



2^ο

Πανελλήνιο Συνέδριο I.E.M.B.I.Θ.E.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

9-11 Φεβρουαρίου 2024
Hotel Divani Caravel

Πρόγραμμα

DROMENA
MEETINGS & EVENTS

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

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»

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	EX-FACTORY/ΤΙΜΗ ΠΑΡΑΓΩΓΟΥ	ΧΟΝΔΡΙΚΗ ΤΙΜΗ	ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ
XOSPATA F.C.TAB 40MG/TAB ΒΤx84 δισκία σε blisters (OPA/αλουμινίου/PVC/αλουμινίου)	GILTERITINIB	15.594,00 €	15.827,91 €	14.231,08 €

▽ 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. Βλ. παράγραφο 4.8 της ΠΧΠ για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

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/ADV3/04.2023 MAT-GR-XOS-2023-00009

 **astellas**

Astellas Pharmaceuticals A. E. B. E.
Αγροισίου 6-8, 151 23 Μαρούσι, Αθήνα
Τηλ. 210 8189 900, Fax: 216 8008 998

www.astellas.com/gr

Τοπικός Αντιπρόσωπος/
Διανομέας προϊόντων Astellas στην Κύπρο:
Novagem Ltd, Τηλ: 00357 22483858

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ Ι.Ε.Μ.ΒΙ.ΘΕ.Κ.

Πρόεδρος: Ευάγγελος Τέρπος
Αντιπρόεδρος: Ευστάθιος Καστρίτης
Γεν. Γραμματέας: Μαγδαλινή Μήγκου
Ταμίας: Μαρία Γαβριατοπούλου
Μέλη: Ειρήνη Κατωδρύτου
Ιωάννης Τρουγκάκος
Δημήτριος Χριστούλας

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Ευάγγελος Τέρπος	Μελέτιος Α. Δημόπουλος
Ευστάθιος Καστρίτης	Μαρία Γαβριατοπούλου
Ειρήνη Κατωδρύτου	Μαγδαλινή Μήγκου
Ιωάννης Τρουγκάκος	Δημήτριος Χριστούλας

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

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

ΠΡΟΛΟΓΟΣ

Αγαπητές και αγαπητοί συνάδελφοι,

Με μεγάλη χαρά σας προσκαλούμε να συμμετάσχετε στις εργασίες του **2ου 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 Εμπειρογνομωσύνης στην Αμυλοείδωση της Θεραπευτικής Κλινικής της Ιατρικής Σχολής του ΕΚΠΑ, στις **9, 10 και 11 Φεβρουαρίου 2024** 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 στην 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 την διάγνωση των ασθενών μας. Από την άλλη η υποστηρικτική αγωγή των ασθενών με αμυλοείδωση απαιτεί την συνεργασία εμπειρών γιατρών διαφορετικών ειδικοτήτων για την 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
Εμπειρογνομωσύνης στην Αμυλοείδωση,
Θεραπευτική Κλινική Ε.Κ.Π.Α.

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 9 Φεβρουαρίου 2024

- 09:00-09:30 Χαιρετισμός Προέδρου: Σκοπός και Έναρξη της Εκδήλωσης**
Ε. Τέρπος
- 09:30-11:00 Στρογγυλό Τραπέζι**
Σπάνια Λεμφοκυτταρικά Νεοπλάσματα των Β-κυττάρων
Προεδρείο: Π. Παναγιωτίδης, Ε. Τέρπος
- 09:30-09:50 Πρωτοπαθές Λέμφωμα του Μεσοθωρακίου από μεγάλα Β-κύτταρα
Θ. Βασιλακόπουλος
- 09:50-10:10 Πρωτοπαθές Λέμφωμα του ΚΝΣ
Μ. Μπουζάνη
- 10:10-10:30 Σπληνικό Λέμφωμα
Χ. Καλπαδάκη
- 10:30-11:00 Συζήτηση - Σχολιασμός
- 11:00-11:30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ**  **AstraZeneca**
Προεδρείο: Π. Παναγιωτίδης
Καθορίζοντας την πορεία του ασθενούς με ΧΛΛ: Η σημασία του γενετικού υποβάθρου στην πρώτη γραμμή θεραπείας
Σ. Παπαγεωργίου
- 11:30-12:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ**
- 12:00-13:00 Στρογγυλό Τραπέζι**
Σπάνια Λεμφοκυτταρικά Νεοπλάσματα των Τ-κυττάρων
Προεδρείο: Ν. Χαρχαλάκης, Θ. Καρμίρης
- 12:00-12:15 Πρωτοπαθή Δερματικά Τ-λεμφώματα
Μ. Σιακαντάρη
- 12:15-12:30 LGL Λευχαιμία
Σ. Σαχανάς
- 12:30-12:45 Περιφερικά Τ-λεμφώματα
Ε. Βέρρου
- 12:45-13:00 Συζήτηση - Σχολιασμός
- 13:00-13:30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ**  **Takeda**
Προεδρείο: Ι. Μπαλταδάκης
Προκλήσεις και προοπτικές στη θεραπεία 1ης γραμμής των ασθενών με CD30+ λεμφώματα
Μ. Μπουζάνη
- 13:30-14:00 ΔΙΑΛΕΞΗ**
Προεδρείο: Θ. Βασιλακοπουλος
Ο ρόλος των αναστολέων της αποακετυλάσης των ιστονών στα ώριμα Τ-λεμφώματα
Μ. Αγγελοπούλου


ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 9 Φεβρουαρίου 2024

- 14:00-14:30 Συνάντηση με τον Ειδικό**
Προεδρείο: **Ε. Γρουζή**
Οξεία Προμυελοκυτταρική Λευχαιμία
Μ. Παγώνη
- 14:30-15:30 ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ**
- 15:30-16:15 Ειδική Συνεδρία**
Ιδιοπαθής Πολυκεντρική νόσος του Castleman
Προεδρείο: **Ε. Τέρπος, Α. Παπανικολάου**
- 15:30-15:45** Βιολογία, Κλινικές Εκδηλώσεις και Διάγνωση
Π. Τσιριγώτης
- 15:45-16:00** Οι δυσκολίες της διάγνωσης από την πλευρά του παθολογοανατόμου
Χ. Μασσαούτης
- 16:00-16:15** Συζήτηση - Σχολιασμός
- 16:15-16:45 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ**  
Προεδρείο: **Μ. Κωτσοπούλου**
Νεότερα δεδομένα στην αντιμετώπιση της Ιδιοπαθούς Πολυκεντρικής νόσου του Castleman
Μ. Αγγελοπούλου
- 16:45-17:30 Ειδική Συνεδρία**
Συστηματική Μαστοκυττάρωση
Προεδρείο: **Μ. Παγώνη, Ε. Τέρπος**
- 16:45-17:00** Βιολογία, Κλινικές Εκδηλώσεις και Διάγνωση
Ι. Τσώνης
- 17:00-17:15** Αντιμετώπιση ασθενών με συστηματική νόσο
Σ. Παπαγεωργίου
- 17:15-17:30** Συζήτηση - Σχολιασμός
- 17:30-18:00 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: **Μ.Α. Δημόπουλος**
Ξετυλίγοντας τις διαγνωστικές και θεραπευτικές προκλήσεις στη συστηματική μαστοκυττάρωση
Ε. Τέρπος

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 9 Φεβρουαρίου 2024

- 18:00-19:30** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Μυελοδυσπλαστικά και Μυελοϋπερπλαστικά Νεοπλάσματα
Προεδρείο: **Μ. Βουλγαρέλης, Φ. Κοντοπίδου**
- 18:00-18:15** Χρόνια Μυελομονοκυτταρική Λευχαιμία
Β. Παππά
- 18:15-18:30** ΜΔΣ/ΜΥΝ με μετάλλαξη στο SF3B1 ή στη JAK-2 και θρομβοκυττάρωση
Σ. Γιαννούλη
- 18:30-18:45** Σύνδρομο VEXAS
Ι. Στεργίου
- 18:45-19:00** ΜΥΝ με πωσινοφιλία
Μ. Βουλγαρέλης
- 19:00-19:15** Ιδιοπαθής Μυελοϊνωση: Νεότερες Θεραπευτικές Προσεγγίσεις
Δ. Σωτηρόπουλος
- 19:15-19:30** Συζήτηση - Σχολιασμός
- 19:30-20:00** **ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: **Ε. Τέρπος**
Αληθής πολυκυτταραιμία: Εξελίξεις στην θεραπεία, νεότερα δεδομένα
Ι. Κοτσιανίδης
- 20:00-21:00** **30 ΧΡΟΝΙΑ ΜΟΝΑΔΑ ΠΛΑΣΜΑΤΟΚΥΤΤΑΡΙΚΩΝ ΔΥΣΚΡΑΣΙΩΝ ΤΗΣ ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ**

