

Ορθή πρακτική για τη  
διεξαγωγή κλινικών μελετών  
στην Ελλάδα σήμερα



# 3<sup>ο</sup> ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟ ΣΕΜΙΝΑΡΙΟ

+ Κλινική Έρευνα & Εκπαίδευση

Υπό την Αιγίδα

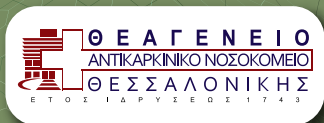


Τμήμα Ιατρικής  
Αριστοτέλειο Πανεπιστήμιο  
Θεσσαλονίκης

11-12  
Οκτωβρίου  
2024

«Grand Hotel Palace»  
Θεσσαλονίκη

## ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

**DROMENA**  
MEETINGS & EVENTS

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

# Dexacort®

Dexamethasone

# Inepitant®

Aprepitant

# Renalyd

Lenalidomide

  
**innovis**  
Future health today

DEXACORT® SOLU.TAB 40MG/TAB BT x 10 tabs σε Alu-Alu blister 241,36 €  
DEXACORT® SOLU.TAB 8MG/TAB BT x 30 tabs σε Alu-Alu blister 111,04 €  
Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής. Δ.Τ.Τοκ 2024

INEPITANT® CAPS 125MG/CAP BTx1 cap x 125 + 2 cap x 80MG σε blisters (OPA/ALU/PVC/αλουμινίου) 28,83 €  
Τρόπος διάθεσης: Με ιατρική συνταγή. Δ.Τ.Τοκ 2024

RENALYD® CAPS 10MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 2083,20 €  
RENALYD® CAPS 15MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 2190,80 €  
RENALYD® CAPS 25MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 2746,51 €  
RENALYD® CAPS 5MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 2131,27 €  
Τρόπος διάθεσης: Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή. Δ.Τ.Τοκ 2024

INNOVIS PHARMA A.E.B.E.  
Λεωφ. Κηφισίας 44  
Μαρούσι, 15125  
T: +30 2162005600  
F: +30 2106664804  
[www.innovispharma.gr](http://www.innovispharma.gr)

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε

**ΟΛΕΣ** τις ανεπιθύμητες ενέργειες για **ΟΛΑ** τα φάρμακα Συμπληρώνοντας την «**Κίτρινη Κάρτα**»

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε τις ΠΧΠ των προϊόντων οι οποίες υπάρχουν διαθέσιμες από την εταιρεία, εφόσον ζητηθούν.

DIR-4802-0724

# Πρόλογος

Αγαπητές και Αγαπητοί συνάδελφοι,

Το Αιματολογικό-Ογκολογικό τμήμα του **ΘΕΑΓΕΝΕΙΟΥ Αντικαρκινικού Νοσοκομείου Θεσσαλονίκης** διοργανώνει για τρίτη χρονιά, υπό την αιγίδα της Επιστημονικής Εταιρείας Διαρκούς Εκπαίδευσης στην Κλινική Έρευνα (Ε.Ε.ΔΙ.Ε.Κ.Ε.) το Εκπαιδευτικό Σεμινάριο με τίτλο: **"Ορθή πρακτική για τη διεξαγωγή κλινικών μελετών στην Ελλάδα σήμερα"**, στις 11 και 12 Οκτωβρίου 2024, στη Θεσσαλονίκη στο **«Grand Palace Hotel»**.

Το σεμινάριο στοχεύει να γίνει θεσμός πληροφόρησης και ενημέρωσης για θέματα που αφορούν στη διεξαγωγή κλινικών μελετών αποτελώντας σημείο συνάντησης και επικοινωνίας όλων των ενδιαφερόμενων: Ερευνητών, ερευνητικών ομάδων, συλλόγων ασθενών, επαγγελματιών που θέλουν να γνωρίσουν και να εργαστούν σε κλινικές μελέτες, θεσμικών φορέων, στελεχών του συστήματος υγείας.

Οι βασικοί άξονες της φετινής διοργάνωσης είναι:

- η ανάπτυξη διαύλων επικοινωνίας με τους ασθενείς, η αναζήτηση των αποτελεσματικότερων τρόπων ενημέρωσής τους για τους σκοπούς και τη μεθοδολογία διεξαγωγής των κλινικών μελετών και για το ρόλο που καλούνται οι ίδιοι οι ασθενείς και οι εκπρόσωποι τους να διαδραματίσουν με γνώμονα πάντα το μέγιστο θεραπευτικό όφελος και τέλος, η οικοδόμηση εμπιστοσύνης και πλαισίου ανατροφοδότησης με τις ερευνητικές ομάδες

- η συνέχιση και διεύρυνση του διαλόγου που έχουμε ξεκινήσει ως ερευνητές και ερευνήτριες με τους θεσμικούς παράγοντες και όλους τους συντελεστές οι οποίοι διαδραματίζουν κομβικό ρόλο στη θεμελίωση και ανάπτυξη της κλινικής έρευνας στη χώρα μας

- η ενημέρωση και εκπαίδευση στην διοικητική υποστήριξη/διαχείριση της διεξαγωγής κλινικών μελετών εν αναμονή και της δημιουργίας των Αυτοτελών γραφείων Κλινικών μελετών στα Νοσοκομεία

- η εμπάθυνση της γνώσης όσον αφορά στο σχεδιασμό, τους στόχους και τα αποτελέσματα των κλινικών μελετών και η παρουσίαση των εργαλείων κατανόησης και αξιοποίησης της πληροφορίας, η ερμηνεία και η κριτική αξιολόγηση των δημοσιευμένων αποτελεσμάτων.

Όπως και στις προηγούμενες χρονιές, έτσι και φέτος η ομάδα εκπαιδευτών, εκπαιδευτριών, συντονιστών/τριών και ομιλητών/τριων έχει επιλεγεί με γνώμονα τη μεγάλη εμπειρία και κατάρτισή τους σε αυτόν τον τομέα.

Το σεμινάριο είναι ανοικτό σε επαγγελματίες υγείας, σε νέες και νέους επιστήμονες, φορείς και εργαζόμενους σε υπηρεσίες που υποστηρίζουν την κλινική έρευνα. Είναι ανοικτό επιπρόσθετα, στους εκπροσώπους και συλλόγους των ασθενών και σε κάθε ασθενή που θέλει να κατανοήσει το περιεχόμενο της κλινικής έρευνας, τα κλινικά και θεραπευτικά οφέλη. Μέσα από την υπεύθυνη πληροφορία θα μπορέσουν να εξαλείψουν τις προκαταλήψεις, να ελαχιστοποιήσουν τους φόβους και τις αμφιβολίες τους, και να συμβάλουν ενεργητικά στη επίτευξη των επιθυμητών στόχων.

Σας καλούμε και φέτος να συμμετέχετε σε ένα γόνιμο διάλογο, να μοιραστείτε μαζί μας ιδέες, απόψεις και ερωτήματα, γιατί η επικοινωνία ανοίγει νέους δρόμους ελπιδοφόρους και φωτεινούς.

Η παρουσία σας θα είναι ιδιαίτερη τιμή για μας.

