

PROGRAM

www.expymartin.sk

Vážené kolegyně a kolegovia,

dovoľujeme si Vás privítať na treťom ročníku podujatia „Martinské extrapyramídové dni“. Pre výborné ohlasy na prvé dva ročníky podujatia sme sa tento rok rozhodli pre rozšírenie odborného programu na 2 dni, pričom ako novinku prinášame workshopovú, interaktívnu časť podujatia, určenú pre získanie základných a prakticky orientovaných skúseností. Druhou novinkou je vedecký podvečer, určený zase pre tých, ktorí by sa radi dozvedeli niečo z oblasti novínok etiopatogenézy neurodegeneratívnych ochorení a treťou novinkou je extrapyramídový kazuistický blok s možnosťou interaktívneho zapojenia sa do riešenia kazuistik. Veríme, že i tohtoročný odborný program bude pre Vás dostatočnou zárukou vysoko-kvalitného podujatia a získané znalosti budú prínosom pre Vašu každodennú neurologickú prax.

*doc. MUDr. Milan Grofik, PhD.
koordinátor konferencie*

Organizátori

Sekcia extrapyramídových ochorení
Slovenská neurologická spoločnosť SLS
Neurologická klinika UNM a JLF UK Martin
Neurologický spolok Martin
v spolupráci so Slovenskou komorou sestier a pôrodných asistentiek

Odborný garant

prof. MUDr. Egon Kurča, PhD., FESO

Koordinátor

doc. MUDr. Milan Grofik, PhD.

Registrácia účastníkov

6. 2. 2025 (štvrtok) 08.30 – 18.00 foyer, hotel Turiec

7. 2. 2025 (piatok) 08.00 – 10.00 foyer, hotel Turiec

REGISTRAČNÝ POPLATOK	od 16. 12. 2024 a na mieste
Aktívny účastník (prvý autor)	zdarma
Člen EXPY SNES SLS	90 €
Nečlen EXPY SNES SLS	110 €
Sestra členka SKSaPA	45 €
Sestra nečlenka SKSaPA	70 €
Lekár do 30 r.	50 €
Iný zdravotnícky pracovník	70 €

Registrácia zahŕňa organizačné zabezpečenie konferencie, konferenčný balíček, stravovacie služby – coffee break, obed 6. 2., obed 7. 2.

Možnosť zakúpenia: večera – štvrtok 6. 2. 2025 v hodnote **15 Eur / os.**

Hodnotenie ARS CME

Konferencia je zaradená do kontinuálneho medicínskeho vzdelávania ARS CME. Kredity budú účastníkovi priznané v zmysle vyhlášky MZ SR 74/2019 Z. z. v znení neskorších predpisov a na základe zmluvy medzi SLK, SLS a Európskou akreditačnou radou. Potvrdenie o účasti na vzdelávacej aktivite CME si nájdú lekári na stránke cmeportal.sk – po prihlásení do svojho konta pod názvom danej aktivity.

Sestry si kredity za aktivitu sústavného vzdelávania nájdú po prihlásení do svojho konta na www.sksapa.sk v časti moje kredity.

Účastníkom, ktorí nemajú vytvorené konto, zašleme potvrdenie o účasti emailom cca do 14 dní po skončení konferencie.

Kredity za pasívnu účasť

Štvrtok 6. 2. 2025	LEKÁR	7 kreditov	SESTRA	7 kreditov
Piatok 7. 2. 2025	LEKÁR	3 kredity	SESTRA	3 kredity

Kredity za aktívnu účasť – lekári (prednáška a každý príspevok)

Prvý autor slovenský / zahraničný	10 kreditov / 15 kreditov
Dvaja spoluautori slovenskí / zahraniční	5 kreditov / 10 kreditov

Kredity za aktívnu účasť – sestry

V prípade, ak sa sestra / pôrodná asistentka zúčastní tejto aktivity sústavného vzdelávania s viac ako jednou prednáškou, budú jej za aktívnu účasť pridelené kredity len raz, bez ohľadu na počet prezentovaných prednášok. Toto ustanovenie sa vzťahuje aj na spoluautorstvo.