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 10 Φεβρουαρίου 2024

- 09:00-10:00** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Προεδρείο: Ι. Ανδρεάδου, Μ.Α. Δημόπουλος
- 09:00-09:10 Εισαγωγή: Επιδημιολογία της Αμυλοείδωσης
Μ.Α. Δημόπουλος
- 09:10-09:20 Μηχανισμοί σχηματισμού του αμυλοειδούς
Β. Οικονομίδου
- 09:20-09:30 Καρδιοτοξικότητα των ανοσοσφαιρινών και της TTR
Ν. Νικολάου
- 09:30-09:40 Τοξικότητα των ανοσοσφαιρινών και της TTR σε άλλους ιστούς
Ι. Τρουγκάκος
- 09:40-10:00 Συζήτηση - Σχολιασμός
- 10:00-10:30** **ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** **AMGEN®**
Προεδρείο: Μ.Α. Δημόπουλος
Προκλήσεις στη σύγχρονη θεραπευτική αντιμετώπιση του πολλαπλού μυελώματος
Β. Λαμπροπούλου
- 10:30-10:45** **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ**
- 10:45-12:00** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Προσεγγίσεις στη διάγνωση
Προεδρείο: Ι. Οικονομίδης, Κ. Σταματελόπουλος
- 10:45-10:55 Νέες τεχνικές απεικόνισης του αμυλοειδούς
Μ. Σαγνού
- 10:55-11:05 PET στην αμυλοείδωση
Κ. Αναγνωστόπουλος
- 11:05-11:15 Η μαγνητική τομογραφία στη διάγνωση και την αξιολόγηση της ανταπόκρισης στη θεραπεία
Ν. Λάμα
- 11:15-11:25 Νεότερες τεχνικές στην υπερηχογραφία
Γ. Γεωργιόπουλος
- 11:25-11:35 Amyloidosis: How proteomics can make a difference in clinical practice
J. Courraud
- 11:35-11:45 Νεότεροι Βιοδείκτες στην διάγνωση και παρακολούθηση της καρδιακής αμυλοείδωσης
Ι. Παπασωτηρίου
- 11:45-12:00 Συζήτηση με το προεδρείο και τους ομιλητές

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 10 Φεβρουαρίου 2024

- 12:00-12:45 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ** 
Διαγνωστικές προκλήσεις και σύγχρονη θεραπευτική προσέγγιση της καρδιακής αμυλοείδωσης από τρανσθυρετίνη
Προεδρείο: **Ε. Καστρίτης, Κ. Σταματελόπουλος**
Καρδιακή αμυλοείδωση από τρανσθυρετίνη: Οι κλινικές ενδείξεις που οδηγούν στην έγκαιρη διάγνωση
A. Μπριασούλης
Η συμβολή της πυρηνικής ιατρικής στην ταυτοποίηση των ασθενών με καρδιακή αμυλοείδωση από τρανσθυρετίνη
M. Κουτελού
Θεραπευτική προσέγγιση της καρδιακής αμυλοείδωσης από τρανσθυρετίνη: Νεότερα δεδομένα από το κέντρο εμπειρογνωμοσύνης για την αμυλοείδωση
A. Μπριασούλης
- 12:45-13:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ**
- 13:00-14:30 Ειδική Συνεδρία**
Αμυλοείδωση καρδιάς: Προκλήσεις στη θεραπεία
Προεδρείο: **Γ. Φιλιππάτος, Κ. Τούτουζας**
A. Ειδική θεραπεία στην ATTR
- 13:00-13:15** Οι σταθεροποιητές της Τρανσθυρετίνης: Πότε και σε ποιους ασθενείς;
X. Βλαχόπουλος
- 13:15-13:30** Συνδυασμοί θεραπειών στην ATTR
E. Καστρίτης
B. Προκλήσεις στην υποστηρικτική θεραπεία
- 13:30-13:40** Αρρυθμίες και αντιμετώπιση σε ασθενείς με αμυλοείδωση καρδιάς
B. Ρεπάσος
- 13:40-13:50** Στένωση αορτής και αμυλοείδωση: Η εμπειρία ενός επεμβατικού κέντρου αναφοράς
K. Τούτουζας
- 13:50-14:00** Αντιμετώπιση της ΚΑ σε ασθενείς με αμυλοείδωση καρδιάς
X. Καπέλιος
- 14:00-14:10** Η μεταμόσχευση καρδιάς σε ασθενείς με αμυλοείδωση
A. Μπριασούλης
- 14:10-14:30** Συζήτηση με το προεδρείο και τους ομιλητές
- 14:30-15:30 ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ**
- 15:30-16:00 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: **Ε. Καστρίτης**
Προσεγγίζοντας τις ανάγκες των ασθενών με hATTR: Η καινοτομία στην πράξη
I. Ζαγανάς

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 10 Φεβρουαρίου 2024

- 16:00-17:00 Στρογγυλό Τραπέζι**
Κληρονομούμενη αμυλοείδωση
Προεδρείο: Γ. Κούτσας, Π. Κοκότης
- 16:00-16:10 Η παρακολούθηση των ασυμπτωματικών φορέων και κριτήρια έναρξη θεραπείας
Γ. Κούτσας
- 16:10-16:20 Η γενετική συμβουλή στην Κληρονομούμενη αμυλοείδωση
Γ. Καραδήμα
- 16:20-16:30 Κληρονομούμενες μορφές αμυλοείδωσης: Πέρα από την TTR
Δ. Φωτίου
- 16:30-17:00 Συζήτηση και Σχολιασμός
- 17:00-17:30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
AL Αμυλοείδωση: Από τη Διάγνωση στη Σύγχρονη Θεραπευτική Αντιμετώπιση.
Προοπτικές και Καινοτομίες
Προεδρείο: Ε. Καστρίτης
Βασικές αρχές διάγνωσης
Ε. Καστρίτης
Προκλήσεις και θεραπευτική αντιμετώπιση
Μ. Μήγκου
- 17:30-18:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ**
- 18:00-19:30 Στρογγυλό Τραπέζι**
Θέματα στην AL αμυλοείδωση
Προεδρείο: Ε. Κατωδρύτου, Σ. Δελήμαση
- 18:00-18:10 Νέες στοχευμένες θεραπείες στην AL αμυλοείδωση
Φ. Θεοδωρακάκου
- 18:10-18:20 Αξιολόγηση της ανταπόκριση στη θεραπεία στην AL αμυλοείδωση
Μ. Μήγκου
- 18:20-18:30 Παρουσίαση περιστατικού - 1
Β. Σπηλιοπούλου
- 18:30-18:40 Παρουσίαση περιστατικού - 2
Α. Δαΐου
- 18:40-18:50 Παρουσίαση περιστατικού - 3 (Αλεξανδρούπολη)
Κ. Λιάπης
- 18:50-19:30 Συζήτηση - Σχολιασμός
- 19:30-20:00 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: Μ. Γαβριατοπούλου
Προσεγγίζοντας τον ασθενή με αμυλοείδωση από τρανσθυρετίνη
Ε. Καστρίτης
- 20:00-21:00 ΣΥΖΗΤΗΣΗ ΚΑΙ ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ ΔΕΥΤΕΡΗΣ ΗΜΕΡΑΣ**

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Κυριακή 11 Φεβρουαρίου 2024

- 09:00-10:15** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Μονοκλωνικές Γαμμαπάθειες με Ειδική Σημασία
Προεδρείο: Μ.Α. Δημόπουλος, Ι. Σακελλάρη
- 09:00-09:15** Μονοκλωνική γαμμαπάθεια «Νεφρικής Σημασίας» - MGRS: Νεότερες προσεγγίσεις στη διάγνωση και ταξινόμηση
Χ. Γακιοπούλου
- 09:15-09:30** Νευροπάθειες σχετιζόμενες με μονοκλωνικές γαμμαπάθειες
Π. Ζής
- 09:30-09:45** Μονοκλωνικές γαμμαπάθειες με ειδική κλινική σημασία - Δερματικές Εκδηλώσεις
Β. Νικολάου
- 09:45-10:00** Αντιμετώπιση Μονοκλωνικής Γαμμαπάθειας Κλινικής Σημασίας (MGCS)
Μ.Α. Δημόπουλος
- 10:00-10:15** Συζήτηση - Σχολιασμός
- 10:15-10:45** **ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: Ε. Τέρπος
Ο ρόλος του Selinexor στη σύγχρονη αντιμετώπιση του πολλαπλού μυελώματος
Μ.Α. Δημόπουλος
- 10:45-11:45** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Σπάνιες Πλασματοκυτταρικές Δυσκρασίες
Προεδρείο: Ε. Τέρπος, Α. Πουλή
- 10:45-11:00** Πλασματοκυτταρική λευχαιμία
Ε. Κατωδρύτου
- 11:00-11:15** Μονήρες πλασματοκύττωμα
Σ. Δελήμαση
- 11:15-11:30** Σύνδρομο POEMS
Ν. Κανέλλιας
- 11:30-11:45** Συζήτηση - Σχολιασμός
- 11:45-12:00** **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ**
- 12:00-12:30** **ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: Α. Συμεωνίδης
Διάρκεια και Βάθος ανταπόκρισης στη 2η γραμμή του Πολλαπλού Μυελώματος:
Ο έλεγχος της ελάχιστη υπολειπόμενης νόσου
Ε. Κατωδρύτου
- 12:30-13:00** **ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** 
Προεδρείο: Ε. Τέρπος
Νεότερα δεδομένα στη θεραπεία του Πολλαπλού Μυελώματος με το Repaxti/Melflufen
Σ. Δελήμαση

