

Yazarlara Bilgi

Mart 2004 itibarıyle yeniden düzenlenmiştir.

Endoskopik Laparoskopik ve Minimal İnvaziv Cerrahi Dergisi, Ulusal Endoskopik-Laparoskopik Cerrahi Derneği (ELCD)'nın yayın organı olup, laparoskop, torakoskop, endoluminal endoskop, artroskop ve girişimsel radyoloji gibi minimal invaziv girişimlerle ilgili deneysel ve klinik araştırmaları, olgu sunumlarını, teknolojik gelişmeleri, derlemeleri, okuyucu mektuplarını, çevirileri ve haberleri içeren hakem denetimli bilimsel bir dergidir. Üç ayda bir yayımlanır ve dört sayıda bir cilt tamamlanır. Derginin yazı dili Türkcedir, ancak yabancı dildeki orijinal yazılar çevirisi ile birlikte yayımlanır.

Yaziların dergide yer alabilmesi için, daha önce başka bir dergide veya kongre kitaplarda tam metin olarak yayınlanmamış olması (yazarlardan, kongre ve benzeri bilimsel toplantılarında sunulan bildirilerin ilgili toplantı kitabımda yayınlanmak üzere verilmemişine ilişkin yazı alınır) ve yayın kuruluşu tarafından uygun görülmesi gereklidir. Bu şekilde uygun görülen yazılar klasik (en az iki) hakem denetimi sürecine girerler. Kabul edilen yazıların dergide yayınlanabilmesi için yazarlardan yayın hakkının ELCD'ye devrine olanak verecek imzalı belge istenir (form örneği için bkz. www.elcd.org).

İnsanlar üzerinde yapılan deneysel araştırmaların bildirildiği yazıların yöntem bölümünde, bu araştırmayı yapıldığı gönüllü ya da hastalara uygulanan işlemlerin anlatıldıktan sonra kendilerinin onaylarının alındığını (informed consent) gösterir bir cümle bulunmalıdır. Yazar(lar), bu tür araştırmalarda, uluslararası alanda kabul edilen kilavuzlara (1964 Helsinki Deklarasyonu ve bunun daha sonraki düzenlemeleri) ve TC Sağlık Bakanlığı tarafından getirilen, 29 Ocak 1993 tarih ve 21480 sayılı Resmi Gazete'de yayınlanan "İlaç Araştırmaları Hakkında Yönetmelik" ve daha sonra yayınlanan diğer yönetmeliklerde belirtilen hükümlere uyulduğunu belirtmeli ve kurumdan aldığı Etik Komite Onayı'nın bir kopyasını göndermelidir.

Dergide yayımlanacak yazılar için baskı masrafi alınmaz, ancak ayrı baskı talepleri ve renkli resim baskılı ücret karşılığı yerine getirilir.

Yaziların hazırlanması

Yaziların hazırlanmasında, aşağıdaki genel kurallar geçerlidir. Bunların dışında, Uluslararası Tıbbi Dergi Editörleri Komitesi'nin önerdiği ortak kurallara uyulmalıdır (bkz. ICMJE. Uniform requirements for manuscripts submitted to biomedical journals. *Ann Int Med* 1997; 126: 36-47. Güncellemiş içeriğe www.icmje.org adresinden ulaşılabilir.).

Yazilar 11 punto (A4) boyutlarındaki beyaz kağıdin bir yüzüne çift araklı olarak kaliteli bir bilgisayar yazıcısı ile yazılmalıdır. Metinlerin ayrıca elektronik ortamlara kaydedilmiş kopyalarının gönderilmesi hazırlık aşamalarını hızlandıracaktır (bkz. elektronik dokümantasyon). Sayfaların üst, alt ve her iki kenarında 2.5 cm'lik boşluk bırakılmalı ve başlık sayfası dışındaki sayfalar sırasıyla numaralandırılmalıdır.

Hazırlanacak metinler (başlık sayfası hariç) 15 sayfayı geçmemeli ve tüm yazarların onay imzalarının bulunduğu bir belge eklenecek, 3 kopya halinde gönderilmelidir.

Yazılarda bulunması gereken bölümler sırası ile şunlardır:

1. Başlık sayfası, 2. Tanıtım yazısı, 3. Türkçe özet, 4. İngilizce başlık ve özet, 5. Giriş, 6. Gereç ve yöntem, 7. Bulgular, 8. Tartışma (gerektiğinde Sonuç ve/veya Teşekkür bölümü), 9. Kaynaklar, 10. Tablo, Resim ve Şekiller için altyazilar.

Başlık sayfası: Bütün yazınlarda birinci sayfaya yazının başlığı, bunun altına da yazar(lar)ın açık ad ve soyad(lar), unvan(lar) ile birlikte yazılmalıdır. Bir satır alta, çalışmanın yapıldığı ya da yazar(lar)ın bağlı bulunduğu kurumun adı ve şehir bulunmalıdır. Bunun altında, uzun başlıklı yazıların dergide yayınlanması halinde, devam sayfalarının üst tarafında görünmesi arzu edilen ve 80 karakteri geçmeyen kısaltılmış yazı başlığı belirtilmelidir. Başlık sayfasında ayrıca yazışmaların yapılabileceği yazarın adı ile bir-

likte iletişim adresi ve telefon, varsa faks numarası ile e-posta adresi belirtilmelidir. Bu sayfanın en altına varsa çalışmaya destekleyen fon ya da kuruluşun adı yazılmalı, çalışma daha önce bir kongre ya da benzeri bir bilimsel toplantıda sunulmuş ise (ilgili toplantı kitabında yayınlanmamış ya da yayınlanmak üzere verilmemiş olmak koşulu ile) bu durum aynı bölümde ayrı bir satır olarak belirtilmelidir. İsim ve kurum kimliği gibi bilgiler başlık sayfası dışında hiçbir sayfada belirtilmez.

Tanıtım yazısı: Okura ne gibi mesaj verilmek istendiğini belirten ve iki-üç cümleyle geçmeyen Türkçe ve İngilizce tanıtım yazısı. Yazının bu kısa tanıtım bilgisi, derginin içindekiler bölümünde başlık ve yazar isimlerinden sonra yer alacaktır.