Η Πρόεδρος της  
Οργανωτικής Επιτροπής



Δρ. Ειρήνη Κατωδρούτου

## Οργανωτική Επιτροπή

Πρόεδρος: **Ειρήνη Κατωδρύτου**

Επιμέλεια-Συντονισμός

Εκπαιδευτικού Σεμιναρίου: **Εύη Καλλία, Γλυκερία Τζήμου,  
Αθανασία Μανδάλου**

Υπεύθυνη Επικοινωνίας: **Αθανασία Μανδάλου**

## Επιστημονική Επιτροπή

<b>Ειρήνη Κατωδρύτου</b>	<b>Βασίλειος Κιμισκίδης</b>
<b>Ευάγγελος Τέρπος</b>	<b>Ιωάννης Μπουκοβίνας</b>
<b>Μαρία Γαβριατοπούλου</b>	<b>Ασημίνα Ματαυσιή</b>
<b>Ευστάθιος Καστρίτης</b>	<b>Καλλιόπη Κώτσα</b>
<b>Σωσάνα Δελήμπαση</b>	<b>Ιωάννης Γουλής</b>
<b>Αναστασία Πουλή</b>	<b>Χρήστος Σαββόπουλος</b>
<b>Θεόδωρος Βασιλακόπουλος</b>	<b>Ευγενία Βέρρου</b>
<b>Ιωάννης Κοτσιανίδης</b>	<b>Εμμανουήλ Σπανουδάκης</b>
<b>Γιώργος Παπαζήσης</b>	<b>Θεόδωρος Σεργεντάνης</b>



ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 11 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024

## Οι ασθενείς στο κέντρο των κλινικών μελετών

10:30-11:00 Προσέλευση - Εγγραφές

11:00-11:15 Εισαγωγή

Ο ρόλος της εκπαίδευσης και της απόκτησης κουλτούρας στον τομέα των κλινικών μελετών

Ε. Κατωδρύτου, Γ. Παπαζήσης

11:15-11:30 Χαιρετισμοί

Ε. Γρουζή, Ε. Κουρτέλη-Ξουρή

### Μέρος Α΄

11:30-13:15 Στρογγυλό Τραπέζι

Οι ασθενείς στο επίκεντρο των Κλινικών Μελετών

Συντονισμός: Ε. Κατωδρύτου, Β. Βαζαίου, Γ. Καπετανάκης, Γ. Παπαζήσης

11:30-12:10 Τι πιστεύουν οι ασθενείς για την κλινική δοκιμή; Μύθοι & Αλήθειες (televoting)

Σχολιασμός: Μ. Χατζηγεωργίου, Γ. Καπετανάκης, Χ. Δαραμήλας, Δ. Αθανασίου

12:10-12:30 Τι πληροφόρηση πρέπει να λαμβάνει ο/η ασθενής, από τον Ιατρό του, για την κλινική δοκιμή

Σ. Δελήμπαση

12:30-13:00 Αντιμετωπίζοντας γόνιμα τις ανησυχίες και ερωτήσεις των ασθενών σχετικά με τις κλινικές μελέτες

Συζήτηση: Εκπρόσωποι συλλόγων ασθενών και ερευνητικές ομάδες

13:00-13:15 Δικαιώματα και υποχρεώσεις των ασθενών σε σχέση με τις κλινικές δοκιμές

Μ. Γερασπούλου

13:15-13:45 Διάλεξη

Προεδρείο: Μ. Μικέ

Η ασθένεια στη λογοτεχνία

Σ. Ζουμπουλάκης

13:45-14:30 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ-ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

# Επιστημονικό Πρόγραμμα

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 11 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024

- 14:30-15:30 **Στρογγυλό Τραπέζι**  
**Κλινικές δοκιμές σε διάφορα νοσήματα**  
*Προεδρείο: Ι. Γουλής, Χ. Σαββόπουλος*
- Αιματολογία
- Ε. Βέρρου**
- Σακχαρώδης Διαβήτης
- Κ. Κώτσα**
- Ογκολογία
- Ι. Μπουκοβίνας**
- Νευρολογία
- Β. Κιμισκίδης**
- Σπάνια νοσήματα στην οφθαλμολογία
- Α. Ματαυσή**
- Μελέτες φάσης Ι
- Γ. Παπαζήσης**
- 15:30-16:00 **Ερωτήσεις - Απαντήσεις (televoting):**  
**Σχολιασμός - Συμπεράσματα & Προτάσεις**
- 16:00-16:15 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ-ΚΑΦΕΣ**
- Μέρος Β΄**
- 16:15-19:30 **Διάλογος ανάμεσα στους εμπλεκόμενους φορείς**
- 16:15-17:45 **Στρογγυλό Τραπέζι**  
**Πού βρισκόμαστε και πού οδεύουμε στις κλινικές μελέτες στην Ελλάδα; Η αποτύπωση των αριθμών και της ποιότητας**  
*Συντονιστής: Ι. Κοτσιανίδης*  
*Σχολιαστές: Ι. Κωτσιόπουλος, Μ. Χειμώνας, Σ. Σάπικα*
- 16:15-16:30 **1 Φεβρουαρίου 2025: Η Ελλάδα στη γραμμή εκκίνησης για την εφαρμογή του Νέου Κανονισμού Κλινικών Δοκιμών**
- Ε. Κοράκη**
- 16:30-16:45 **Κλινικές δοκιμές: Η Ελληνική πραγματικότητα μέσα στο Ευρωπαϊκό γίγνεσθαι**
- Ι. Χονδρέλης**
- 16:45-17:00 **Το οικονομικό αποτύπωμα των κλινικών δοκιμών: Πού βρισκόμαστε και πώς θα το βελτιώσουμε**
- Κ. Αθανασάκης**

# Επιστημονικό Πρόγραμμα

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 11 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024

- 17:00-17:15 **Ο ρόλος της φαρμακοβιομηχανίας στην προσέλκυση μελετών: Τι έχει γίνει και τι πρέπει να γίνει**  
**B. Βαζαίου**
- 17:15-17:45 **Συζήτηση**
- 17:45-18:00 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ-ΚΑΦΕΣ**
- 18:00-19:30 **Υπουργείο Υγείας, Υποστηρικτικοί φορείς και Ερευνητές: Διαλόγου συνέχεια**  
*Συντονίστρια: Θ. Ψαλτοπούλου*  
*Σχολιαστές: Χ. Καραθάνος, Π. Μπογιατζίδης, Δ. Τσαλικάκης*
- 18:00-18:20 **Το Υπουργείο Υγείας ως μοχλός ανάπτυξης των κλινικών μελετών στη χώρα μας. Η Συντονιστική Επιτροπή για τις κλινικές μελέτες και ο ρόλος της**  
**B. Βιλδιρίδη**
- 18:20-18:40 **Η συμβολή της κλινικής έρευνας στην πορεία προς τη δημιουργία ολοκληρωμένων κέντρων καρκίνου (Cancer Care Centers)**  
**O. Μπαλαούρα**
- 18:40-18:55 **5 + 1 ερωτήματα των ερευνητών προς τους θεσμούς για τα προβλήματα των κλινικών δοκιμών**  
**E. Κατωδρύτου**
- 18:55-19:30 **Συζήτηση**
- 19:30-20:30 **Δορυφορική Διάλεξη**  
Ο μακρύς δρόμος της έγκρισης ενός φαρμάκου: Από τη φάση I στην εγκριτική μελέτη  
*Προεδρείο: Σ. Δελήμπαση, E. Κατωδρύτου*
- 19:30-20:00 **Πώς οι μελέτες που ξεκινούν από τον ερευνητή οδηγούν σε εγκριτικές μελέτες: Το παράδειγμα του Πολλαπλού Μυελώματος**  
**E. Τέρπος (διαδικτυακά)**
- 20:00-20:30 **Ποιες προϋποθέσεις πρέπει να πληροί, πώς σχεδιάζεται και από ποιους ελέγχους πρέπει να περάσει μια μελέτη για να χαρακτηριστεί εγκριτική**  
**M. Γαβριατοπούλου**
- 20:30-21:00 **Συζήτηση-Συμπεράσματα 1<sup>ης</sup> ημέρας**