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Κυριακή 11 Φεβρουαρίου 2024

13:00-13:45 **Ειδική Συνεδρία**

ΝΠΑ

Προεδρείο: **Ε. Μανδαλά, Ε. Μιχάλη**

13:00-13:15 Βιολογία και Κλινικές Εκδηλώσεις

Σ. Κοκόρη

13:15-13:30 Διάγνωση και Πρόγνωση

Θ. Παπαδοπούλου

13:30-13:45 Συζήτηση - Σχολιασμός

13.45-14.15 **ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** **NOVARTIS**

Προεδρείο: **Ε. Τέρπος**

«Εναλλακτικές» στο μονοπάτι του συμπληρώματος: Τι επιφυλάσσει το μέλλον για τους ασθενείς με PNH

Ε. Γαβριλάκη

14.15-14.45 **ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ** **AstraZeneca**

Προεδρείο: **Μ. Αγγελοπούλου**

Η έγκαιρη παρέμβαση και η μακροχρόνια αποτελεσματικότητα στο επίκεντρο: Ο ρόλος του Ravulizumab στην PNH

Ε. Σολωμού

14.45-15.45 **ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ**

15:45-16:30 **Ειδική Συνεδρία**

Νόσος Gaucher

Προεδρείο: **Κ. Κωνσταντόπουλος, Π. Τσαφταρίδης**

15:45-16:00 Βιολογία, Κλινικές Εκδηλώσεις και Διάγνωση

Β. Κομνηνάκα


16:00 -16:15 Θεραπευτική αντιμετώπιση

Π. Τσαφταρίδης

16:15-16:30 Συζήτηση - Σχολιασμός

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Κυριακή 11 Φεβρουαρίου 2024

- 16:30-17:45** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Μακροσφαιριναιμία Waldenström
Προεδρείο: **Μ.Α. Δημόπουλος, Μ.Χ. Κυρτσώνη**
- 16:30-16:40 Βιολογία της νόσου
Τ. Μπαγκρατούνι
- 16:40-16:50 Διάγνωση-Πρόγνωση
Ι. Ντάνας-Σταθόπουλος
- 16:50-17:10 Θεραπευτική Αντιμετώπιση
Μ. Γαβριατοπούλου
- 17:10-17:20 Κλινική περιπτώση-1
Π. Μαλανδράκης
- 17:20-17:30 Κλινική περιπτώση-2
Ε. Ελευθεράκης-Παπαϊακώβου
- 17:30-17:45 Συζήτηση - Σχολιασμός
- 17.45-18.15** **ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ**  **janssen**
Προεδρείο: **Μ. Γαβριατοπούλου**
Η μακροσφαιριναιμία Waldenström μέσα από την οπτική του κλινικού Ιατρού
Ε.Χ. Βερβεσού
- 18:15-19:30** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Ασυνήθεις επιπλοκές της MW
Προεδρείο: **Μ. Γαβριατοπούλου, Ε. Καστρίτης**
- 18:15-18:30 Κρυσφαιριναιμία & νόσος Ψυχροσυγκολλητινών
Δ. Φωτίου
- 18:30-18:45 Σύνδρομο Bing-Neel
Β. Σπηλιοπούλου
- 18:45-18:55 Κλινική περιπτώση-1
Α. Γκιόκας
- 18:55-19:05 Κλινική περιπτώση-2
Α. Πιπερίδου
- 19:05-19:30 Συζήτηση - Σχολιασμός
- 19.30-21.00** **ΛΗΞΗ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ - ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ**
Γενική συζήτηση επί σπάνιων αιματολογικών, νεοπλασιών.
Συζήτηση και συμπέρασμα Συνεδρίου - Επόμενο Συνέδριο

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- Courraud J.** Researcher in Metabolomics at University of Athens
- Αγγελοπούλου Μ.** Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Αναγνωστόπουλος Κ.** Πυρηνικός Ιατρός, Διευθυντής Ερευνών στο Κέντρο Κλινικής Έρευνας, Πειραματικής Χειρουργικής και Μεταφραστικής Έρευνας του ΙΙΒΕΑΑ, Αθήνα
- Ανδρεάδου Ι.** Καθηγήτρια Φαρμακολογίας, Τμήμα Φαρμακευτικής Σχολής, ΕΚΠΑ, Αθήνα
- Βασιλακόπουλος Θ.** Καθηγητής Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Βερβεσού Ε.Χ.** Διευθύντρια Αιματολόγος, Νοσοκομείο «ΕΡΡΙΚΟΣ ΝΤΥΝΑΝ», Αθήνα
- Βέρρου Ε.** Αιματολόγος, Επιμελήτρια Α΄, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
- Βλαχόπουλος Χ.** Καθηγητής Καρδιολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», Αθήνα
- Βουλγαρέλης Μ.** Καθηγητής Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Γαβριατοπούλου Μ.** Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Παθολογίας-Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Γαβριλάκη Ε.** Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Α.Π.Θ., Θεσσαλονίκη
- Γακιοπούλου Χ.** Παθολογοανατόμος, Καθηγήτρια Παθολογικής Ανατομικής, Α΄ Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής, Ιατρική Σχολή, ΕΚΠΑ, Αθήνα
- Γεωργιόπουλος Γ.** Καρδιολόγος, Lecturer (vis), School of Biomedical Engineering and Imaging Sciences, King's College London, UK - Ακαδημαϊκός Υπότροφος, Θεραπευτική Κλινική ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Γιαννούλη Σ.** Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- Γκικόας Α.** Αιματολόγος, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Γρουζή Ε.** Αιματολόγος, Πρόεδρος Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας, Συντονίστρια Διευθύντρια Νοσοκομειακής Υπηρεσίας Αιμοδοσίας, Υπεύθυνη Ιατρείου Διαταραχών Αιμόστασης, Διευθύντρια Εργαστηριακού Τομέα Γ.Α.Ο.Ν.Α «ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ», Αθήνα
- Δαΐου Α.** Ειδικευόμενη Αιματολογίας, Α.Ν. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
- Δελήμαση Σ.** Διευθύντρια, Αιματολογική κλινική και ΜΜΜΟ, ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
- Δημόπουλος Μ.Α.** Καθηγητής Αιματολογίας-Ογκολογίας, Διευθυντής Θεραπευτικής Κλινικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Αθήνα
- Ελευθεράκης-Παπαϊακώβου Ε.** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Α', MD, Msc, PhD, Ογκολογικό Τμήμα Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών, Θεραπευτική Κλινική, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Ζαγανάς Ι.** Επίκουρος Καθηγητής Νευρολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
- Ζής Π.** Επίκουρος Καθηγητής Νευρολογίας και Κλινικής Νευροφυσιολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κύπρου
- Θεοδωρακάκου Φ.** Ειδικευόμενη Αιματολόγος, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Καλπαδάκη Χ.** Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Εργαστηριακής Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
- Κανέλλιας Ν.** Επιστημονικός Συνεργάτης, Θεραπευτική Κλινική ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Καπέλιος Χ.** Καρδιολόγος, Επιμελητής Β', Μονάδα Μεταμόσχευσης & Μονάδα Καρδιακής Ανεπάρκειας, Ωνάσειο Καρδιοχειρουργικό Κέντρο, Αθήνα
- Καρμίρης Θ.** Αιματολόγος, Πρώην Διευθυντής, Αιματολογική-Λεμφωμάτων Κλινική, ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- Καραδήμα Γ.** Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Βιολογίας - Νευρογενετικής, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ», Αθήνα
- Καστρίτης Ε.** Καθηγητής Θεραπευτικής Παθολογίας-Ογκολογίας ΕΚΠΑ, Ιατρική Σχολή, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Κατωδρότου Ε.** Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική, Νοσοκομείο «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
- Κοκόρη Σ.** Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας-Ιατρικής των Μεταγίσεων, Αιματολογικό Εργαστήριο-Μονάδα Αιμοδοσίας Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
- Κοκότης Π.** Αναπληρωτής Καθηγητής Νευρολογίας, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών, Α΄ Νευρολογική Κλινική, «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ» Νοσοκομείο Εργαστήριο Κλινικής Νευροφυσιολογίας, Αθήνα
- Κομνηνάκα Β.** Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια του Αιματολογικού Εργαστηρίου του Γενικού Κρατικού Νοσοκομείου Αθηνών «Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ», Αθήνα
- Κοντοπίδου Φ.** Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», Αθήνα
- Κοτσιανίδης Ι.** Καθηγητής Αιματολογίας ΔΠΘ, Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής, Δημοκρίτειο Πανεπιστήμιο Θράκης, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Αλεξανδρούπολης
- Κουτελού Μ.** Πυρηνικός Ιατρός, Διευθύντρια Πυρηνικής Ιατρικής, Ωνάσειου Καρδιοχειρουργικού Κέντρου, Αθήνα
- Κούτσος Γ.** Αναπληρωτής Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής, Α΄ Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ, «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ», Νοσοκομείο, Αθήνα
- Κυρτσώνη Μ.Χ.** Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Κωνσταντόπουλος Κ.** Ομότιμος Καθηγητής ΕΚΠΑ, Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής «ΜΗΤΕΡΑ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- Κωτσοπούλου Μ.** Αιματολόγος, Συντονίστρια - Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική & Μ.Μ.Ο., «ΜΕΤΑΞΑ», Αντικαρκινικό Νοσοκομείο, Αθήνα
- Λάμα Ν.** Ακτινοδιαγνώστης με Εξειδίκευση στην Καρδιοαγγειακή Απεικόνιση, Μονάδα Έρευνας Ακτινολογίας και Ιατρικής Απεικόνισης, Β΄ Εργαστήριο Ακτινολογίας, ΓΝ «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ», Αθήνα
- Λαμπροπούλου Β.** Επίκουρη Καθηγήτρια Παθολογίας - Αιματολογίας, Αιματολογικό Τμήμα Παθολογικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. Πατρών, Πάτρα
- Λιάπης Κ.** Αιματολόγος, Επίκουρος Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ., Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης, Αλεξανδρούπολη
- Μαλανδράκης Π.** Ειδικευόμενος Παθολόγος-Ογκολόγος, Θεραπευτική Κλινική ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Μανδαλά Ε.** Καθηγήτρια Αιματολογίας Α.Π.Θ., Δ΄ Παθολογική Κλινική Α.Π.Θ., ΓΝ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
- Μασσαούτης Χ.** Παθολογοανατόμος, Αιμοπαθολογοανατομικό Εργαστήριο, ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
- Μήγκου Μ.** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β΄, Θεραπευτική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Μιχάλη Ε.** Αιματολόγος, Διευθύντρια ΕΣΥ, Αιματολογική Κλινική, ΓΝΑ «Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ», Αθήνα
- Μπαγκρατούνη Τ.** PhD Senior Researcher στη Θεραπευτική Κλινική της Ιατρικής Σχολής του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών, Πανεπιστημιακό ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Μπαλαδάκης Ι.** Αιματολόγος, Διευθυντής Αιματολογικής-Λεμφωμάτων Κλινικής, Μονάδας Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
- Μπουζάνη Μ.** Αιματολόγος, Διευθύντρια ΕΣΥ, Αιματολογική Κλινική & Λεμφωμάτων, Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- 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.** Επιστημονικός συνεργάτης, Θεραπευτική Κλινική ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- 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
- Παπαγεωργίου Σ.** Αιματολόγος, Διευθυντής ΕΣΥ, Αιματολογική Μονάδα, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
- Παπαδοπούλου Θ.** Αιματολόγος, Επιμελήτρια Β΄, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
- Παπανικολάου Α.** Διευθύντρια ΕΣΥ, Επιστημονικά και Διοικητικά Υπεύθυνη Αιμοπαθολογοανατομικού Εργαστηρίου ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
- Παπά Β.** Καθηγήτρια Αιματολογίας, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- Παπασωτηρίου Ι.** Κλινικός Βιοχημικός, Διευθυντής, Βιοχημικού Τμήματος, ΓΝ Παίδων «Η ΑΓΙΑ ΣΟΦΙΑ», Αθήνα
- Πιπερίδου Α.** Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική & Μ.Μ.Μ.Ο., Π.Γ.Ν. «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Πουλή Α.** Επιστημονική Υπεύθυνη Αιματολογικού Τμήματος Παθολογικού Τομέα, ΓΑΟΝΑ «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ», Αθήνα
- Ρεπάσος Β.** Επιμελητής Α΄ Καρδιολόγος, ΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Σαγνού Μ.** PhD Ιατρικής Χημείας, Ερευνήτρια Β΄, Ινστιτούτο Βιοεπιστημών και Εφαρμογών ΕΚΕΦΕ «ΔΗΜΟΚΡΙΤΟΣ», Αθήνα
- Σακελλάρη Ι.** Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια Αιματολογικού Τμήματος, ΓΝ «Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», Θεσσαλονίκη
- Σαχανάς Σ.** Αιματολόγος, Αναπληρωτής Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής, Ιατρικό Αθηνών Ψυχικού, Αθήνα
- Σιακαντάρη Μ.** Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Σολωμού Ε.** Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Παθολογίας - Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Πατρών, Ρίο, Πάτρα
- Σπηλιοπούλου Β.** Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Σταματελόπουλος Κ.** Καθηγητής Καρδιολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Στεργίου Ι.** Αιματολόγος, MD, PhD, Μεταδιδακτορική Ερευνήτρια, Κλινική και Εργαστήριο Παθολογικής Φυσιολογίας, Ιατρική Σχολή, ΕΚΠΑ, Αθήνα
- Συμεωνίδης Α.** Καθηγητής Αιματολογίας Πανεπιστημίου Πατρών
- Σωτηρόπουλος Δ.** Αιματολόγος, Διευθυντής Αιματολογικής κλινικής και Μονάδας Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών ΓΠΝ «Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», Θεσσαλονίκη

