



Ιατρική
Εταιρεία
Αθηνών

Υπό την Αιγίδα



Πανεπιστημίου
Πατρών

13^ο

ΣΕΜΙΝΑΡΙΟ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΑΣ

*Από το κλινικο-εργαστηριακό εύρημα
στην αιματολογική διάγνωση και θεραπεία*

22-24
Νοεμβρίου
2024

ΠΑΤΡΑ

Συνεδριακό
& Πολιτιστικό Κέντρο
του Πανεπιστημίου
Πατρών

Θα χορηγηθούν
13 Μόρια (CME-CPD
Credits) Συνεχιζόμενης
Ιατρικής Εκπαίδευσης
από τον Πανελλήνιο
Ιατρικό Σύλλογο



ΤΕΛΙΚΟ
ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

13^ο Σεμινάριο Αιματολογίας

Οργανωτική Επιτροπή

Πρόεδρος: Αλεξάνδρα Κουράκλη

Μέλη: Ανθή Ακτύπη

Ευγενία Βερίγου

Παναγιώτης Ζήκος

Βασίλης Λάζαρης

Βασιλική Λαμπροπούλου

Αργύρης Συμεωνίδης

Μαρία Τηνιακού

Επιστημονική Επιτροπή

Πρόεδρος: Αργύρης Συμεωνίδης

Μέλη: Χαράλαμπος Καλόφωνος

Αλεξάνδρα Κουράκλη

Ελένη Κουρέα

Μάρκος Μαραγκός

Αργυρώ Σγουρού

Χαιρετισμός

Αγαπητοί συνάδελφοι και φίλοι,

Για **13η συνεχόμενη χρονιά** και σε συνεργασία πάντα με την **Ιατρική Εταιρεία Αθηνών**, διοργανώνουμε και φέτος το **Σεμινάριο Αιματολογίας «Από το κλινικο-εργαστηριακό εύρημα στην αιματολογική διάγνωση και θεραπεία»**, το οποίο θα πραγματοποιηθεί στο **Συνεδριακό και Πολιτιστικό Κέντρο του Πανεπιστημίου Πατρών** από **22 έως 24 Νοεμβρίου 2024**.

Το Σεμινάριο αυτό έχει καθιερωθεί και πραγματοποιείται σε ετήσια βάση στην περιοχή της Δυτικής Ελλάδας, σαν ευκαιρία επικοινωνίας και εκπαίδευσης όλων που ασκούμε τη μάχιμη ιατρική σε όλες τις ειδικότητες, με άξονα την καθοδήγηση του αιματολογικού ευρήματος. Το Σεμινάριο θα διεξαχθεί πρωτίστως με φυσική παρουσία, αλλά θα υπάρχει η δυνατότητα και υβριδικής - διαδικτυακής παρακολούθησης και συμμετοχής (live streaming) για όσους δεν έχουν για οποιοδήποτε λόγο τη δυνατότητα προσέλευσης.

Ο στόχος αυτού του Σεμιναρίου είναι να βελτιωθεί η επικοινωνία των συναδέλφων της πρωτοβάθμιας και δευτεροβάθμιας φροντίδας υγείας, αλλά και των συναδέλφων με άλλη ειδικότητα, που υποδέχονται πρώτοι τον ασθενή με παθολογικό κλινικό ή/και εργαστηριακό εύρημα, με τα Ειδικά Αιματολογικά Κέντρα – Κλινικές – Ιατρεία, που οριστικοποιούν τη διάγνωση και παρέχουν θεραπεία στον αιματολογικό ασθενή. Επιπλέον στόχος είναι να παρουσιαστούν οι εντυπωσιακές εξελίξεις στη θεραπευτική αντιμετώπιση των αιματολογικών νοσημάτων, με τις σύγχρονες θεραπείες μοριακής στόχευσης την εποχή εισόδου της τεχνητής νοημοσύνης στην Ιατρική.

Σας προσκαλούμε λοιπόν όλους να συμμετάσχετε στις δραστηριότητες του Σεμιναρίου αυτού, με τη βεβαιότητα ότι θα αποκομίσετε πρακτική γνώση για τις εντυπωσιακές εξελίξεις αυτού του χώρου της εσωτερικής παθολογίας, που έχουν βελτιώσει εντυπωσιακά τις προοπτικές μακράς και ποιοτικής επιβίωσης των αιματολογικών ασθενών τα τελευταία χρόνια.

Με εκτίμηση



Αργύρης Συμεωνίδης
Πρόεδρος της Επιστημονικής Επιτροπής



Αλεξάνδρα Κουράκλη-Συμεωνίδου
Πρόεδρος της Οργανωτικής Επιτροπής

13^ο Σεμινάριο Αιματολογίας

Επιστημονικό πρόγραμμα

Παρασκευή 22 Νοεμβρίου 2024

15:00-16:00 ΣΥΝΑΝΤΗΣΗ ΟΜΑΔΑΣ ΕΡΓΑΣΙΑΣ ΜΥΕΛΙΚΩΝ ΝΕΟΠΛΑΣΙΩΝ

16:00-17:50 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Παρουσίαση περιπτώσεων με ιδιαίτερο ενδιαφέρον

Πρόεδροι: *Ελένη Καψάλη, Παναγιώτης Ζήκος*

16:00-16:20 1η Περίπτωση

Παρασκευή Κατσαούνη

16:20-16:40 2η Περίπτωση

Ιωάννης Παπακωνσταντίνου

16:40-17:00 3η Περίπτωση

Θεodώρα Χατζηλυγερούδη

17:00-17:20 4η Περίπτωση

Δήμητρα Παυλοπούλου

17:20-17:40 5η Περίπτωση

Σωτηρία Μιχαλοπούλου

17:40-17:50 Συζήτηση - Σχολιασμός

Αλεξάνδρα Κουράκλη, Παναγιώτης Βλάχος

17:50-18:15 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

18:15-18:45 ΔОРΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ AstraZeneca  (Σελ. 10)

Παρασκευή 22 Νοεμβρίου 2024

18:45-20:00 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Εξατομικευμένη Ιατρική - Ιατρική της Ακριβείας
στην Αιματολογία**

Πρόεδροι: **Ζωή Λυγερού, Γρηγόριος Σιβολαπένκο**

18:45-19:10 Ολική αλληλούχιση γονιδιώματος, αλληλούχιση εξώματος, αλληλούχιση επιγονιδιώματος: ποια τεχνική και πότε;

Μαρία Παναγοπούλου

19:10-19:35 Ανοίγοντας το παραπέτασμα των μη κωδικοποιητικών RNAs: Τι μπορούμε να περιμένουμε από τον κόσμο τους;

Αργυρώ Σγουρού

19:35-20:00 Από τη στοχεύουσα θεραπεία στην εξατομικευμένη ιατρική

Γρηγόριος Σιβολαπένκο

20:00-21:00 ΤΕΛΕΤΗ ΕΝΑΡΞΗΣ

Πρόεδρος: **Αργύρης Συμεωνίδης**

20:00-20:30 ΙΣΤΟΡΙΚΟ ΤΟΥ ΣΕΜΙΝΑΡΙΟΥ - ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΙ

- Πρύτανης Πανεπιστημίου Πατρών - **Χρήστος Μπούρας**
- Πρόεδρος Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Πατρών - **Γεώργιος Αντωνάκης**
- Αναπληρωτής Περιφερειάρχης - **Χαράλαμπος Μπονάνος**
- Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής Π.Γ.Ν. Πατρών - **Μάρκος Μαραγκός**
- Πρόεδρος Ιατρικής Εταιρείας Αθηνών - **Ελευθέριος Θηραϊός**
- Πρόεδρος Ιατρικού Συλλόγου Πατρών - **Άννα Μαστοράκου**

20:30-21:00 ΕΝΑΡΚΤΗΡΙΑ ΟΜΙΛΙΑ

**Κινδυνεύουν οι Ιπποκρατικές και ανθρωποκεντρικές προσεγγίσεις
της Ιατρικής με την εισαγωγή της τεχνητής νοημοσύνης;**

Γεώργιος Καγκάδης

13^ο Σεμινάριο Αιματολογίας

Σάββατο 23 Νοεμβρίου 2024

09:00-10:30 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Επείγουσες περιπτώσεις αιματολογικών ασθενών που εμφανίζονται στα ΤΕΠ

Πρόεδροι: *Δημήτρης Βελισσάρης, Λεωνίδας Μπενετάτος*

09:00-09:20 55-χρονος ασθενής με επιδεινούμενη οσφυαλγία και ανουρία
Νικόλαος Γιαννακούλας

09:20-09:40 38-χρονη ασθενής με σύνδρομο άνω κοίλης και οξεία νεφρική ανεπάρκεια μετά τη χορήγηση κορτικοειδών
Μαρία Παλασοπούλου

09:40-10:00 16-χρονος μετανάστης με γενικευμένα οστικά άλγη κορμού και άκρων
Ευθυμία Βλαχάκη

10:00-10:20 29-χρονη λεχώς με πυρετό, σύγχυση και μητρορραγία
Βασίλειος Λάζαρης

10:20-10:30 Συζήτηση - Σχολιασμός
Σταυρούλα Γιαννούλη

10:30-11:30 ΔОРΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ **Johnson&Johnson** (Σελ. 10)

11:30-11:45 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

11:45-13:15 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Η διαγνωστική γοητεία των σπάνιων αιματολογικών νοσημάτων

Πρόεδροι: *Ευδοκία Μανδαλά, Ανθή Ακτύπη*

11:45-12:05 Ιστιοκυττάρωση από κύτταρα Langerhans
Μαρία Δήμου

12:05-12:25 Νόσος Gaucher
Βερονίκη Κομνηνάκα

12:25-12:45 Νόσος Castleman
Βασίλης Παρδάλης

12:45-13:05 Πρωτοπαθής αμυλοείδωση
Ευστάθιος Καστρίτης

13:05-13:15 Συζήτηση - Σχολιασμός
Ακριβή Κωστούρου, Μιχαήλ Βουλγαρέλης

13:15-13:45 ΔОРΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ Bristol Myers Squibb™ (Σελ. 10)

13:45-15:00 ΜΕΣΗΜΒΡΙΝΗ ΔΙΑΚΟΠΗ - ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

Από το κλινικο-εργαστηριακό εύρημα στην αιματολογική διάγνωση και θεραπεία

Σάββατο 23 Νοεμβρίου 2024

15:00-16:50 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Καινοτόμες θεραπευτικές στρατηγικές για Αιματολογικά νοσήματα

Πρόεδροι: *Παναγιώτης Παναγιωτίδης, Αλεξάνδρα Κουράκλη*

- 15:00-15:20 Παρεμβαίνοντας στην παθογένεια των αγγειοαποφρακτικών κρίσεων και παρατείνοντας την επιβίωση των θαλασσαιμικών ερυθροκυττάρων
Αλεξάνδρα Κουράκλη
- 15:20-15:40 Ταυτόχρονη στόχευση του λεμφωματικού κυττάρου με μονοκλωνικά αντισώματα και άλλες στοχεύουσες θεραπείες
Μαρία Μπουζάνη
- 15:40-16:00 Στόχευση του λευχαιμικό stem-cell: Θα το καταφέρουμε;
Ιωάννης Τσώνης
- 16:00-16:20 Μονοκλωνικά αντισώματα διπλής στόχευσης ή αναστολείς σημείων ελέγχου και σύνδρομο ανοσιακής υπερδιέγερσης
Σταυρούλα Γιαννούλη
- 16:20-16:40 Στόχευση της bcr/abl κινάσης εκτός του θυλάκου φωσφορυλίωσης του ATP
Σωτήριος Παπαγεωργίου
- 16:40-16:50 Συζήτηση - Σχολιασμός
Ιωάννης Κοτσιανίδης, Γρηγόριος Σιβολαπένκο, Δαμιανός Σωτηρόπουλος
- 16:50-17:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

17:00-18:00 ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΕΣ ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗΣ ΤΗΣ ΔΙΑΓΝΩΣΗΣ ΚΑΙ ΑΝΙΧΝΕΥΣΗΣ ΤΗΣ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΙΚΗΣ ΝΟΣΟΥ

Πρόεδροι: *Αργύρης Συμεωνίδης, Μαρία Παγώνη*

- 17:00-17:20 Η κυτταρομετρία ροής σαν εργαλείο ποσοτικής εκτίμησης της υπολειμματικής νόσου
Ευγενία Βερίγου
- 17:20-17:40 Νοσήματα στα οποία η ποσοτική PCR αξιολογεί την υπολειμματική νόσο και προοπτικές νέων εφαρμογών
Βασιλική Λαμπροπούλου
- 17:40-18:00 Το PET/CT σαν εργαλείο αξιολόγησης της υπολειμματικής νόσου: Τρέχουσες ενδείξεις και προοπτικές
Νικόλαος Παπαθανασίου

18:00-18:30 ΔΙΑΛΕΞΗ ΠΡΟΣΚΕΚΛΗΜΕΝΟΥ ΟΜΙΛΗΤΟΥ

Πρόεδροι: *Αργύρης Συμεωνίδης, Νόρα - Αθηνά Βύνιου*

Μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο με SF3B1 μετάλλαξη:
Ο λαμπαδηδρόμος της μοριακής ταξινόμησης των ΜΔΣ;
Βασιλική Παππά

13^ο Σεμινάριο Αιματολογίας

Σάββατο 23 Νοεμβρίου 2024

18:30-20:00 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Υποστηρικτικός ρόλος των άλλων ειδικοτήτων στην Αιματολογία

