



3^ο

Πανελλήνιο Συνέδριο I.E.M.BI.ΘE.K.

Αμυλοείδωση και άλλα
Σπάνια Αιματολογικά Νεοπλάσματα:
Προσεγγίσεις στη Διάγνωση και τη Θεραπεία



Σε συνεργασία με τη Μονάδα Πλασματοκυτταρικών
Δυσκρασιών και το Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης
στην Αμυλοείδωση της Θεραπευτικής Κλινικής
της Ιατρικής Σχολής του ΕΚΠΑ

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

21-23 Φεβρουαρίου 2025
Hotel Divani Caravel

DROMENA
MEETINGS & EVENTS

Φειδιππίδου 22, Αθήνα, 11527 - τηλ: 2103005545
info@dromena.gr - www.dromena.gr

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ

Πρόεδρος: **Ευάγγελος Τέρπος**

Αντιπρόεδρος: **Ευστάθιος Καστρίτης**

Γεν. Γραμματέας: **Παναγιώτης Μαλανδράκης**

Ταμίας: **Μαρία Γαβριατοπούλου**

Μέλη: **Νικολέττα-Αικατερίνη Κόκκαλη**
Ειρήνη Κατωδρύτου
Ιωάννης Τρουγκάκος

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Ευάγγελος Τέρπος
Ευστάθιος Καστρίτης
Παναγιώτης Μαλανδράκης
Μαρία Γαβριατοπούλου
Νικολέττα-Αικατερίνη Κόκκαλη
Ειρήνη Κατωδρύτου
Ιωάννης Τρουγκάκος
Ιωάννης Ντάνας-Σταθόπουλος

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Μελέτιος Α. Δημόπουλος
Ευάγγελος Τέρπος
Ευστάθιος Καστρίτης
Μαρία Γαβριατοπούλου
Θεόδωρος Βασιλακόπουλος
Παναγιώτης Τσιριγώτης
Μαρία Γαβριατοπούλου
Κίμων Σταματελόπουλος
Αλέξανδρος Μπριασούλης

ΠΡΟΛΟΓΟΣ

Αγαπητές και αγαπητοί συνάδελφοι,

Με μεγάλη χαρά σας προσκαλούμε να συμμετάσχετε στις εργασίες του **3ου Πανελληνίου Συνεδρίου** που διοργανώνει η Ιατρική Εταιρεία Μελέτης της Βιολογίας και Θεραπείας του Καρκίνου (Ι.Ε.Μ.ΒΙ.ΘΕ.Κ) σε συνεργασία με τη Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών και το Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης στην Αμυλοείδωση της Θεραπευτικής Κλινικής της Ιατρικής Σχολής του ΕΚΠΑ, στις **21, 22 και 23 Φεβρουαρίου 2025** στο ξενοδοχείο *Divani Caravel*, με θέμα: **«Αμυλοείδωση και άλλα Σπάνια Αιματολογικά Νεοπλάσματα: Προσεγγίσεις στη Διάγνωση και τη Θεραπεία»**. Η Ιατρική Εταιρεία Μελέτης της Βιολογίας και Θεραπείας του Καρκίνου (Ι.Ε.Μ.ΒΙ.ΘΕ.Κ) ιδρύθηκε το 2018 και ένας από τους κύριους στόχους της είναι η εκπαίδευση των επιστημόνων υγείας αλλά και του κοινού σε θέματα αιχμής που αφορούν τις νεοπλασίες.

Τα τελευταία χρόνια έχει γίνει σημαντική πρόοδος στην κατανόηση της παθοφυσιολογίας και των γενετικών μηχανισμών πρόκλησης των σπανιότερων πλασματοκυτταρικών δυσκρασιών, όπως η μακροσφαιριναιμία του *Waldenström*, η συστηματική AL αμυλοείδωση, η πρωτοπαθής πλασματοκυτταρική λευχαιμία, το σύνδρομο *POEMS*, αλλά και άλλων σπάνιων αιματολογικών νεοπλασιών, όπως το υπερηωσινοφιλικό σύνδρομο, οι ιστιοκυτταρώσεις, η συστηματική μαστοκυττάρωση κ.α. Αυτό οδήγησε σε νεότερες θεραπευτικές προσεγγίσεις με σημαντικό όφελος επιβίωσης για τους αρρώστους με τα νοσήματα αυτά. Έτσι επιλέξαμε να αναπτύξουμε όλες τις πρόσφατες γνώσεις της βιολογίας που επηρέασαν τη διάγνωση, την πρόγνωση και τη θεραπεία τους. Για το λόγο αυτό συνεργαστήκαμε ξανά με τη Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών της Θεραπευτικής Κλινικής του ΕΚΠΑ που είναι παγκοσμίως αναγνωρισμένη για την κλινική και μεταφραστική έρευνα που κάνει στα πλασματοκυτταρικά νεοπλάσματα.

Η ανάπτυξη νέων βιολογικών θεραπευτικών επιλογών εκτός από την παροχή σημαντικών όπλων στη μάχη μας για την ίαση των ασθενών μας, δημιούργησε ταυτόχρονα καινούργια ερωτήματα, που μερικές φορές έχουν διλημματικό χαρακτήρα και αφορούν τη θέση των φαρμάκων αυτών σε σχέση με τη μέχρι σήμερα φαρμακευτική αγωγή ή τους συνδυασμούς τους με τα παλαιότερα φάρμακα.

Στο πεδίο της αμυλοείδωσης, η βελτίωση των διαγνωστικών μεθόδων και η ένταξη νεότερων θεραπειών στον θεραπευτικό αλγόριθμο έχει βελτιώσει την πρόγνωση των ασθενών αλλά έχει δημιουργήσει σημαντικές προκλήσεις στη διαγνωστική και θεραπευτική προσέγγιση καθώς η επικάλυψη των συχνότερων μορφών της νόσου (της AL και της ATTR) απαιτεί πρόσβαση σε νεότερες τεχνικές τυποποίησης. Η διαθεσιμότητα αυτών των μεθόδων και στην Ελλάδα, ανοίγει νέες προοπτικές για τη διάγνωση των ασθενών μας. Από την άλλη η υποστηρικτική αγωγή των ασθενών με αμυλοείδωση απαιτεί τη συνεργασία έμπειρων γιατρών διαφορετικών ειδικοτήτων για τη βέλτιστη αντιμετώπιση των επιπλοκών της νόσου, στα πλαίσια πολυεπιστημονικών ομάδων.

Έμπειροι και καταξιωμένοι συνάδελφοι από την Ελλάδα θα αναπτύξουν τα θέματα και θα θέσουν τα ζητήματα που χρήζουν απαντήσεων και αφορούν τα σπάνια αιματολογικά νεοπλάσματα και την αμυλοείδωση. Ο διάλογος που θα αναπτυχθεί θα συμβάλει στην εξαγωγή χρήσιμων συμπερασμάτων, στη σύγκλιση των πρακτικών μας, στον προσανατολισμό και την προώθηση των ερευνητικών προσπαθειών των μελών της εταιρείας.

Με εγκάρδιους χαιρετισμούς,

Θάνος Δημόπουλος

Καθηγητής Αιματολογίας - Ογκολογίας,
Διευθυντής της Θεραπευτικής Κλινικής,
Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ

Ευάγγελος Τέρπος

Καθηγητής Αιματολογίας,
Θεραπευτική Κλινική ΕΚΠΑ,
Πρόεδρος της Ι.Ε.Μ.ΒΙ.ΘΕ.Κ.