ΠΡΟΕΔΡΟΙ & ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- 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
- Τρουγκάκος Ι.** Καθηγητής Βιολογίας Κυττάρου, Τμήμα Βιολογίας, ΕΚΠΑ, Αθήνα
- Τσαφταρίδης Π.** Αιματολόγος, Διευθυντής ΕΣΥ, Αιματολογική Κλινική ΕΚΠΑ, ΓΝΑ «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
- Τσιριγώτης Π.** Καθηγητής Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
- Τσώνης Ι.** Αιματολόγος Αιματολογική - Λεμφωμάτων Κλινική Μονάδα ΜΜΟ ΓΝΑ «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
- Φιλιππάτος Γ.** Καθηγητής Καρδιολογίας Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών, Διευθυντής Β΄ Πανεπιστημιακής Καρδιολογικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
- Φωτίου Δ.** Αιματολόγος, Θεραπευτική Κλινική, ΓΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
- Χαρχαλάκης Ν.** Αιματολόγος, Διευθυντής, Α΄ Αιματολογική Κλινική, «METROPOLITAN GENERAL», Αθήνα

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

abbvie

AMGEN®

AOP
HEALTH

ariti®
στηθά στον άνθρωπο

astellas

AstraZeneca

Bristol Myers Squibb™

EUSA Pharma RECORDATI RARE DISEASES

FARAN

GSK

GENESIS
pharma

INTEGRIS
PHARMA

janssen

LYSIS
BIOTECH

NOVARTIS

Pfizer

Roche

SANDOZ

sanofi

sobi
rare strength

Swixx BioPharma
Modern Medicines for All

Takeda

teva

WinMedica
Serving Health for Life



SHINGRIX

(ZOSTER VACCINE
RECOMBINANT, ADJUVANTED)



AREXVY

(RESPIRATORY SYNCYTIAL VIRUS
VACCINE, ADJUVANTED)

Ahead together against infectious diseases

SHINGRIX - ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:

Μετά την ανασύσταση, μία δόση (0,5 mL) περιέχει: Αντιγόνο γλυκοπρωτεΐνης E²³ του ιού της ανεμευλογιάς-έρπητα ζωστήρα¹ 50 μικρογραμμάρια ¹ός 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 ³γλυκοπρωτεΐνη E (gE) που παράγεται σε κύτταρα ωοθηκών κινεζικού κρικτού (CHO) μέσω τεχνολογίας ανασυνδυασμένου DNA.

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

AREXVY - ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:

Μετά την ανασύσταση, μία δόση (0,5 mL) περιέχει: Αντιγόνο RSVPreF3^{2,3} 120 μικρογραμμάρια ¹ανασυνδυασμένη γλυκοπρωτεΐνη F του ανασπνευστικού συγκυτιακού ιού σταθεροποιημένη στη μορφή πρό της σύντηξης = RSVPreF3

²RSVPreF3 που παράγεται σε κύτταρα ωοθηκών κινεζικού κρικτού (CHO) μέσω τεχνολογίας ανασυνδυασμένου DNA ³ανασυνδυασμένο 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.

Ενδεικτική Λιστική Τιμή: 205,99 € % επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: αναμένεται. Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

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

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών των Προϊόντων (SHINGRIX/AREXVY) η οποία είναι διαθέσιμη κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία.

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

GSK

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

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και

Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για

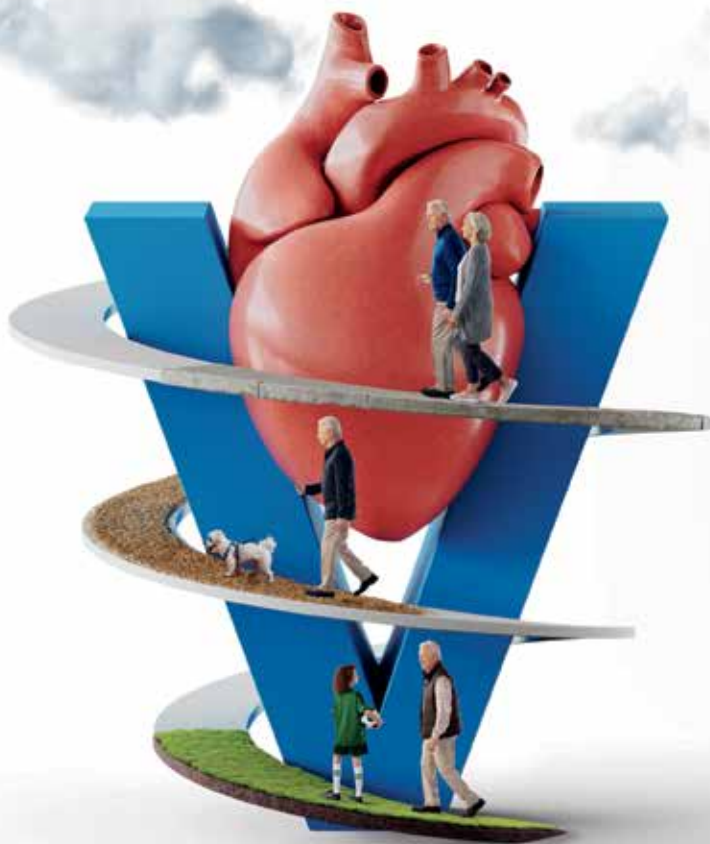
ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την "ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ"

 **Vyndaqel**[®]
(*tafamidis*)



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



Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες 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»





Σκανάρτε εδώ
για την ΠΧΠ
του προϊόντος
POLIVY®

Roche



▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται η συνεχής 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 τηλεφωνικώς (+30 210 6166100). **Κύπρος:** στο τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ., είτε αποστέλλοντας e-mail (drugsafety@stamatis.com), είτε τηλεφωνικώς (+357 - 22 257200) ή μέσω Φαξ (+357 - 22 257300).