Πρόεδροι: **Μάρκος Μαραγκός, Βασίλειος Δανηλίδης**

18:30-18:50 Εφαρμογές ιατρικής της ακριβείας μέσα από βιοψικό υλικό
Περικλής Φούκας

18:50-19:10 Εξελίξεις στην ακτινολογική απεικόνιση - Χαμηλής έντασης ολόσωμη CT
Μαρία Μυλωνά

19:10-19:30 Πότε ενδείκνυται πρωτογενής και πότε δευτερογενής αντιλοιμώδης προφύλαξη στον Αιματολογικό ασθενή
Μαρία Λαγκαδινού

19:30-19:50 Ο ρόλος της ΩΡΛαρυγγολογίας στην υποστήριξη του αιματολογικού ασθενή πέραν της λήψης βιοψιών
Νικόλαος Μαστρονικολής

19:50-20:00 Συζήτηση - Σχολιασμός
Αργύρης Συμεωνίδης, Ιωάννα Σακελλάρη

20:00-20:30 ΔΙΑΛΕΞΗ

Πρόεδρος: **Ελισάβετ Γρουζή**

Η Αιμοδοσία που ονειρεύομαι

Ελευθερία Ζερβού

Από το κλινικο-εργαστηριακό εύρημα στην αιματολογική διάγνωση και θεραπεία

Κυριακή 24 Νοεμβρίου 2024

08:45-09:45 ΣΥΝΑΝΤΗΣΗ ΟΜΑΔΑΣ ΕΡΓΑΣΙΑΣ ΛΕΜΦΙΚΩΝ ΝΕΟΠΛΑΣΙΩΝ

09:45-11:00 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Συνήθη ευρήματα που απαιτούν αιματολογική διερεύνηση

Πρόεδροι: *Μιχαήλ Βουλγαρέλης, Βασιλική Παππά*

09:45-10:05 Μέτρια θρομβοπενία που χρονίζει: πως και τι να παρακολουθούμε;
Γεωργία Καϊάφα

10:05-10:25 Χρόνια ουδετεροπενία: Υπάρχουν διαγνωστικές εξελίξεις;
Κωνσταντίνα Παπαθανασίου

10:25-10:45 Ηλικιακή προσαρμογή του ορισμού της αναιμίας ή αλλιώς πότε πρέπει να διερευνούμε τον γηριατρικό ασθενή
Ηλίας Πέσσαχ

10:45-11:00 Συζήτηση - Σχολιασμός
Λεωνίδα Μπενετάτος, Ιωάννης Αδαμόπουλος

11:00-11:30 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

11:30-13:00 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Εξελίξεις στην αντιθρομβωτική αγωγή και τη θρομβοπροφύλαξη

Πρόεδροι: *Δαμιανός Σωτηρόπουλος, Σταύρος Κάκκος*

11:30-11:50 Η αξιολόγηση των Δ-Διμερών στην κλινική πράξη
Στυλιανή Κοκόρη

11:50-12:10 Επιλέγοντας την κατάλληλη αντιθρομβωτική αγωγή: Ποιο είδος, ποιο φάρμακο και με τι κριτήρια;
Αναλίζα Δελαστίκ

12:10-12:30 Θρομβοπροφύλαξη στην κύηση: Πότε ενδείκνυται πραγματικά;
Δέσποινα Αδαμίδου

12:30-12:50 Θρομβωτικές εκδηλώσεις σε ασθενείς με χρόνια μυελούπερπλαστικά νεοπλάσματα
Ελένη Γαβριηλάκη

12:50-13:00 Συζήτηση - Σχολιασμός
Ευφροσύνη Νομικού, Ελισάβετ Γρουζή

13:00-13:15 ΑΠΟΤΙΜΗΣΗ ΣΕΜΙΝΑΡΙΟΥ - ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ

Αργύρης Συμεωνίδης, Αλεξάνδρα Κουράκλη

13^ο Σεμινάριο Αιματολογίας

ΔΟΥΦΟΡΙΚΕΣ ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ - ΣΥΜΠΟΣΙΑ

Παρασκευή 22 Νοεμβρίου 2024

18:15-18:45 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ AstraZeneca  (Σελ. 4)

Η σημασία της συνδυαστικής αναστολής του συμπληρώματος στην PNH: Νεότερα δεδομένα

Πρόεδρος: **Αργύρης Συμεωνίδης**

Ομιλητής: **Ιωάννης Ασημακόπουλος**

Σάββατο 23 Νοεμβρίου 2024

10:30-11:30 ΔΟΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ Johnson&Johnson (Σελ. 6)

Νέες Προοπτικές στη Διαχείριση του Πολλαπλού Μυελώματος και της Χρόνιας Λεμφοκυτταρικής Λευχαιμίας

Προεδρείο: **Παναγιώτης Ζήκος, Αλεξάνδρα Κουράκλη**

Πολλαπλούν Μυέλωμα: Αναδυόμενες θεραπείες για τους κατάλληλους για μεταμόσχευση ασθενείς

Βασίλειος Παρδάλης

ΧΛΛ: Επιδιώκοντας το βέλτιστο θεραπευτικό όφελος

Ιωάννης Παπακωνσταντίνου

13:15-13:45 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ  Bristol Myers Squibb™ (Σελ. 6)

Νεότερα δεδομένα στην αντιμετώπιση της αναιμίας ασθενών με MDS χαμηλότερου κινδύνου

Πρόεδρος: **Παναγιώτης Ζήκος**

Ομιλητής: **Σωτήρης Παπαγεωργίου**



SCEMBLIX®

(asciminib) 20 mg, 40 mg tablets

Ο πρώτος και μοναδικός εγκεκριμένος αναστολέας που στοχεύει ειδικά τον μυριστοϋλικό θύλακα της ABL (STAMP)*. 1-4

Το SCEMBLIX® (Asciminib) ενδείκνυται για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με θετική στο χρωμόσωμα Φιλαδέλφειας χρόνια μυελογενή λευχαιμία σε χρόνια φάση (Ph+CML-CP) που έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία με δύο ή περισσότερους αναστολείς τυροσινικής κινάσης.¹

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες αντιδράσεις ≥ βαθμού 3 (επίπτωση ≥5%) σε ασθενείς που λάμβαναν ασιμινίμπ ήταν θρομβοπενία (18,5%), ουδετεροπενία (15,7%), αυξημένα παγκρεατικά ένζυμα (12,9%), υπέρταση (11,2%) και αναμία (5,3%).

Αντενδείξεις: Υπερευαίσθησια στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση.

*STAMP: Specifically Targeting the ABL Myristoyl Pocket

Βιβλιογραφία

1. Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος SCEMBLIX (Asciminib). (Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης: 19 Ιουλίου 2024) 2. Redaelli S, Piazza R, Rostagno R, et al. J Clin Oncol. 2009;27(3):469-471. 3. Schoepfer J, Jahnke W, Berellini G, et al. J Med Chem. 2018;61(18):8120-8135. 4. Shanmuganathan N, Hughes T. Br J Haematol. 2022;00:1-10

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την ΠΧΠ που διατίθεται στη γραμματεία του συνεδρίου ή σκανάρετε το QRcode.