Ευστάθιος Καστρίτης

Καθηγητής Παθολογίας-Ογκολογίας,
Επιστημονικός Υπεύθυνος Κέντρου
Εμπειρογνωμοσύνης στην Αμυλοείδωση

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 21 Φεβρουαρίου 2025

09:30-10:00 Χαιρετισμός Προέδρου: Σκοπός και Έναρξη της Εκδήλωσης
Ε. Τέρπος

10:00-11:30 Στρογγυλό Τραπέζι

Σπάνια Λεμφοκυτταρικά Νεοπλάσματα των Β-κυττάρων

Προεδρείο: Π. Παναγιωτίδης, Θ. Βασιλακόπουλος

10:00-10:20 Πρωτοπαθή Δερματικά Β-Λεμφώματα

Μ. Σιακαντάρη

10:20-10:40 Λεμφοζιδιακό λέμφωμα τύπου δωδεκαδακτύλου

Σ. Σαχανάς

10:40-11:00 Επιθετικά Β-λεμφώματα με ειδικές μοριακές βλάβες: IRF4 και 11q

Α. Λιάσκας, Α. Πιπερίδου

11:00-11:30 Συζήτηση - Σχολιασμός

11:30-12:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

12:00-13:00 Στρογγυλό Τραπέζι

Σπάνια Λεμφοκυτταρικά Νεοπλάσματα των Τ-Κυττάρων

Προεδρείο: Ν. Χαρχαλάκης, Ι. Μπαλταδάκης

12:00-12:15 Ηπατοσπληνικό Τ-λέμφωμα

Μ. Δήμου

12:15-12:30 Αγγειοανοσοβλαστικό Τ-λέμφωμα

Μ. Αγγελοπούλου

12:30-12:45 Λευχαιμία/Λέμφωμα των ενηλίκων από Τ-λεμφοκύτταρα (ATLL)

Σ. Κοκόρη

12:45-13:00 Συζήτηση - Σχολιασμός

13:00-13:30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ



Προεδρείο: Ε. Τέρπος

Optimizing Multiple Myeloma treatment with Pepaxti/Melflufen

Σ. Δελήμπαση

13:30-14:00 Συνάντηση με τον Ειδικό

Προεδρείο: Μ. Αγγελοπούλου

Double Hit Λεμφώματα

Θ. Βασιλακόπουλος

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 21 Φεβρουαρίου 2025

14:00-14:30 Συνάντηση με τον Ειδικό

Προεδρείο: **Χ. Ματσούκα**

Διαταραχές Πήξης στις Οξείες Λευχαιμίες

Β. Γκαλέα

14:30-15:30 ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

15:30-17:00 Σπάνια Αιματολογικά Νεοπλάσματα

Προεδρείο: **Ε. Τέρπος, Δ. Μπαρμπαρούση**

15:30-15:50 Ιδιοπαθής Πολυκεντρική νόσος του Castleman

Π. Τσιριγώτης

15:50-16:20 Συστηματική Μαστοκυττάρωση

Μ. Παγώνη

16:20-16:40 Ιστιοκυττάρωση Langerhans

Π. Μάκρας

16:40-17:00 Συζήτηση - Σχολιασμός

17:00-17:30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ



Προεδρείο: **Ε. Τέρπος**

Αναδεικνύοντας τον ρόλο του αναστολέα XPO1 ως μέρος της θεραπείας στο RRMM

Ε. Καστρίτης

17:30-18:00 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ



Προεδρείο: **Μ.Α. Δημόπουλος**

Κλινικές και μοριακές ανταποκρίσεις ασθενών με low risk PV. Ο ρόλος της RopregIFN.

Νεότερα δεδομένα

Ε. Τέρπος

18:00-19:30 Στρογγυλό Τραπέζι

Μυελοδυσπλαστικά και Μυελοϋπερπλαστικά Νεοπλάσματα

Προεδρείο: **Μ. Βουλγαρέλης, Φ. Κοντοπίδου**

18:00-18:20 Μυελοδυσπλαστικά σύνδρομα με αδρανοποίηση διαλλυλικού TP53

Β. Παππά

18:20-18:40 ΜΔΣ/MYN με ουδετεροφιλία

Σ. Γιαννούλη

18:40-18:50 Μπορούμε να σταματήσουμε τους TKIs στη ΧΜΛ;

Μ. Βουλγαρέλης

18:50-19:10 Ιδιοπαθής Μυελοϊνωση: Νεότερες Θεραπευτικές Προσεγγίσεις

Μ.Α. Δημόπουλος

19:10-19:30 Συζήτηση - Σχολιασμός

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 22 Φεβρουαρίου 2025

09:00-10:00 Στρογγυλό Τραπέζι

Βασική και Μεταφραστική Έρευνα στην Αμυλοείδωση

Προεδρείο: **Μ.Α. Δημόπουλος, Ι. Ανδρεάδου[†]**

09:00-09:15 Μηχανισμοί σχηματισμού του αμυλοειδούς. Η επαναστόχευση φαρμάκων στην αρένα των αμυλοειδώσεων

Β. Οικονομίδου

09:15-09:30 Καρδιοτοξικότητα των ανοσοσφαιρινών και της TTR - In Vitro & in Vivo μοντέλα

Ν. Νικολάου

09:30-09:45 New advances in clinical proteomics in Athens: From diagnostics in amyloidosis to research in multiple myeloma

J. Courraud

09:45-10:00 Συζήτηση - Σχολιασμός

10:00-10:30 Keynote Lecture

Προεδρείο: **Ε. Καστρίτης, Α. Αναστασάκης**

10:00-10:20 Η σημασία της αντιμετώπισης της Αμυλοείδωσης σε Κέντρα Εμπειρογνωμοσύνης

Μ.Α. Δημόπουλος

10:20-10:30 Συζήτηση - Σχολιασμός

10:30-11:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

11:00-11:45 Keynote Lecture

Chairs: **Ε. Kastritis, Κ. Toutouzas**

11:00-11:30 The evolving landscape in the diagnosis and treatment of ATTR amyloidosis

M. Fontana

11:30-11:45 Discussion

11:45-12:30 Στρογγυλό Τραπέζι

Προσεγγίσεις στη διάγνωση

Προεδρείο: **Χ. Βλαχόπουλος, Κ. Σταματελόπουλος**

11:45-11:55 Η μαγνητική τομογραφία στη διάγνωση και την αξιολόγηση της ανταπόκρισης στη θεραπεία

Ν. Λάμα

11:55-12:05 PET στην αμυλοείδωση

Κ.Δ. Αναγνωστόπουλος

12:05-12:15 Η Τεχνητή Νοημοσύνη στην έγκαιρη διάγνωση

Θ. Παπαϊωάννου

12:15-12:30 Συζήτηση με το Προεδρείο και τους Ομιλητές

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 22 Φεβρουαρίου 2025

12:30-13:15

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ



Πρόσφατες εξελίξεις στην απεικόνιση, διάγνωση και θεραπεία της καρδιακής αμυλοείδωσης από τρανσθυρετίνη

Προεδρείο: **Ε. Καστρίτης, Κ. Σταματελόπουλος**

Η συμβολή της Πυρηνικής Ιατρικής στη σημαντική αύξηση διαγνώσεων καρδιακής αμυλοείδωσης από τρανσθυρετίνη

Μ. Κουτελού

Θεραπευτική προσέγγιση της καρδιακής αμυλοείδωσης από τρανσθυρετίνη:

Από τα αποτελέσματα των κλινικών μελετών στα δεδομένα πραγματικού κόσμου

Α. Μπριασούλης

13:15-14:00

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ



Προεδρείο: **Γ. Κούτσης**

Εστιάζοντας στην hATTR * με μεικτό φαινότυπο

Γ. Κούτσης, Ε. Φουκαράκης

14:00-15:00

ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

15:00-16:00

Ειδική Συνεδρία

Αμυλοείδωση καρδιάς: Προκλήσεις στη θεραπεία

Προεδρείο: **Λ. Μιχάλης, Ι. Οικονομίδης**

15:00-15:20

Debate: Σταθεροποιητές, Αναστολείς παραγωγής ή συνδυασμοί

Ε. Καστρίτης, Ε. Φουκαράκης

15:20-15:35

Αρρυθμίες και αντιμετώπιση σε ασθενείς με αμυλοείδωση καρδιάς

Ε. Ρεπάσος

15:35-15:50

Advanced management και μεταμόσχευση καρδιάς σε ασθενείς με αμυλοείδωση

Α. Μπριασούλης

15:50-16:00

Συζήτηση και Σχολιασμός

16:00-17:00

Στρογγυλό Τραπέζι

Κληρονομούμενη αμυλοείδωση και άλλες μορφές

Προεδρείο: **Π. Κοκότης, Α. Μπριασούλης**

16:00-16:10

Η θεραπευτική προσέγγιση σε ασθενείς με ATTR νευροπάθεια

Γ. Κούτσης

16:10-16:20

Κληρονομούμενες μορφές αμυλοείδωσης: Πέρα από την ATTR

Δ. Φωτίου

16:20-16:30

Εντοπισμένη αμυλοείδωση

Φ. Θεοδωρακάκου

16:30-17:00

Συζήτηση και Σχολιασμός

* hATTR: Κληρονομική αμυλοείδωση από τρανσθυρετίνη

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 22 Φεβρουαρίου 2025

- 17:00-17:30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: Ε. Κατωδρύτου
Η κλινική αξία νέων θεραπειών στο υποτροπιάζον/ανθεκτικό πολλαπλούν μυέλωμα
Ε. Τέρπος
- 17:30-18:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ**
- 18:00-19:15 Στρογγυλό Τραπέζι**
Θέματα στην AL αμυλοείδωση
Προεδρείο: Ε. Κατωδρύτου, Ο. Τσιτσιλώνη
- 18:00-18:10 Αντιμετώπιση της υποτροπής και της ανθεκτικής νόσου
Φ. Θεοδωρακάκου
- 18:10-18:30 Debate: Ο ρόλος της αυτόλογης μεταμόσχευσης στην AL αμυλοείδωση
Μ. Μήγκου, Ε. Ελευθεράκης-Παπαϊακώβου
- 18:30-18:40 Ο ρόλος της MRD και των κυκλοφορούντων πλάσματοκυττάρων στην AL αμυλοείδωση
Ι. Κωστόπουλος
- 18:40-18:50 Παρουσίαση περιστατικού - 1
Β. Μπάρτζη
- 18:50-19:00 Παρουσίαση περιστατικού - 2
Αικ. Δαΐου
- 19:00-19:15 Συζήτηση και Σχολιασμός
- 19.15-20.00 SATELLITE SYMPOSIUM** 
Guidelines and Emerging Trends: Advancing Multiple Myeloma Care
Moderation and comments: Meletios-Athanasios Dimopoulos
Transforming First-Line Therapy in Multiple Myeloma
Saad Usmani

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Κυριακή 23 Φεβρουαρίου 2025

09:30-11:15 Στρογγυλό Τραπέζι

Σπάνιες Πλασματοκυτταρικές δυσκρασίες και οι επιπλοκές τους

Προεδρείο: Μ.Α. Δημόπουλος, Ε. Καστρίτης

09:30-09:50 Μονοκλωνική γαμμαπάθεια «Νεφρικής Σημασίας» - MGRS: Νεότερες προσεγγίσεις στη διάγνωση και ταξινόμηση

Χ. Γακιοπούλου

09:50-10:00 Συζήτηση - Σχολιασμός

10:00-10:15 Νευροπάθειες σχετιζόμενες με μονοκλωνικές γαμμαπάθειες - προοπτική μελέτη της επίπτωσης της νευροπάθειας σε άτομα με μονοκλωνικές γαμμαπάθειες

Π. Ζής

10:15-10:30 Μονοκλωνικές γαμμαπάθειες με Δερματικές Εκδηλώσεις

Β. Νικολάου

10:30-10:45 Πλασματοκυτταρική λευχαιμία

Ε. Κατωδρύτου

10:45-11:00 Μονήρες πλασματοκύττωμα

Σ. Δελημπαση

11:00-11:15 Συζήτηση - Σχολιασμός

11:15-11:45 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

11:45-12:30 Συνάντηση με τον Ειδικό

Προεδρείο: Ι. Γεωργακόπουλος

Ο ρόλος της ακτινοθεραπείας στις πλασματοκυτταρικές δυσκρασίες

Γ. Ντούμας

12:30-13:45 Στρογγυλό Τραπέζι

Μακροσφαιριναιμία Waldenström

Προεδρείο: Μ.Α. Δημόπουλος, Μ.Χ. Κυρτσώνη

12:30-12:50 Βιολογία της νόσου: Γενετικές αλλαγές από το IgM MGUS μέχρι την συμπτωματική νόσο

Τ. Μπαγκρατούνι

12:50-13:10 Debate: 1η γραμμή θεραπείας: DRC, BR ή αναστολέας BTK;

Ι. Ντάνασης-Σταθόπουλος, Ν. Κανέλλιας, Π. Μαλανδράκης

13:10-13:30 Νέα φάρμακα στην Μακροσφαιριναιμία Waldenström

Μ. Γαβριατοπούλου

13:30-14:45 ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

Κυριακή 23 Φεβρουαρίου 2025

14:45-15:30 **Στρογγυλό Τραπέζι**

Ασυνήθεις επιπλοκές της MW

Προεδρείο: **Μ. Γαβριατοπούλου, Ε. Καστρίτης**

14:45-14:55 Κρυσταλλοειδαιμία & νόσος Ψυχροσυγκολλητινών

Δ. Φωτίου

14:55-15:05 Σύνδρομο Bing-Neel

Π. Μαλανδράκης

15:05-15:15 Εξαλλαγή της Νόσου

Κ. Γιάννακας

15:15-15:30 Συζήτηση - Σχολιασμός

15.30-16.00 **ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ - ΛΗΞΗ ΤΟΥ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ**

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

Courraud J.	Senior Researcher in Proteomics at University of Athens
Fontana M.	Professor of Cardiology and Honorary Consultant Cardiologist at the National Amyloidosis Centre, Division of Medicine, University College London, UK
Usmani Saad	MD, MBA, FACP, FASCO, Myeloma Specialist & Cellular Therapist, Chief of Myeloma Service, Memorial Sloan Kettering Cancer Center, New York, USA
Αγγελοπούλου Μ.	Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
Αναγνωστόπουλος Κ.Δ.	M.D, Ph.D, FRCP, FRCR, FESC Πυρηνικός Ιατρός, Διευθυντής Ερευνών στο Κέντρο Κλινικής Έρευνας, Πειραματικής Χειρουργικής και Μεταφραστικής Έρευνας του ΙΙΒΕΑΑ
Αναστασάκης Α.	Αναπληρωτής Διευθυντής, Υπεύθυνος Μονάδας Κληρονομικών Παθήσεων Καρδιάς, Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών
Βασιλακόπουλος Θ.	Καθηγητής Αιματολογίας του Εθνικού και Καποδιστριακού Θεόδωρος Πανεπιστημίου Αθηνών (ΕΚΠΑ) και Διευθυντής της Αιματολογικής Κλινικής, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
Βλαχόπουλος Χ.	Καθηγητής Καρδιολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», Αθήνα
Βουλγαρέλης Μ.	Καθηγητής Παθολογικής Φυσιολογίας-Αιματολογίας, Διευθυντής Εργαστηρίου και Κλινικής Παθολογικής Φυσιολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «ΛΑΪΚΟ»
Γαβριατοπούλου Μ.	Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Παθολογίας-Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Γακιοπούλου Χ.	Παθολογοανατόμος, Καθηγήτρια Παθολογικής Ανατομικής, Α΄ Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής, Ιατρική Σχολή, ΕΚΠΑ, Αθήνα
Γεωργακόπουλος Ι.	Επίκουρος Καθηγητής Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας ΕΚΠΑ, «ΑΡΕΤΑΙΕΙΟ» Νοσοκομείο
Γιάννακας Κ.	Αιματολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης, Θεραπευτική Κλινική ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

Γιαννούλη Σ.	Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», Αθήνα
Γκαλέα Β.	Επιμελήτρια Α΄, Ειδικευθείσα στην Αιμόσταση και Θρόμβωση, Αιματολογικό Τμήμα, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ
Δάϊου Αικατερίνη	Ειδικεύομενη Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
Δελήμπαση Σ.	Διευθύντρια, Αιματολογική κλινική και ΜΜΜΟ, ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
Δημόπουλος Μ.Α.	Καθηγητής Αιματολογίας-Ογκολογίας, Διευθυντής Θεραπευτικής Κλινικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Αθήνα
Δήμου Μ.	Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
Ελευθεράκης-Παπαϊακώβου Ε.	Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Α΄, Ογκολογικό Τμήμα Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών, Θεραπευτική Κλινική, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ, Αθήνα
Ζής Π.	Αναπληρωτής Καθηγητής Νευρολογίας και Κλινικής Νευροφυσιολογίας, Πανεπιστήμιο Κύπρου
Θεοδωρακάκου Φ.	Ειδικεύομενη Αιματολόγος, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Κανέλλιας Ν.	Αιματολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης, Θεραπευτική Κλινική ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Καστρίτης Ε.	Καθηγητής Θεραπευτικής Παθολογίας-Ογκολογίας ΕΚΠΑ, Ιατρική Σχολή, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ, Αθήνα
Κατωδρύτου Ε.	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική, Νοσοκομείο «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
Κοκόρη Σ.	Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας-Ιατρικής των Μεταγγίσεων, Αιματολογικό Εργαστήριο-Μονάδα Αιμοδοσίας, ΠΓΝ «ΑΤΤΙΚΟΝ»
Κοκότης Π.	Αναπληρωτής Καθηγητής Νευρολογίας, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών, Α΄ Νευρολογική Κλινική, «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ» Νοσοκομείο Εργαστήριο Κλινικής Νευροφυσιολογίας, Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