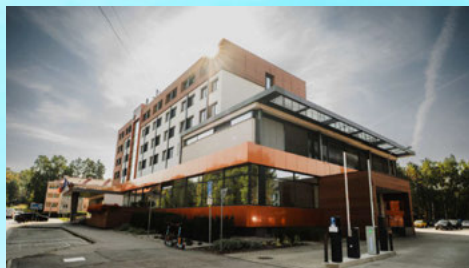
Organizačný sekretariát konferencie

Agentúra KAMI s. r. o.,
Letná 82 / 75, 052 01 Spišská Nová Ves
www.agenturakami.sk

Lucia KOZÁKOVÁ
registrácia účastníkov, ubytovanie
tel.: +421 948 270 880
e-mail: sekretariat@agenturakami.sk



Jakub KOZÁK
komunikácia s vystavovateľmi
tel.: +421 910 993 848
e-mail: event@agenturakami.sk



ODBORNÝ PROGRAM

Štvrtok 6. 2. 2025

Konferenčná sála VARIO

09.00 – 09.15 **Otvorenie konferencie**
Kurča E.

09.15 – 10.35 I. BLOK
BIOLOGICKÁ PODSTATA EXTRAPYRAMÍDOVÝCH
OCHORENÍ

Predsedenstvo: *Kaňovský P., Valkovič P.*

Biomarkery extrapyramídových ochorení
Kaňovský P.

Nová biologická definícia Parkinsonovej choroby
Škorvánek M.

Vývoj definície Parkinsonovej choroby
Kurča E.

Budúcnosť liečby Parkinsonovej choroby
Valkovič P.

Diskusia

10.35 – 11.00 Prestávka

11.00 – 12.20 II. BLOK
INÉ EXTRAPYRAMÍDOVÉ OCHORENIA

Predsedenstvo: *Menšíková K., Haň V.*

Atypický parkinsonizmus
Menšíková K.

Huntingtonova choroba, perspektívy kauzálnej liečby
Necpál J.

Poliekové extrapyramídové syndrómy
Haň V.

Kraniofaciálne dystónie
Turčanová Koprušáková M.

Diskusia

12.20 – 13.20 Obed

13.20 – 14.20 III. BLOK
NEUROPSYCHIATRIA EXTRAPYRAMÍDOVÝCH OCHORENÍ

Predsedenstvo: *Benetin J., Minár M.*

Psychózy pri extrapyramídových ochoreniach
Benetin J.

Poruchy spánku pri extrapyramídových ochoreniach
Minár M.

Ako (ne)rozumieme dopamínu?
Patarák M.

Diskusia

14.20 – 14.45 Prestávka

14.45 – 15.30 IV. BLOK
HLBOKÁ MOZGOVÁ STIMULÁCIA

Predsedenstvo: *Grofik M., Košutzká Z.*

Využitie neuromodulácie u neurologického pacienta
Košutzká Z.

Prednáška podporená spoločnosťou Medtronic Slovakia

Iniciálny vplyv hlbkej mozgovej stimulácie subthalamického jadra na non-motorické symptómy Parkinsonovej choroby
Kurčová S.

Vplyv hlbkej mozgovej stimulácie na kognitívne funkcie pacientov s Parkinsonovou chorobou
Stolaríková K.

Vplyv umiestnenia STN-DBS elektródy na non-motorické symptómy Parkinsonovej choroby
Afifi A. N. M.

Diskusia

15.30 – 16.30 V. BLOK **LIEČBA EXTRAPYRAMÍDOVÝCH OCHORENÍ**

Predsedeníctvo: *Minár M., Škorvánek M.*

Nové inhibítory COMT v liečbe Parkinsonovej choroby

Minár M.

Prednáška podporená spoločnosťou Medis Pharma Slovakia

Nové intestinálne pumpové systémy v liečbe Parkinsonovej choroby

Straka I.

Prednáška podporená spoločnosťou STADA PHARMA Slovakia

Praktické úvahy o dlhodobej liečbe infúznou terapiou pokročilého štádia Parkinsonovej choroby

Škorvánek M.

Prednáška podporená spoločnosťou Abbvie

Apomorfín a jeho miesto v liečbe Parkinsonovej choroby

Grofik M.

Prednáška podporená spoločnosťou PHARMAGEN Trade SK

Diskusia

16.30 – 17.00 Prestávka

17.00 – 18.00 INTERAKTÍVNY KAZUISTICKÝ BLOK

Grofik M., Ostrožovičová M., Kušnírová A., Necpál J.

