

ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ



ΟΡΓΑΝΩΣΗ:



Ε.Μ.Ι.Ε
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΟΡΙΑΚΗΣ ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΚΑΙ
ΕΣΑΤΟΜΙΚΕΥΜΕΝΗΣ ΔΙΑΓΝΩΣΗΣ ΚΑΙ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ:



ΕΤΑΙΡΕΙΑ
ΟΡΓΑΝΩΣΤΩΝ
ΠΑΡΑΡΤΗΣΕΩΝ
ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗΣ



ΙΑΤΡΙΚΟΣ
ΣΥΛΛΟΓΟΣ
ΑΡΚΑΔΙΑΣ



Ελληνική
Εταιρεία
Παθολογικής
Ανατομικής



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ



Οι Νέες Προοπτικές στην Ογκολογία

70
ΈΤΟΣ

21-22
Φεβρουαρίου
2025

<https://hemope.org/>

ΜΑΛΛΙΑΡΟΠΟΥΛΕΙΟ
ΔΗΜΟΤΙΚΟ ΘΕΑΤΡΟ
ΤΡΙΠΟΛΗ



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



onivyde®
pegylated liposomal irinotecan

Σχεδιάστηκε για να κάνει τη διαφορά ως 1^η γραμμής θεραπεία στον μεταστατικό παγκρεατικό καρκίνο

mOS **11.1** μήνες

mPFS **7.4** μήνες

ORR **41.8%**

1. Onivyde® Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος.
2. Wainberg ZA et al. Lancet. 2023;S0140-6736(23)01366-1.

Για περαιτέρω πληροφορίες, συμβουλευθείτε τη συνοπτική Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που συμπεριλαμβάνεται στο παρόν πρόγραμμα.

Τρόπος Διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή.
Μόνο για Νοσοκομειακή Χρήση.

Onivyde sol.in 4.3mg/ml VL 10ml: Λ.Τ. €908.77 | Ν.Τ. €727.19
(Σε περίπτωση τροποποίησης του Δ.Τ. ισχύουν οι νεότερες τιμές)

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

SERVIER 
moved by you

SERVIER HELLAS ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ
Φραγκοκλησιάς 7, 15125 Μαρούσι
Τηλ. 210 9391000
www.servier.gr

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Πρόεδρος: Σ. Περουκίδης

Μέλη:

Ε. Αρκουμάνη	Ε. Κατσούλη
Ι. Αρφάνη	Χ. Κελέσης
Σ. Βακάλη	Γ. Κορατζοπούλου-Γαλιανακοπούλου
Α. Βασιλοπούλου	Λ. Λαμπρόπουλος
Ε. Βιδάκη	Κ. Μπέζα
Π. Βηλάχος	Α. Μπιμπής
Ε. Δαμαλά	Π. Ρόχας
Η. Κάγκουρας	

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Πρόεδρος: Α. Παπαναστασίου

Μέλη:

Π. Αλεξόπουλος	Σ. Κορφιάς
Κ. Βηλάσης	Γ. Μπονάνος
Α. Ζήζη	Α. Νόννη
Γ. Ζωγράφος	Ε. Οικονόμου
Ν. Θαλασσινός	Β. Πασσά
Ν. Καβαντζάς	Χ. Σιρινιάν
Δ. Καητσίδου	Π. Φούκας
Ε. Κασσή	Δ. Χανιώτης

Abseamed®

Epoetin alfa

Νέα ζωή!

ABSEAMED INJ.SO.PFS 3.000IU/0,3ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 118,61 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 4.000IU/0,4ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 168,15 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 5.000IU/0,5ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 191,10 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 6.000IU/0,6ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 253,18 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 8.000IU/0,8ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 309,96 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 10.000IU/1,0ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 349,52 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 40.000IU/1,0ML PF.SYR BT x 6 PFS: Λ.Τ.: 1.474,15 €

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
ΕΠΙΚΟΙΝΩΗΣΤΕ ΣΤΑ ΤΗΛΕΦΩΝΑ ΤΗΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑΣ
Η ΣΑΡΩΣΤΕ ΤΟΝ ΚΩΔΙΚΑ QR



RAFARM Α.Ε.Β.Ε. ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
Κορίνθου 12, 154 51 Ν, Ψυχικό,
Τηλ.: 211 176 1000, e-mail: info@rafarm.gr
www.rafarm.gr

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ

Φίλες και φίλοι,

Με μεγάλη χαρά για έκτη συνεχή χρονιά διοργανώνουμε στην **Τρίπολη** την Εκπαιδευτική Διημερίδα «**Οι Νέες Προοπτικές στην Ογκολογία**». Το σημαντικό αυτό επιστημονικό γεγονός αναδεικνύει την πόλη μας ως κέντρο των εξελίξεων που συντελούνται στο πεδίο της Ογκολογίας το διήμερο **21-22 Φεβρουαρίου 2025**.

Η επιτυχία της εκδήλωσης των περασμένων ετών, όπως αυτή αποτυπώθηκε από τη συμμετοχή των επιστημόνων που εμπλέκονται στη φροντίδα των ογκολογικών ασθενών αλλά και τα εποικοδομητικά σχόλια των κοινωνικών φορέων, μας επωμίζει με μεγαλύτερη ευθύνη για τη φετινή προσπάθεια.

Σας καλούμε να παρευρεθείτε στη Διημερίδα μας όπου θα ανταλλάξουμε επιστημονικές απόψεις για τις Νέες προοπτικές στην Ογκολογία με διακεκριμένους επιστήμονες οι οποίοι θα αναδείξουν τις καινοτομίες στη διάγνωση και θεραπεία της κακοήθους νόσου.