Κοντοπίδου Φ.	Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Β΄ Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική, ΓΝΑ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ»
Κουτελού Μ.	Διευθύντρια, Μονάδα Πυρηνικής Ιατρικής, Ωνάσειο Καρδιοχειρουργικό Κέντρο, Αθήνα
Κούτσες Γ.	Αναπληρωτής Καθηγητής Νευρολογίας - Νευρογενετικής, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Νοσοκομείο «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ», Αθήνα
Κυρτσώνη Μ.Χ.	Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
Κωστόπουλος Ι.	Βιολόγος, Μεταδιδακτορικός Ερευνητής, Τμήμα Βιολογίας ΕΚΠΑ, Αθήνα
Λάμα Ν.	Ακτινοδιαγνώστης με Εξειδίκευση στην Καρδιοαγγειακή Απεικόνιση, Μονάδα Έρευνας Ακτινολογίας και Ιατρικής Απεικόνισης, Β΄ Εργαστήριο Ακτινολογίας, ΓΝ «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ», Αθήνα
Λιάσκας Α.	Ειδικευόμενος Αιματολογίας, Αιματολογική Κλινική, ΓΝΑ «ΛΑΪΚΟ»
Μάκρας Π.	Ενδοκρινολόγος, Διευθυντής Ενδοκρινολογικής Κλινικής και Τμήματος Έρευνας, 251 ΓΝ Αεροπορίας, Αθήνα
Μαλανδράκης Π.	Ειδικευόμενος Παθολόγος-Ογκολόγος, Θεραπευτική Κλινική ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Ματσούκα Χ.	Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια, Αιματολογικό Τμήμα, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ»
Μήγκου Μ.	Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β΄, Θεραπευτική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Μιχάλης Λ.	Καθηγητής Καρδιολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Σχολή Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων Διευθυντής Β΄ Καρδιολογικής Κλινικής ΠΓΝ Ιωαννίνων
Μπαγκρατούνη Τ.	PhD Senior Researcher στη Θεραπευτική Κλινική της Ιατρικής Σχολής του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών, Πανεπιστημιακό ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

Μπαλταδάκης Ι.	Αιματολόγος, Συντονιστής Διευθυντής Αιματολογικής-Λεμφωμάτων Κλινικής και Μονάδας Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών Γ.Ν.Α. «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ»
Μπαρμπαρούση Δ.	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογικό Τμήμα, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Μπάρτζη Β.	Επιμελήτρια Β΄ Αιματολόγος, Αιματολογικό Τμήμα, Α΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
Μπριασούλης Α.	Επίκουρος Καθηγητής Θεραπευτικής-Καρδιολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Νικολάου Β.	Επίκουρη Καθηγήτρια Δερματολογίας, Εθνικό & Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών, Ιατρική Σχολή Α΄ Πανεπιστημιακή Κλινική Νοσοκομείο «ΑΝΔΡΕΑΣ ΣΥΓΓΡΟΣ», Αθήνα
Νικολάου Ν.	Φαρμακοποιός, Επιστημονικός Συνεργάτης Εργαστηρίου Φαρμακολογίας, Τμήμα Φαρμακευτικής ΕΚΠΑ, Αθήνα
Ντάνας-Σταθόπουλος Ι.	Ειδικευόμενος Παθολογίας Ογκολογίας, Επιστημονικός Συνεργάτης, Θεραπευτική Κλινική ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Ντούμας Γ.	Ειδικευόμενος Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, «ΑΡΕΤΑΙΕΙΟ» Νοσοκομείο
Οικονομίδης Ι.	Καθηγητής Καρδιολογίας, Υπεύθυνος του Τμήματος Υπερήχων και του Εργαστηρίου Προληπτικής Καρδιολογίας, Β΄ Καρδιολογική Κλινική, Εθνικό Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών, Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
Οικονομίδου Β.	Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Βιοφυσικής - Μοριακής Βιοφυσικής, Τμήμα Βιολογίας, Σχολή ΣΘΕ, ΕΚΠΑ, Αθήνα
Παγώνη Μ.	Αιματολόγος, Διευθύντρια ΕΣΥ, Αιματολογική-Λεμφωμάτων Κλινική και Μονάδα ΜΜΟ, ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
Παναγιωτίδης Π.	Καθηγητής Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α., Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής και Μ.Μ.Μ.Ο. Ε.Κ.Π.Α., ΓΝΑ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

Παπαϊωάννου Θ.	Καθηγητής Βιοϊατρικής Τεχνολογίας, Διευθυντής Εργαστηρίου Βιοϊατρικής Τεχνολογίας, Ιατρική Σχολή, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών
Παππά Β.	Καθηγήτρια Αιματολογίας, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
Πιπερίδου Α.	Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική & Μ.Μ.Μ.Ο., Π.Γ.Ν. «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
Ρεπάσος Β.	Επιμελητής Α΄ Καρδιολόγος, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Σαχανάς Σ.	Αιματολόγος, Αναπληρωτής Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής, Ιατρικό Αθηνών Ψυχικού, Αθήνα
Σιακαντάρη Μ.	Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
Σταματελόπουλος Κ.	Καθηγητής Θεραπευτικής - Καρδιολογίας, Ιατρικής Σχολής Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών, Visiting Clinical Professor, Newcastle University
Τέρπος Ε.	Καθηγητής Θεραπευτικής-Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α., Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών, Θεραπευτική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Τούτουζας Κ.	Καθηγητής Καρδιολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», Αθήνα, Πρόεδρος Ελληνικής Καρδιολογικής Εταιρείας (ΕΚΕ)
Τσιτσιλώνη Ο.	Καθηγήτρια Ανοσολογίας, Μονάδα Κυτταρομετρίας Ροής, Τμήμα Βιολογίας, ΕΚΠΑ, Αθήνα
Τσιριγώτης Π.	Καθηγητής Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
Φουκαράκης Ε.	Καρδιολόγος, Συντονιστής Διευθυντής Καρδιολογικής Κλινικής, ΓΝΗ «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ», Κρήτη
Φωτίου Δ.	Αιματολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης, Θεραπευτική Κλινική ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Χαρχαλάκης Ν.	Αιματολόγος, Διευθυντής, Α΄ Αιματολογική Κλινική, «METROPOLITAN GENERAL», Αθήνα

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

abbvie

AMGEN®

 **AOP**
HEALTH

ariti®
στηλα στον άνθρωπο

 **astellas**

AstraZeneca 

 Bristol Myers Squibb®

 **FARAN**
HEMATOLOGY

 **GENESIS**
pharma

GSK

 **INTEGRIS**
PHARMA

Johnson & Johnson

 **Lilly**
ΦΑΡΜΑΣΕΥΣ

 **Pfizer**

 **Roche**

Swixx  **BioPharma**
Modern Medicines for All

 **Takeda**

 **VIANEX** S.A.
PHARMACEUTICAL MANUFACTURERS
MEMBER OF GIANNAKOPOULOS GROUP

WinMedica

Kyprolis®

(carfilzomib) Powder for solution for infusion

Για τους ασθενείς
με πολλαπλό μυέλωμα
στην 1η υποτροπή:

**Επιλέξτε το KYPROLIS®
ως οδηγό στο “θεραπευτικό μονοπάτι”¹**

Θεραπευτικές ενδείξεις:

Το Kyprolis® σε συνδυασμό με δαρατουμουμπή και δεξαμεθαζόνη, με λεναλιδομίδη και δεξαμεθαζόνη ή μόνο με δεξαμεθαζόνη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με πολλαπλό μυέλωμα, οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη θεραπεία.¹

Τρόπος Διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

Λιανική τιμή: KYPROLIS PD.SOL.INF 60MG/VIAL BTx1 VIAL: 1005,01 €

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα
συμπληρώνοντας την “ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ”

Αναφέρετε κάθε ύποπτη ανεπιθύμητη ενέργεια σύμφωνα με το εθνικό σύστημα αναφοράς στο Τμήμα Ανεπιθύμητων Ενέργειων του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ). Τηλ. +30 2132040337, με τη χρήση της Κίτρινης Κάρτας διαβάζουμε και στην ιστοσελίδα του ΕΟΦ, www.eof.gr, www.kitrinikarta.gr για έντυπη ή ηλεκτρονική υποβολή ή εναλλακτικά στην AMGEN Ελλάς Φαρμακευτικά Ε.Π.Ε. Τηλ. +30 2103447000

GRC-171-0924-80001



1. Kyprolis® (carfilzomib) Περίληψη
Χαρακτηριστικών Προϊόντος.

Για περισσότερες πληροφορίες, συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάροντας το QR code.