Özet sayfası: Türkçe ve İngilizce özetter başlığı takiben 100-250 sözcükten oluşan şekilde yazılmalı; özetterde, çalışmanın amacı, yöntemi, bulguları ve sonucu kısaca belirtilmelidir. İngilizce özet, ana dili İngilizce olanlarca yadırganmayacak şekilde kurallara uygun bir dille yazılmalı, İngilizce başlık unutulmamalıdır. Özet, çalışmanın amacını, yöntem ve gereci, analiz metodlarını ve varılan sonucu kısa ve açık olarak belirtecek şekilde yapılandırılmalı, Türkçe özette Amaç, Gereç ve Yöntem, Bulgular, Sonuç ve İngilizce özette Objective, Materials and Methods, Results, Conclusion bölümleri yer almıştır. Özetter takiben en az 3 anahtar sözcük eklenmelidir. Anahtar kelimelerin seçiminde *Index medicus*'un tıbbi konu başlıkları (MeSH) listesinde yer alan terimler tercih edilmelidir.

Metin bölümleri: Gözlemsel ve deneysel araştırma tipindeki yazılar Giriş, Gereç ve Yöntem, Bulgular ve Tartışma; olgu bildirimleri ise Olgu veya Olguların Sunumu ve Tartışma bölümlerinden oluşturulmalıdır. Derlemeler, başyazalar ve çevirilerde yazının gerektirdiği düzen kullanılmalıdır.

Bulgular: Çalışmanın bulguları metin, tablolar ve resimlerdeki mantıksal sıra ile belirtilmelidir.

Tartışma: Çalışmanın yeni ve önemli yönleri ile bunlardan çikan sonuçlar tartışılmalı, giriş ve sonuç bölümlerindeki tüm veri ve bilgiler tekrarlanmamalıdır.

Kaynaklar: Kaynak numaraları, metin içindeki geçiş sırasına göre parantez içinde verilmelidir. Yazar sayısı altı veya daha az ise tüm yazarlar, altıdan fazla ise yalnızca ilk üç yazar, en sona "et al." eklenecek sunulmalıdır. Yazarlardan gerektiğiinde kaynak gösterilen makalenin ilk sayfasının fotokopisi talep edilebilir. Dergi adları *Index medicus*'ta kullanıldığı şekilde kısaltılmalıdır. Aşağıda temel kaynak sunma örnekleri verilmiştir:

Makale örneği: You CH, Lee KY, Chey RY, Mengury R. Electrogastrographic study of patients with unexplained nausea, bloating and vomiting. *Gastroenterology* 1980; 79: 311-4.

Kitap bölümü örneği: Weinstein L, Swarts MN. Pathologic properties of invading microorganisms. In: Sodeman WA Jr, Sodeman WA, editors. *Pathologic physiology: mechanisms of disease*. Philadelphia: Saunders, 1974; 457-72.

Şekil, tablo ve resimler: Metin içinde ayrı kategorilerde numaralandırılmalı, numaralandırmada Romen sayıları kullanılmamalıdır. Alt yazıları yazının sonuna ayrı bir sayfa olarak eklenebilir. Resimler parlak kağıda basılı olmalı, ayrı bir zarf içinde gönderilmelidir, kağıtlara yapıştırılmamalıdır. Arka yüzüne yapıştırılan bir etiket üzerine metindeki numarası ve yazar adı yazılmalı ve üst tarafı ok ile belirtilmelidir. Resim boyutlarının 10x15 cm'ye oranlı boyutlarda olmasına özen gösterilmelidir. Şekil ve tablolar ayrı kağıda, başlıklar üstte gelecek şekilde, lazer yazıcı ile basılmış olmalıdır. İlgili şekil, tablo ya da resimlerde gerektiği standart diş kısaltmalar kullanılabilir. Bu durumda kullanılan kısaltma ilgili başlıkta açıklanmalıdır. Daha önce yayınlanmış şekeil, tablo ya da resimler, yalnız kesin gerektiği durumda karşılaşılma amacıyla, yazar ya da yayincısından (telif hakkı sahibinden) izin alınarak, kaynak gösterilmek koşuluyla kullanılabilir.

Yazarlara Bilgi / Instructions to the Authors

Elektronik dokümantasyon

Dergi için hazırlanan yazıların basılı kopyaları ile birlikte elektronik ortamlarda (3.5 inç'lik disket, ZIP disket, CD-ROM) gönderilmesi baskiya hizlilik aşamalarını hızlandıracaktır. Bu amaçla aşağıda sunulan kurallara uygunca özen gösterilmelidir.

Dokümanların gönderilmesi için kullanılan disket ya da CD-ROM'un etiketlerinin yazar adı, başlık, iletişim adresi gibi bilgileri içermesi gerekmektedir. Ayrıca içeriği dosyaların adları ve uzantıları açıkça belirtilmelidir.

Metin dosyaları yaygın kullanılan yazı programlarının güncel versiyonlarıyla hazırlanmalıdır. MS-Word yeğlenen yazılımdır. Diğer PC yazı programları ve *ASCII* formatı da kabul edilebilir. Macintosh formatlı dosyalar için disket ya da CD-ROM'a ayrıca ekran ve yazıcı fontları da yüklenmelidir. Mizanpj uygulamalarından kaçınılmamıştır. Kalın, italik ya da alt/üst karakter uygulamaları yapılabılır. Noktalama işaretlerinden sonra mutlaka bir boşluk bırakılmalı, kesme (') işaretinden sonra boşluk bulunmamalıdır. Tablolardan metin dosyası içinde, en son sırada yer almmalıdır. Tablo, şekil ve resim alt yazıları da aynı dosyanın sonuna eklenmelidir.

Şekiller ayrı dosyalar halinde sunulmalı, metin içine yerleştirilmemeli dir. Çizim ve grafikler *TIF*, *EPS* ya da *WMF* formatında kaydedilebilir. Renkli şıklar *RGB* (8 bits) olarak *TIF* formatında kaydedilmelidir. Resimler, tarammış doküman ya da kayıt edilmiş görüntü olarak gönderilecek ise hem orijinal taramış hali hem de resim işleme programında işlenmiş hali ayrı

ayrı hazırlanmalıdır. Taramalar, renkli doküman ise *RGB* (24 bits), siyah/beyaz doküman ise *Grayscale* (8 bits) olarak, 300 dpi çözünürlükte, *TIF* formatında, siyah/beyaz çizimler de *Line* modunda, 800 dpi çözünürlükte, *EPS* formatında kaydedilmiş olmalıdır.