 **NOVARTIS**

Novartis (Hellas) A.E.B.E.
12^ο χλμ. Εθνικής Οδού
Αθηνών-Λαμίας
Τ.Κ.: 14451, Μεταμόρφωση,
Τηλ.: + 30 210 28 11712

ΦΑΡΜΑΚΟΠΕΓΑΓΡΥΠΝΗΣΗ:
Τηλ.: + 30 210 28 28 812

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή
και Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες
για ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Ενδεικτική Λ.Τ.: Scemblix 60 δισκία X 20 mg/ 40mg: 4.406,74€

Ενδεικτική Ν.Τ.: Scemblix 60 δισκία X 20 mg/ 40mg: 3.664,59€

(Ημερομηνία δελτίου τιμών: 09/02/2024 - σε περίπτωση τροποποίησης του ΔΤ ισχύει η νεότερη τιμή, συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ όπως ισχύει).

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



Υψηλή ανταπόκριση
των αιμοπεταλίων και
πιθανότητα επίτευξης
ύφεσης ελεύθερης
θεραπείας^{*,1}

Θεραπευτικές ενδείξεις:

Το Nplate[®] ενδείκνυται για τη θεραπεία της πρωτοπαθούς αυτοάνοσης θρομβοπενίας (ITP) σε ενήλικες ασθενείς, οι οποίοι είναι ανθεκτικοί σε άλλες θεραπείες (π.χ. κορτικοστεροειδή, ανοσοσφαιρίνες). Το Nplate[®] ενδείκνυται επίσης για τη θεραπεία της χρόνιας πρωτοπαθούς αυτοάνοσης θρομβοπενίας (ITP) σε παιδιατρικούς ασθενείς ηλικίας ενός έτους και άνω, οι οποίοι είναι ανθεκτικοί σε άλλες θεραπείες (π.χ. κορτικοστεροειδή, ανοσοσφαιρίνες).¹

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.

Περιγραφή προϊόντος και Λιανική τιμή (€)

NPLATE PD.INJ.SOL 125MCG/VIAL BTx1VIAL: 326,71 €

NPLATE PS.INJ.SOL 250MCG/VIAL BTx1VIAL+1PFSYRx0,72 ML SOLV + σετ χορήγησης: 537,72 €

NPLATE PS.INJ.SOL 500MCG/VIAL BTx1VIAL+1PFSYRx1,2 ML SOLV + σετ χορήγησης: 1040,98 €

1. Nplate[®] (romiplostim) Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος.

* Ανταπόκριση ελεύθερη θεραπείας ή ύφεση ελεύθερη θεραπείας ορίστηκε ως η επίτευξη επιπέδων αιμοπεταλίων $\geq 50 \times 10^9/L$ για τουλάχιστον 6 μήνες απουσία θεραπειών που στοχεύουν στην αύξηση των αιμοπεταλίων.¹

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

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

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



AMGEN

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



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

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

Reblozyl[®]
(luspatercept)

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

Βιβλιογραφία: 1. REBLOZYL[®], Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 09/2024 2. Cappellini MD et al, A phase 3 trial of Luspatercept in Patients with Transfusion-Dependent b-Thalassemia; N Engl J Med 2020; 382: 1219-31. DOI: 10.1056/NEJMoa1910182 3. Fenaux P et al, Luspatercept in Patients with Lower-Risk Myelodysplastic Syndrome; N Engl J Med 2020; 382: 140-51. DOI: 10.1056/NEJMoa1908892 4. Taher AT et al, Luspatercept for the treatment of anaemia in Non-Transfusion-Dependent b-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[®]

Bristol-Myers Squibb A.E.
Αττικής 49-53 & Προνονιόβης 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.

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

R-HEMA 2007-GR-2400015/October 2024

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

Λιανική 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 δακτυλοαεθίς αιδροβλάστες, ESA: ερυθροποιητίνη, TD: εξάρτηση από μεταγγίσεις, NTD: χωρίς εξάρτηση από μεταγγίσεις

Προφίλ Ασφάλειας: Οι πιο συχνά αναφερόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες στο φάρμακο σε ασθενείς που λαμβάνουν το Reblozyl (τουλάχιστον στο 15% των ασθενών) ήταν κόπωση, διάρροια, ναυτία, εξασθένιση, ζάλη, οίδημα περιφερικό, οσφυαλγία, κεφαλαλγία, οστικός πόνος και αρθραλγία.

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



Ημερομηνία Αναθεώρησης Κειμένου:
09/2024

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

Ομιλητές - Πρόεδροι

ΑΔΑΜΙΔΟΥ ΔΕΣΠΟΙΝΑ Αιματολόγος, Διευθύντρια, Ν.Υ. Αιμοδοσίας, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

ΑΔΑΜΟΠΟΥΛΟΣ ΙΩΑΝΝΗΣ Αιματολόγος, Διευθυντής, Αιματολογικό Τμήμα, Γ.Ν. Καλαμάτας, Καλαμάτα

ΑΚΤΥΠΗ ΑΝΘΗ Αιματολόγος, Διευθύντρια Αιματολογικής Κλινικής, ΟΛΥΜΠΙΟΝ Θεραπευτήριο, Πάτρα

ΑΣΗΜΑΚΟΠΟΥΛΟΣ ΙΩΑΝΝΗΣ Αιματολόγος, Επιμελητής Β', Αιματολογική Κλινική και ΜΜΜΟ, ΕΚΠΑ, Γ.Ν. «Λαϊκό», Αθήνα

ΒΕΛΙΣΣΑΡΗΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ Καθηγητής Παθολογίας-Εντατικολογίας, Ιατρικό Τμήμα, Σχολή Επιστημών Υγείας Πανεπιστημίου Πατρών Παθολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Πατρών

ΒΕΡΙΓΟΥ ΕΥΓΕΝΙΑ Αιματολόγος, Ιατρική σχολή Πανεπιστημίου Πατρών

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

ΒΛΑΧΟΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ Αιματολόγος, Π.Γ.Ν. Τρίπολης, Τρίπολη

ΒΟΥΓΓΑΡΕΛΗΣ ΜΙΧΑΗΛ Καθηγητής Αιματολογίας, Κλινική Παθολογικής Φυσιολογίας & Ομώνυμου Εργαστηρίου Γ.Ν.Α. «Λαϊκό», Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Αθήνα

ΒΥΝΙΟΥ ΝΟΡΑ - ΑΘΗΝΑ Καθηγήτρια Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α., Ιατρικό Π. Φαλήρου, Αθήνα

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

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

ΓΙΑΝΝΟΥΛΗ ΣΤΑΥΡΟΥΛΑ Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Παθολογίας - Αιματολογίας, Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Β' Παθολογική Κλινική, Ιπποκράτειο Γ.Ν. Αθηνών