**GSK**

# Επιστημονικό Πρόγραμμα

ΣΑΒΒΑΤΟ 12 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024

## Διοικητική & Οικονομική διαχείριση των κλινικών μελετών

- 09:00-09:30 **Εισαγωγή**  
Ε. Κατωδρύτου, Ε. Κουρτέλη-Ξουρή
- 09:30-13:30 **1<sup>ο</sup> Workshop**  
Εκπαίδευση στη διοικητική υποστήριξη & διαχείριση της διεξαγωγής κλινικών μελετών  
*Γενικός Συντονισμός:* Ε. Καλλία, Π. Παναγοπούλου, Α. Μανδάλου, Ε. Κατωδρύτου
- 09:30-09:45 **Quiz (televoting)**  
Ε. Καλλία
- 09:45-10:30 **Νομοθετικό Πλαίσιο των Κλινικών Μελετών**  
*Προεδρείο:* Α. Μανδάλου  
Ε. Καλλία, Π. Παναγοπούλου
- 10:30-11:30 **Απαραίτητες υποδομές και ιατροτεχνολογικός εξοπλισμός**  
*Προεδρείο:* Γ. Τζήμου, Α. Ταουκσή
- 10.30-10.50 **Τι απαιτείται να έχει μια δομή υγείας για τη διεξαγωγή κλινικής μελέτης**  
Γ. Τζήμου
- 10:50-11:10 **Ποιες είναι οι υποχρεώσεις του Νοσοκομείου ως προς τις υποδομές και τον εξοπλισμό**  
Ε. Κουμούλας
- 11:10-11:30 **Διαχείριση του υπό δοκιμή φαρμάκου μιας κλινικής μελέτης: Ο ρόλος του φαρμακείου**  
Κ. Τσιακιτζής
- 11:30-12:30 **Αυτοτελές Τμήμα Κλινικών Μελετών: One Stop Shop - Αρμοδιότητες και καθήκοντα των στελεχών του**  
*Προεδρείο - Σχολιασμός:* Ο. Μπαλαούρα, Ε. Κοράκη
- 11:30-11:45 **Διοικητική υποστήριξη μελέτης**  
Β. Γκίοκα
- 11:45-12:00 **Οικονομική διαχείριση μελέτης**  
Α. Μανδάλου

# Επιστημονικό Πρόγραμμα

**ΣΑΒΒΑΤΟ 12 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024**

12:00-12:15 **Τιμολόγηση εργαστηριακών εξετάσεων και νοσηλίων στο πλαίσιο της κλινικής μελέτης**

**B. Τσιβιτσιάρη**

12:15-12:30 **Ερωτήσεις κατανόησης προς το κοινό**

12:30-12:45 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ-ΚΑΦΕΣ**

12:45-13:15 **Οικονομικοί Φορείς Διαχείρισης: Ο ρόλος τους στη διευκόλυνση της διεξαγωγής των μελετών**

*Προεδρείο: Α. Μανδάλου*

*Ομιλήτριες: Ε. Δημητριάδου, Ε. Καλλία*

*Συζήτηση: Τρόποι βελτίωσης και τυποποίηση των διαδικασιών*

13:15-13:30 **Ερωτήσεις - Συζήτηση - Συμπεράσματα 1ου Workshop**

13:30-14:30 **Δορυφορικό Συμπόσιο**

*Προεδρείο: Α. Πουλή*

Roche

13:30-14:00 **Σχεδιασμός και επιλεξιμότητα ασθενών των κλινικών μελετών: Το παράδειγμα του λεμφώματος**

**Θ. Βασιλακόπουλος**

14:00-14:30 **Η διαδρομή του ασθενούς: Επιλογή, ένταξη, πορεία. Κλινική περίπτωση**

**Ε. Σπανουδάκης**

**Συζήτηση**

14:30-15:20 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ-ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ**



# Επιστημονικό Πρόγραμμα

ΣΑΒΒΑΤΟ 12 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024

## 15:20-19:40 2<sup>ο</sup> Workshop

Η Βιοστατιστική ως εργαλείο σχεδιασμού, πραγματοποίησης, ερμηνείας και αξιοποίησης των αποτελεσμάτων των κλινικών μελετών  
Συντονισμός-Εκπαίδευση: **Μ. Γαβριματοπούλου, Θ. Σεργεντάνης, Ε. Καστρίτης**

## 15:20-17:20 Μέρος Α΄

**Θεωρία με διαδραστικές ασκήσεις**

- Περιγραφική Στατιστική - Μέτρα θέσης και διασποράς
- Odds, risk, NNT
- Κατανομές - το διάστημα εμπιστοσύνης
- Έλεγχοι υποθέσεων - Στατιστική ισχύς
- Brief Practical session: Υπολογισμοί στατιστικής ισχύος στο λογισμικό G\*power

## 17:20-17:40 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ-ΚΑΦΕΣ

## 17:40-19:40 Μέρος Β΄

- Μονοπαραγοντικές στατιστικές δοκιμασίες και πολυπαραγοντικά μοντέλα παλινδρόμησης
- Εκτενές Practical session διασύνδεσης θεωρίας με την πραγματοποίηση αναλύσεων στο λογισμικό PSPP
- Κριτική ερμηνεία στατιστικών μεγεθών σε δημοσιευμένες κλινικές δοκιμές

## 19:40-20:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ-ΚΑΦΕΣ

## 20:00-20:30 Δορυφορική Διάλεξη

Προεδρείο: **Ι. Κοτσιανίδης**

Δεδομένα πραγματικού κόσμου (Real World Data) ως εργαλείο λήψης κλινικών αποφάσεων

**Ε. Καστρίτης**



## 20:30-21:00 Συζήτηση - Γενικά συμπεράσματα - Λήξη σεμιναρίου

## Πρόεδροι - Συντονιστές - Ομιλητές

<b>Αθανασάκης Κώστας</b>	Επίκουρος Καθηγητής Οικονομικών της Υγείας και Αξιολόγησης Τεχνολογιών Υγείας στο Τμήμα Πολιτικών Δημόσιας Υγείας, της Σχολής Δημόσιας Υγείας, του Πανεπιστημίου Δυτικής Αττικής
<b>Αθανασίου Δημήτριος</b> <b>Βαζαίου Βέρα</b>	Μέλος ΔΣ, Ένωση Ασθενών Ελλάδας – Πρόεδρος, Ένωση Σπάνιων Ασθενών Ελλάδος Country Head Greece - Director GCO EMEA, Global Clinical Operations, Janssen-Cilag Pharmaceutical SACI
<b>Βασιλακόπουλος Θεόδωρος</b>	Καθηγητής Αιματολογίας Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Αιματολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν. «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
<b>Βέρρου Ευγενία</b> <b>Βιλδιρίδη Βενετία</b>	Επιμελήτρια Α΄ Αιματολογίας, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ» Γενική Γραμματέας Υπηρεσιών Υγείας, Υπουργείο Υγείας
<b>Γαβριανοπούλου Μαρία</b>	Παθολόγος-Ογκολόγος, Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Θεραπευτικής-Μεθολογίας Κλινικής Έρευνας Ε.Κ.Π.Α., Αθήνα
<b>Γερασπούλου Μαρία</b> <b>Γκιόκα Βασιλική</b>	Δικηγόρος - Διδάκτωρ Νομικής Α.Π.Θ. Προϊσταμένη Ποιότητας, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ»
<b>Γουλής Ιωάννης</b> <b>Γρουζή Ελισάβετ</b>	Καθηγητής Γαστρεντερολογίας, Α.Π.Θ. Πρόεδρος Ε.Α.Ε. - Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια Νοσοκομειακής Υπηρεσίας Αιμοδοσίας Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ»
<b>Δαραμήλας Χρήστος</b>	Βιολόγος, MSc «Φροντίδα στο Σακχαρώδη Διαβήτη», Πρόεδρος, Πανελλήνια Ομοσπονδία Σωματείων Συλλόγων Ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη (Π.Ο.Σ.Σ.Α.Σ.ΔΙΑ.)
<b>Δελήμαση Σωσάνα</b>	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική - Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
<b>Δημητριάδου Ελευθερία</b>	Υπεύθυνη Γραφείου Έναρξης Έργων, Τμήμα Προγραμματισμού και Υποστήριξης Έρευνας, ΜΟΔΥ - ΕΛΚΕ, Α.Π.Θ.
<b>Ζουμπουλάκης Σταύρος</b> <b>Καλλία Εύη</b>	Εκπαιδευτικός, Φιλολόγος και Δοκιμογράφος Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Τμήμα Κλινικών Μελετών, Αιματολογική Κλινική Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»
<b>Καπετανάκης Πώργος</b> <b>Καραθάνος Χαράλαμπος</b>	Γραμματέας Δ.Σ. Ελληνική Ομοσπονδία Καρκίνου-ΕΛΛΟΚ Σύμβουλος Φαρμακευτικής Πολιτικής Υπουργού Υγείας - Φαρμακοποιός
<b>Καστρίτης Ευσάθιος</b>	Παθολόγος - Ογκολόγος, Καθηγητής Ε.Κ.Π.Α., Θεραπευτική Κλινική, Γ.Ν. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
<b>Κατωδρότου Ειρήνη</b> <b>Κιμισκίδης Βασίλειος</b>	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ» Καθηγητής - Διευθυντής Α΄ Νευρολογική Κλινικής, Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ», Θεσσαλονίκη
<b>Κοράκη Ευαγγελία</b> <b>Κοτσιανίδης Ιωάννης</b>	Πρόεδρος HACRO (Hellenic Association of CROs) Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ., Διευθυντής, Αιματολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης
<b>Κουμούλας Εμμανουήλ</b> <b>Κουρτέλη-Σουρή Ευαγγελία</b>	Διευθυντής Τεχνικής Υπηρεσίας Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ» Διοικήτρια Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»
<b>Κώτσα Καλλιόπη</b>	Καθηγήτρια Ενδοκρινολογίας - Διαβητολογίας στο Ιατρικό Τμήμα της Σχολής Επιστημών Υγείας του Α.Π.Θ., Υπεύθυνη του Τμήματος Ενδοκρινολογίας και Μεταβολισμού- Διαβητολογικού Κέντρου της Α΄ Παθολογικής Κλινικής του Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ» και Συντονίστρια Εξερχόμενων Φοιτητών (Erasmus-Σπουδές) του Τμήματος Ιατρικής Α.Π.Θ.