Kontrol listesi

- ✓ Yazının uzunluğu (en fazla 15 sayfa); orijinaline ek olarak iki kopya
- ✓ Metin formatı (iki aralıklı satır ve 11 punto)
- ✓ Başlık sayfası (yazar ve kurum adları; kısa başlık; iletişim adresi)
- ✓ Tanıtım yazısı (Türkçe ve İngilizce; iki-üç cümle)
- ✓ Özetler (başlıklarla birlikte Türkçe ve İngilizce; 100-250 sözcük)
- ✓ Anahtar sözcükler (en az 3 adet)
- ✓ Kaynaklar (*Index medicus'a* uygunluk)
- ✓ Şekil; tablo ve resimler (numaralandırma; alt yazılar)
- ✓ İmzalı belge (tüm yazarlar)

Yazılارın gönderilme adresi

Dr. Levent AVTAN

İstanbul Tıp Fakültesi, Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Çapa 34390 İstanbul

Instructions to the authors

Revised March 2004

Turkish Journal of Endoscopic-Laparoscopic & Minimally Invasive Surgery, the official journal of the Turkish Association for Endoscopic-Laparoscopic Surgery is a peer reviewed scientific journal. The journal welcomes submission of papers on experimental and clinical researches, on minimal invasive procedures such as laparoscopy, thoracoscopy, endoluminal endoscopy, arthroscopy and interventional radiology, case reports, technological improvements, reviews, letters to the Editor, translations and latest news. The official language of the journal is Turkish, however articles in other languages will be available in both languages (translation into Turkish will be handled by our side).

For a manuscript to be published in the journal, it should not be published previously in another journal or as full text in congress books and should be found relevant by the editorial board. Relevant manuscripts undergo conventional peer review procedure (at least two reviewers). For the publication of accepted manuscripts, author(s) should transfer the copyright to the Turkish Association for Endoscopic-Laparoscopic Surgery (for the Copyright Transfer Form please visit www.elcd.org).

In the materials section of the manuscripts where experimental studies on humans are presented, a statement that informed consent were taken from the volunteers or patients after the explanation of the procedures should be included. This section also should contain a statement that the investigation conforms with the principles outlined in the appropriate

version of 1964 Declaration of Helsinki. A copy of approval from appropriate ethics committee should be sent.

No publication cost is charged for the manuscripts but reprints and color printings are at authors' cost.

Preparation of manuscripts

During the preparation of the manuscripts, uniform requirements of the International Committee of Medical Journal Editors, a part of which is stated below, are valid (see ICMJE. Uniform requirements for manuscripts submitted to biomedical journals. *Ann Int Med* 1997; 126: 36-47. Updated content is available at www.icmje.org).

The manuscript should be typed with type size 11, double spaced on one side of a 21x 29.7 cm (A4) blank sheet of paper with a laser printer. Sending electronic manuscripts together with the hard copies will accelerate the preparation of the manuscripts for publication (see electronic manuscripts). At the top, bottom and right and left sides of the pages a space of 2.5 cm should be left and all the pages should be numbered except for the title page.

Manuscripts should not exceed 15 pages (except for the title page) and must be accompanied by a covering letter signed by all authors. They should be sent in 3 hard copies.

Instructions to the Authors

The contents of the manuscript should include: 1. Title page, 2. Brief summary, 3. Turkish abstract (see below), 4. English abstract, 5. Introduction, 6. Materials and methods, 7. Results, 8. Discussion (Conclusion and/or Acknowledgement if necessary), 9. References, 10. Legends of tables, pictures and figures.

Title page: In all manuscripts the title of the manuscript should be written at the top and the full names and surnames and titles of the authors beneath. These should be followed with the affiliation of the author. Manuscripts with long titles are better accompanied underneath by a short version (maximum 80 characters) to be published as running headings. In the title page the correspondence address and telephone, fax and e-mail should be written. At the bottom of this page the name of the supporter, if any, should be noted. It also should be indicated in a separate line if the study had been presented in a congress or likewise scientific meeting. Other information such as name and affiliation are not to be indicated in pages other than the title page.

Brief summary: Each paper should include a brief summary not exceeding 50 words, providing the main scope of the study to the reader. This summary will be used in the contents section of the journal following the title and name of the author(s).

Abstract: The Turkish and English abstracts should be written after the title in 100-250 words. For the manuscripts outside Turkey, Turkish translation will be provided by our side. The abstract should be structured in the following captions; objective, materials & methods, results and conclusion. Following the abstract at least 3 key words should be added which are in compliance with the medical subject headings (MeSH) of the *Index medicus*.

Text: Manuscripts of observational or experimental studies should cover sections of introduction, materials & methods, results and discussion while case reports should have the presentation of case(s) and discussion sections. Reviews, editorials and translations should embody the convenient format.

Results: The results should be presented in the order they have inside the text, tables and illustrations.

Discussion: The new and significant aspects of the study should be discussed as well as the obtained results, and the data or information in the introduction and/or conclusion should not be repeated.

References: Reference numbers should be given in parenthesis according to the order in the manuscript. If the number of authors is 6 or less than 6, all authors; if the number is more than 6 then only first 3 authors should be written and at the end "et al." should be added. If necessary, a copy of the first page of a referred article can be requested from the author(s). Journal names should be abbreviated as in *Index medicus*. Examples of main reference types are shown below:

Regular papers: You CH, Lee KY, Chey RY, Mengury R. Electrogastrographic study of patients with unexplained nausea, bloating and vomiting. *Gastroenterology* 1980; 79: 311-4.

Chapter in book: Weinstein L, Swarts MN. Pathologic properties of invading microorganisms. In: Sodeman WA Jr, Sodeman WA, editors. *Pathologic physiology: mechanisms of disease*. Philadelphia: Saunders, 1974; 457-72.