Reštaurácia hotela

18.00 – 18.45 VEDECKÝ PODVEČER **MODEROVANÁ DISKUSIA NA TÉMU** **„NEURODEGENERÁCIA“**

Moderátor: *prof. MUDr. Štefan Sivák, PhD.*

Hostia: *doc. RNDr. Martin Kolísek, Dr. rer. nat.*
Biomedicínske centrum JLF UK Martin
doc. MVDr. Norbert Žilka, DrSc.
Neuroimunologický ústav SAV Bratislava

18.45 – 24.00 Večera

Piatok 7. 2. 2025

Workshopová časť – výukové kurzy

Konferenčná sála VARIO

08.30 – 10.00 I. BLOK

Predsedenstvo: *Kašovič P.*

Funkčné poruchy hybnosti

Haň V.

Diagnostika a hodnotenie pacienta s ataxiou

Necpál J.

Workshop podporený spoločnosťou Biogen Slovakia

Menežment spasticity po mozgovej príhode

Haring J.

10.00 – 10.30 Prestávka

10.30 – 12.00 II. BLOK

Predsedenstvo: *Grofik M.*

Diferenciálna diagnostika nystagmu v klinickej praxi neurológa

Skáčík P.

Možnosti nukleárnej medicíny v diagnostike neurodegeneratívnych ochorení

Fabšík M.

Základy neuropsychologického vyšetrenia pri extrapyramídových ochoreniach

Grossmann J.

**09.00 – 12.00 INOVATÍVNA LIEČBA POKROČILÉHO ŠTÁDIA
PARKINSONOVEJ CHOROBY**

Workshop podporený spoločnosťou Abbvie.
Workshop sa koná pre pozvaných účastníkov.

Privítanie, úvod

Bagoňová Z.

Úvod do problematiky pokročilej PCh

Melišová E.

Manažment kože z pohľadu dermatológa

Gajanová - Kováčová J.

**Manažment pacienta v pokročilom štádiu PCh: Liečba, profil
pacienta vhodného na liečbu subkutánnou LDp/CDp**

Pulkrábková V.

**Skúsenosti z reálnej klinickej praxe, kazuistiky pacientov
a manažment kože na LDp/CDp**

Pulkrábková V.

Farmakovigilačné školenie k subkutánnej LDp/CDp

Rajčániová K.

AMDAR systém a tréning pumpy

Melišová E.

12.00 – 13.30 Obed

Ďakujeme za podporu konferencie

Generálny partner

abbvie

Hlavný partner



Partneri

GL[®]Pharma



Medtronic

SOM SPÄT

Dacepton®
Apomorphine Hydrochloride

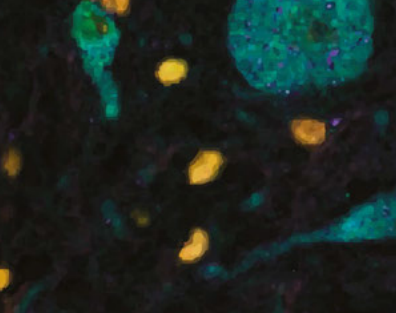


PHARMAGEN Trade SK s.r.o., Jaskový rad 5, 831 01 Bratislava

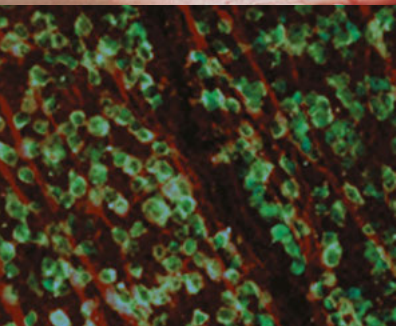
Prípravok je viazaný na lekársky predpis a je hrađený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. Pred použitím liečivého prípravku sa, prosím, oboznáňte s úplným znením súhrnu údajov o prípravku.

