «А «Про-Фарма» ТОВ «А «ПРО-ФАРМА» не рекомендує застосування дієтичної добавки «Меркана», йнакше ніж це затверджено в етикетуванні/маркування. Перед застосуванням дієтичної добавки «Меркана», будь ласка, ознайомитесь з повним текстом етикетування/маркування. ©2023 ТОВ «А «ПРО-ФАРМА». Всі права захищені. Ви можете звернутися до нас за адресою: 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, офіс 20, тел. (044) 422 50 70, www.pro-pharma.com.ua
Якщо у Вас виникли питання з інформації про продукти компанії ТОВ «А «ПРО-ФАРМА», Ви можете звернутися до нас за адресою: 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, офіс 20, тел. (044) 422 50 70, www.pro-pharma.com.ua. Матеріал затверджено - 03.09.2023. Матеріал придатний до 02.09.2025.

ВІД БОЛЮ В НИЖНІЙ ЧАСТИНІ СПИНИ ДО ОСТЕОАРТРИТУ ХРЕБТА

François Rannou (Paris, France)

СУГЛОБОВИЙ СИНДРОМ У ОСІБ ЛІТНЬОГО ВІКУ: ДИФЕРЕНЦІЙНА ДІАГНОСТИКА ТА ПІДХОДИ ДО ЛІКУВАННЯ

Григор'єва Н. В. (Київ)

ЕФЕКТИВНІСТЬ І БЕЗПЕКА УРАТЗНИЖУЮЧОЇ ТЕРАПІЇ У МУЛЬТИМОРБІДНИХ ПАЦІЄНТІВ В УМОВАХ РЕАЛЬНОЇ КЛІНІЧНОЇ ПРАКТИКИ

Хіміон Л. В. (Київ)

Відповіді на запитання

13:20-14:50

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 7

«МІСЦЕ НПЗП У ЛІКУВАННІ ХРОНІЧНИХ БОЛЬОВИХ СИНДРОМІВ»

Головуючі: проф. Блонський Р. І., проф. Головач І. Ю., проф. Проценко Г. О.

ДИФЕРЕНЦІЙНА ДІАГНОСТИКА АРТРИТІВ ТА ПІДХОДИ ДО ЛІКУВАННЯ

Проценко Г. О. (Київ)

ПРОФІЛЬ БЕЗПЕКИ НПЗП: ЧИ МОЖЛИВА НІЧІЯ МІЖ СЕЛЕКТИВНИМИ ТА НЕСЕЛЕКТИВНИМИ ІНГІБІТОРАМИ ЦОГ2?

Головач І. Ю. (Київ)

СУЧАСНІ МОЖЛИВОСТІ ЛІКУВАННЯ ОСТЕОАРТРИТУ

Блонський Р. І. (Київ)

Відповіді на запитання

Мовіксикам® - ОДТ єдиний мелоксикам, що диспергується в ротовій порожнині² для більш швидкого⁴ та безпечного лікування запалення, а також в ампулах!^{1,5}



 **Висока безпека з боку печінки³**

 **Більш швидка дія^{4,6}**

 **Приємний смак лісових ягід¹**



1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Мовіксикам® ОДТ. 2. Мовіксикам® ОДТ - єдина форма у вигляді таблеток, що диспергується в ротовій порожнині, серед таблетованих форм з діючою речовиною мелоксикам за даними Державного реєстру лікарських засобів про зареєстровані лікарські засоби станом на 04 жовтня 2021 р (<http://www.driz.com.ua/>). 3. Поворознюк В. В., Дзерович Н. І., Заверуха Н. В., Мусієнко А. С., Качук А. А., Солоненко Т. Ю. ДУ «Інститут геронтології імені Д. Ф. Чеботарьова НАМН України» - «Вивчення ефективності та безпечності таблеток Мелоксикаму, що диспергуються в ротовій порожнині (Мовіксикам ОДТ) у хворих з остеоартрозом колінних суглобів» «Біль. Суглоби. Хребет» Том 10, №4, 2020. 4. Н.М. Шуба, Т.Д. Воронова, А.С. Крилова Ліки України №18(415) вересень 2017 «Порівняльна оцінка ефективності ородиспергуємого мелоксикаму у хворих із синдромом болю в нижній частині спини». 5. Singh G., Lanes S., Triadafilopoulos G. «Risk of serious upper gastrointestinal and cardiovascular thromboembolic complications with meloxicam» Am J Med. 2004. V.117(2):100-106. 6. М. М. Орос, В. В. Грабар, ДВНЗ «Ужгородський національний університет» - «Біль у стопі. Погляд невролога» «НЕЙРОNEWS» №1 2020. * Таблетка зі смаком лісових ягід. Р.П. UA/13585/01/02, Р.П. UA/13585/01/01, Р.П. UA/14916/01/01. Інформація надана в скороченому вигляді. Повна інформація про застосування та повний перелік протипоказань і побічних реакцій міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. Інформація для медичних та фармацевтичних працівників. Для розповсюдження на спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. Дата друку: 05.10.2021.