Illustrations and tables: They should be numbered in different categories in the manuscript and Roman numbers not to be used in numbering. Legends of the illustrations and tables should be added to the end of the manuscript as a separate page. Photographs are to be printed in glossy

paper, sent in a separate envelope and not stuck on papers. To the back-side of the photograph the number in the manuscript and first author should be written on a sticker and the top to be indicated with an arrow. Attention should be paid to the dimensions of the photographs to be proportional with 10x15 cm. Drawings and tables should be printed with a laser printer on a separate sheet of paper with the headings at the upper part. Some abbreviations out of standards can be used in related illustrations and tables. In this case, abbreviation used, should be explained in the related legend. Illustrations and tables published previously can only be used when necessary for a comparison and only by giving reference after taking permission from the author(s) or the publisher (copyright holder).

Electronic manuscripts

Sending electronic manuscripts (3.5 inch disk, ZIP cartridge, CD-ROM) together with the hard copies will accelerate the preparation of the manuscripts for publication by avoiding the possibility of introducing errors and resulting in reliable and fast delivery of proofs.

The disk should be labeled with the name of the author, the title of the manuscript, correspondence address. A complete list of the file names and extensions should also be included.

Manuscripts should be written with updated versions of frequently used programs. MS-Word is the preferred word-processing package. Some other PC programs or ASCII format can also be accepted. For the files with Macintosh format screen and printer fonts should also be installed in disks or CD-ROMs. No layout is necessary. Bold, italic or subscript/superscript characters can be used. A space must be given after punctuation, no space is necessary after apostrophe (''). Tables should be included at the end in a manuscript. Legends of tables and illustrations should also be added at the end of the manuscript.

Illustrations are to be presented as separate files and not be embedded in the manuscript. Drawings and graphics can be recorded as TIF, EPS or WMF format. Halftone illustrations should be stored as RGB (8 bits) in TIF format. If illustrations are to be sent as scanned or captured document both the original scanned format and the processed format should be separately prepared. Scanned documents should be recorded as RGB (24 bits) for color illustrations, as Grayscale (8 bits) for monotone illustrations in TIF format with a final resolution of 300 dpi. Scanned documents of black/white line drawings should be recorded in a scan mode of Line with a final resolution of 800 dpi in EPS format.

Control list

- ✓ Original manuscript (max. 15 pages) and two copies
- ✓ Text format (double space; type size 11)
- ✓ Title page (author names and affiliations; running heading; correspondence)
- ✓ Brief summary (max. 50 words)
- ✓ Abstract (100-250 words)
- ✓ Key words (at least three)
- ✓ References (relevant to *Index medicus*)
- ✓ Illustrations and tables (numbering; legends)
- ✓ Cover letter (all authors)

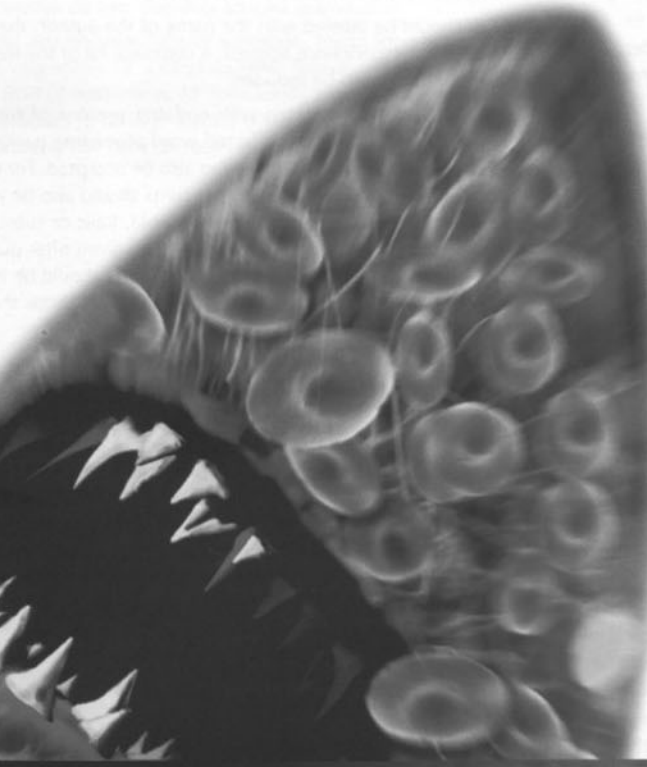
Submission

Dr. Levent AVTAN

İstanbul Tip Fakültesi, Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Çapa 34390 İstanbul, Turkey



• Kanıtlanmış Etkinlik • Güvenli Kullanım • Pratik Uygulama



CLEXANE® Kısa Ürün Bilgisi:

Formüllü: Clexane 2000 anti-Xa IU/0.2 ml, 4000 anti-Xa IU/0.4 ml, 6000 anti-Xa IU/0.6 ml, 8000 anti-Xa IU/0.8 ml, 10000 anti-Xa IU/1.0 ml olan kullanıma hazır enjektörlerin her 1 ml'ilik steril solüsyonu 100 mg enoksaparin sodyum'a eşdeğer 10000 anti-Xa IU içeri. Clexane 120 mg/ 0.8 ml olan kullanıma hazır enjektörün her 1 ml'ilik steril solüsyonu 15000 IU anti-faktör Xa aktivitesine eşdeğer 150 mg enoksaparin sodyum içerir. **Endikasyonlar:** Venöz tromboemboli profilaksisinde özelleşik ortopedik veya genel cerrahi sonrası; akut medikal hastalıklar nedeniyle yatağa bağlı hastaların venöz tromboembolisinin profilaksisinde; hemodializ sırasında tromboz oluşumunun önlenmesinde; olmuşmuş derin ven trombozunun tedavisinde, kararsız angina ve non-Q miyokard infarktüsünün tedavisinde aspirin ile birlikte. **Kontrendikasyonlar:** Heparin ya da heparin türlerine karşı aşırı duyarlılık, aktif yüksek kontroldüz hemorajî riski taşıyan hastalıklar. **Uyarılar/Önlemler:** Düşük molekül ağırlıklı heparinler üretim metodu, molekül ağırlığı, spesifik anti-Xa aktivitesi, ünite ve doz açısından eşdeğer olmadıklarından birbirlerine yerine kullanılmamalıdır. Enoksaparin sodyum ve spinal/epidurál anestezinin birlikte kullanımı ile üzüm süreli ya da kalıcı paraliziye yol açan nörotoksiyi hematojen olgulan bildirilmiştir. Bu olaylar günde bir kez 4000 anti-Xa IU veya daha düşük enoksaparin sodyum dozaj rejimleri ile nadir olarak görülmektedir. Bir katererin yerleştirilmesi veya çıkarılması enoksaparin sodyumunu DVT profilaktik dozlarının uygulanmasından sonra 10-12 saat süreyle geçiktirilmelidir. Enoksaparin sodyum, heparin kaynaklı trombositojen öyküsü bulunan hastalarda olajanüstü dikkatle kullanılmalıdır. Kararsız angina tedavisi sırasında vasküler cihaz kullanımını takiben vasküler giriş klfli subkutan enoksaparin sodyum dozunu takiben 6-8 saat süreyle yerinde kalmalıdır. Ağrı böbrek bozukluğu olan hastalarda herhangi bir doz ayarlaması önerilmemekte birlikte, dikkatli klinik izleme tavsiye edilmektedir. Düşük kılولu hastalarda profilaktik dozajları enoksaparin sodyumu maruz kalmadığı artı da yüksük bir kanama riskine yol açabilir. Mekanik kalıp protezi olan gebe kadınlarda tromboembolizm için yüksek risk altında bulunabilirler. Enoksaparin sodyum almaktan olan süt veren annelerin emzirmeden kaçınılmaz tavyise edilmelidir. **Yan etkiler/Advers etkiler:** Kanamaya yatkın organik lezyonlar, invaziv girişimler veya hemostazi etkileyen ilaçların kullanımının durumunda kanama görülebilir. Tedavinin ilk günleri içinde hafif, geçici, asemptomatik trombositojen bilirlirmiştir. Trombozun eşlik ettiği nadir immuno-alerjik trombositojeni olgulan bilirlirmiştir. Subkutan enoksaparin sodyum enjekyonunu takiben ağrı, hematom ve hafif lokal irritasyon görülebilir. Bulantı, diyeare, ateş, konfuzyon, ağrı bildirilmiştir. **İlaç etkileşimi ve etkileşimebilirlik:** Eğer kesin olarak endike değişse hemostazi etkileyen

Riske girmeyin

Venöz Tromboemboli Profilaksi

- Ortopedik Cerrahide
(7-21 gün süre ile)
- Genel Cerrahide
- Akut Medikal Hastalıklar Nedeniyle
Yatağa Bağlı Hastalarda*

DVT Tedavisinde**
(PE ile birlikte/tek başına)

Kararsız Angina ve Non-Q Miyokard İnfarktüsünün Tedavisinde

Hemodializ Sırasında Tromboz Oluşumunun Önlenmesinde

FORM SEÇENEKLERİ	
0.2 ml	2.000 Anti Xa IU
0.4 ml	4.000 Anti Xa IU
0.6 ml	6.000 Anti Xa IU
0.8 ml	8.000 Anti Xa IU
1 ml	10.000 Anti Xa IU
0.8 ml	12.000 Anti Xa IU

* Kalp yetmezliği, solunum yetmezliği, çeşitli enfeksiyonlar ve romatizmal hastalıkları içeren akut medikal hastalıklar nedeniyle uygulanır. **Medikal hastalarda venöz tromboemboli profilaksi:** Önerilen doz subkutan enjeksiyon yoluyla bir kez 4000 anti-Xa IU'dır. Enoksaparin sodyum ile tedavi en az 6 gün süreyle uygulanır ve tam hareket kazanana kadar en fazla 14 gün süreyle devam edilir. **Hemodializ sırasında ekstrakrakoridal dolamda tromboz oluşumunun engellenmesi:** Önerilen doz 100 anti-Xa IU/kg'dır. **Pulmoner emboli ile ilişkili ya da tek başına derin ven trombozlarının tedavisi:** Enoksaparin sodyum 150 anti-Xa IU/kg tek enjeksiyon olarak ya da 12 saatte bir 100 anti-Xa IU/kg doz subkutan olarak verilmelidir. Komplike tromboembolik hastalıklarda 100 anti-Xa IU/kg 2 kez verilmelisi önerilir. Tedavi süresi 10 gün aşamalıdır. **Kararsız angina ve non-Q miyokard infarktüsünün tedavisi:** Önerilen enoksaparin sodyum dozu, oral aspirin (günde bir kez 100-325 mg) ile birlikte subkutan enjeksiyon yoluyla 12 saatte bir uygulanır 100 anti-Xa IU/kg'dır. Normal tedavi süresi 2-8 gündür. Böbrek bozukluğunun olmaması halinde yaşlarında herhangi bir doz azaltımı gerekmektedir. **Ruhşat tarihi ve numarası:** Clexane 2000 anti-Xa IU/0.2 ml kullanıma hazır enjekktör; 27.04.2001-109/89, Clexane 4000 anti-Xa IU/0.4 ml kullanıma hazır enjekktör; 27.04.2001-109/90, Clexane 6000 anti-Xa IU/0.6 ml kullanıma hazır enjekktör; 27.04.2001-109/91, Clexane 8000 anti-Xa IU/0.8 ml kullanıma hazır enjektör; 27.04.2001-109/92, Clexane 10000 anti-Xa IU/1.0 ml kullanıma hazır enjekktör; 27.04.2001-109/93, Clexane 120 mg/0.8 ml kullanıma hazır enjekktör; 22.01.2004-115/38. **Ticari sekili /Fiyatı:** Clexane 2000 anti-Xa IU/0.2 ml kullanıma hazır enjekktör; 10.054.000 (KDV dahil, Onay tarihi: Mart 2004), Clexane 4000 anti-Xa IU/0.4 ml kullanıma hazır enjekktör; 19.997.000 (KDV dahil, Onay tarihi: Mart 2004), Clexane 6000 anti-Xa IU/0.6 ml kullanıma hazır enjekktör; 22.074.000 (KDV dahil, Onay tarihi: Mart 2004), Clexane 8000 anti-Xa IU/0.8 ml kullanıma hazır enjekktör; 204.892.000 (KDV dahil, Onay tarihi: Mart 2004). **Yasal kategori:** Recen ile satılır. Ayrıntılı bilgi içi firmamızın başvuruyor. Aventis Pharma San. ve Tic. Ltd. Şti., Şişli, Mecidiyeköy Mahallesi Mecidiyeköy Yolu Cad. No.: 102, 34387 Mecidiyeköy-İstanbul. Basılı Matzeme Hazırlanın Tarihi: Mart 2004.

