

Σε συνεργασία με
το Τμήμα ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ - ΘΡΑΚΗΣ
της Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας



Χορηγούνται
19,5 Μόρια
Συνεχιζόμενης
Ιατρικής Εκπαίδευσης
(CME-CPD credits)
από τον Π.Ι.Σ.

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗ

Η ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗ ΤΟΥ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟΥ ΑΣΘΕΝΗ ΣΤΗΝ ΕΠΟΧΗ ΤΩΝ ΚΑΙΝΟΤΟΜΩΝ ΘΕΡΑΠΕΙΩΝ

6-8 Σεπτεμβρίου 2024

Πάτρα, Ποιχώρος Royal Patras

ΤΕΛΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Η εκδήλωση οργανώνεται από το
Ίδρυμα της Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας
σε συνεργασία
με το Τμήμα Μακεδονίας - Θράκης της **Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας**



ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ IEAE 2023 - 2025

Πρόεδρος: **Μαρία Μπουζάνη**
Αντιπρόεδροι: **Αργύρης Συμεωνίδης,**
Σταύρος Ζουμπουλάκης
Γραμματέας: **Ευδοκία Μανδαλά**
Ταμίας: **Παναγιώτης Τσιριγώτης**
Μέλη: **Ευγένιος Γουσήτης,**
Γεώργιος Καπετανάκης

ΤΜΗΜΑ ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ - ΘΡΑΚΗΣ ΕΑΕ ΔΙΟΙΚΟΥΣΑ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Πρόεδρος: **Ευδοκία Μανδαλά**
Αντιπρόεδρος: **Ευθυμία Βλαχάκη**
Γραμματέας: **Σταυρούλα Μπουντόλα**
Μέλη: **Ευγενία Βέρρου**
Χρήστος Βαρελάς

Πρόεδρος Οργανωτικής Επιτροπής
Μαρία Μπουζάνη

Πρόεδροι Επιστημονικής Επιτροπής
Αργύρης Συμεωνίδης – Ευδοκία Μανδαλά

www.idelhema.gr • info@idelhema.gr

ΚΑΛΩΣΟΡΙΣΜΑ

Αγαπητές/οί συνάδελφοι και φίλες/οι,

Με ιδιαίτερη χαρά σας προσκαλούμε στην Επιστημονική Εκδήλωση που διοργανώνει το Ίδρυμα της Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας σε συνεργασία με το Τμήμα Μακεδονίας – Θράκης της ΕΑΕ. Το αντικείμενο της εκδήλωσης είναι

«Η υποστήριξη του Αιματολογικού ασθενή στην εποχή των καινοτόμων θεραπειών»

και στόχος της είναι να προσδιορίσει τη διαχείριση των αναγκών που θέτει το νέο θεραπευτικό τοπίο. Η αποτελεσματικότητα των καινοτόμων θεραπειών καθιστά επιτακτική την προστασία του ασθενή από τις ανεπιθύμητες εκδηλώσεις τους και αναδεικνύει πλέον την ποιότητα ζωής ως κριτήριο αξιολόγησης της θεραπευτικής επιλογής. Παράλληλα, η πολυπλοκότητα των νέων παραγόντων επιβάλλει την ολιστική φροντίδα του ασθενή μέσω της συνεργασίας με τις άλλες ειδικότητες και τις διεπιστημονικές ομάδες. Επιπλέον των επιστημονικών διαλέξεων, στην εκδήλωσή μας εξετάζουμε το ευαίσθητο θέμα της κοινωνικής στήριξης του πάσχοντος από αιματολογικά νοσήματα από την Πολιτεία, αλλά και μη κρατικούς φορείς και τον ρόλο της κοινωνίας των πολιτών στην προσπάθεια αυτή.

Η εκδήλωση θα πραγματοποιηθεί στις **6-8 Σεπτεμβρίου 2024** στην **Πάτρα**, γέντειρα πόλη του μεγάλου εθνικού μας ποιητή, Κωστή Παλαμά. Η εναρκτήρια ομιλία, έχουμε την τιμή να δοθεί από τον δημοσιογράφο, συγγραφέα, ποιητή και κορυφαίο μελετητή του δημοτικού μας τραγουδιού, κο Παντελή Μπουκάλα και είναι αφιερωμένη στον «Πολίτη και Ποιητή Κωστή Παλαμά».

Με την ευχή να συναντηθούμε στην όμορφη πόλη της Πάτρας

Μαρία Μπουζάνη
Πρόεδρος
Οργανωτικής Επιτροπής

Αργύρης Συμεωνίδης & Ευδοκία Μανδαλά
Πρόεδροι
Επιστημονικής Επιτροπής

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 6 Σεπτεμβρίου 2024

10:20-11:20 ΚΑΛΩΣΟΡΙΣΜΑ – ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΙ – ΕΝΑΡΞΗ

Προεδρείο: Μαρία Μπουζάνη, Αργύρης Συμεωνίδης,
Ευδοκία Μανδαλά

Η υποστήριξη του αιματολογικού ασθενούς
στην εποχή των καινοτόμων θεραπειών.

Μαρία Μπουζάνη

Η Αιματολογία ως σημείο συνάντησης
με τις άλλες ειδικότητες και για τις άλλες ειδικότητες
Αργύρης Συμεωνίδης

Ποιότητα ζωής: από καταληκτικό σημείο
των κλινικών μελετών σε στόχο των νέων θεραπειών
Ευδοκία Μανδαλά

11:20-13:15 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Τροποποιώντας τη φυσική ιστορία των αιματολογικών
νοσημάτων**

Προεδρείο: Αλεξάνδρα Κουράκλη, Παναγιώτης Τσιριγώτης

Η διαδρομή του ασθενούς με ΧΜΛ από την αρχική διάγνωση
σε Ύφεση Ελεύθερη Θεραπείας

Μαρία Δήμου

Αιματολογικός ασθενής με εξάρτηση από τις μεταγγίσεις.
Υπάρχει ελπίδα;

Ευθυμία Βλαχάκη

Η διαδρομή του ασθενούς με νόσο Gaucher
από τις σκελετικές δυσμορφίες και την κοινωνική
απομόνωση στην πλήρη ύφεση με θεραπεία από το στόμα
Βερονίκη Κομνηνάκα

Εγκαταλείποντας την ενδοφλέβια χημειοθεραπεία:
η αντιμετώπιση της οξείας μυελογενούς θεραπείας
με από του στόματος θεραπεία

Παναγιώτης Τσιριγώτης

Συζήτηση

Παρασκευή 6 Σεπτεμβρίου 2024

13:15-14:45 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Διαχείριση των λοιμώξεων στον αιματολογικό ασθενή

Προεδρείο: Ευγένιος Γουσέτης, Παναγιώτης Παναγιωτίδης

Άξονες της προφυλακτικής και της βάσει ενδείξεων
αντιμικροβιακής αγωγής

Μαρία Λαγκαδινού

Άξονες της προφυλακτικής και της βάσει ενδείξεων αντιικής
και αντιμυκητιακής αγωγής

Μαρία Σταμούλη

Αντιμετώπιση του σηπτικού shock σύμφωνα με τις νέες
κατευθυντήριες οδηγίες

Χριστίνα Κυδώνα

Συζήτηση

14:45-15:30 Διάλειμμα - Ελαφρύ Γεύμα

15:30-17:00 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Πρόληψη λοιμώξεων και αντιμετώπιση κυτταροπενιών
στον αιματολογικό ασθενή**

Προεδρείο: Δημήτριος Καρακάσης, Ευδοκία Μανδαλά

Πρόγραμμα εμβολιασμών στον ασθενή με αιματολογικές
κακοήθειες στην εποχή των νέων ανοσοθεραπειών