AMGEN

AMGEN HELLAS ΕΠΕ
Αγ. Κωνσταντίνου 59-61
Green Plaza, κτίριο Γ, 15 124 Μαρούσι
Τηλ: 210 3447000 - Fax: 210 3447050
Email: info@amgen.gr, www.amgen.gr

High hematocrit values¹

Thromboembolic events²

Disease progression³

BESREMi® is indicated as monotherapy in adults for the treatment of polycythemia vera without symptomatic splenomegaly.⁴

Προβλεπεί να γίνει το φάρμακο της ασφαλή και
Αναστέφει
ΟΑΕΣ της ανεπιθύμητης ενέργειας για
ΟΑΑ να φέρουν
Συνεπρόσθετες του «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»



AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH
Member of the AOP Health Group
Leopold-Ungar-Platz 2, 1190 Vienna, Austria
www.aop-health.com

1. Austin RJ et al., (2020). *Leukemia* 34: 1075–1089 (doi: 10.1038/s41375-019-0638-y)
2. Abu-Zelnah G et al., (2022). *Leukemia* 36: 569–572 (doi: 10.1038/s41375-021-01447-3)
3. Gisslinger HG et al., (2020). *Lancet Haematol.* 7:e196–208 (doi: 10.1016/S2352-3026(19)30236-4)
4. Summary of Product Characteristics (SmPC) BESREMi®, current version

Πρωτότυπο φωτογραφικό αρχείο οφθαλμοσκόπησης των Πτερυγίων Χρωστικής του Πρωτότυπου που διατίθεται στο www.aop-health.com

ΕΛΛΑΔΑ: Ενδεικτική Τιμή BTx1PF, PEN+2 βελόνες για ένεση: 1.643,82€.
ΕΛΛΑΔΑ: Τρόπος διόρθωσης: Πηλομασάζ/ηλεκτρική σύσπαση. Η δόξαση και/ή η εισαγωγή της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχιστεί εκτός νοσοκομείου υπό νοσοκομειακή παρακολούθηση.

XOSPATA™

gilteritinib 40mg tablets



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

ΠΡΟΪΟΝ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΤΙΜΗ ΠΑΡΑΓΩΓΟΥ	ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ	ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ -5%
XOSPATA F.C.TAB 40MG/TAB B1x84 δισκία σε blisters (OPA/αλουμινίου/PVC/αλουμινίου)	GILTERITINIB	15.485,14 €	14.131,74 €	13.425,15 €

Περιορισμένη Ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.
Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως και περιλαμβάνονται στη συνοπτική περιγραφή χαρακτηριστικών του προϊόντος και το φύλλο οδηγιών χρήσης του φαρμάκου.

XOS/ADV1/10.2024 MAT-GR-XOS-2024-00006



Astellas Pharmaceuticals A.E.B.E.
Λ.Κηφισίας 7 & Νεαπόλεως 2
15123 Μαρούσι Αττικής
Τηλ: 210-81899900
www.astellas.com/gr



ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ ΠΟΥ ΥΠΕΡΕΧΕΙ & ΔΙΑΡΚΕΙ^{1-5*}

ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΣΑΣ ΜΕ
LR-MDS & β-ΘΑΛΑΣΣΑΙΜΙΑ¹⁻⁵

Reblozyl[®]
(luspatercept)

*LR-MDS: σε ασθενείς TD χωρίς προηγούμενη έκθεση σε ESA: REBLOZYL[®] έναντι εποστίνης άλφα & σε ασθενείς TD & RS+ μετά από αποτυχία σε ESA ή μη κατάλληλοι για ESA: REBLOZYL[®] έναντι εικονικού φαρμάκου β-θαλασσαιμία: NTD & TD ασθενείς: REBLOZYL[®] έναντι εικονικού φαρμάκου

Βιβλιογραφία: 1. REBLOZYL[®], Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 09/2024 2. Cappellini MD et al, A phase 3 trial of Luspatercept in Patients with Transfusion-Dependent b-Thalassemia; N Engl J Med 2020; 382: 1219-31. DOI: 10.1056/NEJMoa1910182 3. Fenaux P et al, Luspatercept in Patients with Lower-Risk Myelodysplastic Syndrome; N Engl J Med 2020; 382: 140-51. DOI: 10.1056/NEJMoa1908892 4. Taher AT et al, Luspatercept for the treatment of anaemia in Non-Transfusion-Dependent b-Thalassemia (BEYOND): a phase 2, randomised, double-blind, multicentre, placebo-controlled trial. Lancet Haematol. 2022;9(10):e733-e744. 5. Platzbecker U, Della Porta MG, Santini V, et al. Efficacy and safety of luspatercept versus epoetin alfa in erythropoiesis-stimulating agent-naïve, transfusion-dependent, lower-risk myelodysplastic syndromes (COMMANDS): interim analysis of a phase 3, open-label, randomised controlled trial. Lancet. 2023;402:373-385



Bristol-Myers Squibb A.E.
Αττικής 49-53 & Προπονίδος 2,
Τ.Κ. 152 35 Βριλήσσια, Αττική
ΤΘ 63883 - Βριλήσσια,
Τ.Κ. 152 03, Αττική
Τηλ. 210 6074300 & 210 6074400,
Φαξ 210 6074333
Αριθμός Γ.Ε.ΜΗ 7453601000

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό
συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό
θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό
νέων πληροφοριών ασφαλείας.
Ζητείται από τους επαγγελματίες
υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε
πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες.

Ενδείξεις:

- Το Reblozyl ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες για τη θεραπεία της εξαρτώμενης από μεταγγίσεις αναιμίας λόγω μυελοδυσπλαστικών συνδρόμων (ΜΔΣ) με πολύ χαμηλό, χαμηλό και ενδιάμεσο κίνδυνο
- Το Reblozyl ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες για τη θεραπεία της αναιμίας που σχετίζεται με την εξαρτώμενη από μεταγγίσεις και τη μη εξαρτώμενη από μεταγγίσεις βήτα-θαλασσαιμία

Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Ελλάδα: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284 GR-15562
Χολαργός, Αθήνα
Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585,
Ιστότοπος: www.eof.gr

Κύπρος: Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας CY-1475 Λευκωσία
Τηλ: +357 22608607, Φαξ: +357 22608669,
Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs

Λατινική Τιμή:
Ελλάδα: REBLOZYL[®] 25mg 1.343,02 €. REBLOZYL[®] 75mg 3.913,52 €
Κύπρος: REBLOZYL[®] 25mg 1.474,77 €. REBLOZYL[®] 75mg 4.232,95 €

Συντομογραφίες:

LR-MDS: μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο χαμηλότερου κινδύνου, RS+: με
δακτυλοδείξι οίδηροβλάστες, ESA: ερυθροποιητίνη, TD: εξάρτηση από
μεταγγίσεις, NTD: χωρίς εξάρτηση από μεταγγίσεις

Blue Box: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή.
Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από ιατρό με
κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία.

Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε
να απευθυνθείτε στον Κάτοχο Άδειας
Κυκλοφορίας και να ανατρέξετε στην
Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος,
σκανάροντας το QR code.