POLIVY® ▼
polatuzumab vedotin

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

POLIVY 140mg & 30mg

Κόνις για πυκνό σκεύασμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση

Τρόπος διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία. Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τον Κάτοχο Άδειας Κυκλοφορίας κατόπιν αίτησης

Ελλάδα 140mg: NT: 8.243,83 € - ΛΤ: 9.913,35 €

Ελλάδα 30mg: NT: 1.762,45 € - ΛΤ: 2.145,36 €

Κύπρος 140mg: Μ.Δ.Λ.Τ.: 11.225,87 €

Κύπρος 30mg: Μ.Δ.Λ.Τ.: 2.488,32 €

Ελλάδα: Roche (Hellas) A.E.

Αλαμάνος 4 & Δελφών 151 25 Μαρούσι, Αττική. Τηλ: 210 6166100, email: hellas.medinfo@roche.com
800 111 93 00 Ελλάδα (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας) **Κύπρος: Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ.** τηλ.+357-22 766276

© 2024 Roche

POLIVY-EL-BCL-01_0124

Lunsumio[®]

mosunetuzumab



Σκανάρετε εδώ για
την ΠΧΠ του προϊόντος
LUNSUMIO[®]

Θεραπευτική ένδειξη:

Το **LUNSUMIO[®]** ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό Οζώδες Λέμφωμα (ΟΛ) οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον δύο προηγούμενες συστηματικές θεραπείες.¹

Βιβλιογραφία: 1. Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος Lunsumio.

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. 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. 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 τηλεφωνικώς (+30 2106166100). Κύπρος: στο Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης της εταιρείας Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ, είτε αποστέλλοντας e-mail (drugsafety@stamatis.com), είτε τηλεφωνικώς (+357 22-257300) ή μέσω Φαξ (+357 - 22 257300).

CRR: Ποσοστό πλήρους ύφεσης, ORR: Ποσοστό συνολικής ανταπόκρισης.

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

ROCHE (Hellas) A.E.

Αλαμάνας 4 & Δελφών 151 25 Μαρούσι, Αττική

Τηλ.: 210 6166100, fax: 210 6166159

email: hellas.medinfo@roche.com

Ελλάδα 800 111 93 00 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

Κύπρος: Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ. τηλ:+357-22 766276

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥ 20%) που παρατηρήθηκαν ήταν το σύνδρομο απελευθέρωσης κυτταροκινών, η ουδετεροπενία, η πυρεξία, η υποφωσφαταμία και η κεφαλαλγία. Οι πιο συχνές σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥ 2%) που παρατηρήθηκαν περιελάμβαναν το σύνδρομο απελευθέρωσης κυτταροκινών (CRS) (21% σύμφωνα με το σύστημα βαθμολόγησης ASTCT), την πυρεξία (5%) και την πνευμονία (3%).

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

Τρόπος διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από ιατρό με κατάλληλη ειδίκευση και εμπειρία. Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τον Κάτοχο Άδειας Κυκλοφορίας κατόπιν αίτησης.

Ελλάδα 1mg: NT: €207,18 - ΛΤ: €273,56 **Κύπρος 1mg** ΜΔΛΤ: €360,61

Ελλάδα 30mg: NT: €6.218,38 - ΛΤ: €7.477,72 **Κύπρος 30mg** ΜΔΛΤ: €8.062,16



Το INREBIC® μπορεί να κάνει τη διαφορά στους ασθενείς με μυελοϊνωση¹⁻²

Βοηθήστε τους να γυρίσουν σελίδα¹⁻²



INREBIC®
(fedratinib) capsules
100mg

 Bristol Myers Squibb™

Bristol-Myers Squibb A.E.
Αττικής 49-53 & Προποντιδός 2,
Τ.Κ. 152 35 Βριλησσία, Αττική
Τ.Θ. 63883 - Βριλησσία,
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 επιφέρει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες.

© 2023 Bristol-Myers Squibb Company.
All rights reserved.
IHEMA 2010-GR-2300009/December 2023

Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών

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

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

Το INREBIC® διατίθεται με περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό γιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής

Λιανική Τιμή: INREBIC® 100mg
Ελλάδα: 4.671,8 €
Κύπρος: 5.057,79 €

Βιβλιογραφία 1. INREBIC®, Περιλήψη χαρακτηριστικών του προϊόντος, 02/2023 2. Pardani et al Safety and efficacy of fedratinib in patients with primary or secondary myelofibrosis: a randomized clinical trial JAMA Oncol 2015;1(5):643-651 3. Harrison CN et al Janus kinase-2 inhibitor fedratinib in patients with myelofibrosis previously treated with ruxolitinib (JAKARTA-2): An updated analysis of JAKARTA-2 study using stringent criteria for ruxolitinib failure. Ann J Hematology. 2020; 95(6): 594-603


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



Ημερομηνία Αναθεώρησης Κειμένου:
02/2023

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

ΠΑΡΑΤΑΣΗ ΤΗΣ ΣΥΝΟΛΙΚΗΣ ΕΠΙΒΙΩΣΗΣ ΣΤΗΝ ΟΜΛ ΜΕ ΜΙΑ ΑΠΟ ΤΟΥ ΣΤΟΜΑΤΟΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ¹⁻²

 **Bristol Myers Squibb**[™]

Bristol-Myers Squibb A.E.

Αττικής 49-53 & Προποντιδός 2,
Τ.Κ. 152 35 Βριλήσσια, Αττική
Τ.Θ. 63883 - Βριλήσσια,
Τ.Κ. 152 03, Αττική
Τηλ. 210 6074300 & 210 6074400
Φαξ 210 6074333
Αριθμός Γ.Ε.ΜΗ 7453601000

Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών

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

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

Το ONUREG[®] διατίθεται με περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό
ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Λιανική Τιμή:

Ελλάδα: ONUREG[®] 300/200mg ΒΤx7 7.075,81 €
Κύπρος: ONUREG[®] 300/200mg ΒΤx7 7.111,52 €

Βιβλιογραφία: 1. Περιλήψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος ONUREG[®], Ιούnius
2021 2. Wei AH, Dohner H, Rocock C et al Oral Azacitidine maintenance
therapy for acute myeloid leukemia in first remission. NEJM
2020;383:2526-2537

Συνομογραφίες: ΟΜΛ: Οξεία Μυελογενής Λευχαιμία

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



Ημερομηνία Αναθεώρησης Κειμένου:
06/2021

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



ΑΥΞΗΣΤΕ ΤΗΝ ΑΙΜΟΣΦΑΙΡΙΝΗ ΚΑΙ ΜΕΙΩΣΤΕ ΤΗΝ ΑΝΑΓΚΗ ΓΙΑ ΜΕΤΑΓΓΙΣΕΙΣ ΣΕ Β-ΘΑΛΑΣΣΑΙΜΙΑ & LR-MDS-RS+¹⁻⁴

Ο ΠΡΩΤΟΣ ΚΑΙ ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΠΑΡΑΓΟΝΤΑΣ ΩΡΙΜΑΝΣΗΣ ΤΩΝ ΕΡΥΘΡΩΝ ΑΙΜΟΣΦΑΙΡΙΩΝ¹⁻⁴

Reblozyl[®]
(luspaterecept)

Βιβλιογραφία: 1. REBLOZYL[®], Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 08/2023 2. Cappellini MD et al, A phase 3 trial of Luspaterecept in Patients with Transfusion-Dependent b-Thalassemia; N Engl J Med 2020; 382: 1219-31. DOI: 10.1056/NEJMoa1910182 3. Fenaux P et al, Luspaterecept in Patients with Lower-Risk Myelodysplastic Syndrome; N Engl J Med 2020; 382: 140-51. DOI: 10.1056/NEJMoa1908892 4. Taher AT et al, Luspaterecept for the treatment of anaemia in Non-Transfusion-Dependent b-Thalassaemia (BEYOND): a phase 2, randomised, double-blind, multicentre, placebo-controlled trial. Lancet Haematol. 2022;9(10):e733-e744.