Νικόλαος Σπυρίδης

Η χρήση των αυξητικών αιμοποιητικών παραγόντων
& των αγωνιστών του υποδοχέα της θρομβοποιητίνης

Αναστασία Μπαντή

Θεραπεία υποκατάστασης με γ-σφαιρίνη σε πρωτοπαθείς
και δευτεροπαθείς ανοσοανεπάρκειες

Σταυρούλα Μπουντόλα

Συζήτηση

17:00-17:30 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ (σελ. 12)

17:30-18:00 Διάλειμμα Καφέ

Παρασκευή 6 Σεπτεμβρίου 2024

18:00-19:30 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Επίκαιρα θέματα θρόμβωσης

Προεδρείο: **Σοφία Βακαλοπούλου, Φώτης Γκιρτοβίτης,
Γεωργία Καϊάφα**

Ο ρόλος της θρομβοπροφύλαξης στον ασθενή με νοσήματα της παθολογίας

Γεωργία Καϊάφα

Διαχείριση της αντιπηκτικής αγωγής σε ασθενή με κακοήθεια: θρόμβωση και θρομβοπενία

Εμμανουήλ Παπαδάκης

Υπάρχουν και άλλες θρομβώσεις εκτός από την πνευμονική εμβολή και την εν τω βάθει φλεβοθρόμβωση. Νέα δεδομένα στην αντιμετώπισή τους

Στυλιανή Κοκόρη

Συζήτηση

19:30-20:00 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ (σελ. 12)

20:00-20:45 ΕΝΑΡΚΤΗΡΙΑ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: **Σταύρος Ζουμπουλάκης, Μαρία Μπουζάνη**

Για τον ποιητή και πολίτη Κωστή Παλαμά

Παντελής Μπουκάλας

20:45 WELCOME RECEPTION

Σάββατο 7 Σεπτεμβρίου 2024

09:00-10:50 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Η σημασία της ορθής υποστήριξης με μεταγγίσεις
και παράγωγα αίματος**

Προεδρείο: Ελισάβετ Γρουζή, Άννα Κιουμή,
Μαριάννα Πολίτου

Ορθολογική υποστήριξη με μεταγγίσεις ερυθροκυττάρων
και αποτροπή επιπλοκών

Δέσποινα Παντελίδου

Ορθολογική υποστήριξη με άλλα παράγωγα αίματος –
Εναλλακτικοί τρόποι υποστηρικτικής αγωγής

Θεοδώρα Φουκανέλη

Νεότερες εξελίξεις στη θεραπεία της αυτοάνοσης ΘΘΠ (iTTP)

Ελένη Γαβριηλάκη

Συζήτηση

10:50-11:10 Διάλειμμα Καφέ

11:10-12:40 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Με το βλέμμα στις κυτταρικές και γονιδιακές θεραπείες

Προεδρείο: Ευγένιος Γουσέτης, Αντώνιος Καττάμης,
Ιωάννης Μπαλταδάκης

CAR-T cells πέραν των κακοηθειών της β-κυτταρικής σειράς
Ιφιγένεια Τζάννου

Κλινικό Πρωτόκολλο παρασκευής και χορήγησης αλλογενών
CAR-T λεμφοκυττάρων σε παιδιά και νεαρούς ενήλικες
με υποτροπή CD19+ ΟΜΛ μετά από μεταμόσχευση

Άννα Κομιτοπούλου

Γονιδιακή θεραπεία: διορθώνοντας τις αιμοσφαιρινοπάθειες
Χριστίνα Οικονομοπούλου

Συζήτηση

12:40-13:40 ΔΟΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ (σελ. 12)

13:40-14:30 Διάλειμμα - Ελαφρύ Γεύμα

Σάββατο 7 Σεπτεμβρίου 2024

14:30-16:00 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Ανοσολογική τροποποίηση και τοξικότητα:
αντιμετωπίζοντας τις ανεπιθύμητες εκδηλώσεις**

Προεδρείο: Θεόδωρος Βασιλακόπουλος, Νικόλαος Γιαννακούλας,
Ιωάννης Μπάτσης

Τοξικότητα από θεραπείες με αντισώματα διπλής ειδικότητας
και CAR-T cells

Ιωάννης Μπάτσης

Τοξικότητα των θεραπειών με αναστολείς των σημείων
ελέγχου

Νικόλαος Γιαννακούλας

Διαχείριση της απόρριψης μοσχεύματος και άλλων σοβαρών
επιπλοκών της αλλογενούς μεταμόσχευσης

Τατιάνα Τζένου

Συζήτηση

16:00-18:20 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Η αιματολογία ως σημείο συνάντησης
με τις άλλες ειδικότητες**

Προεδρείο: Αργύρης Συμεωνίδης, Παναγιώτης Τσιριγώτης

Καρδιολογική υποστήριξη του Αιματολογικού ασθενούς

Χρήστος Λαφάρας

Αιματολογικά νοσήματα που εμφανίζονται με οξεία νεφρική
ανεπάρκεια

Βασιλική Λαμπροπούλου

Νευρολογικές εκδηλώσεις αιματολογικών νοσημάτων
και ο υποστηρικτικός ρόλος του Νευρολόγου

Ελισάβετ Χρόνη

Ρευματικά νοσήματα με αιματολογικές διαταραχές:
οριοθέτηση των γκριζων ζωνών

Δημήτριος Δαούσης

Επείγοντα στην Αιματολογία

Φίλιππος Κλωνιζάκης

Συζήτηση

18:20-18:45 Διάλειμμα Καφέ

Σάββατο 7 Σεπτεμβρίου 2024

18:45-20:45 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Ψυχολογική και κοινωνική υποστήριξη
του αιματολογικού ασθενούς**

Προεδρείο: Γεώργιος Καπετανάκης, Ελένη Καψάλη,
Αναστασία Πουλή

Η προσέγγιση του ασθενή από τη διάγνωση μέχρι την ίαση
Βασίλειος Περιφάνης

Ποιότητα ζωής του ασθενή με αιματολογικές κακοήθειες
Ευδοκία Μανδαλά

Κοινωνική υποστήριξη πέραν της επιδοματικής πολιτικής
Γεώργιος Καπετανάκης

AURORA: φιλανθρωπικό σωματείο ενάντια στην αιματολογική
κακοήθεια

Δημήτριος Καρακάσης

Συζήτηση

Κυριακή 8 Σεπτεμβρίου 2024

09:00-10:50 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Επίκαιρα θέματα στα λεμφοϋπερπλαστικά νοσήματα

Προεδρείο: Θεόδωρος Βασιλακόπουλος, Μαρία Μπουζάνη

Διαχείριση του επιθετικού λεμφώματος μετά από αποτυχία της θεραπείας με CAR-T cells

Ιωάννης Μπαλταδάκης

Θεραπεία της ΧΛΛ με βάση την MRD:
έτοιμοι για την εφαρμογή της;

Μαρία Μπουζάνη

Θεραπεία του λεμφώματος Hodgkin στους ηλικιωμένους,
στη σύγχρονη εποχή

Θεόδωρος Βασιλακόπουλος

Νέες θεραπείες και συνδυασμοί σε ΧΛΛ ανθεκτική
σε αναστολείς BTK και venetoclax

Χαρά Γιατρά

Συζήτηση

10:50-11:20 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ (σελ. 13)

11:20-11:50 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ (σελ. 13)

11:50-12:15 Διάλειμμα Καφέ

12:15-13:40 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Υποστήριξη του παιδιατρικού αιματολογικού ασθενή