Ημερομηνία Αναθεώρησης Κειμένου:
09/2024

**Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»
www.kitrinakarta.gr**

70 ΧΡΟΝΙΑ

Η Ελληνική Φαρμακευτική Εταιρεία
στο πλευρό του Ασθενή



Ίσχυα με βαθιές ρίζες



FARAN

Αχαΐας 5 & Τροιζηνίας, Νέα Κηφισιά, Τ.Κ. 145 64
Τ. +30 210 625 4175, F. +30 210 625 4190
info@faran.gr

Με υποδόρια
χορήγηση
μόνο 4 φορές
ετησίως...^{1,2}

THIS IS WHAT FREEDOM FEELS LIKE*

...το AMVUTTRA® βελτιώνει την πολυνευροπάθεια και
την ποιότητα ζωής των ασθενών με hATTR**^{1,2,3}

hATTR, hereditary transthylerin-mediated amyloidosis

Οι ασθενείς που έλαβαν Amvuttra®
έδειξαν επίσης:

- Βελτίωση στην ταχύτητα βάδισης**^{1,2,3}
- Βελτίωση στη θρεπτική κατάσταση**^{1,2,3}
- Επιβράδυνση στην εξέλιξη της αναπηρίας**^{1,2,3}
- Βελτίωση σε επιλεγμένους δείκτες πρόγνωσης της καρδιακής λειτουργίας**^{1,2,4}
[NT-proBNP (ν-τερματικό νατριουρητικό πεπτίδιο τύπου pro-B), πάχος τοιχώματος αριστερής κοιλίας,
καρδιακή πρόσληψη ^{99m}Tc, βαθμολογία Perugini]

amvuttra[®]
(vutrisiran) injection
25 mg/0.5 mL

Το Amvuttra® (vutrisiran) ενδείκνυται για τη θεραπεία της κληρονομικής αμυλοειδωσης που προκαλείται από τρανσθυρετίνη (αμυλοειδωση hATTR) σε ενήλικους ασθενείς με πολυνευροπάθεια σταδίου 1 ή σταδίου 2.²

Περίληψη του προφίλ ασφαλείας:²

Κατά τη διάρκεια της περιόδου θεραπείας 18 μηνών της μελέτης HELIOS-A¹ (μελέτη έγκρισης του Amvuttra), οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρθηκαν στους ασθενείς οι οποίοι έλαβαν Amvuttra ήταν άλγος στα άκρα (15%) και αρθραλγία (11%).

*Οι ασθενείς υπό θεραπεία με AMVUTTRA® παρουσίασαν στατιστικά σημαντικό όφελος σε σύγκριση με τους ασθενείς της εξωτερικής ομάδας εικονικού φαρμάκου, αναφορικά με τη βελτίωση στην πολυνευροπάθεια, την ποιότητα ζωής τους, την ταχύτητα βάδισης, τη θρεπτική τους κατάσταση, επιλεγμένους δείκτες πρόγνωσης της καρδιακής λειτουργίας και μορφές αναπηρίας που δυσχέραιναν τις καθημερινές τους δραστηριότητες. Επιπλέον η συχνότητα και ο τρόπος χορήγησης του AMVUTTRA® ενσωματώνονται εύκολα στην καθημερινότητα των ασθενών.^{1,2}

**Μέση μεταβολή από τη γραμμή βάσης (σημείο εισόδου στη μελέτη), σε σύγκριση με τους ασθενείς εξωτερικής ομάδας εικονικού φαρμάκου από τη μελέτη Apollo²

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τη Γένεσις Φάρμα Α.Ε.

Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο & μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού Ενδεικτική Τιμή (N.T): 89.463,12 €

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ: 1. Adams D, et al. Amyloid 2023;30(1):1-9(HELIOS-A); 2. AMVUTTRA® Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος; 3. Obici L, et al. Neurol Ther 2023;12:1759-75; 4. Garcia-Pavia P et al. Eu J Heart Failure 2024; doi:10.1002/ehf.3138.

Για την ΠΧΠ σκανάρετε
τον κωδικό QR



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή
και Αναφέρετε:
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Alynlam[®]
PHARMACEUTICALS

GENESIS
pharma

Λ. Κηφισίας 274, 15232 Χαλάνδρι, Αθήνα,
Τηλ: 210 8771500, Fax: 210 6891918,
e-mail: info@genesishpharma.com,
www.genesishpharma.com



SHINGRIX

(ZOSTER VACCINE
RECOMBINANT, ADJUVANTED)



Ahead together against infectious diseases

SHINGRIX - ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:



Μετά την ανασύσταση, μία δόση (0,5 mL) περιέχει: Αντιγόνο γλυκοπρωτεΐνης E²⁻³ του ιού της ανεμευλογιάς-έρπητα ζωστήρα = VZV ²ανασυνδυασμένο με AS01B που περιέχει: φυτικό εκχύλισμα Quillaja saponaria Molina, κλάσμα 21 (QS-21) 50 μικρογραμμάρια 3-O-desacyl-4'-monophosphoryl lipid A (MPL) από Salmonella minnesota 50 μικρογραμμάρια γλυκοπρωτεΐνη E (gE) που παράγεται σε κύτταρα ωοθηκών κινεζικού κρικτού (CHO) μέσω τεχνολογίας ανασυνδυασμένου DNA.

Λ.Τ.: 165,86€ % επικύρωσης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100% για τους πληθυσμούς που περιγράφονται στο Εθνικό Πρόγραμμα Εμβολιασμών Ενηλίκων. Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του υλικού. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία για επιβεβαίωση πλήρους ενημερωμένων δεδομένων, για περισσότερες πληροφορίες ή/και αναφορά Ανεπιθύμητων Ενεργειών απευθυνθείτε στην εταιρεία στο τηλέφωνο 2106882100.

Για τις Περιλήψεις των Χαρακτηριστικών των Προϊόντων (SHINGRIX/AREXVY) σκανάρετε τα **QR code**. Σε έντυπη μορφή είναι διαθέσιμες κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία.

Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν παραχωρηθεί στον Όμιλο εταιρειών GSK. ©2024 Όμιλος εταιρειών GSK ή δικαιούπαρχος του Ομίλου GSK.

AREXVY - ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:

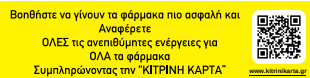


Μετά την ανασύσταση, μία δόση (0,5 mL) περιέχει: Αντιγόνο RSVPreF3^{2,3} 120 μικρογραμμάρια Άνσυνδυασμένη γλυκοπρωτεΐνη F του αναπνευστικού συγκυτιακού ιού σταθεροποιημένη στη μορφή προ της σύντηξης = RSVPreF3 ²RSVPreF3 που παράγεται σε κύτταρα ωοθηκών κινεζικού κρικτού (CHO) μέσω τεχνολογίας ανασυνδυασμένου DNA ²ανασυνδυασμένο με AS01E που περιέχει: φυτικό εκχύλισμα Quillaja saponaria Molina, κλάσμα 21 (QS-21) 25 μικρογραμμάρια 3-O-desacyl-4'-monophosphoryl lipid A (MPL) από Salmonella minnesota 25 μικρογραμμάρια.

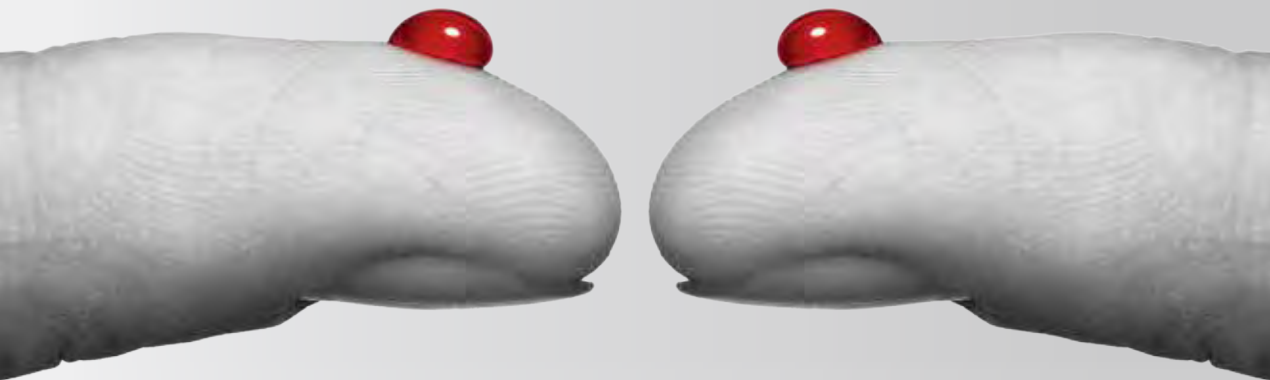
Λιανική Τιμή: 205,98€ % επικύρωσης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100% για τους πληθυσμούς που περιγράφονται στο Εθνικό Πρόγραμμα Εμβολιασμού Ενηλίκων. Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.