 **Bristol Myers Squibb**[™]

Bristol-Myers Squibb A.E.
Αττικής 49-53 & Προπονίδος 2,
Τ.Κ. 152 35 Βρυλλασία, Αττική
ΤΘ 63883 - Βρυλλασία,
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 τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με εξαρτώμενη από μεταγγίσεις αναιμία λόγω μυελοδυσπλαστικών συνδρόμων (ΜΔΣ) με πολύ χαμηλό, χαμηλό και ενδιάμεσο κίνδυνο με δακτυλοειδείς αιδηροβλάστες, οι οποίοι είχαν μη ικανοποιητική ανταπόκριση σε ή είναι ακατάλληλοι για θεραπεία που βασίζεται στην ερυθροποιητίνη.
- Το Reblozyl ενδείκνυται 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

Λιανική Τιμή:

Ελλάδα: REBLOZYL[®] 25mg 1.433,79 € REBLOZYL[®] 75mg 4.208,09 €
Κύπρος: REBLOZYL[®] 25mg 1.581,36 € REBLOZYL[®] 75mg 4.560,83 €

Συντομογραφίες:

LR-MDS-RS+ = Μυελοδυσπλαστικά σύνδρομα χαμηλότερου κινδύνου με δακτυλοειδείς αιδηροβλάστες

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 Κεμένου:
08/2023

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



Στην Ογκολογία | Αιματολογία με καινοτόμες θεραπείες



Στην INTEGRIS Pharma αναζητάμε σε όλο τον κόσμο καινοτόμες θεραπείες αιχμής, για να καλύπτουμε ανεκπλήρωτες θεραπευτικές ανάγκες των ασθενών με ογκολογικές και αιματολογικές παθήσεις.

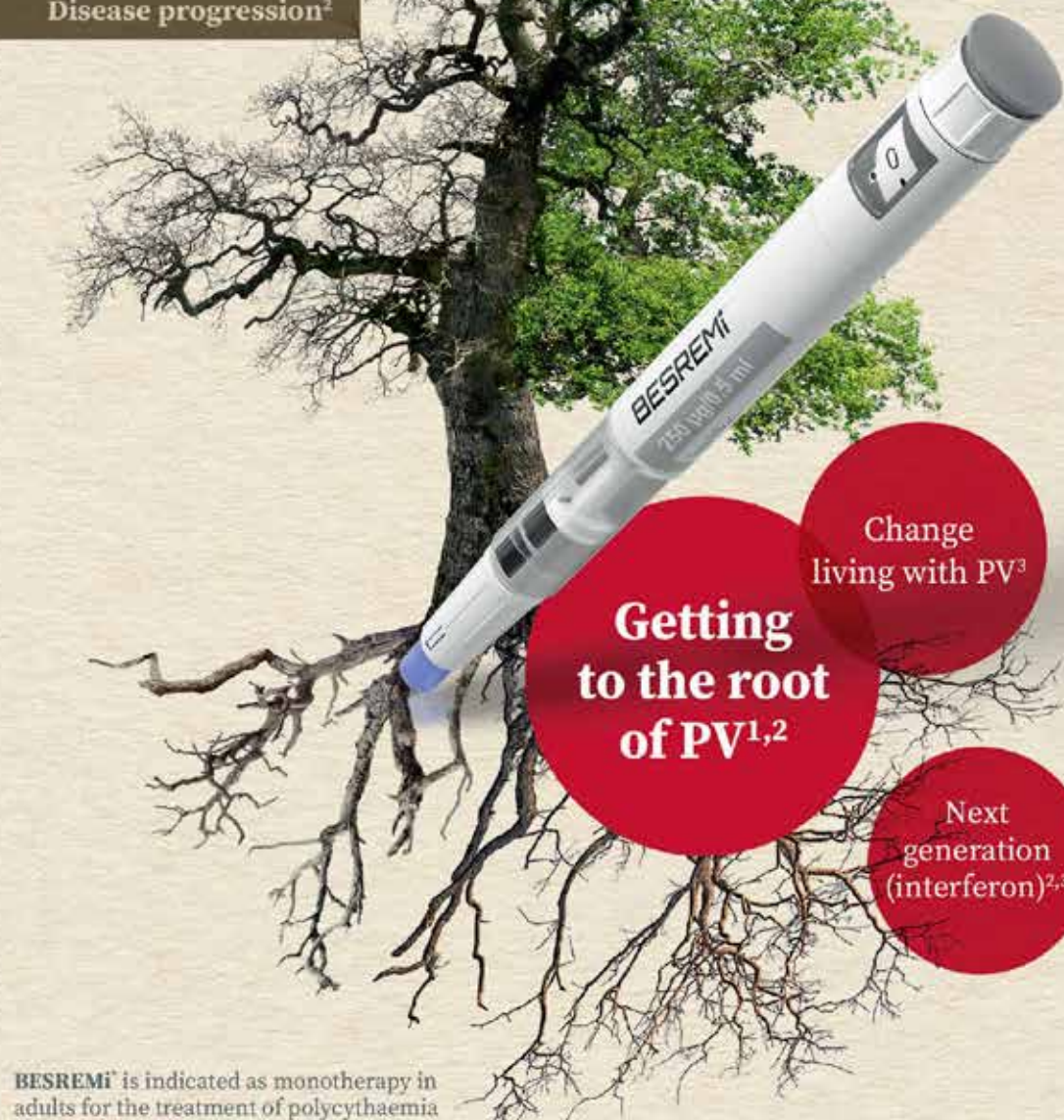
Σήμερα, διαθέτουμε ένα ευρύ χαρτοφυλάκιο προϊόντων στον τομέα της Ογκολογίας – Αιματολογίας, μέσω συνεργασιών με κορυφαίες, διεθνείς βιοφαρμακευτικές εταιρείες.

Όραμά μας είναι να μπορούμε να προσφέρουμε την κατάλληλη θεραπευτική λύση στις εξατομικευμένες ανάγκες κάθε ασθενή στη χώρα μας.

High hematocrit values¹

Thromboembolic events²

Disease progression²



**Getting
to the root
of PV^{1,2}**

Change
living with PV³

Next
generation
(interferon)^{2,3}

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

Ποιότητα να γίνει το φάρμακο της ασφαλή και
 Ανοξείατη
 ΟΑΕΣ της αναπληρωτής ενίσχυσης για
 ΟΑΑ να φέρει
 Συναξιολογώντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

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

Προηγμένη αντιμετώπιση συμφοροειδούς των Περιλήρη Χαρακτηρισμών του Πρώτου είδους που διατίθεται στο ελεύθερο.

ΕΛΛΑΔΑ: Ενδεικτική Τιμή ΒΤx1PF. PEN+2 βελάνης για ένεση: 1643,82€.

ΕΛΛΑΔΑ: Τρόπος διόρθωσης: Περιεχομένου ενδοφλέβιας ένεσης. Η δόση είναι και/ή η ένωση της θεραπευτικής για να σε νοσοκομείο και μπορεί να συζητείται εκτός νοσοκομείου από νοσοκομειακή παρακολούθηση.



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



HyQvia

Human Normal Immunoglobulin (10%)
Recombinant Human Hyaluronidase



Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 της Π.Χ.Π. 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»

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

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ

735,65 €
1.433,48 €
2.129,60 €
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.

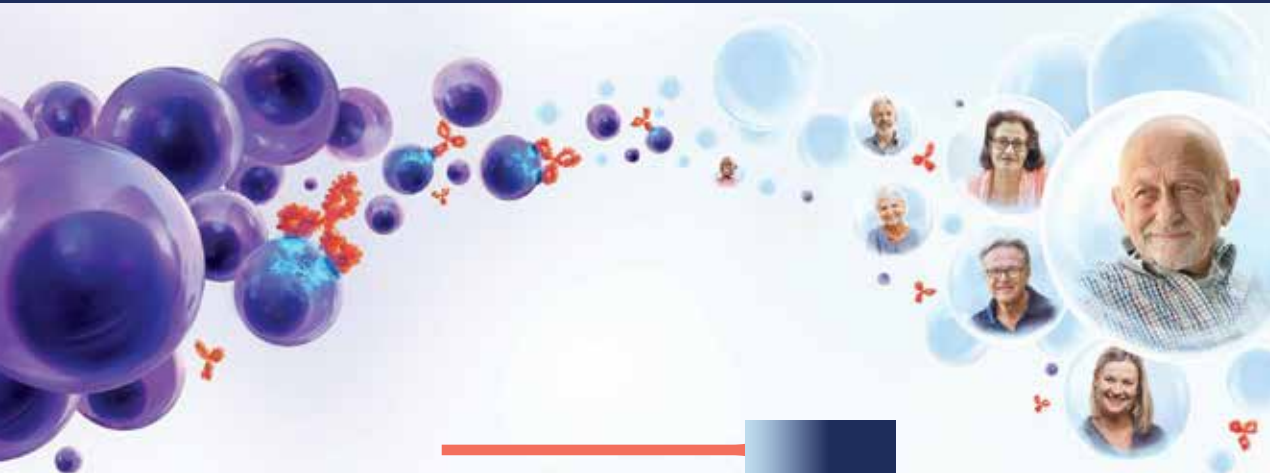
Green Plaza, Κτίριο Β, Αγ. Κωνσταντίνου 59-61, 151 24 Μαρούσι

Τηλ. κέντρο: 2106387800, Fax: 2106387801 • www.takeda.gr

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

Copyright © 2022 Takeda Hellas SA. All rights reserved. C-APROM/GR/HYQ/0009 - November 2022





▼ SARCLISA® (isatuximab)

ΓΙΑ ΤΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΤΟΥ ΥΠΟΤΡΟΠΙΑΖΟΝΤΟΣ ΚΑΙ/Ή ΑΝΘΕΚΤΙΚΟΥ ΠΟΛΛΑΠΛΟΥ ΜΥΕΛΩΜΑΤΟΣ ΑΠΟ ΤΗ 2^Η ΓΡΑΜΜΗ

Το SARCLISA ενδείκνυται:

- σε συνδυασμό με carfilzomib και δεξαμεθαζόνη, για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με πολλαπλό μυέλωμα, οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη θεραπεία.
- σε συνδυασμό με πομαλιδομίδα και δεξαμεθαζόνη, για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με υποτροπιάζον και ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα, οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον δύο προηγούμενες θεραπείες συμπεριλαμβανομένων της λεναλιδομίδης και ενός αναστολέα πρωτεασώματος και εμφάνισαν εξέλιξη της νόσου με την τελευταία θεραπεία.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται στις επομενες σελίδες του παρόντος

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία. Ν.Τ.: Sarclisa 100mg: 477,31€
Sarclisa 500mg: 2.225,83€

Λεπτομερείς και ενημερωμένες πληροφορίες σχετικά με αυτό το προϊόν είναι διαθέσιμες με σάρωση του κωδικού QR.