## Πρόεδροι - Συντονιστές - Ομιλητές

<b>Κωτσιόπουλος Ιωάννης</b>	Γενικός Διευθυντής PhARMA Innovation Forum (PIF)
<b>Μανδάλου Αθανασία</b>	Υπεύθυνη Οικονομικής Διαχείρισης Κλινικών Μελετών, Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»
<b>Ματαυσή Ασημίνα</b>	Καθηγήτρια στην Οφθαλμολογία-Παιδοφθαλμολογία-Στραβισμό, στο Ιατρικό Τμήμα της Σχολής Επιστημών Υγείας του Αριστοτέλειου Πανεπιστημίου Θεσσαλονίκης, Β΄ Οφθαλμολογική Κλινική Α.Π.Θ., Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»
<b>Μικέ Μαίρη</b>	Καθηγήτρια Νεοελληνικής Φιλολογίας στο Τμήμα Φιλολογίας του Α.Π.Θ.
<b>Μπαλαούρα Όλγα</b>	Διοικήτρια 1 <sup>ης</sup> Υ.ΠΕ Αττικής, Πρώην Διοικήτρια Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ»
<b>Μπογιατζίδης Παναγιώτης</b>	Διοικητής 4 <sup>ης</sup> Υ.ΠΕ. Μακεδονίας και Θράκης
<b>Μπουκοβίνας Ιωάννης</b>	Παθολόγος-Ογκολόγος, Διευθυντής της Ογκολογικής Μονάδας «BIOCLINIC»
<b>Παναγοπούλου Παναγιώτα</b>	Senior Local Trial and Compliance Manager Global Clinical Operations, Janssen-Cilag Pharmaceutical Single Member SACI
<b>Παπαζήσης Πύργος</b>	Καθηγητής Κλινικής Φαρμακολογίας ,Α.Π.Θ., Υπεύθυνος Μονάδας Κλινικών Ερευνών, Ειδική Μονάδα Βιοϊατρικής Έρευνας και Εκπαίδευσης
<b>Πουλή Αναστασία</b>	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική και Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ», Αθήνα
<b>Σαββόπουλος Χρήστος</b>	Καθηγητής Παθολογίας Α.Π.Θ., Διευθυντής Α΄ Προπαιδευτικής Παθολογικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ», Θεσσαλονίκη
<b>Σάπικα Σύνθη</b>	Δημοσιογράφος - Διευθύντρια Ενημέρωσης της ΕΡΤ3
<b>Σεργεντάνης Θεόδωρος</b>	Επίκουρος Καθηγητής Επιδημιολογίας - Μεθοδολογίας της Έρευνας Τμήμα Πολιτικών Δημόσιας Υγείας, Πανεπιστήμιο Δυτικής Αττικής
<b>Σπανουδάκης Εμμανουήλ</b>	MD, PhD, Επίκουρος Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ.
<b>Ταουκσή Αργυρώ</b>	PHD, Νοσοκομειακός Φαρμακοποιός ΕΣΥ, Διευθύντρια Φαρμακείου Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»
<b>Τέρπος Ευάγγελος</b>	Καθηγητής Θεραπευτικής-Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α., Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών, Θεραπευτική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
<b>Τζήμου Γλυκερία</b>	Ψυχολόγος, Εκπαιδευτικός, Master in Business Administration (MBA) - Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Αιματολογική Κλινικής, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Διαχείριση ΕΛΚΕ Α.Π.Θ.
<b>Τσαλικάκης Δημήτριος</b>	Διοικητής 3 <sup>ης</sup> Υ.ΠΕ. Μακεδονίας
<b>Τσακικτής Καρυοφύλλης</b>	Νοσοκομειακός Φαρμακοποιός - Διευθυντής ΕΣΥ, Διευθυντής Φαρμακείου Γ.Ν.Θ. «Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ»
<b>Τσιβιτσιάνη Βηθλεέμ</b>	Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Γραμματείας Εξωτερικών Ιατρείων, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»
<b>Χατζηγεωργίου Μαρία</b>	Δικηγόρος, Πρόεδρος Συλλόγου Ρευματοπαθών Βορείου Ελλάδος, Γενική Γραμματέας και Υπεύθυνη Διεκδίκησης Δικαιωμάτων Ασθενών Πανελληνίας Ομοσπονδίας «ΡΕΥΜΑΖΗΝ»
<b>Χειμώνας Μιχαήλ</b>	General Manager - Hellenic Association of Pharmaceutical Companies
<b>Χονδρέλης Ιωάννης</b>	Medical Director Pharmaserve - Lilly S.A.C.I.
<b>Ψαλτοπούλου Θεοδώρα</b>	Παθολόγος, Καθηγήτρια Επιδημιολογίας και Προληπτικής Ιατρικής, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α.

# ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Ευχαριστούμε θερμά τις Χορηγούς Εταιρείες

**abbio**

**abbvie**

**AENORASIS**  
Intuition in Healthcare

**AMGEN**<sup>®</sup>

**anaBIOsis**  
pharmaceuticals

**AOP**  
HEALTH

**ariti**<sup>®</sup>  
στην Ελλάδα είναι διαφορετικό

**AstraZeneca**

**Bristol Myers Squibb**

**KORONIS**

**ELPEN**

**genepharma**

**GENESIS**  
pharma

**GP**  
PHARMA

**GSK**

**heads**

**innovis**  
Future health today

**INTEGRIS**  
PHARMA

**KARYC**  
MOLECULAR DIAGNOSTICS LABORATORY

**LEO**

**Lilly**  
ΦΑΡΜΑΣΕΥΤΕΣ

**medicair**

**RAFARM**

**Roche**

**SANDOZ**

**Swixx** BioPharma  
Modern Medicines for All

**Takeda**

**teva**

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

**WinMedica**

ΧΟΡΗΓΟΙ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ

**EPT 3**



# 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, ΣΛΟΒΕΝΙΑ

Πριν την συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περιλήψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάροντας τον παρακάτω σύνδεσμο:



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Ανοσέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΙΑ τα φάρμακα

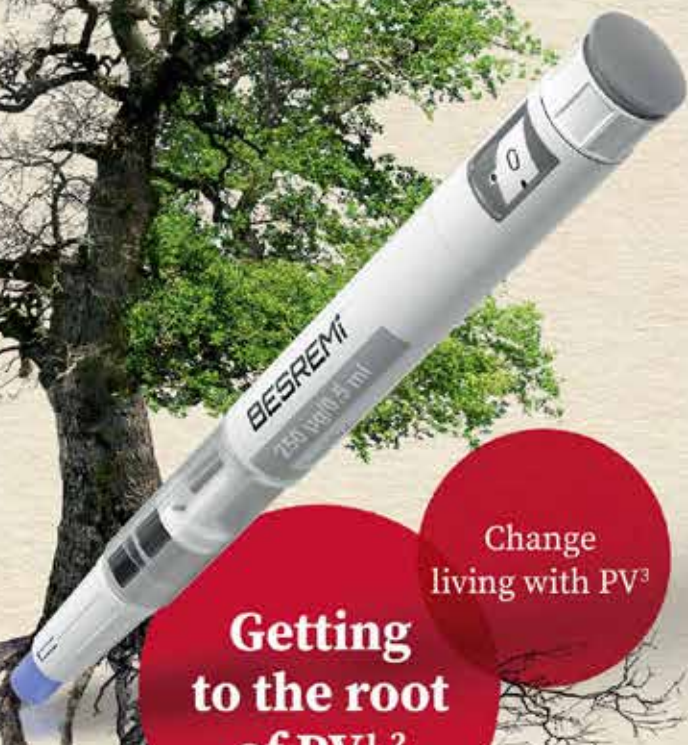
Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»



High hematocrit values<sup>1</sup>

Thromboembolic events<sup>2</sup>

Disease progression<sup>3</sup>



**Getting  
to the root  
of PV<sup>1,2</sup>**

Change  
living with PV<sup>3</sup>

Next  
generation  
(interferon)<sup>2,3</sup>

BESREMI<sup>®</sup> is indicated as monotherapy in adults for the treatment of polycythaemia vera without symptomatic splenomegaly.<sup>4</sup>

Ποιότητα να γίνει το πρόσωπο της ασφαλή και  
Ανορθότατη  
ΟΑΕΣ της αναπληρωτής ενίσχυσης για  
ΟΑΑ το φάρμακο  
Συνεργίζομαστε για «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. Gislinger HG et al., (2020). Lancet Haematol. 7:e196-208 (doi: 10.1016/S2352-3026(19)30236-4.)
4. Summary of Product Characteristics (SmPC) BESREMI<sup>®</sup>, current version

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε τον Περιληψη Χαρακτηριστων του Προϊόντος που διατίθεται στο ελθεσίον.

ΕΛΛΑΔΑ: Ενδεικτική Τιμή ΒΤΧ1ΡF, PEN+2 βελόνες για ένεση: 1643,82€.

ΕΛΛΑΔΑ: Τρόπος διόρθωσης: Περιορισμένη κλινική συνταγή. Η δόση και/ή η ένταση της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό νοσοκομειακή παρακολούθηση.



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

# Plum 360™

Best in KLAS for both Smart Pumps Traditional and Smart Pumps EMR-Integrated-2023



© 2023 ICU Medical, Inc. All rights reserved



Διανομέας  
**ΑΕΝΟΡΑΣΙΣ**  
Intuition in Healthcare

**ΑΘΗΝΑ:** Τραπεζούντος 17 & Α. Παπανδρέου,  
151 27 Μελίσσια Τηλ.: 210 61.36.332, Fax: 210 81.05.298  
**ΘΕΣ/ΝΙΚΗ:** Δελφών 17, Πυλαία 555 35  
Τηλ.: 2310 326.136, Fax: 2310 306.790

Προϊόντα του Οίκου:

**icumedical**  
human connections

For more information go to  
[www.icumed.com/BestinKLAS](http://www.icumed.com/BestinKLAS)



**BREAKING**

# NEWS

  
**CALQUENCE**<sup>®</sup>  
(ακαλαβρουτινίμπη) δισκία των 100mg

## CALQUENCE ΔΙΣΚΙΑ: ΝΕΑ ΜΟΡΦΗ, ΙΔΙΑ ΕΜΠΙΣΤΟΣΥΝΗ

Το CALQUENCE στη  
**νέα φαρμακοτεχνική του  
μορφή δύναται να χορηγηθεί  
ταυτόχρονα** με παράγοντες  
μείωσης του γαστρικού οξέος  
(PPIs, H2RAs και αντιόξινα).<sup>1</sup>

Η αναμενόμενη αποτελεσματικότητα  
και ασφάλεια του **CALQUENCE**,  
στην **νέα μορφή** των από του  
στόματος χορηγούμενων δισκίων,  
όπως προκύπτει από μελέτη  
βιοϊσοδυναμίας<sup>1</sup>

### ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

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

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

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

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

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

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



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

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


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

CAL/00032/1/0224

AstraZeneca 

AstraZeneca A.E., Αγησιλάου 6-8, 15123 Μαρούσι, Αθήνα Τηλ.: 210 6871500, Αρ. Γ.Ε.ΜΗ. 000638901000 [www.astrazeneca.gr](http://www.astrazeneca.gr)

# ΠΑΡΑΤΑΣΗ ΤΗΣ ΣΥΝΟΛΙΚΗΣ ΕΠΙΒΙΩΣΗΣ ΣΤΗΝ ΟΜΛ ΜΕ ΜΙΑ ΑΠΟ ΤΟΥ ΣΤΟΜΑΤΟΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ<sup>1-2</sup>

 **Bristol Myers Squibb**<sup>™</sup>

**Bristol-Myers Squibb A.E.**  
Αττικής 49-53 & Πραπονητίδος 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

© 2023 Bristol-Myers Squibb Company.  
All rights reserved.  
O-HEMA 2011-GR-2300010/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](http://www.moh.gov.cy/phs)  
Το ONUREG<sup>®</sup> διατίθεται με περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό  
ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Λιανική Τιμή:  
Ελλάδα: ONUREG<sup>®</sup> 300/200mg BTx7 7.075,81 €  
Κύπρος: ONUREG<sup>®</sup> 300/200mg BTx7 7.111,52 €

Βιβλιογραφία: 1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος ONUREG<sup>®</sup>, 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

Συνομογραφίες: ΟΜΛ: Οξεία Μυελογενής Λευχαιμία

Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να  
σπευθθείτε στον Κάτοχο Άδειας Κυκλοφορίας και  
να ανατρέξετε στην Περίληψη 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<sup>1-5\*</sup>

ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΣΑΣ ΜΕ  
LR-MDS & β-ΘΑΛΑΣΣΑΙΜΙΑ<sup>1-5</sup>

**Reblozyl**<sup>®</sup>  
(luspatercept)

\*LR-MDS: σε ασθενείς TD χωρίς προηγούμενη έκθεση σε ESA: REBLOZYL<sup>®</sup> έναντι εποεΐνης άλφα & σε ασθενείς TD & RS+ μετά από αποτυχία σε ESA ή μη κατάλληλοι για ESA: REBLOZYL<sup>®</sup> έναντι εικονικού φαρμάκου β-θαλασσαιμία: NTD & TD ασθενείς: REBLOZYL<sup>®</sup> έναντι εικονικού φαρμάκου