GlaxoSmithKline ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.Β.Ε.
Λ. Κηφισίας 266, 15232 Αθήνα, Τηλ. 210 6882100
www.gr.gsk.com



Δυο σταγόνες αίμα δεν μοιάζουν ποτέ σαν δυο σταγόνες



Κάθε σταγόνα αίμα είναι διαφορετική. Κάθε ασθενής είναι διαφορετικός.

Για το λόγο αυτό χρειάζεται μια **εξατομικευμένη προσέγγιση**.
Στη **Roche** αναπτύσσουμε **καινοτόμες θεραπευτικές επιλογές** που
προσαρμόζονται στις διαφορετικές ανάγκες των ασθενών κι έχουν
αλλάξει σημαντικά τη θεραπεία των αιματολογικών κακοηθειών.

Για **περισσότερο από 25 χρόνια** επενδύουμε στην έρευνα με
επίκεντρο όχι απλώς τον άνθρωπο, αλλά κάθε άνθρωπο.¹⁻⁵

MabThera® SC
Rituximab Subcutaneous

GAZYVARO®
obinutuzumab

POLIVY®
polatuzumab vedotin

Lunsumio®
mosunetuzumab

COLUMVI®
glofitamab

1. ΠΧΠ προϊόντος MabThera® SC 2. ΠΧΠ προϊόντος Gazyvaro® 3. ΠΧΠ προϊόντος Polivy® 4. ΠΧΠ προϊόντος Lunsumio® 5. ΠΧΠ προϊόντος Columvi®

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους - κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Πρέπει να γίνεται αναφορά των ανεπιθύμητων ενεργειών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται ως εξής: Ελλάδα: στη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (Hellas) A.E., είτε αποστέλλοντας e-mail (hellas.drugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνικά (+30 210 6166100). Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τον Κάτοχο άδειας Κυκλοφορίας κατόπιν αίτησης.

Τρόπος διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάρτιση ειδικευσης και εμπειρία.

POLIVY 140mg/30mg: Κόνις για πυκνό σκεύασμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

140mg: N.T.: 8.243,83 € - Λ.Τ.: 9.913,35 €, **30mg:** N.T.: 1.762,45 € - Λ.Τ.: 2.145,36 €

Lunsumio 1mg/30mg: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

1mg: N.T.: 207,18 € - Λ.Τ.: 273,56 €, **30mg:** N.T.: 6.218,38 € - Λ.Τ.: 7.477,72 €

COLUMVI 2.5mg/10mg: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

2.5mg: N.T.: 808,34 € - Λ.Τ.: 1.010,16 €, **10mg:** N.T.: 3.232,89 € - Λ.Τ.: 3.887,60 €

GAZYVARO: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

1.000mg: N.T.: 2.221,37 € - Λ.Τ.: 2.690,87 €

MabThera SC 1400mg: Διάλυμα για υποδόρια ένεση.

1400mg: N.T.: 1.235,15 € - Λ.Τ.: 1.518,05 €

Roche (Hellas) A.E.

Αλαμάνας 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική

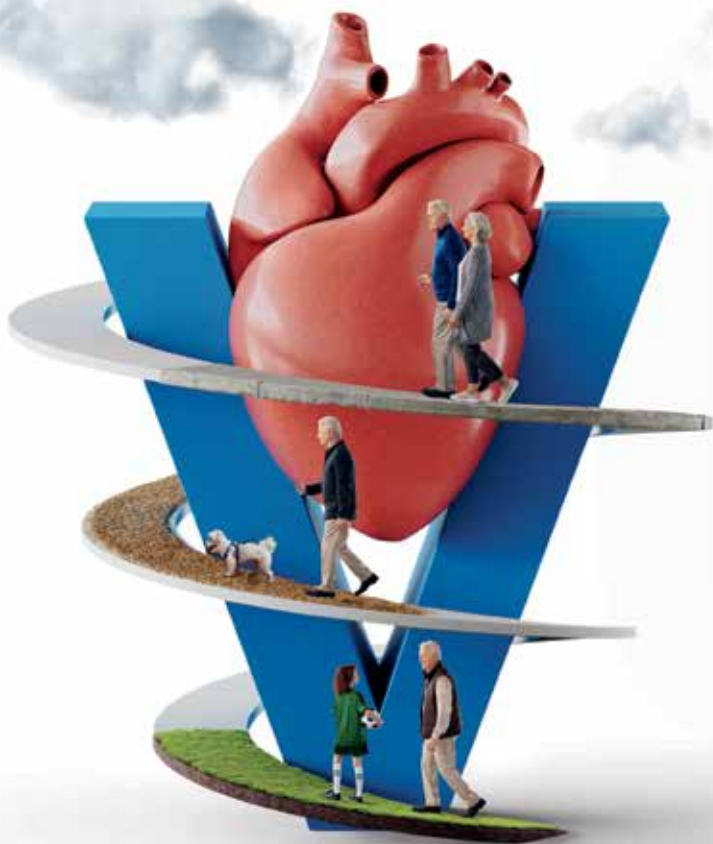
τηλ: 210 6166100, email: hellas.medinfo@roche.com

800 111 93 00 Ελλάδα (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

**Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»**



Μάθετε περισσότερα στο
www.pfizerpro.gr/medicine/vyndaqel



Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία.

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοσδήποτε πιθανολογούμενος ανεπιθύμητος ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 της Περίληψης Χαρακτηριστικών του Προϊόντος για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»





ONCOLOGY

 **ADCetris®**
brentuximab vedotin

 **LIVTENCITY™** ▼
(maribavir) tablets
200mg

 **NINLARO™**
ixazomib capsules

 **ADYNOVI**
Rurioctocog alfa pegol
(Recombinant Coagulation Factor VIII)

 **ADVATE**
Octocog alfa (Recombinant Coagulation Factor VII)

ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:

- ADCETRIS (Brentuximab Vedotin) PD.C.S.INF 50 mg/vial
- LIVTENCITY (maribavir) tablets 200 mg/tab
- NINLARO (ixazomib) capsules 4.0 mg/cap
- NINLARO (ixazomib) capsules 3.0 mg/cap
- NINLARO (ixazomib) capsules 2.3 mg/cap

- ADYNOVI [rurioctocog alfa pegol, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 500 IU/2 ml/vial
- ADYNOVI [rurioctocog alfa pegol, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 1000 IU/2 ml/vial
- ADYNOVI [rurioctocog alfa pegol, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 2000 IU/5 ml/vial

- ADVATE [octocog alfa, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 250 IU/5 ml/vial
- ADVATE [octocog alfa, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 500 IU/5 ml/vial
- ADVATE [octocog alfa, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 1000 IU/5 ml/vial

- ADVATE [octocog alfa, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 1500 IU/5 ml/vial
- ADVATE [octocog alfa, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 2000 IU/5 ml/vial
- ADVATE [octocog alfa, human coagulation factor VIII (rDNA)] PS.INJ.SOL 3000 IU/5 ml/vial



Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 της Π.Χ.Π. για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον τοπικό αντιπρόσωπο, κατόπιν αιτήσεων, ή περιλαμβάνονται στη συνοπτική περιγραφή χαρακτηριστικών των προϊόντων, των ΦΟΧ και τις μονογραφίες των φαρμάκων

**Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»**

Για Αναφορά Ανεπιθύμητης Ενέργειας μπορείτε να χρησιμοποιήσετε τα ακόλουθα στοιχεία επικοινωνίας: • Τηλ. +30 210 6387 800 • email: AE.GRC@takeda.com

Τοπικός αντιπρόσωπος: Takeda Ελλάς Α.Ε.

Green Plaza, Κτίριο Β, Αγ. Κωνσταντίνου 59-61, 151 24, Μαρούσι, Τηλ. κέντρο: 2106387800, Fax: 2106387801 • www.takeda.gr

Takeda & Takeda logo are trademarks of Takeda Pharmaceutical Company Limited used under license.

© Copyrights 2024 Takeda HELLAS S.A. All rights reserved. C-APROM/GR/ADCE/0046, November 2024





HyQvia

Human Normal Immunoglobulin (10%)
Recombinant Human Hyaluronidase



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε:

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η διάγνωση και/ή η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό νοσοκομειακή παρακολούθηση.