Οι ίδιες πληροφορίες παρέχονται επίσης στην ακόλουθη διεύθυνση URL:

www.campus.sanofi/gr/products/sarclisa



▼ 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 (ΠΧΠ) 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»

sanofi

Sanofi-Aventis Μονοπρόσωπων ΑΕΒΕ Λεωφ. Συγγρού 348, Κτίριο Α, Καλλιθέα 17674,
Τηλ.: + 30 210 90 01 600, Φαξ: + 30 210 92 49 129

MAT-GR-2300656, v1.0, 10/23

REMISSION

POWERED BY **V**

**Αύξηση του ποσοστού ύφεσης έναντι της μονοθεραπείας με αζακιτιδίνη στην ΟΜΛ*
 Βαθιές ανταποκρίσεις[†] με σταθερό διάστημα χορήγησης στη ΧΛΛ[‡]**

ΟΜΛ

ΧΛΛ

1L

1L

2L+

3L+

+ HMA

+ OBINUTUZUMAB

+ RITUXIMAB

Μονοθεραπεία

Θεραπεία για ασθενείς με νεοδιαγνωσθείσα ΟΜΛ μη κατάλληλους για εντατική χημειοθεραπεία¹

Σταθερή Διάρκεια Θεραπείας **1 Έτος¹**

Σταθερή Διάρκεια Θεραπείας **2 Έτη¹**

Θεραπεία μέχρι εξέλιξης της νόσου ή μη αποδεκτής τοξικότητας¹

*66% CR+CRi έναντι 28%, P<0,001. [†]Βαθιές ανταποκρίσεις όπως ορίζονται από την επίτευξη πλήρους ανταπόκρισης (CR) & μη ανιχνεύσιμης ελάχιστης υπολειμματικής νόσου (uMRD), σύμφωνα με τα κριτήρια IWCLL. [‡]CR/CRi (INV): 50% (VEN+O) έναντι 23% (O+Clb) (P=0,0001). Αρνητικοποίηση MRD (PB): 76% με VEN+O (95% CI: 69,2-81,1) έναντι 35% με O+Clb (95% CI: 28,8-42,0 p<0,0001) (Πληθυσμός ITT). CR/CRi (INV): 27% (VEN+R) έναντι 8% (BR). Αρνητικοποίηση MRD (PB): 62% με τον συνδυασμό VEN+R (95% CI: 55,2-69,2) έναντι 13% με BR (95% CI: 8,9-18,9) (χωρίς έλεγχο για στατιστική σημαντικότητα).¹

ΟΜΛ=οξεία μυελογενής λευχαιμία, ΧΛΛ=χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία, ΗΜΑ=υπομεθυλωτικός παράγοντας.

Βιβλιογραφία: 1. VENCLYXTO[®] Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος (ΠΧΠ), 8/2023.

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

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για

ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

ΟΝΟΜΑΣΙΑ-ΜΟΡΦΗ-ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ

VENCLYXTO F.C.TAB 100MG/TAB BTx112 (BLIST 4x28)

VENCLYXTO F.C.TAB 100MG/TAB BTx14 (BLIST 7x2)

VENCLYXTO F.C.TAB 100MG/TAB BTx7 (BLIST 7x1)

VENCLYXTO F.C.TAB 10MG/TAB BTx14 (BLIST 7x2)

VENCLYXTO F.C.TAB 50MG/TAB BTx7 (BLIST 7x1)

ΔΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ (€)

5093,18

689,24

347,33

78,99

188,76



Βρείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος στις σελίδες που ακολουθούν, ή ανακάνετε το QR code.

Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε στην εταιρεία:

AbbVie ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Μαρίνου Αντύπα 41-45, Νέο Ηράκλειο, 14121, Τηλ.: 214 4165555

abbvie

Επιβίωση χωρίς συμβάν		
Αριθμός συμβαμάτων, n (%)	191 (67)	122 (84)
Διάρκεια EFS*, μήνες (95% CI)	9,8 (8,4, 11,8)	7,0 (5,6, 9,5)
Αναλογία κινδύνου (95% CI) [†]	0,63 (0,50, 0,80)	
Τύπη p [‡]	< 0,001	

CI = διάστημα εμπιστοσύνης, CR = πλήρης ύφεση, CRI = πλήρης ύφεση με σταθερή ανάκτηση της αιματολογικής εξέτασης, DOR = διάρκεια της ανταπόκρισης, EFS = επιβίωση χωρίς συμβάν, MRD = ελαγχατισμένη/μετρημένη υπολειμματική νόσος, n = αριθμός ανταποκρινόμενων ή αριθμός συμβαμάτων. * = δεν επιτεύχθηκε.

Η CR (πλήρης ύφεση) ορίστηκε ως απόλυτος αριθμός ουδετεροφίλων > 1.000/μικρολίτρο, αιμοπετάλια > 100.000/μικρολίτρο, ανεξαρτησία από τη μεταγωγή ερυθρών αιμοσφαιρίων και μυελός των οστών με < 5% βλαστάν. Απουσία κυκλοφορούντων βλαστών και βλαστών με ραβδί του Auer, απουσία εξαιμιακής νόσου.

Η ανεξαρτησία από μεταγωγές ορίστηκε ως περίοδος τουλάχιστον 56 συνεχόμενων ημερών (≥ 56 ημέρες) χωρίς μεταγωγές μετά την πρώτη δόση του φαρμάκου της μελέτης και κατά ή πριν από την τελευταία δόση του φαρμάκου της μελέτης + 30 ημέρες ή πριν από την υποτροπή ή την εξέλιξη της νόσου ή πριν από την έναρξη θεραπείας μετά τη θεραπεία, όπου αυτό αυτό συμβαίνει νωρίτερα.

[†] Η τιμή P προκύπτει από τη δοκιμασία Cochran-Mantel-Haenszel στρωματοποιημένη με βάση την ηλικία (18 έως < 75, ≥ 75) και τον κυτταρογενετικό κίνδυνο (ενδιάμεσος κίνδυνος, φτωχός κίνδυνος), όπως ορίστηκε κατά την τυχαιοποίηση.

[‡] Ο DOR (διάρκεια της ανταπόκρισης) ορίστηκε ο χρόνος από την πρώτη ανταπόκριση της CR για DOR της CR, από την πρώτη ανταπόκριση της CR ή της CRI για DOR της CR + CRI, έως την πρώτη ημερομηνία επιβεβαιωμένης μορφολογικής υποτροπής, επιβεβαιωμένης εξέλιξης νόσου ή θανάτου λόγω εξέλιξης της νόσου, όπου αυτό αυτό συμβαίνει νωρίτερα. Η διάμεση DOR προκύπτει από την εκτίμηση Kaplan-Meier.

[§] Η εκτίμηση της αναλογίας κινδύνου (venetoclax + αζακτινίνη έναντι εικονικού φαρμάκου + αζακτινίνη) βασίζεται σε μοντέλο αναλογικών κινδύνων Cox, στρωματοποιημένο με βάση την ηλικία (18 έως < 75, ≥ 75) και την κυτταρογενετική (ενδιάμεσος κίνδυνος, φτωχός κίνδυνος), όπως ορίστηκε κατά την τυχαιοποίηση. Η τιμή p βασίζεται σε δοκιμασία log rank, στρωματοποιημένη με βάση τους ίδιους παράγοντες.