**Βιβλιογραφία:** 1. REBLOZYL<sup>®</sup>, Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 03/2024 2. Cappellini MD et al, A phase 3 trial of Luspatercept in Patients with Transfusion-Dependent b-Thalassemia; N Engl J Med 2020; 382: 1219-31. DOI: 10.1056/NEJMoa1910182 3. Fenaux P et al, Luspatercept in Patients with Lower-Risk Myelodysplastic Syndrome; N Engl J Med 2020; 382: 140-51. DOI: 10.1056/NEJMoa1908892 4. Taher AT et al, Luspatercept for the treatment of anaemia in Non-Transfusion-Dependent b-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 luspatercept versus epoetin alfa in erythropoiesis-stimulating agent-naïve, transfusion-dependent, lower-risk myelodysplastic syndromes (COMMANDS): interim analysis of a phase 3, open-label, randomised controlled trial. Lancet. 2023;402:373-385

 **Bristol Myers Squibb**<sup>®</sup>

Bristol-Myers Squibb A.E.  
Αττικής 49-53 & Προπονίδιος 2,  
Τ.Κ. 152 35 Βρυλλήσια, Αττική  
ΤΘ 63883 - Βρυλλήσια,  
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,  
Ιστοτόπος: [www.eof.gr](http://www.eof.gr)

**Κύπρος:** Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία  
Τηλ: +357 22608607, Φαξ: + 357 22608669,  
Ιστοτόπος: [www.moh.gov.cy/phs](http://www.moh.gov.cy/phs)

#### Λανική Τιμή:

**Ελλάδα:** REBLOZYL<sup>®</sup> 25mg 1.343,02 €, REBLOZYL<sup>®</sup> 75mg 3.913,52 €  
**Κύπρος:** REBLOZYL<sup>®</sup> 25mg 1.474,77 €, REBLOZYL<sup>®</sup> 75mg 4.232,95 €

#### Συντομογραφίες:

LR-MDS: μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο χαμηλότερου κινδύνου, RS+: με δακτυλοειδείς σιδηροβλάστες, ESA: ερυθροϊατρίνη, 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 Κλάδο Αδείας 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](http://www.kitrinikarta.gr)



# Omjjara<sup>®</sup>

## momelotinib

ΝΕΑ  
ΕΓΚΕΚΡΙΜΕΝΗ  
ΘΕΡΑΠΕΙΑ

Ο 1<sup>ος</sup> εγκεκριμένος Jak αναστολέας  
που αντιμετωπίζει αποτελεσματικά<sup>1-3</sup>

ΤΗΝ ΣΠΛΗΝΟΜΕΓΑΛΙΑ

ΤΑ ΣΥΣΤΗΜΑΤΙΚΑ ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΑ



ΤΗΝ ΑΝΑΙΜΙΑ

Για την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάρτε το QR code. Σε έντυπη μορφή είναι διαθέσιμη κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία.



#### Ποιοτική και Ποσοτική σύνθεση:

Omjjara 100 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει μονοδρική διυδροχλωρική μομελοτινίμπη που ισοδυναμεί με 100 mg μομελοτινίμπης. Έκδοχο με γνωστή δράση: 50,8 mg μονοδρικής λακτόζης ανά δισκίο. Omjjara 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει μονοδρική διυδροχλωρική μομελοτινίμπη που ισοδυναμεί με 150 mg μομελοτινίμπης. Έκδοχο με γνωστή δράση: 76,1 mg μονοδρικής λακτόζης ανά δισκίο. Omjjara 200 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει μονοδρική διυδροχλωρική μομελοτινίμπη που ισοδυναμεί με 200 mg μομελοτινίμπης. Έκδοχο με γνωστή δράση: 101,5 mg μονοδρικής λακτόζης ανά δισκίο.

#### Σύνοψη του προφίλ ασφάλειας<sup>1</sup>:

Η ασφάλεια του Omjjara, η οποία αξιολογήθηκε σε τρεις τυχαιοποιημένες, ελεγχόμενες με δραστικό παράγοντα, πολυκεντρικές μελέτες σε ενήλικες με μυελόινωση (MOMENTUM, SIMPLIFY-1, και SIMPLIFY-2). Στους ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με Omjjara 200 mg ημερησίως στην περίοδο τυχαιοποιημένης Θεραπείας των κλινικών μελετών (n = 448), οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν διάρροια (23%), θρομβοπενία (21%), ναυτία (17%), κεφαλαλγία (13%), ζάλη (13%), κόπωση (12%),

εξασθένιση (11%), κοιλιακό άλγος (11%) και βήχας (10%). Η πιο συχνή σοβαρή ανεπιθύμητη ενέργεια (Βαθμού  $\geq 3$ ) ήταν η θρομβοπενία (12%).

1. Omjjara (momelotinib) Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Ιανουάριος 2024
  2. Ruxolitinib, Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Απρίλιος 2024
  3. Fedratinib, Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Ιανουάριος 2024
- Λιστική Τιμή: 5.141,54€

% επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: αναμένεται.

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή. Η έναρξη της Θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του υλικού/καταχώρησης.

Παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία για επιβεβαίωση πλήρως ενημερωμένων δεδομένων, για οποιαδήποτε πληροφορία ή/και αναφορά Ανεπιθύμητων Ενεργειών στο τηλέφωνο 210 6882100.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, η οποία διατίθεται κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία.

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

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



GlaxoSmithKline ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.Β.Ε.  
Λ. Κηφισίας 266, 15232 Αθήνα, Τηλ. 210 6882100  
[www.gr.gsk.com](http://www.gr.gsk.com)

GSK

# Posaconazole/ GenePharm<sup>®</sup>

Ποσαконаζόλη  
40mg/ml, 105ml Πόσιμο ελαιώρημα

# Befeprox<sup>®</sup>

Δεφεριπρόνη  
1000mg, 50 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Για επιλέξιμους ενήλικες ασθενείς με CML που αποτυγχάνουν σε ένα 2G TKI, το ICLUSIG® προσφέρει δεδομένα, εμπειρία και τη δυνατότητα να βελτιώσουν το μέλλον τους<sup>1-3</sup>

  
**ICLUSIG®**  
(ponatinib) tablets

# BECAUSE TOMORROW MATTERS



Για την ΠΧΠ σκανάρετε τον κωδικό QR:



## Περίληψη του προφίλ ασφάλειας<sup>1</sup>.

Οι πιο συχνές σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες > 2% ήταν πνευμονία, παγκρεατίτιδα, κοιλιακό άλγος, κοιλιακή μαρμαρυγή, πυρεξία, έμφραγμα του μυοκαρδίου, περιφερική αποφρακτική αρτηριοπάθεια, αναιμία, στηθάγχη, μείωση αριθμού αιμοπεταλίων, εμπύρετη ουδετεροπενία, υπέρταση, νόσος των στεφανιαίων αρτηριών, συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια, αγγειοεγκεφαλικό επεισόδιο, σήψη, κυτταρίτιδα, οξεία νεφρική βλάβη, λοίμωξη των ουροφόρων οδών και αύξηση λιπάσης.<sup>1</sup>

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

Παρατέρω πληροφορίες διατίθενται από τη Γένεσις Φάρμα Α.Ε.

Ενδεικτική Τιμή (Ν.Τ.): ICLUSIG F.C.TAB 15MG/TAB BTx30 BOTTLE: 2.391,19€, ICLUSIG F.C.TAB 30MG/TAB BTx30 BOTTLE: 4.097,88€, ICLUSIG F.C.TAB 45MG/TAB BTx30 BOTTLE: 4.014,02€

**2G:** δεύτερη γενιάς. **CML:** χρόνια μυελογενής λευχαιμία. **TKI:** αναστολέας τυροσίνης κινάσης.

## Βιβλιογραφία:

1. ICLUSIG® Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος.
2. Cortes JE, et al. Blood. 2018;132(4):393-404.
3. Cortes J, et al. Blood. 2021;138(21):2042-2050.

