

Kalendář kongresů v roce 2011

World Congress on Controversies in Bone & Joint Diseases (C-Bone)

20.–23. ledna 2011, Barcelona, Spain

Více na: www.comtecmed.com

20th IOF Advanced Training Course on Osteoporosis

1.–3. února 2011, Geneva, Switzerland

Více na: www.iofbonehealth.org

ECCEO European Congress of Osteoporosis

23.–26. března 2011, Valencia, Spain

Více na: www.iofwco-ecceo10.org

BSR (The British Society of Rheumatology) Rheumatology 2011

12.–14. dubna 2011, Brighton, UK

Více na: www.rheumatology.org.uk

ECE European Congress of Endocrinology

30. dubna–4. května 2011, Rotterdam, Netherlands

Více na: www.ece2011.com

Annual Meeting of The Endocrine Society

4.–7. května 2011, Boston, USA

Více na: www.endo-society.org

ECTS European Calcified Tissue Society

7.–11. května 2011, Athens, Greece

Více na: www.ects-ibms2011.org

EULAR Annual European Congress of Rheumatology

25.–28. května 2011, London, UK

Více na: www.eular.org

13th World Congress on Menopause

8.–11. června 2011, Roma, Italy

Více na: www.imsroma2011.com

14. Mezinárodní kongres českých a slovenských osteologů

8.–10. září 2011, Hradec Králové – FN, výukové centrum

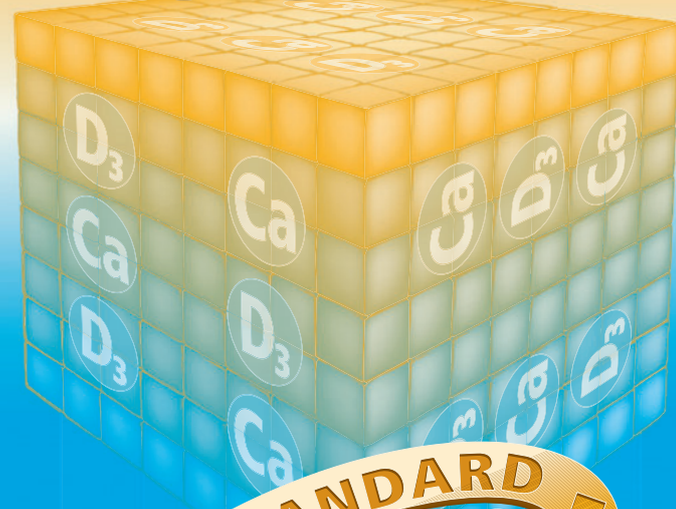
Více na: www.ukbd.fnhk.cz

ASBMR 2011 Annual Meeting

16.–20. září 2011, San Diego, California, USA

Více na: www.asbmr.org

POCTIVÁ KOSTka!



Kombi-Kalz[®]
1000/880

ZKRÁCENÁ INFORMACE O PŘÍPRAVKU KOMBI-KALZ[®] 1000/880

KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ: 1 sáček (8 g) obsahuje: Calcii carbonas 2500 mg (což odpovídá 1000 mg vápníku), Colecalciferolum (vitamin D₃) 880 I. U.

Terapeutická indikace: Úprava deficiencie vápníku a vitamínu D u pacientů, trpících nedostatkem vápníku. Suplementace vápníku a vitamínu D v průběhu léčby osteoporózy.

Dávkování a způsob podání: Dospělí, mladiství: 1x denně obsah 1 sáčku na lačno.

Obsah sáčku rozpustit ve sklenici vody a ihned vypít.

Kontraindikace: Přípravek se nesmí užívat při přecitlivělosti vůči některé ze složek přípravku, při renální insuficienci, ledvinných konkrementech obsahujících vápník, nefrokalcinóze, hyperkalcémii, hyperkalciurii, primární hyperparatyreóze, difúzním plasmocytomu, kostních metastázách, v období akutního vzplanutí osteoporózy zapříčiněné nucenou nehybností (imobilizační osteoporózy), při sarkoidóze.

Zvláštní upozornění a zvláštní opatření pro použití: Při dlouhodobém užívání je vhodné kontrolovat vylučování vápníku močí. Současné užívání glukokortikoidů může snižovat účinek vitamínu D. Jsou možné interakce s jinými léčivými přípravky – viz SPC.

Těhotenství a kojení: Přípravek nesmí být užíván v těhotenství a v období kojení.

Nežádoucí účinky: Hyperkalciurie a vzácně hyperkalcémie.

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI: MEDA Pharma GmbH, Videň, Rakousko.

REGISTRAČNÍ ČÍSLO: 39/252/00-C

DATUM REVIZE TEXTU: 29. 3. 2006

Přípravek je vázán na lékařský předpis a je částečně hrazen z veřejného zdravotního pojištění.

MEDA MEDA Pharma, s.r.o. www.medapharma.cz
100 10 Praha 10, Kodaňská 1441/46, praha@medapharma.cz

PARTNER ČNEO – ČESKÉHO NÁRODNÍHO FÓRA PROTI OSTEOPORÓZE