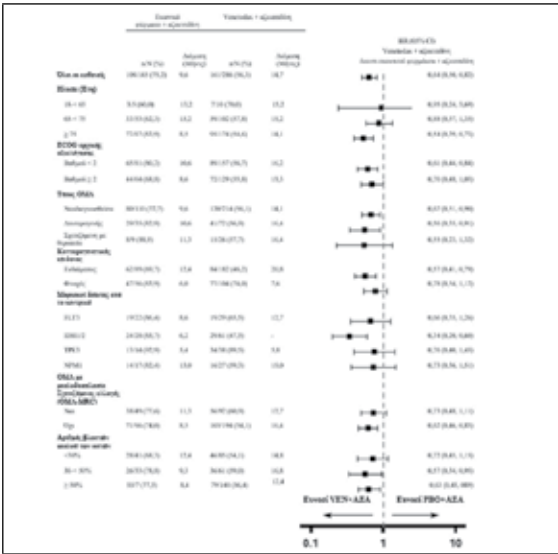
[¶] Ο ποσοστό ανταπόκρισης CR + CRi MRD ορίζεται ως το % των ασθενών που πέτυχαν CR ή CRI και επέδειξαν ανταπόκριση MRD < 10³ βλαστών στον μυελό των οστών, όπως προσδιορίζεται από μια τυποποιημένη, κεντρική, πλήρως αυτοματοποιημένη ανάλυση κυτταρομετρίας ροής.

^{**} Εκτίμηση Kaplan-Meier.

Venetoclax σε συνδυασμό με αζακτινίνη ή δεσπαθβίνη για τη θεραπεία ασθενών με νεοπλασματική OMA - μελέτη M14 358: Η μελέτη M14 358 ήταν μια μη τυχοσκοπημένη κλινική μελέτη φάσης 1/2 του venetoclax σε συνδυασμό με αζακτινίνη (n=84) ή δεσπαθβίνη (n=31) σε ασθενείς με νεοπλασματική OMA μη κατάλληλους για εντατική χημειοθεραπεία. Οι ασθενείς έλαβαν venetoclax μέσω ημερήσιας πλάσισης έως την τελική δόση των 400 mg άπαξ ημερησίως. Η χορήγηση αζακτινίνης στη M14 358 ήταν παρόμοια με εκείνη της τυχοσκοπημένης μελέτης VIALE-A. Η δεσπαθβίνη σε δόση των 20 mg/m² χορηγήθηκε ενδοφλέβιας τις Ημέρες 1-5 κάθε κύκλου 28 ημερών ξεκινώντας από την Ημέρα 1 του Κύκλου 1. Η διάμεση παρακολούθηση ήταν 40,4 μήνες (εύρος: 0,7 έως 42,7 μήνες) για venetoclax + δεσπαθβίνη. Η διάμεση ηλικία των ασθενών που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με venetoclax + δεσπαθβίνη ήταν 72 έτη (εύρος: 65-86 έτη), 87% ήταν λευκοί, 48% ήταν άνδρες και 87% είχαν βαθμολογία ECOG 0 ή 1. Το ποσοστό CR + CRI ήταν 74% (95% CI: 55, 88) σε συνδυασμό με δεσπαθβίνη. Ηλικιωμένοι ασθενείς: Από τους 194 ασθενείς με προηγούμενη θεραπεία για ΧΛΛ οι οποίοι έλαβαν venetoclax σε συνδυασμό με ριτουξιμάμπη, το 50% ήταν 65 ετών και άνω. Από τους 107 ασθενείς που αξιολογήθηκαν για την αποτελεσματικότητα στη μελέτη M13-982, το 57% ήταν 65 ετών ή μεγαλύτεροι. Από τους 127 ασθενείς που αξιολογήθηκαν για την αποτελεσματικότητα στη μελέτη M14-032, το 58% ήταν 65 ετών ή μεγαλύτεροι. Από τους 352 ασθενείς που αξιολογήθηκαν για την ασφάλεια σε 3 μελέτες μονοθεραπείας, ανοικτού σχεδιασμού, το 57% ήταν 65 ετών ή μεγαλύτεροι. Από τους 283 ασθενείς με νεοπλασματική OMA που υποβλήθηκαν σε θεραπεία στην κλινική μελέτη VIALE-A (οκλός venetoclax + αζακτινίνη), το 96% ήταν ηλικίας ≥ 65 ετών και το 60% ήταν ηλικίας ≥ 75 ετών. Από τους 31 ασθενείς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία στην κλινική μελέτη M14-358, το 100% ήταν ηλικίας ≥ 65 ετών και το 26% ήταν ηλικίας ≥ 75 ετών. Δεν παρατηρήθηκαν κλινικά σημαντικές διαφορές στην ασφάλεια ή την αποτελεσματικότητα μεταξύ των μεγαλύτερων και νεότερων σε ηλικία ασθενών στις μελέτες συνδυασμού και μονοθεραπείας. Παιδιατρικός πληθυσμός: Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Φαρμάκων έχει δώσει απαλλαγή από την υποχρέωση υποβολής των αποτελεσμάτων των μελετών με το Venclatro σε όλες τις υποκατηγορίες του παιδιατρικού πληθυσμού στη Χρόνια Λεμφοκυτταρική Λευχαιμία (βλέπε παράγραφο 4.2 για πληροφορίες σχετικά με την παιδιατρική χρήση). Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Φαρμάκων έχει δώσει αναβολή από την υποχρέωση υποβολής των αποτελεσμάτων των μελετών με το Venclatro σε μία ή περισσότερες υποκατηγορίες του παιδιατρικού πληθυσμού στην Οξεία Μυελογενή Λευχαιμία (βλέπε παράγραφο 4.2 για πληροφορίες σχετικά με την παιδιατρική χρήση). **7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Γερμανία. **8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/16/1138/001 (10 mg, 10 δισκία), EU/1/16/1138/002 (10 mg, 14 δισκία), EU/1/16/1138/003 (50 mg, 5 δισκία), EU/1/16/1138/004 (50 mg, 7 δισκία), EU/1/16/1138/005 (100 mg, 7 δισκία), EU/1/16/1138/006 (100 mg, 14 δισκία), EU/1/16/1138/007 (100 mg, 112 (4 x 28) δισκία). **9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ:** Ημερομηνία πρώτης έγκρισης 05 Δεκεμβρίου 2016. Ημερομηνία τελευταίας ανανέωσης: 11 Αυγούστου 2023. **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ: 08/2023.** Λεπτομέρειες πληροφοριών για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>.

Από τους ασθενείς με τη μετάλλαξη FLT3, τα ποσοστά CR + CRI ήταν 72% (21/29, [95% CI: 53, 87]) και 36% (8/22, [95% CI: 17, 59]) στα σκεύη venetoclax + αζακτινίνη και εικονικό φάρμακο + αζακτινίνη, αντίστοιχα (p = 0,021). Από τους ασθενείς με τη μετάλλαξη IDH1/IDH2, τα ποσοστά CR + CRI ήταν 75% (46/61, [95% CI: 63, 86]) και 11% (3/28, [95% CI: 2, 28]) στα σκεύη venetoclax + αζακτινίνη και εικονικό φάρμακο + αζακτινίνη, αντίστοιχα (p < 0,001). Από τους ασθενείς με εξάρτηση από τη μεταγωγή ερυθρών αιμοσφαιρίων κατά την έναρξη της θεραπείας και θεραπεία με venetoclax + αζακτινίνη, το 49% (71/144) απέκτησε ανεξαρτησία από τη μεταγωγή. Από τους ασθενείς με εξάρτηση από τη μεταγωγή αιμοπετάλιων κατά την έναρξη της θεραπείας και θεραπεία με venetoclax + αζακτινίνη, το 50% (34/68) απέκτησε ανεξαρτησία από τη μεταγωγή. Ο διάμεσος χρόνος μέχρι την πρώτη ανταπόκριση CR ή CRI ήταν 1,3 μήνες (εύρος: 0,6 έως 9,9 μήνες) με τη θεραπεία με venetoclax + αζακτινίνη. Ο διάμεσος χρόνος μέχρι βέλπστη ανταπόκριση CR ή CRI ήταν 2,3 μήνες (εύρος: 0,6 έως 24,5 μήνες).

Εικόνα 6: Forest plot της συνολικής επιβίωσης σε υποομάδες της VIALE-A



= Δεν επιτεύχθηκε.

Για το προκαθορισμένο δευτερόνιο καταληκτικό σημείο OS στην υποομάδα μετάλλαξης IDH1/2, p < 0,0001 (μη στρωματοποιημένη δοκιμασία log-rank).

Η μη στρωματοποιημένη αναλογία κινδύνου (HR) φαίνεται στον άξονα X με λογαριθμική κλίμακα.

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 δαρατουμουάμπη και δεξαμεθαζόνη, με λευαλιδομίδα 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: 1043.76 €

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

Αναφέρετε κάθε ύποπτη ανεπιθύμητη ενέργεια σύμφωνα με το εθνικό σύστημα αναφοράς στο Τμήμα Ανεπιθύμητων Ενέργειών του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ) Τηλ: 2132040380, Fax 2106549585, με τη χρήση της Κίτρινης Κάρτας διαθέσιμη και στην ιστοσελίδα του ΕΟΦ: www.eof.gr για έντυπη ή ηλεκτρονική υποβολή ή εναλλακτικά στην AMGEN Ελλάς Φαρμακευτικά Ε.Π.Ε. Τηλ.: +30 2103447000.

GRC-171-1222-80001



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

Lenalidomide Accord

Σκληρά καψάκια

5mg

10mg

15mg

20mg

25mg



Lenal_03_02/2022

Ενδεικτική Λιανική 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 Περιλήψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος και το Εκπαιδευτικό Υλικό για τους Επαγγελματίες Υγείας.



W M WinMedica
Serving Health for Life

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