** DVT: Derin ven trombozu, PE: Pulmoner emboli



Aventis

Günümüz gram pozitif enfeksiyonlarının tedavisinde

TARGOCID®
Teikoplanin

bir adım daha ileri

- > Çoğul dirençliler dahil mükemmel gram pozitif spektrum[®]
- > İlgili enfeksiyonlarda yüksek klinik etkinlik[®]
- > Ampirik tedaviye uygunluk[®]
- > Uygun güvenlik profili^{®®}
- > Düşük nefrotoksitesi^{®®}
- > Serum düzeyi takibi gerektirmeme^{®®}
- > Günde tek doz kullanıma uygunluk
- > Hızlı i.v. bolus veya i.m. uygulama imkanı

Kısa Ürün Bilgisi:

Formül: Targocid 200mg ve Targocid 400mg I.m./i.v. enjektabl flakonlar etken madde olarak sırasıyla 200mg ve 400mg teikoplanin içерir. **Endikasyonlar:** Metisilin ve sefalonisporinler ile diğer antibiyotiklere dirençli olanlar da dahil, duyarlı Gram-pozitif bakterilerin neden olduğu enfeksiyonlarda: Endokardit, septikemi, kemiğe giren enfeksiyonlar, akut lenfositik leüksizem, doyu ve yenidoğanlarda enfeksiyonlar, krohn hastalığı, aytemiz hastalar, diyabet ile ilişkili peritonit. Gram-pozitif bakterilere bağlı enfezioniyonların başlangıç türscü hastaları (osteosintetik ve ortopedik cerrahiye gerek duyan hastalar) profilaksi amaçlı; Cdifficile'nin neden olduğu antibiyotik ilişkili hastalıktır. Tedavisi içinde ağız-yolvia; penisilliner veya sefalonisporinlerle karşı alerji bulunan hastalardaki enfeksiyonlarda. **Kontrendikasyonlar:** Telkoplanin karaciğer asiri duyarlılığı. **Uyarılar / Onlemeler:** Çapraz duyarlılık olan hastalarda; karaciğer, böbrek ve işitme fonksiyonları izlenmemelidir. Gebeliğ ve laktasyonda, yarar/zarar değerlendirme yapıldıktan sonra kullanılabılır. Nadiyen peri dönüsümüAGR agraviteleri, lökopeni, nötropeni, trombosistopeni, eozinofili. Artmış serum transaminazları ve/veya alkalin fosfat. Serum kreatinininde geçici yükselmeler, böbrek yetersizliği. Sersemlik ve başarısızlık, işitme kaybı, tinnitus ve vestibüler bozukluk. Süperenfeksiyon. İlac etkileşmeleri ve diğer etkileşmeler: Aminoglikozidler, amfoterisin B, siklosporin ve furosemid gibi nefrotoksik özellikleri olan ilaçlarla birlikte dikkatle kullanılmalıdır. Kullanımı şekli ve dozu: **Eriskinlerde:** Çoğul Gram-pozitif enfeksiyon için: Yükleme dozu: 12 saat arayla 0,5 kez uygulanan 400mg i.v. İdamen dozu: günde tek doz 400mg i.v. ya da i.m. enjeksyon. Cerrahi profilaksi: Anestezil İndüksiyonu sırasında tek doz 400mg i.v. C.difficile'nin neden olduğu antibiyotikle ilişkili ishal: Günde iki kez 200mg oral, 2 ayıltan küçük bebeklerde: Tedavinin ilk günü 16 mg/kg i.v. enfüzyon (30 dak), sonraki günlerde idame olarak günde bir doz 8 mg/kg i.v. enfüzyon (30 dak). 2 aydan büyük ve 16 yaşından küçük çocuklarda: Çoğul Gram-pozitif enfeksiyonda: İlk üç uygulama 12 saatte bir 10 mg/kg'lık i.v. enjeksyon. Daha sonra, günde 6 mg/kg tek doz i.v. veya i.m. enjeksyon. Sıddetti enfeksiyonlarda ve nötropenik hastalarda 12 saat ara ile 0,5 kez 10 mg/kg i.v. enjeksiyondan sonra günde tek doz 10 mg/kg i.v. enjeksyon. Orta ve sıddetti böbrek yetersizliği olanlarında, böbrek bozukluğu olan yaşlıarda ve sürekli ayaktan peritonit uygulanan hastalardaki peritonit vakalarında doz ayarlanır. **Ticari Şekil/Fiyat:** 200mg liyofilize teikoplanin içeren bir flakon, 3 ml enjeksiyonlu su içeren bir ampul; 52.101.000 TL (KDV dahil, Onay tarihi: Nisan 2003), 400mg liyofilize teikoplanin içeren bir flakon, 3 ml enjeksiyonlu su içeren bir ampul; 97.824.000 TL (KDV dahil, Onay tarihi: Nisan 2003).

Yasal Kategori: Reçete ile satılır. Ayrıntılı bilgi için firmamızı başvurunuz. **ŞİŞLİ, Mecidiyeköy Mah. Mecidiyeköy Yolu Cad. No:102 34387 Mecidiyeköy-İstanbul** Basılı malzeme hazırlanış tarihi: Temmuz 2003.

Referanslar:

- Schaison G., Graninger W., Bouza E. Teicoplanin in the treatment of serious infection. J Chemother 2000; 12, Suppl 5:26-33.
- Brogden R. N. and Peters D. H. Teicoplanin. A reappraisal of its antimicrobial activity, pharmacokinetic properties and therapeutic efficacy. Drugs 1994; 47 (5): 823-854.
- Ulusoy S., Ünal S. Teikoplanin. Flora 2000; 5, Ek 1: 3-15.
- Rolston K. V. L., Chow A. W., Bodey G. P. Prospective, double-blind, randomized trial of teicoplanin versus vancomycin for the therapy of vascular access-associated bacteremia caused by gram-positive pathogens. J Infect Chemother, 1999; 5:208-212
- Del Favero A., Menichetti F. et al. Prospective randomized clinical trial of teicoplanin for empiric combined antibiotic therapy in febrile, granulocytopenic acute leukemia patients. Antimicrob Agents Chemother 1987; 31: 1126-1129
- Wood M. J. Comparative safety of teicoplanin and vancomycin. J Chemother 2000, 12, Suppl 5:21-25.
- Gruneberg R.N. Anti-gram-positive agents. What we have and what we would like. Drugs 1997; 54, Suppl 6:29-38.