ΟΝΟΜΑΣΙΑ - ΜΟΡΦΗ - ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ

HYQVIA SOLINF 100MG/ML BTx (1 VIAL x300ml+1 VIAL x15ml)
HYQVIA SOLINF 100MG/ML BTx (1 VIAL x200ml+1 VIAL x10ml)
HYQVIA SOLINF 100MG/ML BTx (1 VIAL x100ml+1 VIAL x5ml)
HYQVIA SOLINF 100MG/ML BTx (1 VIAL x50ml+1 VIAL x2,5ml)

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ

2129,60 €
1433,48 €
735,65 €
378,14 €

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: Baxalta Innovations GmbH, Αυστρία. Τοπικός Αντιπρόσωπος: Takeda Ελλάς Α.Ε.

Green Plaza, Κτίριο Β, Αγ. Κωνσταντίνου 59-61, 151 24 Μαρούσι
Τηλ. κέντρο: 2106387800, Fax: 2106387801 • www.takeda.gr

Takeda & Takeda logo are trademarks of Takeda Pharmaceutical Company Limited used under license.
Copyright © 2025 Takeda Hellas SA. All rights reserved. C-APROM/GR/HYQ/0014/JAN 2025



BREAKING NEWS


CALQUENCE®
(ακαλαβρουτινίνη) δισκία των 100mg

CALQUENCE ΔΙΣΚΙΑ: ΝΕΑ ΜΟΡΦΗ, ΙΔΙΑ ΕΜΠΙΣΤΟΣΥΝΗ

Το CALQUENCE στη
**νέα φαρμακοτεχνική του
μορφή δύναται να χορηγηθεί
ταυτόχρονα** με παράγοντες
μείωσης του γαστρικού οξέος
(PPIs, H2RAs και αντιόξινα).^{*1}

Η αναμενόμενη αποτελεσματικότητα
και ασφάλεια του **CALQUENCE**,
στην **νέα μορφή** των από του
στόματος χορηγούμενων δισκίων,
όπως προκύπτει από μελέτη
βιοϊσοδυναμίας¹

ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το Calquence ως μονοθεραπεία ή σε συνδυασμό με ομπιντουζουμάμπη ενδείκνυται για τη θεραπεία μη προθεραπευμένων ενήλικων ασθενών με χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία (ΧΛΛ).

Το Calquence ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία (ΧΛΛ), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μια προηγούμενη θεραπεία.

H2RAs=H2-receptor antagonists (ανταγωνιστές H2 υποδοχέων); PPIs=proton pump inhibitors (αναστολείς αντλίας πρωτονίων).

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ: 1. CALQUENCE. Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος. Τελευταία αναθεώρηση: Αυγ 2023

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Μεσογίων 284 GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: +30 21 32040380/337, Φαξ: +30 21 06549585, Ιστοτόπος: <http://www.eof.gr>

Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.
CALQUENCE TABS 100MG/CAP BTx60 δισκία. Λιανική τιμή: 5.225,35 €.



Πριν την συνταγογράφηση, παρακαλούμε να συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, η οποία είναι διαθέσιμη μέσω του συγκεκριμένου QR code, αλλά και εδώ: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/calquence-epar-product-information_el.pdf

ΣΗΜΑΝΤΙΚΗ ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Σε περίπτωση που επιθυμείτε έντυπη ΠΧΠ του προϊόντος, ζητήστε την από τον επιστημονικό συνεργάτη ή επικοινωνήστε με την AstraZeneca AE (τηλ 2106871500 ή <https://contactazmedical.astrazeneca.com/>)

**Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο
ασφαλή και Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»**

Θεραπευτικές ενδείξεις:¹

- Παροξυσμική νυκτερινή αιμοσφαιρινουρία (PNH)
- Άτυπο αιμολυτικό ουραιμικό σύνδρομο (aHUS)
- Γενικευμένη μυασθένεια gravis (gMG)
- Διαταραχή του φάσματος ασθενειών της οπτικής νευρομυελίτιδας (NMOSD)

Τρόπος διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία.

ULTOMIRIS® C/S.SOL.IN 1100MG/11ML BT X 1 VIAL X 11 ML N.T.: 14.360,65€, Α.Τ.: 17.268,94€

ULTOMIRIS® C/S.SOL.IN 300MG/3ML BT X 1 VIAL X 3 ML N.T.: 3.918,01€, Α.Τ.: 4.711,47€

Περίληψη του προφίλ ασφαλείας: Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες με τη ραβουλιζουμάμπη είναι κεφαλαλγία (28,2%), λοίμωξη του ανώτερου αναπνευστικού συστήματος (19,9%), ρινοφαρυγγίτιδα (19,5%), διάρροια (16,9%), πυρεξία (16,4%), ναυτία (13,7%), αρθραλγία (13,2%), κόπωση (13,1%), σφαυαλγία (12,6%), κοιλιακό άλγος (11,8%) και ζάλη (10,1%). Οι πιο σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι η μηνιγγιδοκοκκική λοίμωξη (0,7%) συμπεριλαμβανομένων της σηψαιμίας από μηνιγγιδοκοκκό, της εγκεφαλίτιδας μηνιγγιδοκοκκικής, της μηνιγγιδοκοκκικής λοίμωξης και η διάχυτη γονοκοκκική λοίμωξη (0,1%).¹

Βιβλιογραφία: 1. ULTOMIRIS® Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Ιούλιος 2024



Πριν την συνταγογράφηση, παρακαλούμε να συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, η οποία είναι διαθέσιμη μέσω του συγκεκριμένου QR code.

Για τις πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες του Προϊόντος, μπορείτε να απευθυνθείτε στην ιστοσελίδα:
<https://medicalinformation.astrazeneca.gr/home.html>

Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040337, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>, <http://www.kitrinikarta.gr>

Το TEGSEDI® ενδείκνυται για τη θεραπεία της πολυνευροπάθειας σταδίου 1 ή 2 σε ενήλικες ασθενείς με κληρονομική αμυλοείδωση από τρανσθυρετίνη (hATTR)¹



 Το TEGSEDI® επιβραδύνει σημαντικά την εξέλιξη της νόσου³, σε σύγκριση με placebo ανεξάρτητα από την μετάλλαξη στο γονίδιο TTR, το στάδιο της νόσου (1 ή 2), την προηγούμενη θεραπεία, και την εμφάνιση καρδιομυοπάθειας στην έναρξη της αγωγής²

 1 υποδόρια ένεση εβδομαδιαίως

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.



Περίληψη Χαρακτηριστικών
Προϊόντος Tegsedi®
Ημερομηνία αναθεώρησης κειμένου
17 Ιανουαρίου 2024

1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Tegsedi®, σκανάρετε το qr code.
2. Early data on long-term efficacy and safety of inotersen in patients with hereditary transthyretin amyloidosis: a 2-year update from the open-label extension of the NEURO-TTR trial T. H. Brannagan European Journal of Neurology 2020, 27: 1374-1381.
3. Inotersen preserves or improves quality of life in hereditary transthyretin amyloidosis Journal of Neurology volume 26, pages 1070-1079 (2020).

ΠΡΟΪΟΝ: TEGSEDI® INJ.SOL 284MG, 4 PF SYRS • ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ: 20.844,70 €

Παρακαλέσθε να αναφέρετε οποιοδήποτε ανεπιθύμητες ενέργειες σύμφωνα με το εθνικό σύστημα αυθόρμητων αναφορών στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Τμήμα Ανεπιθύμητων Ενεργειών.

Lenalidomide Accord

Σκληρά καψάκια

5mg

10mg

15mg

20mg

25mg



Ενδεικτική Λιστική Τιμή:

Lenalidomide Accord 5mg	2.452,25 €
Lenalidomide Accord 10mg	2.402,76 €
Lenalidomide Accord 15mg	2.526,86 €
Lenalidomide Accord 20mg	3.183,03 €
Lenalidomide Accord 25mg	2.953,23 €

Lenalidomide Accord Τρόπος Διάθεσης:

Περιορισμένη Ιατρική Συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περιληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος και το Εκπαιδευτικό Υλικό για τους Επαγγελματίες Υγείας.



Για περισσότερες πληροφορίες:

WIN MEDICA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Οιδίποδος 1-3 & Παράδρομος Αττικής Οδού 33-35, 15238 Χαλάνδρι

Τηλ.: 2107488821, Fax: 2107488827

info@winmedica.gr, www.winmedica.gr

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: Accord Healthcare S.L.U.

accord
The Evolution of Generics



Global Generics
& Biosimilars
AWARDS 2018
COMPANY OF
THE YEAR



DR◊MENA

MEETINGS & EVENTS

 22 Feidippidou str. 115 27 Athens - Greece
 +30 210 300 5545  www.dromena.gr