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

ΔΑΝΙΗΛΙΔΗΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ Καθηγητής Ωτορινολαρυγγολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστημίου Πατρών, Διευθυντής Κλινικής ΩΡΛ, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Πατρών

ΔΕΛΑΣΤΙΚ ΑΝΝΑ-ΛΙΖΑ Αιματολόγος, Επικουρική Επιμελήτρια, Μονάδα Μεσογειακής Αναιμίας, ΓΝ Πατρών Άγιος Ανδρέας. Επιστημονικός συνεργάτης του Εργαστηρίου Ανοσοαιματολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Πατρών

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

ΖΕΡΒΟΥ ΕΛΕΥΘΕΡΙΑ Διευθύντρια Αιμοδοσίας, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ιωαννίνων

ΖΗΚΟΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ Αιματολόγος, Συντονιστής Διευθυντής Αιματολογικού Τμήματος, Γ.Ν. Πατρών «Ο Άγιος Ανδρέας», Πάτρα

ΚΑΓΚΑΔΗΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ Καθηγητής Ιατρικής Φυσικής – Ιατρικής Πληροφορικής, Εργαστήριο Ιατρικής Φυσικής, Πανεπιστήμιο Πατρών, Αντιπρόεδρος Τμήματος Ιατρικής Πανεπιστημίου Πατρών

ΚΑΪΑΦΑ ΓΕΩΡΓΙΑ Αναπλ. Καθηγήτρια Αιματολογίας & Θρομβοεμβολικών Παθήσεων ΑΠΘ, Α' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική ΑΠΘ, Νοσοκομείο «ΑΧΕΠΑ»

ΚΑΚΚΟΣ ΣΤΑΥΡΟΣ Καθηγητής Αγγειοχειρουργικής και Δ/ντής Αγγειοχειρουργικής Κλινικής ΠΓΝΠ

ΚΑΣΤΡΙΤΗΣ ΕΥΣΤΑΘΙΟΣ Παθολόγος - Ογκολόγος, Καθηγητής Ε.Κ.Π.Α., Θεραπευτική Κλινική, Π.Γ.Ν. «Αλεξάνδρα», Αθήνα

Ομιλητές - Πρόεδροι

ΚΑΤΣΑΟΥΝΗ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ Ειδικευμένη Ιατρός Αιματολόγος, Ιδιωτικό Ιατρείο, Αγρίνιο

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

ΚΟΚΟΡΗ ΣΤΥΛΙΑΝΗ Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Αθηνών «Αττικόν»

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

ΚΟΤΣΙΑΝΙΔΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ., Διευθυντής, Αιματολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης, Αλεξανδρούπολη

ΚΟΥΡΑΚΛΗ ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ Αιματολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Πατρών, Αιματολογικό Τμήμα ΟΛΥΜΠΙΟΝ Θεραπευτήριο, Γενική Κλινική Πάτρα

ΚΩΣΤΟΥΡΟΥ ΑΚΡΙΒΗ Αιματολόγος, Διευθύντρια-Επιστημονική Υπεύθυνη, Αιματολογικού Εργαστηρίου, Γενικό Νοσοκομείο Θείας Πρόνοιας Η ΠΑΜΜΑΚΑΡΙΣΤΟΣ, Αθήνα

ΛΑΓΚΑΔΙΝΟΥ ΜΑΡΙΑ Επίκουρη Καθηγήτρια Παθολογίας-Λοιμωξιολόγος, Παθολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Πατρών, Υπεύθυνη Ιατρείου Λιπιδίων

ΛΑΖΑΡΗΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ Αιματολόγος, Ιατρικός Λειτουργός, Αιματολογικό Τμήμα, Γενικό Νοσοκομείο Λευκωσίας, Λευκωσία Κύπρος

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

ΛΥΓΕΡΟΥ ΖΩΗ Καθηγήτρια Βιολογίας-Γενετικής, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Πατρών

ΜΑΝΔΑΛΑ ΕΥΔΟΚΙΑ Καθηγήτρια Αιματολογίας ΑΠΘ, Υπεύθυνη Αιματολογικού Τμήματος, Δ' Παθολογική Κλινική ΑΠΘ, Ιπποκράτειο Νοσοκομείο, Θεσσαλονίκη, Ελλάδα

ΜΑΡΑΓΚΟΣ ΜΑΡΚΟΣ Καθηγητής Παθολογίας - Λοιμωδών Νοσημάτων Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Πατρών, Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής & Τμήματος Λοιμώξεων Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου Πατρών, Αντιπρόεδρος της Ελληνικής Εταιρείας Λοιμώξεων

ΜΑΣΤΡΟΝΙΚΟΛΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ Καθηγητής ΩΡΛ, Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Πατρών

ΜΙΧΑΛΟΠΟΥΛΟΥ ΣΩΤΗΡΙΑ Αιματολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Πατρών, Ιδιωτικό Ιατρείο, Πάτρα

ΜΠΕΝΕΤΑΤΟΣ ΛΕΩΝΙΔΑΣ Αιματολόγος, Επιμελητής Α' Αιματολογίας, Γενικό Νοσοκομείο Πρέβεζας

ΜΠΟΥΖΑΝΗ ΜΑΡΙΑ Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική -Λεμφωμάτων Κλινική, Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»

ΜΥΛΩΝΑ ΜΑΡΙΑ Ακτινοδιαγνώστρια, MD, PhD ΟΛΥΜΠΙΟΝ Θεραπευτήριο, Γενική Κλινική Πατρών Cloud Radiology

ΝΟΜΙΚΟΥ ΕΥΦΡΟΣΥΝΗ Αιματολόγος, Διευθύντρια, Ν.Υ. Αιμοδοσίας και Κέντρου Αιμορροφιλικών και Διαταραχών της Αιμόστασης, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Αθήνα

ΠΑΓΩΝΗ ΜΑΡΙΑ Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική – Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

ΠΑΛΑΣΟΠΟΥΛΟΥ ΜΑΡΙΑ Αιματολόγος, MD, Msc, Υπεύθυνη Αιματολογικού Τμήματος Γενική Κλινική Thessalia

ΠΑΝΑΓΙΩΤΙΔΗΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ Καθηγητής Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α.