Ayrıntılı bilgi için firmamızı başvurunuz. Aventis Pharma San. ve Tic. Ltd. Şti. Şişli, Mecidiyeköy Mahallesi Mecidiyeköy Yolu Cad. No: 102, 34387 Mecidiyeköy-İstanbul
www.targocid.com.tr



Ulusal Endoskopik-Laparoskopik Cerrahi Derneği



ÜYE KAYIT - ADRES DEĞİŞİKLİĞİ - AİDAT ÖDEME FORMU

Adı, Soyadı:

Ev Adresi: _____

Tel:

Faks:

İş Adresi:.....

Tel:

Faks:

Doğum Tarihi: Diploma Tarihi:

Diplomasını Aldığı Tıp Fakültesi: _____

Uzmanlık Dalı: Akademik Unvanı:

Uzmanlık Diplomasını Aldığı Kurum:

Halen Çalışmakta Olduğu Kurum:

Tel: _____

Faks:

Laparoskopik Cerrahi ile İlgili Çalışmaları (var ise):

(Eski üyelerin yukarıdaki bilgilerde değişiklik yoksa yalnız isim-soyad yazmaları yeterlidir.)

Ulusal Endoskopik-Laparoskopik Cerrahi Derneği üyesiyim; eski borçlarımı ödüyorum:

- 1999; 5.000.000.-TL (dergi aboneliği dahil)
 - 2000; 10.000.000.-TL (dergi aboneliği dahil)
 - 2001; 12.000.000.-TL (dergi aboneliği dahil)
 - 2002; 20.000.000.-TL (dergi aboneliği dahil)
 - 2003; 25.000.000.-TL (dergi aboneliği dahil)
 - 2004; 30.000.000.-TL (dergi aboneliği dahil)

Ulusal Endoskopik-Laparoskopik Cerrahi Derneği'ne üye olmak istiyorum.

Yeni Üyeler İçin: 2 Adet vesikalık fotoğraf, nüfus kağıdı sureti veya arkalı önlü fotokopisi, ve dernek yıllık aidatının banka dekontu ya da kredi kartı bilgileri bu forma eklenmelidir.

Banka Havalesi: İş Bankası İstanbul Tıp Fakültesi Çapa Şubesi ELCD Hesabı No: 3092332

Son kullanma tarihi: Kart sahibinin adı, soyadı:

Derneğin periyodik yayın organı olan Endoskopik-Laparoskopik ve Minimal İnvaziv Cerrahi Dergisi'nın ücretsiz gönderilmesi için, dernek aidatının ödenmiş olması gerekmektedir.

- Ev adresine göndерiniz İş adresime göndерiniz

Tarih: _____

İmza:

Tel: (0212) 414 23 82 Faks: (0212) 534 16 05 www.elcd.org e-posta: elcd@elcd.org



• Kanıtlanmış Etkinlik • Güvenli Kullanım • Pratik Uygulama



Riske girmeyin

Venöz Tromboemboli Profilaksi

- **Ortopedik Cerrahide
(7-21 gün süre ile)**
- **Genel Cerrahide**
- **Akut Medikal Hastalıklar Nedeniyle
Yatağa Bağlı Hastalarda***

DVT Tedavisinde
(PE ile birlikte/tek başına)**

**Kararsız Angina ve Non-Q Miyokard
İnfarktüsünün Tedavisinde**

**Hemodiyaliz Sırasında Tromboz
Oluşumunun Önlenmesinde**

FORM SEÇENEKLERİ

0.2 ml	2.000 Anti Xa IU
0.4 ml	4.000 Anti Xa IU
0.6 ml	6.000 Anti Xa IU
0.8 ml	8.000 Anti Xa IU
1 ml	10.000 Anti Xa IU
0.8 ml	12.000 Anti Xa IU

* Kalp yetmezliği, solunum yetmezliği, çeşitli enfeksiyonlar ve romatizmal hastalıkları içeren akut medikal hastalıklar nedeniyle

** 1.5 mg/kg tek enjeksyon olarak ya da 12 saatte bir 1 mg/kg günde 2 kez

DVT: Derin ven trombozu, PE: Pulmoner emboli



CLEXANE® Kısa Ürün Bilgisi:

Formülü: Clexane 2000 anti-Xa IU/0.2 ml, 4000 anti-Xa IU/0.4 ml, 6000 anti-Xa IU/0.6 ml, 8000 anti-Xa IU/0.8 ml, 10000 anti-Xa IU/1.0 ml olan kullanıma hazır enjektörlerin her 1 ml'lik steril solüsyonu 100 mg enoksaparin sodyum'a eşdeğer 10000 anti-Xa IU içerir. Clexane 120 mg/0.8 ml olan kullanıma hazır enjektörlerin her 1 ml'lik steril solüsyonu 15000 IU anti-faktör Xa aktivitesine eşdeğer 150 mg enoksaparin sodyum içerir. **Endikasyonları:** Venöz tromboemboli profilaksisinde özellikle ortopedik veya genel cerrahi sonrası; akut medikal hastalıklar nedeniyle yatağa bağlı hastaların venöz tromboembolisinin profilaksisinde; hemodiyaliz sırasında tromboz oluşumunun önlenmesinde; oluşumsuz derin ven trombozunun tedavisinde, kararsız angina ve non-Q miyokard infarktüsü tedavisinde aspirin ile birlikte. **Kontrendikasyonları:** Heparin ya da heparin türevlerinin karşı alımlı ilaçlar, aktif yüksek kontroldüslü hemorajî riski taşıyan hastalıklar. **Uyarılar/Önlemler:** Düşük molekül ağırlıklı heparinlerin üremet metodu, molekül ağırlığı, spesifik anti-Xa aktivitesi, ünite ve doz açısından eşdeğer olmadıklarından birbirlerinin yerine kullanılmamalıdır. Enoksaparin sodyum ve spinal/epidural anestezinin birlikte kullanımı ile uzun süreli ya da kalıcı paralizeye yol açan nöroaksiyel hematozitlerin olayları bildirilmiştir. Bu olaylar genellikle bir kez 4000 anti-Xa IU veya daha düşük enoksaparin sodyum dozaj rejimleri ile nadir olarak görülmektedir. Bir kateterin yerleştirilmesi veya çıkarılması enoksaparin sodyumun DVT profilaktik dozlarının uygulanmasından sonra 10-12 saat süreyle geçiktirilmelidir. Enoksaparin sodyum, heparin trombositempi döküsü bulunan hastalarda olasıdır dikkatle kullanılmalıdır. Kararsız angina tedavisi sırasında vasküler cihaz kullanımını takiben vasküler giriş klfif subkutan enoksaparin sodyum dosunu takiben 6-8 saat süreyle yerinde kalmalıdır. Ağrı böbrek bozukluğu olan hastalarda dozaj ayarlaması önerilmektedir. Orta derecede ve hafif böbrek bozukluğu olan hastalarda herhangi bir dozaj ayarlaması önerilmektedir. Düşük kılcal hastalarda profilaktik dozajlarla enoksaparin sodyuma maruz kalmadıkça ağrı daha yüksek bir kanama riskine yol açabilir. Mekanik kalp kapak protezi veya gebe kadınlar tromboembolizm için yüksek risk altında bulunmaktadır. Enoksaparin sodyum almaktan olan söz veren annelerin emzirmelerini kaçınılmaz tavyise edilmelidir. **Yan etkiler/Advers etkiler:** Kanamaya yatkın organik lezyonlar, invaziv girişimler veya hemostaz etkileyen ilaçların kullanımıdır. Tedavimin ilk günleri içinde hafif, geçici, asymptomatic trombositempi bildirilmiştir. Trombozun eşlik ettiği nadir immuno-alerjik trombositempi olgular bildirilmiştir. Subkutan enoksaparin sodyum enjeksyonunu takiben ağrı, hematom ya da lokal irritasyon görülebilir. Bulantı, diare, ateş, konfüzyon, ağrı bildirilmiştir. **İlaç etkileşmeleri ve diğer etkileşmeler:** Eğer kesin olarak endike deilse hemostazi etkileyen

jananların enoksaparin sodyum tedavisinden önce kesilmesi önerilmektedir. **Kullanım şekli ve dozu:** Cerrahi hastalarında venöz tromboz profilaksi: Ortalama 1000 anti-Xa IU ya da 4000 anti-Xa IU'dır. Enoksaparin tedavisi genellikle, ortalamala 7-10 gün süreyle uygulanır. **Medikal hastalarda venöz tromboemboli profilaksi:** Önerilen doz subkutan enjeksyon yoluyla genellikle her 12 saatte bir 100 anti-Xa IU/kg'dır. **Pulmoner emboli ile birlikte ya da tek başına derin ven trombozlarının tedavisi:** Enoksaparin sodyum 150 anti-Xa IU/kg tek enjeksyon olarak ya da 12 saatte bir 100 anti-Xa IU/kg doz subkutan olarak verilmelidir. Komplikli tromboembolik hastalıklarda 100 anti-Xa IU/kg içinde 2 kez verilmeli önerilir. Tedavi süresi 10 günün aşamalıdır. **Kararsız angina ve non-Q miyokard infarktüsünün tedavisi:** Önerilen enoksaparin sodyum dozu, oral aspirin (günde bir kez 100-325 mg) ile birlikte subkutan enjeksyon yoluyla 12 saatte bir uygulanır 100 anti-Xa IU/kg'dır. Normal tedavi süresi 2-8 gündür. Böbrek fonksiyon bozukluğunun olmasına halinde yaşlılarında herhangi bir doz azaltılması gereklidir. Ağrı böbrek bozukluğu olan hastalar için doz ayarlanması gereklidir. Karaciğer bozukluğu olan hastalarda dikkatli olmalıdır. **Ruhsat tarihi ve numarası:** Clexane 2000 anti-Xa IU/0.2 ml kullanımına hazır enjektör: 27.04.2001-109/90, Clexane 4000 anti-Xa IU/0.4 ml kullanımına hazır enjekktör: 27.04.2001-109/89, Clexane 6000 anti-Xa IU/0.6 ml kullanımına hazır enjekktör: 27.04.2001-109/91, Clexane 8000 anti-Xa IU/0.8 ml kullanımına hazır enjektör: 27.04.2001-109/92, Clexane 10000 anti-Xa IU/1.0 ml kullanımına hazır enjekktör: 27.04.2001-109/93, Clexane 120 mg/0.8 ml kullanımına hazır enjektör: 22.01.2004-115/38. **Ticari şekil /Fiyatı:** Clexane 2000 anti-Xa IU/0.2 ml kullanımına hazır enjektör: 10.054.000 (KDV dahil). Onay tarihi: Mart 2004. Clexane 4000 anti-Xa IU/0.4 ml kullanımına hazır enjekktör: 19.997.000 (KDV dahil). Onay tarihi: Mart 2004. Clexane 6000 anti-Xa IU/0.6 ml kullanımına hazır enjekktör: 22.074.000 (KDV dahil). Onay tarihi: Mart 2004. Clexane 8000 anti-Xa IU/0.8 ml kullanımına hazır enjekktör: 23.740.000 (KDV dahil). Onay tarihi: Mart 2004. Clexane 120 mg/0.8 ml kullanımına hazır enjektör: 204.892.000 (KDV dahil). Onay tarihi: Mart 2004.

Yasal kategori: Reçete ile satılır. Ayrıntılı bilgi için firmamızın basıvurusunu: Aventis Pharma San. ve Tic. Ltd. Şti., İşletme Mecidiyeköy Mahallesi Mecidiyeköy Yolu Cad. No: 102, 34387 Mecidiyeköy-İstanbul Tel: 0 212 354 20 00 Faks: 0 212 354 20 21
Aventis Pharma San. ve Tic. Ltd. Şti.