ЕКОНОМІЧНО ВИГІДНА УПАКОВКА
Вистачає на 2 місяці^{3,4}



РЕМІСІЯ

глюкозаміну **сульфату 500 мг**
хондроїтину **сульфату натрію 400 мг**

1 таб. 3 р/добу - 3 тижні, далі по
1 таб. 2 р/добу, протягом 3 місяців

ЗАГОСТРЕННЯ

калію диклофенаку **50 мг**
глюкозаміну **сульфату 500 мг**
хондроїтину **сульфату натрію 400 мг**

1 таб. 3 р/добу

МОВЕКС® КОМФОРТ – ЕФЕКТИВНА КОМБІНАЦІЯ
ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТУ І ХОНДРОЇТИНУ СУЛЬФАТУ
З НАЙВИЩИМ РІВНЕМ ДОКАЗОВСТІ 1А*

МОВЕКС® АКТИВ – ШВИДКЕ ЗНЕБОЛЕННЯ
З КЛІНІЧНО ДОВЕДЕНОЮ
ХОНДРОПРОТЕКЦІЄЮ*



ПРЕПАРАТ РОКУ 2017 **ПРЕПАРАТ РОКУ 2018** **ПРЕПАРАТ РОКУ 2019** **ПРЕПАРАТ РОКУ 2020**

* «OARS recommendations for the management of hip and knee osteoarthritis Part III: changes in evidence following systematic cumulative update of research published through January 2009» W. Zhang et al. Osteoarthritis and Cartilage 18(2010) 476-499; «EULAR Recommendations 2003: an evidence based approach to the management of knee osteoarthritis: Report of a Task Force of the Standing Committee for International Clinical Studies Including Therapeutic Trials (ESCISIT)» K.M. Jordan et al. Ann Rheum Dis 2003;62: 1145-1155. 1. «Advances in NSAID Development: Evolution of Diclofenac Products Using Pharmaceutical Technology» Roy Altman, Bill Bosch et al. Drugs (2015) 75:859-877. 2. «Clinical effectiveness of glucosamine and chondroitin sulphate in treatment of osteoarthritis» Fakhra Batool et al. Int J Pharm Sci Res 2015; 6(2):541-45. 3. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Мовекс® Комфорт. 4. При умові прийому по 1 таблетці 2 рази на добу. **Мовекс® Комфорт. ПОКАЗАННЯ.** Дегенеративно-дистрофічні захворювання суглобів та хребта: первинний та вторинний остеоартрози, остеохондроз, плечопоясничний періартрит; переломи (для прискорення утворення кісткової мозолі). **Мовекс® Актив. ПОКАЗАННЯ.** Лікування захворювань опорно-рухового апарату, що супроводжуються ознаками запалення, болем, дегенеративно-дистрофічними змінами хрящової тканини суглобів і хребта, зменшенням рухливості суглобів. Остеоартрити, періартрити (у тому числі колінного, кульшового суглобів, міжхребцевої остеохондроз, спондилоартроз), ревматоїдний артрит. Переломи і травми (для прискорення утворення кісткової мозолі), посттравматичне запалення м'яких тканин і опорно-рухового апарату (внаслідок розтягнення, ударів). Інформація надана в скороченому вигляді. Повна інформація про застосування та повний перелік протипоказань і побічних реакцій міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. Інформація для медичних та фармацевтичних працівників. Для розповсюдження на спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. За підсумками конкурсу торгових марок «Фаворит Успіху» 2014 року Мовекс® - Фаворит Успішних людей у категорії «Препарат для лікування захворювань суглобів», 2015 року - Фаворит Успішних людей у категорії «Препарат для лікування захворювань суглобів», 2016 Абсолютний Фаворит в категорії «Препарат для лікування захворювань суглобів», 2017 Фаворит Експертів в категорії «Препарат для лікування захворювань суглобів», 2018 Абсолютний Фаворит в категорії «Препарат для лікування захворювань суглобів», та Панацея 2017, 2018, 2019, 2020 в категорії «Препарат року» <http://panacea.ua/>. Дата друку: 05.10.2021.

15:00-16:00

СЕКЦІЙНЕ ЗАСІДАННЯ 8
«СУЧАСНІ СТРАТЕГІЇ ЛІКУВАННЯ ЗАХВОРИЮВАНЬ
КІСТКОВО-М'ЯЗОВОЇ СИСТЕМИ В ОСІБ ЛІТНЬОГО ВІКУ»

Головуючі: *проф. Головач І. Ю., проф. Григор'єва Н. В.*

МОЖЛИВОСТІ МІКРО-РНК У МЕНЕДЖМЕНТІ ЗАХВОРИЮВАНЬ КІСТОК ТА СУГЛОБІВ

Heinrich Resch (Vienna, Austria)

ЛІКУВАННЯ ЗАХВОРИЮВАНЬ КІСТКОВО-М'ЯЗОВОЇ СИСТЕМИ В ОСІБ ЛІТНЬОГО ВІКУ: ЯК РОЗСТАВЛЯЄМО ПРІОРИТЕТИ?

Григор'єва Н. В., Дедух Н. В. (Київ)

Відповіді на запитання

Дискусія

Ухвалення резолюції конференції

Закриття конференції



www.facebook.com



www.instagram.com



www.youtube.com