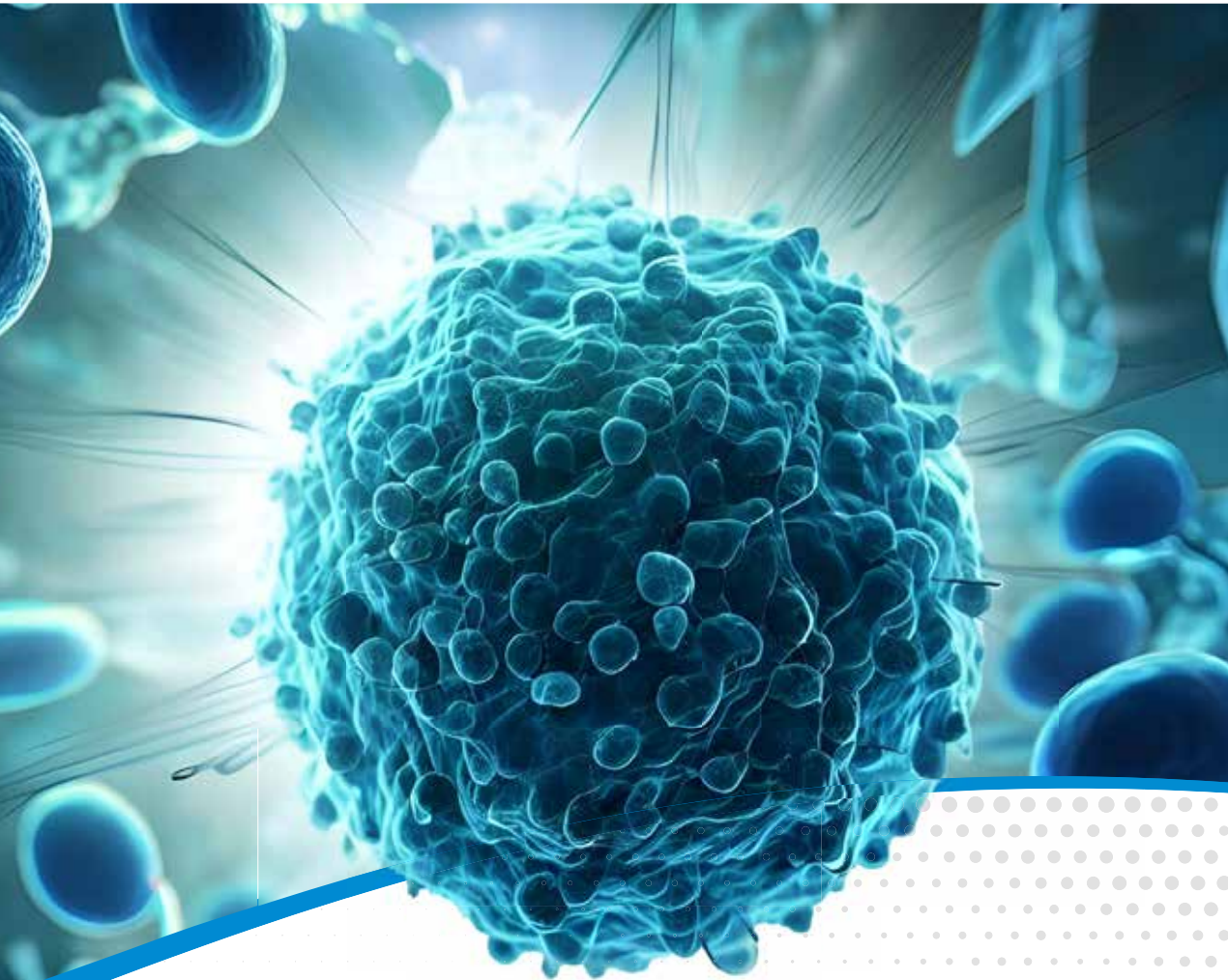
Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα Συμπληρώνοντας την "ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ"

ICL\_INS/9.24



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





# Veeda Group: Your Integrated, Tech-Driven, Global CRO Partner

Advance your Novel Oncology Therapies to  
Approval and Commercial Success

Developing a New Drug? **Let's Talk.**



ΑΝΑΖΩΠΥΡΩΣΤΕ  
ΤΗ ΣΠΙΘΑ

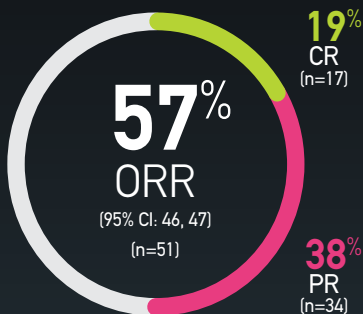


Το Jaypirca είναι ο πρώτος και μοναδικός εγκεκριμένος αναστρέψιμος αναστολέας της ΒΤΚ που μπορεί να αποκαταστήσει τη θεραπευτική ανταπόκριση σε ενήλικους ασθενείς με ΛΚΜ όταν ένας ομοιοπολικός ΒΤΚ αναστολέας δεν αποτελεί πλέον θεραπευτική επιλογή γι' αυτούς<sup>1,2</sup>

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

Το Jaypirca παρέιχε υψηλή ανταπόκριση<sup>1,2,3</sup>

ORR σε ασθενείς με ΛΚΜ (n=90)<sup>1</sup>



**ΕΝΔΕΙΞΗ:** Το Jaypirca ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανθεκτικό ή υποτροπιάζον ΛΚΜ που έχουν λάβει προηγούμενης θεραπείας με έναν ομοιοπολικό αναστολέα της ΒΤΚ.<sup>1</sup>

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

ΒΤΚ=τυρασινική κινάση του Βruton, CI=διάστημα εμπιστοσύνης, CR=πλήρης ανταπόκριση, IRC=ανεξάρτητη επιτροπή επιθεώρησης, LDl=μέγιστη εγχείραση 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 Περιληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος είναι στη διάθεσή σας. Αναζητήστε την από εκκρόσωση της εταιρείας ή στον υπεράνδεσμο [https://www.lilly.gr/landing-pages/spc\\_jaypirca/](https://www.lilly.gr/landing-pages/spc_jaypirca/) ή σκανάρτε τον κωδικό QR.

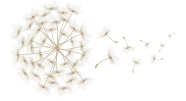


ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  
15<sup>η</sup> Ψηφ. Εθνικής Οδού Αθηνών-Λαρίδας 14564 Κηφισιά,  
ΤΗΛ: 210 6284600, ΦΑΧ: 2106229410  
[www.lilly.gr](http://www.lilly.gr)

Συνδεθείτε με τη ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ ΛΙΛΥ  
στα κοινωνικά δίκτυα



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



medicair

## SUOMICON®

Dexamethasone

10mg/5ml, ποσ. διάλ., 50ml

20mg/5ml, ποσ. διάλ., 30ml

Με ιατρική συνταγή

NEO

## PRELOCORTIL®

Prednisolone

5mg/tab, διαλυτά δισκία x30  
20mg/tab, διαλυτά δισκία x30



Με ιατρική συνταγή

## PIRVER®

Prednisolone

5mg/ml, ποσ. διάλ., 60ml

10mg/ml, ποσ. διάλ., 60ml

Με ιατρική συνταγή

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε

**ΟΛΕΣ** τις ανεπιθύμητες ενέργειες για **ΟΛΑ** τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την "ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ"

Για την Περίληψη των Χαρακτηριστικών των Προϊόντων, επικοινωνήστε με τον επιστημονικά υπεύθυνο της ιατρικής ενημέρωσης, τηλ. επικοινωνίας: 210 669603, e-mail: [pharmacovigilance@medicair.gr](mailto:pharmacovigilance@medicair.gr), [www.medicair.gr](http://www.medicair.gr)

Συν-προώθηση SUOMICON & PIRVER  
Medicair Bioscience Laboratories CY LTD

Συν-προώθηση PRELOCORTIL  
S.J.A. PHARM Ε.Π.Ε.