Skrátená informácia o prípravku

NÁZOV LIEKU: Dacepton 10 mg/ml injekčný/infúzy roztok, Dacepton 10 mg/ml injekčný roztok v náhradnej náplni. **KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE:** Obsahuje 10 mg/ml hemihydrátu apomorfínium-chloridu. **Pomocné látky so známym účinkom:** disiričitan sodný (E223) 1 mg na ml, sodík menej ako 2,3 mg na ml. **KLINICKÉ ÚDAJE:** **Terapeutické indikácie:** Liečba motorických fluktuácií (fenomén „on-off“) u pacientov s Parkinsonovou chorobou, ktoré nie sú dostatočne kontrolované perorálnymi anti-parkinsonikami. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Liečba apomorfínom sa má začať v kontrolovanom prostredí špecializovanej kliniky. Pacient musí byť pod dohľadom lekára so skúsenosťami s liečbou Parkinsonovej choroby (napr. neurológ). Pred začatím liečby Daceptonom 10 mg/ml sa má optimalizovať liečba pacienta levodopou spolu s agonistami dopamínu alebo bez nich. **Spôsob podávania:** Dacepton 10 mg/ml injekčný/infúzy roztok sa podáva subkutánne ako intermitentná bolusová injekcia. Dacepton 10 mg/ml injekčný/infúzy roztok sa môže tiež podávať formou kontinuálnej subkutánnej infúzie pomocou minipumpy a/alebo injekčného dávkovača. Dacepton 10 mg/ml injekčný roztok v náhradnej náplni je určený na viacdávkové použitie subkutánne ako intermitentná bolusová injekcia s vylúčením použitím určeného dávkovacieho pera D-mine Pen. Pacienti a ošetrovatelia musia dostať podrobné pokyny na prípravu a injekčné podanie dávok s osobitným zreteľom na správne použitie príslušného dávkovacieho pera D-mine Pen. **Apomorfín sa nesmie aplikovať intravenózne.** Pediatrická populácia: Dacepton 10 mg/ml je kontraindikovaný u detí a dospievajúcich mladších ako 18 rokov. Starší pacienti: Starší pacienti sú významne zastúpení v populácii pacientov s Parkinsonovou chorobou a predstavujú vysoký podiel pacientov študovaných v klinických skúškach s apomorfínom. Terapia apomorfínom u starších pacientov sa nelíši od terapie u mladších pacientov. Z dôvodu posturálnej hypotenzie sa však na začiatku liečby u starších pacientov odporúča osobitná pozornosť. **Porucha funkcie obličiek:** Podobný dávkovací režim, ako je odporúčaný dávkovací režim pre dospelých a starších pacientov, možno použiť aj u pacientov s poruchou funkcie obličiek. **Kontraindikácie:** U pacientov s respiračnou depresiou, demenciou, psychotickými ochoreniami alebo hepatálnou insuficienciou. Apomorfínium-chlorid sa nesmie podávať pacientom s „on“ odpoveďou na liečbu levodopou, ktorá je rušená ťažkou dyskinézou a dystóniou. Dacepton 10 mg/ml sa nemá podávať pacientom so známou precitlivosťou na apomorfín, alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. Súbežné používanie ondansetrónu. Dacepton 10 mg/ml je kontraindikovaný u detí a dospievajúcich mladších ako 18 rokov. **Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní:** Pacientom s ochoreniami obličiek, pľúc a kardiovaskulárnymi ochoreniami, ako aj u osôb náchylných na žiadúcnu nevoľnosť a vracanie je potrebné podávať apomorfínium-chlorid opatrne. Mimoriadna opatrnosť sa odporúča počas úvodnej fázy terapie u starších a/alebo oslabených pacientov. Keďže apomorfín môže vyvolať hypotenziu, aj keď sa podáva po prvotnej terapii domperidónom, treba byť opatrný u pacientov s preexistujúcim ochorením srdca alebo u pacientov používajúcich vazodilatívne lieky, ako sú antihypertenzíva a obzvlášť u pacientov s preexistujúcou posturálnou hypotenziou. Keďže apomorfín, hlavne vo vysokých dávkach, má potenciál predĺžiť QT interval, treba byť opatrný pri liečbe pacientov s rizikom arytmie typu torsades de pointes. Keď sa používa v kombinácii s domperidónom, treba pozorne zvážiť rizikové faktory u každého pacienta individuálne. Toto sa má vykonať pred začatím liečby a počas jej trvania. Dôležité rizikové faktory zahŕňajú závažné základné srdcové ochorenia ako sú kongestívne zlyhávanie srdca, ťažká porucha funkcie pečene alebo významná porucha rovnováhy elektrolytov. Tiež treba posúdiť vplyv liekov s rovnakým vplyvom na rovnováhu elektrolytov, metabolizmus CYP3A4 alebo interval QT. Odporúča sa monitorovanie za účelom zistenia účinku na interval QTc. Pacienti majú byť pravidelne monitorovaní z dôvodu výskytu porúch kontroly impulzov. Pacienti a ošetrovatelia majú byť upovedomení, že u pacientov liečených dopamínovými agonistami vrátane Daceptonu sa môžu vyskytnúť behaviorálne symptómy porúch kontroly impulzov zahŕňajúce patologické hračstvo, zvýšené libido, hypersexualitu, chorobné mienenie alebo nakupovanie, hltavé jedenie a chorobné jedenie. Ak sa vyvinú takéto symptómy, má sa znížiť zloženie dávky/postupné vysadenie lieku. Syndróm dopamínovej dysregulácie (DDS) je návyková porucha, ktorá vedie k nadmernému používaniu lieku, pozorovaná u niektorých pacientov liečených apomorfínom. Pred začatím liečby je potrebné upozorniť pacientov a poskytovateľov starostlivosti (ošetrovateľov) na potenciálne riziko vývoja DDS. Dacepton 10 mg/ml obsahuje disiričitan sodný, ktorý zriedkavo môže vyvolať závažné reakcie z precitlivosti a