Ομιλητές - Πρόεδροι

ΠΑΝΑΓΟΠΟΥΛΟΥ ΜΑΡΙΑ Μεταδιδακτορική Ερευνήτρια, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Πατρών

ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ ΣΩΤΗΡΙΟΣ Επίκουρος Καθηγητής Αιματολογίας Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Αιματολογική Μονάδα, Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «Αττικών», Αθήνα

ΠΑΠΑΘΑΝΑΣΙΟΥ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΑ Αιματολόγος, Επικουρική Ιατρός, Αιματολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ιωαννίνων

ΠΑΠΑΘΑΝΑΣΙΟΥ ΝΙΚΟΛΑΟΣ Επίκ. Καθηγητής Πυρηνικής Ιατρικής, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Πατρών

ΠΑΠΑΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΥ ΙΩΑΝΝΗΣ Αιματολόγος, Επιμελητής Β' Αιματολογικό Τμήμα, Γενικό Νοσοκομείο Πατρών «Ο Άγιος Ανδρέας»

ΠΑΠΠΑ ΒΑΣΙΛΙΚΗ Καθηγήτρια Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α., Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. «Αττικών», Αθήνα

ΠΑΡΔΑΛΗΣ ΒΑΣΙΛΗΣ Αιματολόγος, MD, MSc, PhD Επιμελητής Α' Α' Αιματολογικής Κλινικής Νοσοκομείου «Ερρίκος Ντυνάν»

ΠΑΥΛΟΠΟΥΛΟΥ ΔΗΜΗΤΡΑ Αιματολόγος

ΠΕΣΣΑΧ ΗΛΙΑΣ Αιματολόγος, Αναπληρωτής Καθηγητής Αιματολογίας, ΔΙΠΑΕ, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών

ΣΑΚΕΛΛΑΡΗ ΙΩΑΝΝΑ Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια Αιματολογικού Τμήματος, Γ.Ν. «Γ. Παπανικολάου», Θεσσαλονίκη

ΣΓΟΥΡΟΥ ΑΡΓΥΡΩ Αναπληρώτρια Καθηγήτρια, Διευθύντρια του εργαστηρίου Βιολογίας, Σχολή Θετικών Επιστημών και Τεχνολογίας, Ελληνικό Ανοικτό Πανεπιστήμιο

ΣΙΒΟΛΑΠΕΝΚΟ ΓΡΗΓΟΡΙΟΣ Καθηγητής Φαρμακοκινητικής, Τομέας Φαρμακολογίας - Βιοεπιστημών, Τμήμα Φαρμακευτικής Πανεπιστημίου Πατρών

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

ΣΩΤΗΡΟΠΟΥΛΟΣ ΔΑΜΙΑΝΟΣ Αιματολόγος, Διευθυντής, Αιματολογική Κλινική - Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Γ. Παπανικολάου», Θεσσαλονίκη

ΤΣΩΝΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ Αιματολόγος, Επιμελητής Β, Αιματολογική-Λεμφωμάτων Κλινική και ΜΜΜΟ, ΓΝΑ Ευαγγελισμός

ΦΟΥΚΑΣ ΠΕΡΙΚΛΗΣ Καθηγητής Παθολογικής Ανατομικής, Β' Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «Αττικών», Αθήνα

ΧΑΤΖΗΛΥΓΕΡΟΥΔΗ ΘΕΟΔΩΡΑ Ειδικευόμενη Αιματολογίας, Αιματολογική Μονάδα Β' Προπαιδευτικής Παθολογικής Κλινικής, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο «Αττικό», Υποψήφια Διδάκτορας Πανεπιστημίου Πατρών, Υπότροφος Ι.Κ.Υ-Fulbright

Γενικές Πληροφορίες

ΔΙΟΡΓΑΝΩΤΗΣ

Ιατρική Εταιρεία Αθηνών

Μαιάνδρου 23, 115 28 Αθήνα, Τηλ.: 210 7211845, Fax: 210 7215082

ΤΟΠΟΣ ΚΑΙ ΧΡΟΝΟΣ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ

Το **13ο Σεμινάριο Αιματολογίας** θα πραγματοποιηθεί στις **22-24 Νοεμβρίου 2024**, στην **Πάτρα**, στο **Συνεδριακό Κέντρο του Πανεπιστημίου Πατρών**.

Το Συνέδριο θα διεξαχθεί με υβριδικό τρόπο, δηλαδή θα υπάρχει η δυνατότητα για φυσική παρουσία συνέδρων στο χώρο του Συνεδρίου και ταυτόχρονη διαδικτυακή μετάδοση (live streaming).

ΕΓΓΡΑΦΗ - ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ

Η Εγγραφή στην Εκδήλωση είναι ΔΩΡΕΑΝ και περιλαμβάνει:

- Παρακολούθηση του επιστημονικού προγράμματος (φυσική ή διαδικτυακή παρουσία).
- Παραλαβή ηλεκτρονικού συνεδριακού υλικού.
- Συμμετοχή στα διαλείμματα καφέ, στη δεξίωση της Τελετής Έναρξης και στο ελαφρύ γεύμα (φυσική παρουσία).
- Πιστοποιητικό παρακολούθησης με **13 Μόρια** Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME Credits) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο (ΠΙΣ).

Για την εγγραφή σας (ΦΥΣΙΚΗ/ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΗ) θα πρέπει να συμπληρώσετε τη ΦΟΡΜΑ ΕΓΓΡΑΦΗΣ στο link:

<https://congressworld-registrationform.gr/13o-seminario-aimatologias/>

Οι εγγεγραμμένοι σύνεδροι θα παραλάβουν ηλεκτρονικά την ηλεκτρονική κονκάρδα / e-badge την οποία θα χρησιμοποιούν για τη σάρωση κατά την είσοδο & έξοδο από την κεντρική αίθουσα. Για την παρακολούθηση του Σεμιναρίου online μέσω της πλατφόρμας αναμετάδοσης, κάθε σύνεδρος θα λάβει το μοναδικό κωδικό password. Ως username ορίζεται το email που θα έχει αναφέρει κατά την εγγραφή του. Και οι δύο τρόποι θα καταγράφουν τις ώρες παρακολούθησης που θα προσμετρηθούν για την παραλαβή του Μοριοδοτημένου (CME-CPD Credits) Ηλεκτρονικού Πιστοποιητικού Παρακολούθησης.

ΕΚΘΕΣΗ

Στο χώρο της Εκδήλωσης θα λειτουργεί Έκθεση Φαρμακευτικών Προϊόντων.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ - ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ



ΚΕΓΜ ΤΟΥΡΙΣΤΙΚΕΣ ΣΥΝΕΔΡΙΑΚΕΣ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΕΙΣ Α.Ε.