Προεδρείο: Ευγένιος Γουσέτης, Άννα Παΐσιου

Μακρόχρονη παρακολούθηση επιβιωσάντων από κακοήθη
αιματολογικά νοσήματα της παιδικής ηλικίας

Άννα Παΐσιου

Ψυχοκοινωνική στήριξη των παιδιών/εφήβων με κακοήθη
αιματολογικά νοσήματα και των οικογενειών τους

Νάσια Φάντη

Διατήρηση γονιμότητας σε παιδιά και εφήβους
με κακοήθη αιματολογικά νοσήματα

Κατερίνα Καΐσαρη

Συζήτηση

Κυριακή 8 Σεπτεμβρίου 2024

13:40-15:05 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Τεχνητή Νοημοσύνη και «εν τω βάθει» μηχανική εκμάθηση στην κλινική πράξη. Θα αντικατασταθεί ο ειδικός ιατρός κατά περίπτωση;

Προεδρείο: **Ευδοκία Μανδαλά, Αργύρης Συμεωνίδης**

Μηχανική εκμάθηση (machine learning)
και επεξεργασία εικόνας (image processing)
στη μελέτη της κυτταρομορφολογίας του αίματος
Ηλίας Πέσσαχ

Τεχνητή Νοημοσύνη και ψηφιακό (digital) μικροσκόπιο.
Εφαρμογές στη διάγνωση των αιματολογικών νοσημάτων
από τον Αιματοπαθολογοανατόμο

Χρήστος Μασαούτης

Από τη γενική αίματος στο screening
των μυελοδυσπλαστικών νεοπλασμάτων με τη βοήθεια
της τεχνητής νοημοσύνης και της μηχανικής εκμάθησης
Φώτιος Πανίτσας

Συζήτηση

15:05-15:15 ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ - ΛΗΞΗ

Μαρία Μπουζάνη

Αργύρης Συμεωνίδης

Ευδοκία Μανδαλά

ΔΟΥΦΟΡΙΚΕΣ ΕΚΔΗΛΩΣΕΙΣ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ

Παρασκευή 6 Σεπτεμβρίου 2024

17:00-17:30 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ  Bristol Myers Squibb®

Νεότερες εξελίξεις στην αντιμετώπιση της αναιμίας
των ασθενών με MDS χαμηλότερου κινδύνου

Προεδρείο: Αλεξάνδρα Κουράκλη

Ομιλήτρια: Μαρία Δήμου

19:30-20:00 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ  AstraZeneca

Ο ρόλος του συμπληρώματος και οι θεραπευτικοί στόχοι
στην PNH

Προεδρείο: Σταυρούλα Γιαννούλη

Ομιλήτρια: Στυλιανή Κοκόρη

Σάββατο 7 Σεπτεμβρίου 2024

12:40-13:40 ΔΟΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ  Janssen

Σύγχρονες Εξελίξεις στη Θεραπευτική Αντιμετώπιση
του Πολλαπλού Μυελώματος

Προεδρείο: Νικόλαος Γιαννακούλας

Νεότερες Θεραπείες Πρώτης Γραμμής:
Καινοτομίες και Κλινικές Προοπτικές

Βασιλική Λαμπροπούλου

Θεραπευτικές Προσεγγίσεις στην Υποτροπή:

Από τη Θεωρία στην Πράξη

Ιωάννης Μπάτσας

ΔΟΥΦΟΡΙΚΕΣ ΕΚΔΗΛΩΣΕΙΣ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ

Κυριακή 8 Σεπτεμβρίου 2024

10:50-11:20

ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ AstraZeneca 

Πεπερασμένη ή Συνεχιζόμενη θεραπεία: Προγνωστικοί και προβλεπτικοί παράγοντες διαχείρισης της ΧΛΛ και Διλήμματα από την καθ' ημέρα Κλινική Πράξη

Προεδρείο: Αργύρης Συμεωνίδης

Ομιλήτρια: Μαρία Μπουζάνη

11:20-11:50

ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ Janssen 

ΧΛΛ και θεραπείες περιορισμένης διάρκειας: Με οδηγό τις μεταλλάξεις στις βαριές αλυσίδες της ανοσοσφαιρίνης

Προεδρείο: Ευδοκία Μανδαλά

Ομιλήτρια: Χαρά Γιατρά

Η SANDOZ στην Αιματολογία

RIXATHON®
rituximab

Lenalidomide/Sandoz

Azacitidine/Sandoz

Bortezomib/Sandoz

 **ZIEXTENZO®**
pegfilgrastim

 **ZARZIO®**
filgrastim



SANDOZ

Rixathon • Ziextenzo • Zarzio

KAK: Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, ΑΥΣΤΡΙΑ

LENALIDOMIDE/SANDOZ • BORTEZOMIB/SANDOZ • AZACITIDINE/SANDOZ

KAK: Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, SI-1000, Ljubljana, ΖΑΟΒΕΝΙΑ

Πριν την ανταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάροντας τον παρακάτω σύνδεσμο:




Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφάρτε

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 & Προποντίδος 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 BTx7 7.075,81 €
Κύπρος: ONUREG[®] 300/200mg BTx7 7.111,52 €

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

Συντομογραφίες: ΟΜΛ: Οξεία Μυελογενής Λευκαμία

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»**



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

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

Reblozyl®
(luspaterecept)

*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, 03/2024 2. Cappellini MD et al, A phase 3 trial of Luspaterecept in Patients with Transfusion-Dependent β-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 β-Thalassaemia (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 luspaterecept 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®

Bristol-Myers Squibb A.E.
Αττικής 49-53 & Προπονίδος 2,
Τ.Κ. 152 35 Βρυλλούσα, Αττική
ΤΘ 63883 - Βρυλλούσα,
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 δακτυλοειδείς σιδεροβλάστες, 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:
03/2024

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

LONQUEX[®]

lipegfilgrastim



teva

Τιμές πώλησης:

LONQUEX INJ.SOL 6MG/0,6ML PF.SYR BTx1 PF.SYRx0,6ML

N.T.

404,08€

LONQUEX INJ.SOL 6MG/0,6ML VIAL BT X 6 VIALS X 0,6 ML

2.150,51€

Σε περίπτωση έκδοσης νέου Δελτίου Τιμών Φαρμάκων, ισχύουν οι νεότερες τιμές.

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

Τοπικός Αντιπρόσωπος : TEVA HELLAS A.E.

Έδρα: Λεωφ. Κηφισίας 44, 151 25, Μαρούσι. Τ: 210 8805000, F: 210 8805120,

Αρ. Γ.Ε.ΜΗ.: 000228201000. www.teva.gr

Κ.Α.Κ.: Teva B.V., Swensweg 5, 2031,GA Haarlem, Ολλανδία



Για την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάρετε το QR code ή απευθυνθείτε στην εταιρεία στο τηλέφωνο 21 18805000