bronchospazmus. **Liekové a iné interakcie:** V začiatkových štádiách liečby apomorfínom-chloridom je potrebné pacientov sledovať, či sa nevykysnú nezvyčajné vedľajšie účinky, alebo či nedochádza k potenciovaniu účinku. Neuroleptiká môžu mať antagonistický účinok, ak sa používajú s apomorfínom. Existuje potenciálna možnosť interakcie medzi klozapínom a apomorfínom, avšak klozapín môže byť použitý na potlačenie symptómov neuropsychiatrických komplikácií. Ak je potrebné použiť neuroleptiká u pacientov s Parkinsonovou chorobou liečených agonistami dopamínu, je vhodné znížiť postupné zníženie dávky apomorfínu podávaného minipumpou alebo injekčným dávkovačom (symptómy pripomínajúce neuroleptický malígny syndróm boli hlásené v zriedkavých prípadoch pri náhlom ukončení dopamínergickej terapie). Možné účinky apomorfínu na plazmatické koncentrácie iných liekov neboli skúmané. Apomorfín, aj keď je podávaný s domperidónom, môže zosilňovať antihypertenzné účinky týchto liekov. Odporúča sa nepodávať apomorfín s inými liekmi, u ktorých sa vie, že predlžujú interval QT. Vzhľadom na hlásenia o hlbokjej hypotenzii a strate vedomia po podaní apomorfínu s ondansetrónom je súbežné použitie apomorfínu s ondansetrónom kontraindikované. **Fertilita, gravidita a laktácia:** S použitím apomorfínu u gravidných žien nie sú žiadne skúsenosti. Nie je známe, či sa apomorfín vylučuje do materského mlieka. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje:** Apomorfínium-chlorid môže mať sedatívny účinok a ovplyvnení pacienti nesmú viesť vozidlá ani obsluhovať stroje. **Nežiaduce účinky:** *Veľmi časté* ($\geq 1/10$): halucinácie, reakcia v mieste podania. *Časté* ($\geq 1/100$ až $< 1/10$): neuropsychiatrické poruchy, prechodný stav sedácie, ospalosť, zívanie, žiadúca nevoľnosť a vracanie. *Menej časté* ($\geq 1/1000$ až $< 1/100$): hemolytická anémia a trombocytopenia, apomorfín môže vyvolať dyskinézu počas „on“ fázy, náhle upadnutia do spánku, posturálna hypotenzia, i dýchacie ťažkosti, lokálna a generalizovaný výskyt vyrážky, nekróza v mieste podania injekcie a vznik vriedkov, pozitívny Coombs test. **Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie:** Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum. **FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE:** Čas použiteľnosti: Dacepton 10 mg/ml injekčný/infúzy roztok: Neotvorené balenie: 30 mesiacov Po prvom otvorení použite okamžite. Všetky nepoužitú zvyšky zlikvidujte. Čas použiteľnosti po (prípado) zriedení: Preukázaná chemická a fyzikálna stabilita pri používaní je až 24 hodín pri teplote 15°C – 25°C, ak je liek zriedený 0,9 % roztokom chloridu sodného (9 mg/ml). Z mikrobiologického hľadiska má byť zriedený liek aplikovaný okamžite. Ak nie je zriedený liek použitý okamžite, za čas a podmienky skladovania nariadeného lieku pred jeho použitím zodpovedá používateľ, a tie by nemali normálne prekročiť 24 hodín pri 15°C až 25°C, keď otvorenie a zriedenie prebehlo v kontrolovaných a validovaných aseptických podmienkach. Dacepton 10 mg/ml injekčný roztok v náhradnej náplni: Neotvorené balenie: 2 roky. Po prvom otvorení: Chemická aj fyzikálna stabilita po prvom otvorení obalu bola dokázaná počas 15 dní pri teplote 25 °C. Z mikrobiologického hľadiska, pokiaľ spôsob otvorenia a ďalšieho zaobchádzania s liekom nevyvolá riziko mikrobiálnej kontaminácie, má byť zriedený liek použitý okamžite. Ak liek nie je použitý okamžite, za čas a podmienky skladovania po otvorení zodpovedá používateľ. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Dacepton 10 mg/ml injekčný/infúzy roztok: Uchovávajte ampulky vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom. Neuchovávajte v chladničke alebo mrazničke. Dacepton 10 mg/ml injekčný roztok v náhradnej náplni: Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 25 °C. Neuchovávajte v chladničke alebo mrazničke. Uchovávajte nádobu vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom. Liek sa má skladovať za rovnakých podmienok po otvorení a medzi odobratím dávok. **Špeciálne opatrenia na likvidáciu:** Nepoužívajte, ak roztok nadobudne zelené sfarbenie. Pred použitím roztok vizuálne skontrolujte. Používajte iba roztoky z nepoškodených obalov, ktoré sú číre, bezfarebné, prípadne žlté a ktoré neobsahujú častice. Na jednorazové použitie. Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami. **DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII:** EVER Neuro Pharma GmbH Oberburgau 3 4866 Unterach am Attersee Rakúsko. **REGISTRAČNÉ ČÍSLO:** 27/0360/11-S - Dacepton 10 mg/ml injekčný/infúzy roztok a 27/0320/16-S - Dacepton 10 mg/ml injekčný roztok v náhradnej náplni. **DÁTUM PREDĽŽENIA REGISTRÁCIE:** Dacepton 10 mg/ml injekčný/infúzy roztok - 29. júna 2016. Dacepton 10 mg/ml injekčný roztok v náhradnej náplni - 27. novembra 2021. **DÁTUM REVÍZIE TEXTU:** 11/2021 a 02/2022. **Pred použitím liečebného prípravku sa, prosím, oboznámte s úplným znením súhrnu údajov o prípravku. Prípravok je viazaný na lekársky predpis a je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia.**