Μιχαλακοπούλου 27, 115 28 Αθήνα

Τηλ: 210 7222518, Fax: 210 7210069

www.congressworld.gr email: info@congressworld.gr

13^ο Σεμινάριο Αιματολογίας

Χορηγοί

Ευχαριστούμε θερμά τις Χορηγούς Εταιρείες:



abbvie



Johnson & Johnson

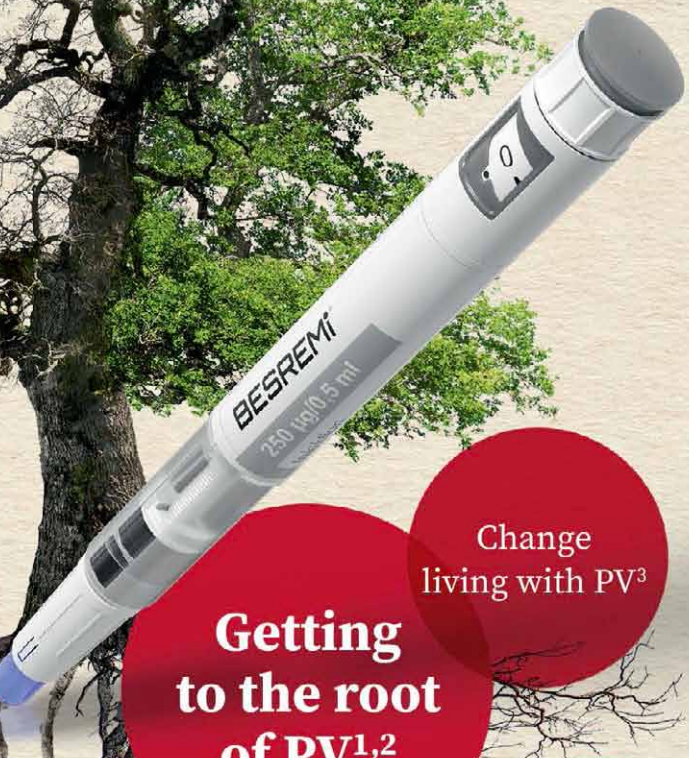


WinMedica

High hematocrit values¹

Thromboembolic events²

Disease progression²



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

Change
living with PV³

Next
generation
(interferon)^{2,3}

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

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

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

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται στο εκθετήριο.

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

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: Παραρτημένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής. Δ.Τ.τος 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.τος 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.τος 2024

INNOVIS PHARMA A.E.B.E.
Λεωφ. Κηφισίας 44
Μαρούσι, 15125
Τ: +30 2162005600
F: +30 2106664804
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-K802-07/24

ΑΝΑΖΩΠΥΡΩΣΤΕ ΤΗ ΣΠΙΘΑ

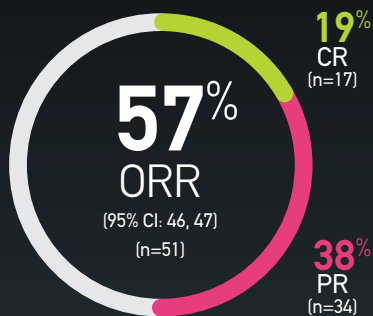


Το Jaypirca είναι ο πρώτος και μοναδικός εγκεκριμένος αναστρέψιμος αναστολέας της ΒΤΚ που μπορεί να αποκαταστήσει τη θεραπευτική ανταπόκριση σε ενήλικους ασθενείς με ΛΚΜ όταν ένας ομοιοπολικός ΒΤΚ αναστολέας δεν αποτελεί πλέον θεραπευτική επιλογή γι' αυτούς^{1,2}

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 θεραπείας με έναν ομοιοπολικό αναστολέα της ΒΤΚ.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 στρωματοποίησης, οι αριθμοί που παρουσιάζονται μπορεί να μην αθροίζουν ακριβώς στα σύνολα που υποδεικνύονται και τα ποσοστά μπορεί να μην αντανακλούν τους απόλυτους αριθμούς.

ΒΤΚ=τυροσινική κινάση του Bruton, CI=διάστημα εμπιστοσύνης, CR=πλήρης ανταπόκριση, IRC=ανεξάρτητη επιτροπή επιθεώρησης, 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 Περιήληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος είναι στη διάθεσή σας. Αναζητήστε την από εκπρόσωπο της εταιρείας ή στον υπεραύξησης https://www.lilly.gr/landing-pages/spc_jaypirca/ ή σκανάρτε τον κωδικό QR.



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»



ABRYSVO™

Respiratory Syncytial Virus Vaccine

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία ή σκανάροντας το QR Code.

Ισχύουσα Περίληψη
Χαρακτηριστικών του
Προϊόντος:



Για περαιτέρω
πληροφορίες:



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



Τοπικός αντιπρόσωπος στην Ελλάδα,
PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε.,
Λ. Μεσογείων 243, 154 51 Ν. Ψυχικό, Αθήνα
Τηλ.: 210 6785800, Αριθμ. Γ.Ε.ΜΗ 00024290100

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

PP-A1G-GRC-0054-NOV24



 **ELREXFIO**
(elranatamab)

 **BESPONSA**[®]
inotuzumab ozogamicin INJECTION FOR IV INFUSION

 **DAURISMO**[®]
glasdegib tablets

 **MYLOTARG**[®]
(gemtuzumab ozogamicin) INJECTION FOR IV INFUSION

 **Bosulif**[®]
bosutinib tablets

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

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιασδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 (Ανεπιθύμητες ενέργειες) της Περιλήψης Χαρακτηριστικών του Προϊόντος για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε τις Περιλήψεις Χαρακτηριστικών των Προϊόντων που διατίθενται από την εταιρεία.



ONCOLOGY

 **ADCETRIS**[®]
brentuximab vedotin

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

 **NINLARO**[™]
ixazomib capsules

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

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

ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:

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

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

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

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

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

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

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

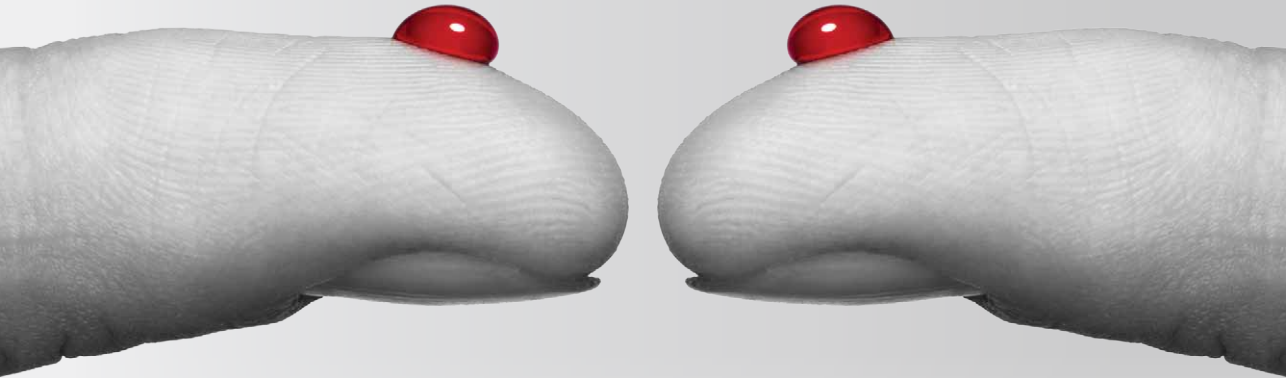
Για Αναφορά Ανεπιθύμητης Ενέργειας μπορείτε να χρησιμοποιήσετε τα ακόλουθα στοιχεία επικοινωνίας: • Τηλ. +30 210 6387 800 • email: AE.GRC@takeda.com

Τοπικός αντιπρόσωπος: Takeda Ελλάς Α.Ε.
Green Plaza, Κτίριο Β, Αγ. Κωνσταντίνου 59-61, 151 24, Μαρούσι, Τηλ. κέντρο: 2106387800, Fax: 2106387801 • www.takeda.gr
Takeda & Takeda logo are trademarks of Takeda Pharmaceutical Company Limited used under license.