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

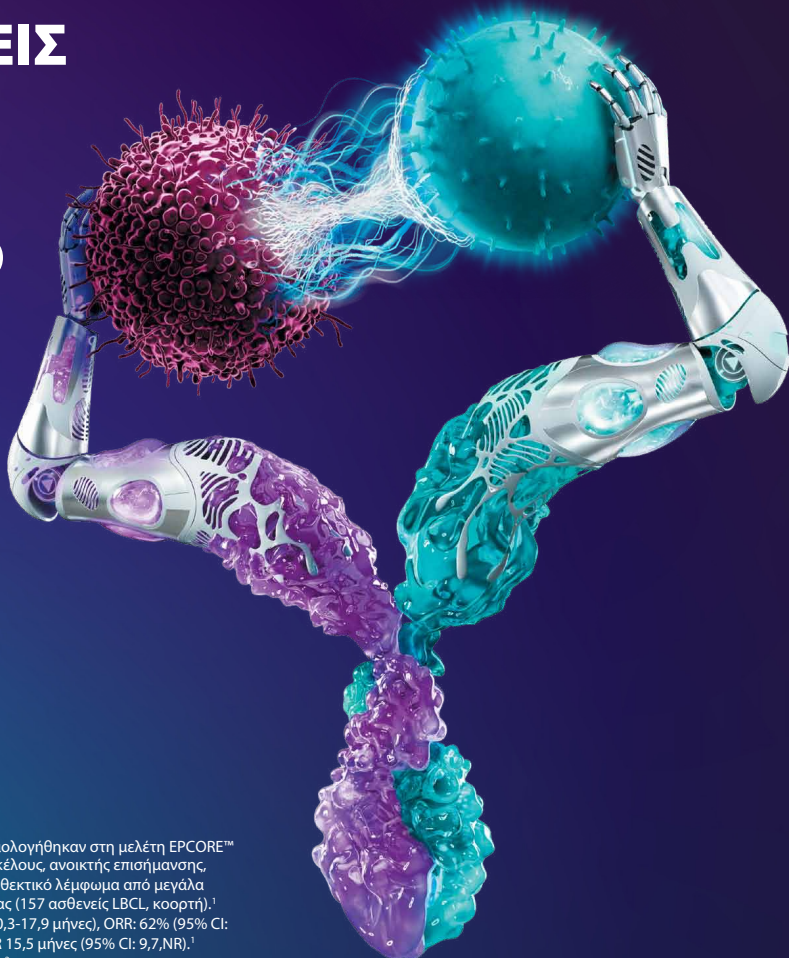
Υποδόρια χορήγηση
για τη θεραπεία
του DLBCL στην 3^η γραμμή¹

terkinly[®]
epcoritamab

**ΒΑΘΙΕΣ
ΑΝΤΑΠΟΚΡΙΣΕΙΣ
ΜΕ ΔΙΑΡΚΕΙΑ**



**ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΙΜΟ
ΠΡΟΦΙΛ
ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ^{2*}**



* Η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια του Terkinly[®] αξιολογήθηκαν στη μελέτη EPCORE™ NHL-1 (GCT3013-01), μία πολυκεντρική μελέτη μονού σκέλους, ανοικτής επισημάνσης, πολλαπλών κοορτών, σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό λέμφωμα από μεγάλα Β κύτταρα μετά από 2 ή περισσότερες γραμμές θεραπείας (157 ασθενείς LBCL, κοορτή).¹ Διάρκεια χρόνος παρακολούθησης: 10,7 μήνες (εύρος: 0,3-17,9 μήνες), ORR: 62% (95% CI: 53,3-70, n=86), CR: 39% (95% CI: 30,7-47,5, n=54), mDOR 15,5 μήνες (95% CI: 9,7,NR).¹ Διάμεση OS δεν επετεύχθη (95% CI: 11,3-δεν επετεύχθη).²

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

Βιβλιογραφία: 1. Terkinly[®] Περιλήψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ), Σεπτέμβριος 2023. 2. Thieblemont C, Phillips T, Ghesquieres H, et al. Epcoritamab, a novel, subcutaneous CD3xCD20 bispecific T-cell-engaging antibody, in relapsed or refractory large B-cell lymphoma: dose expansion in a phase I/II trial. J Clin Oncol. Published online December 22, 2022. doi:10.1200/JCO.22.01725.

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για

ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Τρόπος διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή:

Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη
ειδίκευση και εμπειρία.

ΟΝΟΜΑΣΙΑ – ΜΟΡΦΗ – ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ

Terkinly C.S.INJ.SOL 4mg/0,8ml BTx1 vial:

Terkinly INJ.SOL 48mg BTx1 vial:

ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ (€)

686,63 €

7781,78 €



Βρείτε την Περιλήψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος στις σελίδες που ακολουθούν, ή σκανάρετε το QR code.

Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε στην εταιρεία:

AbbVie ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Μαρίνου Αντύπα 41-45, Νέο Ηράκλειο, 14121, Τηλ.: 214 4165555 • greekmedinfo@abbvie.com

abbvie

ΑΝΑΖΩΠΥΡΩΣΤΕ ΤΗ ΣΠΙΘΑ

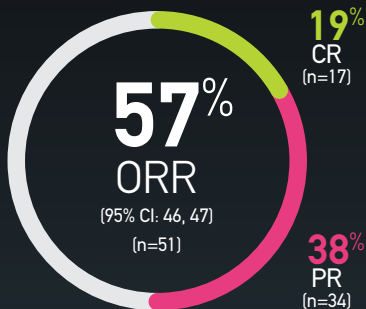


Το Jaypirca είναι ο πρώτος και μοναδικός εγκεκριμένος αναστρέψιμος αναστολέας της BTK που μπορεί να αποκαταστήσει τη θεραπευτική ανταπόκριση σε ενήλικους ασθενείς με ΛΚΜ όταν ένας ομοιοπολικός BTK αναστολέας δεν αποτελεί πλέον θεραπευτική επιλογή γι' αυτούς^{1,2}

ΣΕ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΜΕ ΛΚΜ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΛΑΒΕΙ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΜΕ ΕΝΑΝ ΟΜΟΙΟΠΟΛΙΚΟ ΑΝΑΣΤΟΛΕΑ ΒΤΚ

Το Jaypirca παρέχει υψηλή ανταπόκριση^{1,2,3}

ORR σε ασθενείς με ΛΚΜ (n=90)¹



ΕΝΔΕΙΞΗ: Το Jaypirca ενδείκνυται για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με ανθεκτικό ή υποτροπιάζον ΛΚΜ που έχουν λάβει προηγούμενης θεραπεία με έναν ομοιοπολικό αναστολέα της BTK.¹

Αυτή η ένδειξη είναι εγκεκριμένη στο πλαίσιο μιας διαδικασίας επιταχυνόμενης έγκρισης με βάση το ποσοστό συνολικής ανταπόκρισης. Η συνεχιζόμενη έγκριση για αυτή την ένδειξη εξαρτάται από την επικύρωση και την περιγραφή του κλινικού οφέλους σε μια επιβεβαιωτική δοκιμή.

Λόγω της στρωγγυλοποίησης, οι αριθμοί που παρουσιάζονται μπορεί να μην αθροίζουν ακριβώς στα σύνολα που υποδεικνύονται και τα ποσοστά μπορεί να μην αντανακλούν τους απόλυτους αριθμούς.

BTK=τυροσινική κινάση του Bruton, CI=διάστημα εμπιστοσύνης, CR=πλήρης ανταπόκριση, IRC=ανεξάρτητη επιτροπή επιβεβαίωσης, LDi=μέγιστη εγκάρσια διάμετρος, ΛΚΜ=λέμφωμα από κύτταρα του μανδύα, ORR=ποσοστό συνολικής ανταπόκρισης, PR=μερική ανταπόκριση.

Βιβλιογραφία:

1. Jaypirca - Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 2023. 2. Mato AR, Shah NN, Jurczak W, et al. Pirtobrutinib in relapsed or refractory B-cell malignancies (BRUIN): a phase 1/2 study. Lancet. 2021;397(10277):892-901.
3. Thompson P. & Tam C. Pirtobrutinib: a new hope for patients with BTK inhibitor–refractory lymphoproliferative disorders: Blood (2023) 141 (26): 3137–3142.

Η Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος είναι στη διάθεσή σας. Αναζητήστε την από εκδόσεις της εταιρείας ή στον υπερασύνδεσμο https://www.lilly.gr/landing-pages/spc_jaypirca/ ή σκανάρετε τον κωδικό QR.



ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ Α.Ε.Ε.Ε.
15^η χμ. Εθνικής Οδού Αθηνών-Λαμίας, 14564 Κηφισιά,
ΤΗΛ: 210 6294600, FAX: 2106294610
www.lilly.gr

Συνδεθείτε με τη ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ Α.Ε.Ε.Ε.
στα κοινωνικά δίκτυα



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



 **Brukinsa**® ▼
zanubrutinib 80 mg capsules

ΕΝΑΣ ΒΤΚ ΑΝΑΣΤΟΛΕΑΣ ΔΕΥΤΕΡΗΣ ΓΕΝΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΕΙ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΣΕ 4 ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΣΤΗΝ Ε.Ε^{1,2}

CLL

ΧΡΟΝΙΑ ΛΕΜΦΟΚΥΤΤΑΡΙΚΗ
ΛΕΥΧΑΙΜΙΑ

MZL

ΛΕΜΦΩΜΑ
ΟΡΙΑΚΗΣ ΖΩΝΗΣ

WM

ΜΑΚΡΟΣΦΑΙΡΙΝΑΙΜΙΑ
WALDENSTRÖM

FL

ΟΣΩΔΕΣ
ΛΕΜΦΩΜΑ



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

- Το BRUKINSA® ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία (ΧΛΛ).¹
- Το BRUKINSA® ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με μακροσφαιριναιμία Waldenström (WM), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη θεραπεία, ή ως θεραπεία πρώτης γραμμής για ασθενείς ακατάλληλους για ανοσοχημειοθεραπεία.¹
- Το BRUKINSA® ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με λέμφωμα οριακής ζώνης (MZL), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη βασισμένη σε αντι-CD20 θεραπεία.¹
- Το BRUKINSA® σε συνδυασμό με ομπινουτουζουμίμη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανθεκτικό ή υποτροπιάζον οξώδες λέμφωμα (ΟΛ), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον δύο προηγούμενες συστηματικές θεραπείες.¹

ΒΤΚ: Τυροσινική Κινάση του Βριτόν, Ε.Ε. Ευρωπαϊκή Ένωση.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ: 1. BRUKINSA® Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος. Νοέμβριος 2023. 2. Tam CS, Expert Rev Clin Pharmacol. 2021; 14(11) : 1329-1344.

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

Α.Τ.: €5366,76. *Σε περίπτωση ανακοίνωσης νέου Δελτίου Τιμών, θα ισχύουν οι νεότερες.
Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Ζητείται να αναφέρονται οποιοδήποτε πιθανολογούμενα ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς.
Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων: Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα,
Τηλ: + 30 21 32040337, Ιστοτόπος: <http://www.eof.gr>, <http://www.kitrinikarta.gr>

Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να ανατρέξετε στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, σκανάροντας το QR code. Ημερομηνία Αναθεώρησης Κειμένου: Νοέμβριος 2023

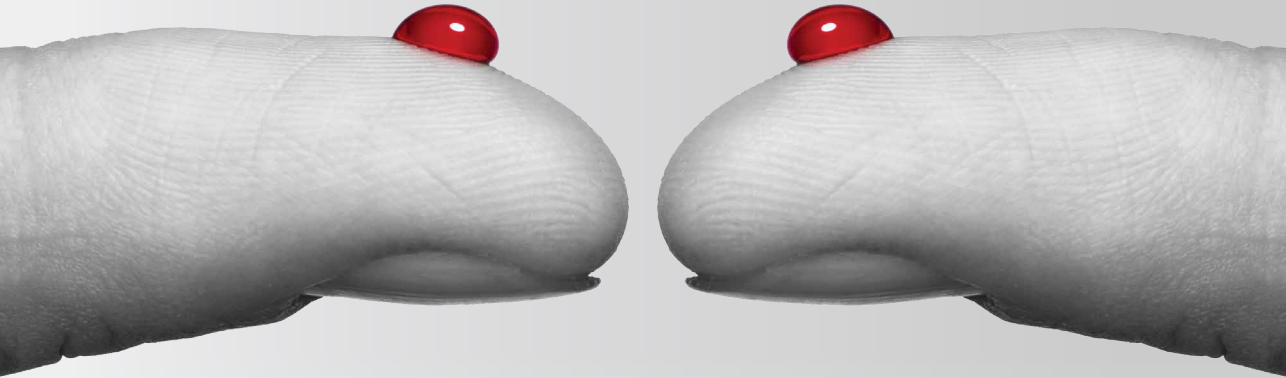


SWIXX BIOPHARMA M.A.E.
Α. Πεντέλης 31, 152 35, Βριλήσσια, Ελλάδα Τηλ: 214 4449670

 **BeiGene**

 **Swixx BioPharma**

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
glifitamab

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 αιτήσης.

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

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)

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

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

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

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

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

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

GAZYVARO: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

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

MabThera SC 1400mg: Διάλυμα για υποδόρια ένεση.

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

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

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	ΕX-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 οποιεσδήποτε 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.
Αγγησιόλου 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