Υπεύθυνος Ιατρικής Ενημέρωσης  
Medicair Bioscience Laboratories S.A.

Λαρίσιος 10, 15351 Παλλήνη, Αθήνα,  
τ-φ 210 6669 603, e-[info@medicair.gr](mailto:info@medicair.gr)

[www.medicair.gr](http://www.medicair.gr)

PRELOCORTIL® SOLU.TAB 5MG/TAB BT x 30	18.30€
PRELOCORTIL® SOLU.TAB 20MG/TAB BT x 30	73.17€
PIRVER ORAL.SOL 5MG/ML BTx BOTTLE x 60ml	29.93€
PIRVER ORAL.SOL 10MG/ML BTx BOTTLE x 60ml	59.89€
SUOMICON ORAL.SOL 10MG/5ML BOTTLE x 50ml	49.44€
SUOMICON ORAL.SOL 20MG/5ML BOTTLE x 30ml	59.19€



# Lenalidomide

Lenalidomide / RAFARM®



Αισιοδοξία  
στη ζωή



LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 5MG/CAP BT X 21 CAPS, Λ.Τ.: 2.131,27 €  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 10MG/CAP BT X 21 CAPS, Λ.Τ.: 2.083,20 €  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 15MG/CAP BT X 21 CAPS, Λ.Τ.: 2.190,80 €  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 20MG/CAP BT X 21 CAPS, Λ.Τ.: 2.759,74 €  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 25MG/CAP BT X 21 CAPS, Λ.Τ.: 2.560,48 €

ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

ΓΙΑ ΣΥΝΤΑΓΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ  
ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΗΣΤΕ ΣΤΑ ΤΗΛΕΦΩΝΑ ΤΗΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑΣ  
Ή ΣΧΑΡΩΣΤΕ ΤΟΝ ΚΩΔΙΚΑ QR



RAFARM A.E.B.E. ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Κορίνθου 12, 154 51, Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Τηλ.: 211 176 1000, Fax: 210 6776552 • e-mail: info@rafarm.gr  
www.rafarm.gr



 **Brukinsa**®   
zanubrutinib 80 mg capsules

# ΕΝΑΣ ΒΤΚ ΑΝΑΣΤΟΛΕΑΣ ΔΕΥΤΕΡΗΣ ΓΕΝΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΕΙ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΣΕ 4 ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΣΤΗΝ Ε.Ε<sup>1,2</sup>

**CLL**

ΧΡΟΝΙΑ ΛΕΜΦΟΚΥΤΤΑΡΙΚΗ  
ΛΕΥΧΑΙΜΙΑ

**MZL**

ΛΕΜΦΩΜΑ  
ΟΡΙΑΚΗΣ ΖΩΝΗΣ

**WM**

ΜΑΚΡΟΣΦΑΙΡΙΝΑΙΜΙΑ  
WALDENSTRÖM

**FL**

ΟΖΩΔΕΣ  
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).<sup>1</sup>
- 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.<sup>1</sup>
- Το BRUKINSA® ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με λέμφωμα οριακής ζώνης (ΜΖΛ), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη βασισμένη σε αντι-CD20 θεραπεία.<sup>1</sup>
- Το BRUKINSA® σε συνδυασμό με ομπιντουζουμάμπη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς.<sup>2</sup>

ΒΤΚ: Τυροσινική Κινάση του Bruton, 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»**

Λ.Τ.: 65366,76. \*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 πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς.  
Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων: Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα,  
Τηλ: + 30 21 32040337, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>, <http://www.kitrinikarta.gr>

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



# Lenalidomide Krka

Caps 5mg, 10mg, 15mg, 20mg, 25mg



Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από τον Κ.Α.Κ.

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

**Λιανικές Τιμές:**

Lenalidomide Krka caps 5mg/cap: 2.452,25€, Lenalidomide Krka caps 10mg/cap: 2.402,76€, Lenalidomide Krka caps 15mg/cap: 2.526,86€, Lenalidomide Krka caps 20mg/cap: 3.183,03€

Lenalidomide Krka caps 25mg/cap: 2.953,23€

Σε περίπτωση τροποποίησης του δελτίου τιμών ισχύει η νεότερη τιμή



BIANEX A.E. - Έδρα : Οδός Βαρυμπόμπης 8, 14671 Ν. Ερυθραία, Κηφισιά,  
Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία , Τηλ. : 210 8009111• Fax: 210 8071573  
E-mail: [mailbox@vianex.gr](mailto:mailbox@vianex.gr) • WEBSITE: [www.vianex.gr](http://www.vianex.gr) • ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδημίου 113,  
562 24 Εύοσμος Θεσσαλονίκης, Τηλ.: 2310 861683

ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000274201000

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



BE-24005-LEN-1/2024



Kyprolis®  
(carfilzomib) Powder  
for solution  
for infusion

Για τους ασθενείς  
με πολλαπλό μυέλωμα  
στην 1η υποτροπή:

**Επιλέξτε το KYPROLIS®  
ως οδηγό στο “θεραπευτικό μονοπάτι”<sup>1</sup>**

**Θεραπευτικές ενδείξεις:**

Το Kyprolis® σε συνδυασμό με δαρατουμουάμπη και δεξαμεθαζόνη, με λεναλιδομίδα και δεξαμεθαζόνη ή μόνο με δεξαμεθαζόνη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με πολλαπλό μυέλωμα, οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη θεραπεία.<sup>1</sup>

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

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

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

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

GRC-171-0924-80001



1. Kyprolis® (carfilzomib) Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος.

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

**AMGEN**

AMGEN HELLAS ΕΠΕ

Αγ. Κωνσταντίνου 59-61

Green Plaza, κτίριο Γ, 15 124 Μαρούσι

Τηλ: 210 3447000 - Fax: 210 3447050

Email: [info@amgen.gr](mailto:info@amgen.gr), [www.amgen.gr](http://www.amgen.gr)





# NINLARO™

ixazomib capsules

**Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε:**

**ΟΛΕΣ** τις ανεπιθύμητες ενέργειες για **ΟΛΑ** τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

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

NINLARO CAPS 4.0MG/CAP ΒΤx3: Ενδεικτική νοσοκομειακή τιμή: 5.146 € Ενδεικτική λιανική τιμή: 6.188 €

NINLARO CAPS 3.0MG/CAP ΒΤx3: Ενδεικτική νοσοκομειακή τιμή: 5.146 € Ενδεικτική λιανική τιμή: 6.188 €

NINLARO CAPS 2.3MG/CAP ΒΤx3: Ενδεικτική νοσοκομειακή τιμή: 5.146 € Ενδεικτική λιανική τιμή: 6.188 €

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

Περαιτέρω πληροφορίες, διατίθενται από την εταιρεία κατόπιν αιτήσεως.

**Κάτοχος άδειας Κυκλοφορίας Takeda Pharma AS 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](http://www.takeda.gr)

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

Copyright © 2021 Takeda Hellas SA. All rights reserved. C-APROM/GR/NINL/0019/10.2021



**ONCOLOGY**

Με μοναδικά, καινοτόμα προϊόντα στην

# ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΑ

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

Σήμερα, διαθέτουμε ένα ευρύ **χαρτοφυλάκιο 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.

# Azacitidine Accord

PD.INJ.SUS 25MG/ML BTx1 vial x 150 mg

AzaAcc150\_01\_10/23



Νοσοκομειακή Τιμή AZACITIDINE ACCORD PD.INJ.SUS 25MG/ML BTx1 vial x150 mg: 207,43 €

Φαρμακευτικό προϊόν που χορηγείται με περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθησή κατά την διάρκεια της αγωγής.

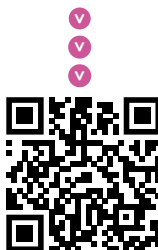
ΝΕΑ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑ

Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος η οποία διατίθεται σε επόμενη σελίδα

**W** **WinMedica**  
M 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](http://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**  
We make it better