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



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. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους - κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Πρέπει να γίνεται αναφορά των ανεπιθύμητων ενεργειών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται ως εξής: Ελλάδα: στη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (Hellas) A.E., είτε αποστέλλοντας e-mail (hellas.drugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνικά (+30 210 6166100). Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τον Κάτοχο άδειας Κυκλοφορίας κατόπιν αίτησης.

Τρόπος διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με 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.

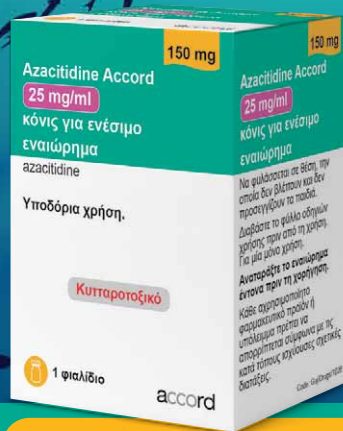
1400mg: N.T.: 1.235,15 € - Α.Τ.: 1.518,05 €

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

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 παρακολούθηση κατά την διάρκεια της αγωγής.

ΝΕΑ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑ

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

WinMedica
Serving Health for Life

Για περισσότερες πληροφορίες:
WIN MEDICA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
Αιολίδας 1-3 & Παράδρομος
Αττικής Οδού 33-35, 15238 Χαλάνδρι
Τηλ.: 2107488821, Fax: 2107488827
info@winmedica.gr, www.winmedica.gr

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και αποτελεσματικά.
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





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
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 ανεπιθύμητο ενέργειας βλ. παράγραφο 4.8 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

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

- 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 ομπινοτουζουμίμη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανθεκτικό ή υποτροπιάζον οζώδες λέμφωμα (ΟΛ), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον δύο προηγούμενες συστηματικές θεραπείες.¹

ΒΤΚ: Τουρσινική 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.: €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 ανεπιθύμητα 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.kitrimikarta.gr>



XOSPATA™

gilteritinib 40mg tablets



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

ΠΡΟΪΟΝ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΤΙΜΗ ΠΑΡΑΓΩΓΟΥ	ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ	ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ -5%
XOSPATA F.C.TAB 40MG/TAB ΒΤx84 δισκία σε blisters (OPA/αλουμινίου/PVC/αλουμινίου)	GILTERITINIB	15.485,14 €	14.131,74 €	13.425,15 €

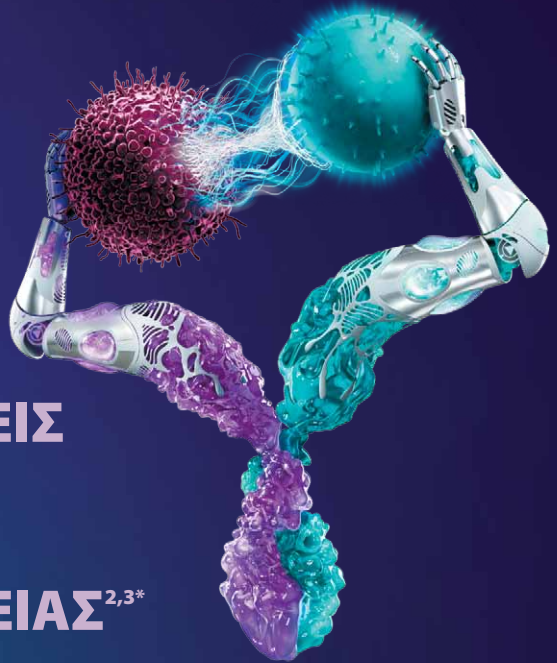
Περιορισμένη Ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.
Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως και περιλαμβάνονται στη συνοπτική περιγραφή χαρακτηριστικών του προϊόντος και το φύλλο οδηγιών χρήσης του φαρμάκου.

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

 **astellas**

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

ΥΠΟΔΟΡΙΟ ΔΙΕΙΔΙΚΟ ΑΝΤΙΣΩΜΑ, ΩΣ ΜΟΝΟΘΕΡΑΠΕΙΑ, ΓΙΑ ΤΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΤΟΥ DLBCL & FL ΣΤΗΝ 3^{Η+} ΓΡΑΜΜΗ¹



ΒΑΘΙΕΣ ΑΝΤΑΠΟΚΡΙΣΕΙΣ ΜΕ ΔΙΑΡΚΕΙΑ^{2,3*}



ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΙΜΟ ΠΡΟΦΙΛ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ^{2,3*}

* Η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια του Terkinly® αξιολογήθηκαν στη μελέτη EPCORE™ NHL-1 (GCT3013-01), μία πολυκεντρική μελέτη μονού σκέλους, ανοικτής επισημάνσης, πολλαπλών κοορτών.¹ Σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό λέμφωμα από μεγάλα Β κύτταρα μετά από 2 ή περισσότερες γραμμές θεραπείας (157 ασθενείς LBCL, κοορτή).¹ Διάμεσος χρόνος παρακολούθησης: 15,7 μήνες (εύρος: 0,3-23,5 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 Διάμεσος OS δεν επετεύχθη (95% CI: 11,3-δεν επετεύχθη).² Σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό θυλακίωδες λέμφωμα (FL) μετά από δύο ή περισσότερες γραμμές συστηματικής θεραπείας (128 ασθενείς FL, κοορτή).¹ Διάμεσος χρόνος παρακολούθησης για την DOR ήταν 16,2 μήνες, ORR: 83% (95% CI: 75,1-88,9, n=106), CR: 63% (95% CI: 54,3, 71,6, n=81), mDOR 21,4 μήνες (95% CI: 13,7, NR).¹

DLBCL: μεγαλοκυτταρικό διάχυτο λέμφωμα Β κυττάρων, FL: θυλακίωδες λέμφωμα.

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

Βιβλιογραφία: 1. Terkinly® Περιληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ), Αύγουστος 2024. 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. 3. Linton KM, Vitolo U, Jurczak W, et al. Epcoritamab monotherapy in patients with relapsed or refractory follicular lymphoma (EPCORE NHL-1): a phase 2 cohort of a single-arm, multicentre study. *Lancet Haematol*. 2024;11(8):E593-E605. doi:10.1016/S2352-3026(24)00166-2.

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 ειδικευση και εμπειρία.

ΟΝΟΜΑΣΙΑ – ΜΟΡΦΗ – ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ

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

Terkinly INJ.SOL 48mg BTx1 vial:

ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ (€)

686,63 €

7781,78 €



Βρείτε την Περιληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος στις σελίδες που ακολουθούν, ή σκανάρете 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