arixtra®

fondaparinux sodium



Σημαντικές Πληροφορίες Ασφάλειας Αντενδείξεις: υπεραιαισθησία στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα του, κλινικά σοβαρή ενεργός αιμορραγία, άεστα βακτηριδιακή ενδοκαρδίτιδα, σοβαρή νεφρική ανεπάρκεια κλάση κρεατινίνης <20 ml/min, βλάβες προεξοστρώσεων και προφιλάξεις κατά τη χρήση και ανεπιθύμητες ενέργειες Το Arixtra δεν πρέπει να χορηγείται ενδομυϊκά. Πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με αυξημένο κίνδυνο αιμορραγίας (συγγενείς ή επίκτητες αιμορραγικές διαταραχές, ενεργός ελκώδης γαστρεντερική νόσος και πρόσφατη ενδοκρανιακή αιμορραγία ή αιμάτωμα μετά από χειρουργικές επεμβάσεις στον εγκέφαλο, τον νωτιαίο μυελό ή τους οφθαλμούς. Λόγω πιθανής αύξησης των αιμορραγιών απαιτείται προσοχή στη συγχώρηση με διαουροβίνη, υψωδολογικούς παράγοντες, ανταγωνιστές των υποδοχών 4 της γλυκοπρωτεΐνης IIb/IIIa, ηπαρίνη, ηπαρινοειδή, ή Ηπαρίνη Χαμηλού Μοριακού Βάρους. Όπου απαιτείται ταυτόχρονη αγωγή με αντιαντιόξειδωτες βιταμίνης Κ, θα πρέπει να χορηγείται σύμφωνα με τις οδηγίες της παραγράφου 4.5. της Περιλήψης Χαρακτηριστικών του Προϊόντος. Άλλα αντιαιμοπεταλιακά φαρμακευτικά προϊόντα (ακετυλοσαλικυλικό οξύ, διπυριδαμόλη ή σουλκυπραζόλη, τιλοπιδίνη ή κλοπιδογρέλη) και Μη Στεροειδή Αντιφλεγμονώδη Φάρμακα θα πρέπει να χορηγούνται με προσοχή. • Για θεραπευτική επιτολή φλεβικής θρόμβωσης το fondaparinux θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς που λαμβάνουν ταυτόχρονα άλλα φάρμακα τα οποία αυξάνουν τον κίνδυνο αιμορραγίας. Τα ηλικιωμένα άτομα έχουν αυξημένο κίνδυνο αιμορραγίας. Επειδή η νεφρική λειτουργία γενικά ελαττώνεται με την ηλικία, οι ηλικιωμένοι ασθενείς μπορεί να εμφανίσουν μειωμένη απέκκριση και αύξηση στην έκθεση στο fondaparinux. Χαμηλό σωματικό βάρος: Οι ασθενείς με σωματικό βάρος <50kg έχουν αυξημένο κίνδυνο αιμορραγίας. Η απέκκριση του fondaparinux ελαττώνεται με το σωματικό βάρος. Το fondaparinux θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε αυτούς τους ασθενείς (βλέπε παράγραφο 4.2). Νεφρική ανεπάρκεια Το Fondaparinux απεκκρίνεται κυρίως από τα νεφρά. Για πρόληψη ΦΘΕ, οι ασθενείς με κλάση κρεατινίνης <50 ml/min έχουν αυξημένο κίνδυνο αιμορραγίας. Υπάρχουν διαθέσιμα περιορισμένα κλινικά δεδομένα από ασθενείς με κλάση κρεατινίνης μικρότερη από 30 ml/min. Στη θεραπεία επιτολής ΦΘ, το fondaparinux δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με κλάση κρεατινίνης <20 ml/min - Η δόση πρέπει να μειώνεται σε 1,5 mg από 2,5 ημερησίως σε ασθενείς με κλάση κρεατινίνης μεταξύ 20 και 50 ml/min. Σοβαρή ηπατική ανεπάρκεια • Πρόληψη ΦΘΕ: δεν χρειάζεται προσαρμογή της δόσολογίας του fondaparinux. Ωστόσο, η χρήση του fondaparinux θα πρέπει να γίνεται με προσοχή επειδή υπάρχει αυξημένος κίνδυνος αιμορραγίας λόγω της ανεπάρκειας των παραγόντων πήξης σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική ανεπάρκεια (βλέπε παράγραφο 4.2). • Θεραπεία επιτολής φλεβικής θρόμβωσης: δεν υπάρχουν διαθέσιμα κλινικά δεδομένα για τη χρήση του fondaparinux στη θεραπεία της επιτολής φλεβικής θρόμβωσης σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία. Συνεπώς, δεν συστάται η χρήση του fondaparinux στους ασθενείς αυτούς (βλέπε παράγραφο 4.2). Ασθενείς με Ηπιαρό-Εξαρτημένη Θρομβοκυτοπενία Το fondaparinux θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με ιστορικό θρομβοκυτοπενίας από ηπαρίνη. Η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια του fondaparinux δεν έχει μελετηθεί συστηματικά στην θρομβοκυτοπενία από ηπαρίνη τύπου II. Το fondaparinux δεν δεσμεύεται στον αιμοπεταλιακό παράγοντα 4 και δεν παρουσιάζει υψηλούς διασπαστούμενη αντίδραση με τον ορό ασθενών με Ηπιαρό-Εξαρτημένη Θρομβοκυτοπενία (HIT) τύπου II. Ωστόσο έχουν ληφθεί από μερικούς ασθενείς με HIT σε ασθενείς που ελάμβαναν fondaparinux, Αλλεργία στο λατέξ: Το προστατευτικό της βελόνας της προγεμισμένης σύριγγας περιέχει έργο φυσικό ελαστικό από λατέξ, το οποίο δυνητικά μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις σε άτομα με ευαισθησία στο λατέξ. Για τη θεραπεία UΑ/NSTEMI και STEMI Το fondaparinux θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς που λαμβάνουν ταυτόχρονα άλλους παράγοντες που αυξάνουν τον κίνδυνο αιμορραγίας (όπως αναστολείς GPIIb/IIIa ή θρομβολυτικά). Σε ασθενείς με STEMI που υποβάλλονται σε πρωτεύον PCI, η χρήση fondaparinux πριν την PCI και κατά τη διάρκεια αυτής, δεν συστάται. Ομοίως, σε ασθενείς με UΑ/NSTEMI με απειληγής για τη ζωή καταστάσεις που απαιτούν επείγουσα επαναγγείωση, η χρήση του fondaparinux πριν την PCI και κατά τη διάρκεια αυτής, δεν συστάται.

Λιανικές τιμές: Arixtra 1,5 mg/0,3 ml ενέσιμο διάλυμα, προγεμισμένη σύριγγα: 35,37 €
Arixtra 2,5 mg/0,5 ml ενέσιμο διάλυμα, προγεμισμένη σύριγγα: 45,99 €
Arixtra 7,5 mg/0,6 ml ενέσιμο διάλυμα, προγεμισμένη σύριγγα: 133,07 €
Arixtra 10 mg/0,8 ml ενέσιμο διάλυμα, προγεμισμένη σύριγγα: 146,30 €

Τρόπος Διάθεσης: Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή. Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την πλήρη Περιλήψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία κατόπιν αιτήσεως.

Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε στην εταιρεία:
Viatrix Hellas Ltd.: Λεωφ. Μεσογείων 253 - 255, 154 51 Ν. Ψυχικό
Τηλ.: 210 98.91.777, www.Viatrix.com

GR-ARX-2024-00004 JUNE 2024

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



VIATRIS

ΟΜΙΛΗΤΕΣ – ΠΡΟΕΔΡΟΙ – ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ

Σοφία Βακαλοπούλου

Καθηγήτρια Αιματολογίας Α.Π.Θ., Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Θεόδωρος Βασιλακόπουλος

Καθηγητής Αιματολογίας Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. «Λαϊκό», Αθήνα

Ευθυμία Βλαχάκη

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας-Αιμοσφαιρινοπαθειών Α.Π.Θ., Β' Παθολογική Κλινική, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Ελένη Γαβριηλάκη

Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας, Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Α.Π.Θ., Θεσσαλονίκη

Νικόλαος Γιαννακούλας

Αναπληρωτής Καθηγητής Παθολογίας-Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Αιματολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Λάρισας, Λάρισα

Σταυρούλα Γιαννούλα

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας, Β' Παθολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Αθήνα

Χαρά Γιατρά

Αιματολόγος, Αιματολογική-Λεμφωμάτων Κλινική, Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

Φώτης Γκιρτοβίτης

Αιματολόγος, Διευθυντής ΕΣΥ, Διδάκτωρ Ιατρικής Α.Π.Θ., Κέντρο Αίματος, Π.Γ.Ν. "ΑΧΕΠΑ", Θεσσαλονίκη, Πρόεδρος της ΔΕ του τμήματος Αιμόστασης της Ε.Α.Ε.

Ευγένιος Γουσέτης

Παιδίατρος-Αιματολόγος, Διευθυντής, Μονάδα Μεταμόσχευσης και Κυτταρικών Θεραπειών, Γ.Ν. Παίδων «Η Αγία Σοφία», Αθήνα

Ελισάβετ Γρουζή

Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια ΝΥ Αιμοδοσίας, ΓΑΟΝΑ «Άγιος Σάββας», Υπεύθυνη Ιατρείου Αιμόστασης, Πρόεδρος Δ.Σ. Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας

Δημητριος Δαούσης

Αναπληρωτής Καθηγητής Παθολογίας - Ρευματολογίας, Ιατρικό Τμήμα, Πανεπιστήμιο Πατρών, Αντιπρόεδρος (Εκλεγμένος Πρόεδρος) Ελληνικής Ρευματολογικής Εταιρείας ΕΡΕ-ΕΠΕΡΕ

Μαρία Δήμου

Αιματολόγος, Ακαδημαϊκός Υπότροφος ΕΚΠΑ, Αιματολογική Κλινική και Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, Γ.Ν. «Λαϊκό», Αθήνα

Σταύρος Ζουμπουλάκης

Συγγραφέας, Πρόεδρος Εφορευτικού Συμβουλίου Εθνικής Βιβλιοθήκης της Ελλάδας, Αντιπρόεδρος Ιδρύματος Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας

Γεωργία Καϊάφα

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας-Θρομβοεμβολικών Παθήσεων Α.Π.Θ., Α' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Α.Π.Θ., Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ», Θεσσαλονίκη

Κατερίνα Κάισαρη

Αιματολόγος, Επιμελήτρια Α', Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, Γ.Ν. Παίδων «Η Αγία Σοφία», Αθήνα

ΟΜΙΛΗΤΕΣ – ΠΡΟΕΔΡΟΙ – ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ

Γεώργιος Καπετανάκης

Πρόεδρος Δ.Σ. της Ελληνικής Ομοσπονδίας Καρκίνου (ΕΛΛΟΚ)

Δημήτριος Καρακάσης

Αιματολόγος, τ. Διευθυντής Αιματολογικής- Λεμφωμάτων Κλινικής - Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

Αντώνης Καττάμης

Καθηγητής Παιδιατρικής - Παιδιατρικής Αιματολογίας - Ογκολογίας, Υπεύθυνος Μονάδας Αιματολογίας-Ογκολογίας και Κέντρου Εμπειρογνωμοσύνης για Σπάνια Αιματολογικά Νοσήματα - ERN-EuroBloodNet, Α' Παιδιατρική Κλινική Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν. Παίδων «Η Αγία Σοφία», Αθήνα

Ελένη Καψάλη

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας, Διευθύντρια Αιματολογικής Κλινικής ΠΝΙ, Σχολή Επιστημών Υγείας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων

Άννα Κιουμή

Αιματολόγος, Αναπληρώτρια Συντονίστρια Διευθύντρια, Αιματολογικό Τμήμα, Γ.Ν. «Παπαγεωργίου», Θεσσαλονίκη

Φίλιππος Κλωνιζάκης

Αιματολόγος, Επιμελητής Α' Ε.Σ.Υ, Μονάδα Μεσογειακής Αναιμίας Ενηλίκων, Β' Παθολογική Κλινική Α.Π.Θ., Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Στυλιανή Κοκόρη

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Αιματολογίας-Ιατρικής των Μεταγίσεων, Ιατρική Σχολή, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών, Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα

Άννα Κομιτοπούλου

Αιματολόγος, Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, Νοσοκομείο Παίδων "Η ΑΓΙΑ ΣΟΦΙΑ", Ογκολογικό Κέντρο Παίδων "Μαριάννα Β. Βαρδινογιάννη - ΕΛΠΙΔΑ", Αθήνα

Βερονίκη Κομνηνάκη

Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια Ε.Σ.Υ., Αιματολογικό Εργαστήριο, Γ.Ν. «Γ. Γεννηματάς», Αθήνα

Αλεξάνδρα Κουράκλη

Αιματολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Πατρών, Αιματολογικό Τμήμα ΟΛΥΜΠΙΟΝ ΘΕΡΑΠΕΥΤΗΡΙΟ, Γενική Κλινική Πάτρα

Χριστίνα Κυδώνα

Παθολόγος, Εντατικολόγος, Διευθύντρια ΕΣΥ, Δ' Παθολογική Κλινική ΑΓΘ, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Μαρία Λαγκαδινού

Επίκουρη Καθηγήτρια Παθολογίας - Λοιμωξιολόγος, Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Πατρών

Βασιλική Λαμπροπούλου

Επίκουρη Καθηγήτρια Παθολογίας-Αιματολογίας, Αιματολογικό Τμήμα Παθολογικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. Πατρών, Ρίο, Πάτρα

Χρήστος Λαφάρας

MD, PhD, MD, PhD, FHFA, Διευθυντής Καρδιολογίας, Καρδιο-ογκολογίας Καρδιο-ογκολογικής Μονάδας, Α.Ν.Θ. Θεαγένειο

ΟΜΙΛΗΤΕΣ – ΠΡΟΕΔΡΟΙ – ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ

Ευδοκία Μανδαλά

Καθηγήτρια Αιματολογίας ΑΠΘ, Δ' Παθολογική Κλινική ΑΠΘ, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Χρήστος Μασαούτης

Παθολογοανατόμος, Επικουρικός Επιμελητής, Αιμοπαθολογοανατομικό Εργαστήριο,
Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

Ιωάννης Μπαλαδάκης

Αιματολόγος, Συντονιστής Διευθυντής Αιματολογικής-Λεμφωμάτων Κλινικής και Μ.Μ.Μ.Ο.,
Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

Αναστασία Μπαντή

Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογικό Τμήμα, Γ.Ν. «Παπαγεωργίου», Θεσσαλονίκη

Ιωάννης Μπάτσης

Αιματολόγος, Διευθυντής, Αιματολογική Κλινική – Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. “Γ. Παπανικολάου”, Θεσσαλονίκη

Μαρία Μπουζάνη

Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική-Λεμφωμάτων Κλινική, Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός»,
Αθήνα

Παντελής Μπουκάλας

Δημοσιογράφος, Συγγραφέας

Σταυρούλα Μπουντόλα

Αιματολόγος, Επιμελήτρια Ε.Σ.Υ., Α' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Α.Π.Θ., Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ»,
Θεσσαλονίκη

Χριστίνα Οικονομοπούλου

Αιματολόγος, Επιμελήτρια Α ΕΣΥ, Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού Οστών, Γ.Ν. Παίδων «Η Αγία
Σοφία», Αθήνα

Άννα Παΐσιου

Αιματολόγος, Επιμελήτρια, Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, Γ.Ν. Παίδων “Η Αγία
Σοφία”, Αθήνα

Παναγιώτης Παναγιωτίδης

Καθηγητής Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α.

Φώτιος Πανίτσας

Αιματολόγος, Επιμελητής Α', Αιματολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν. «Λαϊκό», Αθήνα

Δέσποινα Παντελίδου

Αιματολόγος, Διευθύντρια ΕΣΥ, Α' Παθολογική Κλινική, Μονάδα Μεσογειακής Αναμίας,
Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ», Θεσσαλονίκη

Εμμανουήλ Παπαδάκης

Αιματολόγος, Ιατρείο Αιμόστασης - Θρόμβωσης, Μαιευτική Γυναικολογική Κλινική «Γένεσις»,
Θεσσαλονίκη

Βασίλειος Περιφάνης

Αναπληρωτής Καθηγητής Αιματολογίας, Α.Π.Θ., Α' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική,
Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ», Θεσσαλονίκη

Ηλίας Πέσσαχ

Αιματολόγος, Αναπληρωτής Καθηγητής Αιματολογίας, Διεθνές Πανεπιστήμιο Ελλάδος, Ιατρικό
Κέντρο Αθηνών

ΟΜΙΛΗΤΕΣ – ΠΡΟΕΔΡΟΙ – ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ

Μαριάννα Πολίτου

Καθηγήτρια Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Διευθύντρια Αιματολογικού Εργαστηρίου - Ν.Υ. Αιμοδοσίας, Π.Γ.Ν. «Αρεταίειο», Αθήνα

Αναστασία Πουλή

Αιματολόγος, Επιστημονική Υπεύθυνη Αιματολογικού Τμήματος Παθολογικού Τομέα και Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας», Αθήνα

Νικόλαος Σπυρίδης

Αιματολόγος, Επιμελητής Α΄ Αιματολογική Κλινική-Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. “Γ. Παπανικολάου”, Θεσσαλονίκη

Μαρία Σταμούλη

Αιματολόγος, Διευθύντρια, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. «Αττικόν», Αθήνα

Αργύρης Συμεωνίδης

Ομότιμος Καθηγητής Αιματολογίας Πανεπιστημίου Πατρών, Αιματολογικό Τμήμα, ΟΛΥΜΠΙΟ Θεραπευτήριο - Γενική Κλινική Πατρών, Πάτρα