where **science** meets **humanity**™



Poslanie spoločnosti Biogen je jasné: sme priekopníkmi v oblasti neurovedy.

V spoločnosti Biogen nám veľmi záleží na tom, aby sme priniesli prelomové riešenia a intenzívne pracujeme, aby sa skutočne zmenili životy ľudí, ktorí trpia závažnými neurologickými a neurodegeneratívnymi ochoreniami. Nie preto, že môžeme, ale preto, že musíme.

biogen.sk

© 2023 Biogen, Biogen Slovakia s.r.o., Karadžičova 12, 821 08 Bratislava, Slovensko
Biogen-184311 Dátum prípravy: august 2023





DUODOPA SC[®]

240 mg/ml + 12 mg/ml infúzný roztok

foslevodopa/foskarbidopa

**Prvá subkutánna kontinuálna 24 hodinová
liečba levodopou pre pacientov s pokročilou
Parkinsonovou chorobou¹**

Teraz už môžeme viac¹



Literatúra - 1. SPC DUODOPA SC, posledná revízia textu: január 2024

Pred predpísaním lieku si prosím preštudujte Súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý je dostupný na vyžiadanie u miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii: AbbVie s.r.o., Karadžičova 10, 821 08 Bratislava, tel. č.: +421 2 50 500 777 alebo na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <https://www.sukl.sk/>.
Súhrn charakteristických vlastností lieku je dostupný aj po zosnímání uvedeného QR kódu.



Agentúra KAMI, s. r. o.
Letná 82/75, 052 01 Spišská Nová Ves
E-mail: event@agenturakami.sk
Tel.: +421 910 993 848

www.agenturakami.sk