Ιφιγένεια Τζάννου

Αιματολόγος, Επιμελήτρια Α΄ Αιματολογική Κλινική - Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

Τατιάνα Τζένου

Αιματολόγος, PhD, Επιμελήτρια Α΄ Αιματολογική Κλινική - Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

Παναγιώτης Τσιριγώτης

Καθηγητής Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Αιματολογική Μονάδα, Π.Γ.Ν. «Αττικόν», Αθήνα

Νάσια Φάντη

Ψυχολόγος - Προσωποκεντρική Ψυχοθεραπεύτρια, Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών - Ογκολογική Μονάδα Παιδών «Ελπίδα», Σύλλογος Γονέων & Κηδεμόνων Παιδιών με Νεοπλασματικές Παθήσεις «Η Πίστη»

Θεοδώρα Φουκανέλη

MD, Haematology Consultant Addenbrooke's Hospital, Cambridge, UK

Ελισάβετ Χρόνη

Καθηγήτρια Νευρολογίας, Πανεπιστημιακή Νευρολογική Κλινική, Πανεπιστήμιο Πατρών

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΔΙΟΡΓΑΝΩΣΗ

Η εκδήλωση οργανώνεται από το **Ίδρυμα της Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας** σε συνεργασία με το **Τμήμα Μακεδονίας - Θράκης** της **Ελληνικής Αιματολογικής Εταιρείας**.

ΤΟΠΟΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Πάτρα, Πολυχώρος Royal Patras
Διεύθυνση: Ακτή Δυμαίων 51, Πάτρα

ΔΙΚΑΙΩΜΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Κατηγορία	Κόστος Εγγραφής Υβριδική Συμμετοχή	Κόστος Εγγραφής Online μόνο
Ειδικοί Ιατροί	100€	Δωρεάν
Ειδικευόμενοι Ιατροί	40€	Δωρεάν
Βιολόγοι & Λοιποί Επιστήμονες	20€	Δωρεάν
Νοσηλεύτες, Τεχνολόγοι, Παρασκευαστές	20€	Δωρεάν
Φοιτητές	Δωρεάν	

Τα ως άνω ποσά Εγγραφών επιβαρύνονται με ΦΠΑ 24%.

Η Εγγραφή στην Εκδήλωση περιλαμβάνει:

- Παρακολούθηση του επιστημονικού προγράμματος (φυσική ή διαδικτυακή παρουσία)
- Παραλαβή συνεδριακού υλικού (Τελικό Πρόγραμμα-αρχείο pdf & e-program online application)
- Πιστοποιητικό παρακολούθησης. Η Μοριοδότηση (CME Credits) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο (Π.Ι.Σ.) θα προσαρμοστεί αναλογικά με τον χρόνο παρακολούθησης στις ιατρικές ειδικότητες

ΜΟΡΙΟΔΟΤΗΣΗ

Θα χορηγηθούν 19,5 Μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο. Η Μοριοδότηση (CME Credits) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο (Π.Ι.Σ.) θα προσαρμοστεί αναλογικά με τον χρόνο παρακολούθησης στις ιατρικές ειδικότητες.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ

Πιστοποιητικό Συμμετοχής δικαιούνται όλοι οι εγγεγραμμένοι συνέδριοι, οι οποίοι θα παρακολουθήσουν τις εργασίες του Σεμιναρίου. Για την παραλαβή του Μοριοδοτημένου Πιστοποιητικού Συμμετοχής, κρίνεται απαραίτητη η παρακολούθηση του 60% του συνόλου των ωρών του Επιστημονικού Προγράμματος. Ο χρόνος παρακολούθησης θα καταγράφεται τόσο από τη φυσική παρουσία των συνέδρων εντός της αίθουσας ομιλιών, όσο και από τον χρόνο της online παρακολούθησης στην πλατφόρμα μετάδοσης και θα συνυπολογιστούν για την παραλαβή του Μοριοδοτημένου Ηλεκτρονικού Πιστοποιητικού Παρακολούθησης (E-certificate). Η έκδοση του E-certificate θα μπορεί να γίνει 3 μέρες μετά από τη λήξη του Σεμιναρίου, ακολουθώντας τις κατάλληλες οδηγίες που θα παραλάβουν στο e-mail της εγγραφής τους οι εγγεγραμμένοι συνέδριοι.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ - ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ



Congress World

📍 Μιχαλακοπούλου 27, 115 28 Αθήνα,
☎ 210 7210001, 210 7222518
📠 210 7210051
✉ info@congressworld.gr
🌐 www.congressworld.gr

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Η Οργανωτική Επιτροπή εκφράζει τις θερμές ευχαριστίες της στις χορηγούς εταιρείες που βοήθησαν να πραγματοποιηθεί η εκδήλωση:

abbio

abbvie

AOP
HEALTH

astellas

AstraZeneca

Bristol Myers Squibb®

FARAN

Lilly
Φ Α Ρ Μ Α Σ Ε Ρ Β

GILEAD
Creating Possible

GSK

INTEGRIS
PHARMA

Janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF Johnson & Johnson

LYSIS
BIOTECH

MSD

NOVARTIS

Roche

Rontis®
Driven by innovation

SANDOZ

Swixx BioPharma

teva

VIANEX S.A.
PHARMACEUTICAL MANUFACTURERS
MEMBER OF GIANNAKOPOULDS GROUP

VIATRIS

Με μοναδικά, καινοτόμα προϊόντα στην

ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΑ

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

Σήμερα, διαθέτουμε ένα **χαρτοφυλάκιο μοναδικών προϊόντων στον τομέα της Αιματολογίας**, μέσω συνεργασιών με κορυφαίες, διεθνείς φαρμακευτικές εταιρείες.

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

Προφύλαξη από την επανενεργοποίηση και τη νόσο του κυτταρομεγαλοϊού (CMV) σε ενήλικες CMV-οροθετικούς λήπτες [R+] ενός αλλογενούς μοσχεύματος αρχέγονων αιμοποιητικών κυττάρων (HSCT), καθώς και σε CMV-οροαρνητικούς ενήλικες που έχουν λάβει ένα μόσχευμα νεφρού από ένα CMV-οροθετικό δότη [D+/R-].*

ΝΕΑ ΕΝΔΕΙΞΗ

PREVYMIS™
(Ietermovir)

CMV: Cytomegalovirus, R+: Recipient seropositive, D+/R-: Donor CMV seropositive/Recipient CMV seronegative, HSCT: Haematopoietic Stem Cell Transplantation.

Βιβλιογραφία:

1. PREVYMIS ΠΧΠ 11/2023

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την ΠΧΠ του προϊόντος

PREVYMIS® C/S.SOL.IN 240MG/12ML VIAL (20MG/ML) BTx1 VIAL x 12ML, N.T.: 142,18 €, Λ.Τ.: 197,49 €
PREVYMIS® F.C.TAB 240MG/TAB BTx28 X1 δισκία (μονάδα δόσης) σε BLISTERS alu/alu, N.T.: 3.597,62 €, Λ.Τ.: 4.326,20€
PREVYMIS® F.C.TAB 480MG/TAB BTx28 X1 δισκία (μονάδα δόσης) σε BLISTERS alu/alu, N.T.: 7.483,09 €, Λ.Τ.: 8.998,56€



MSD Α.Φ.Ε.Ε.
Αγίου Δημητρίου 63, 17456, Άλιμος
Αρ. ΓΕΜΗ 121808101000
Τηλ: +30 210 98 97 300, dpc_greece@merck.com

Για την ΠΧΠ PREVYMIS 11/2023
σκανάρετε εδώ



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