Σταύρος Περουκίδης
Πρόεδρος
της Οργανωτικής Επιτροπής

Αναστάσιος Παπαναστασίου
Πρόεδρος
της Επιστημονικής Επιτροπής

Χ
Α
Ι
Ρ
Ε
Τ
Ι
Σ
Μ
Ο
Σ



NUBEQA[®]
(darolutamide) 300 mg tablets



Βιβλιογραφικές αναφορές: NUBEQA Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (τελευταία πρόσβαση 22/5/2024)

ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

- Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 300 mg δαρολουταμίδης.
- Έκδοχο με γνωστή δράση
- Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 186 mg μονοϋδρικής λακτόζης

Ενδεικτική Λ.Τ 3.063,82€

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

Κατόχος της Άδειας Κυκλοφορίας:
Bayer AG 51368, Leverkusen, Γερμανία

Τοπικός αντιπρόσωπος του Κατόχου Άδειας
Κυκλοφορίας στην Ελλάδα:
Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ, Αγησιόλου 6-8, 15123 Μαρούσι

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

Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος στο QR code και στον ακόλουθο σύνδεσμο: https://www.ema.europa.eu/el/documents/product-information/nubeqa-epar-product-information_el.pdf



PP-NUB-GR-0079-1 (IOYN2024)

Τοπικός αντιπρόσωπος του Κατόχου Άδειας Κυκλοφορίας στην Κύπρο:
Novagem Ltd, Τηλ:00357 22483858

Τμήμα Ιατρικής Πληροφόρησης
Τηλ: +30 210 6187742, Φαξ: +30 210 6187522
Email: medinfo.gr.cy@bayer.com

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 21 Φεβρουαρίου 2025

15.00-15.15 ΠΡΟΣΕΛΕΥΣΗ – ΕΓΓΡΑΦΕΣ

15.15-17.15 ΣΥΓΧΡΟΝΕΣ ΠΡΟΚΛΗΣΕΙΣ
ΣΤΗ ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ

Προεδρείο: Ι. Αδαμόπουλος, Ά. Χρονάς

Η χρήση της τεχνολογίας στη φροντίδα
ογκολογικών ασθενών

Ε. Αλεξοπούλου

Η συμβολή των νοσηλευτών στη διαχείριση ασθενών
με ανοσοθεραπεία

Α. Αρσενίου

Ο ρόλος της ανακουφιστικής φροντίδας
στην ποιότητα ζωής ογκολογικών ασθενών

Φ. Μανέλη

Δεδομένα ποιότητας επαγγελματικής ζωής
ογκολογικών νοσηλευτών

Φ. Φωτιάς

Παροχή ψυχολογικής υποστήριξης στους ασθενείς με καρκίνο

Ε. Κακή

Ανοιχτή συζήτηση: Δ. Παπαγεωργίου, Π. Ρόχας

17.15-17.30 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ



Παρασκευή 21 Φεβρουαρίου 2025

17.30-18.30 ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΕΙΣ ΣΤΗΝ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ Ι

Προεδρείο: Χ. Κοσμάς, Α. Νόννη

Μη μικροκυτταρικός καρκίνος πνεύμονα:
Ωφελούνται όλοι οι ασθενείς από την ανοσοθεραπεία;

Θ. Φλώρος

Μεταστατικός ορμονοευαίσθητος καρκίνος μαστού:
Υπάρχει πρόοδος μετά τους CDK 4/6 αναστολείς;

Ε. Φεργάδης

Μεταστατικός τριπλά αρνητικός καρκίνος μαστού:
Έχει μεταβληθεί ο θεραπευτικός αλγόριθμος;

Μ. Ασλάνη-Γκοτσαμανίδου

18.30-20.00 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΕΣ ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ σελ. 12

20.00-21.00 ΕΝΑΡΚΤΗΡΙΑ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Γ. Βλάχου, Σ. Περουκίδης

Η θεολογική διάσταση της ασθένειας

Σεβασμιώτατος Μητροπολίτης Μαντινείας

και Κυνουρίας κ. Επιφάνιος

21.00 ΛΗΞΗ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ 1^{ΗΣ} ΗΜΕΡΑΣ

Σάββατο 22 Φεβρουαρίου 2025

09.00-11.00 ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ ΚΑΙ ΕΡΕΥΝΑ ΣΤΗΝ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ

Προεδρείο: Π. Ρόχας, Ν. Καθαντζάς

Βιοδείκτες και Ιατρική Ακριβείας στην Ογκολογία

Φ. Δημητρακόπουλος

Η σημασία της υγρής βιοψίας στα συμπαγή νεοπλάσματα

Η. Κοττιάς

Βιολογική και κλινική σημασία του ανοσιακού

μικροπεριβάλλοντος στην εποχή της ανοσοθεραπείας

Π. Φούκας

11.00-11.30 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ – ΚΑΦΕΣ

11.30-13.30 ΚΛΙΜΑΤΙΚΗ ΑΛΛΑΓΗ-ΚΡΙΣΗ ΚΑΙ ΚΑΡΚΙΝΟΣ

Προεδρείο: Γ. Κουκουράκης, Π. Νάστος

Κλιματική, Περιβαλλοντική κρίση

και επιδράσεις στην υγεία μας

Π. Δημόπουλος

Η επίδραση της κλιματικής-περιβαλλοντικής

μεταβολής στη συχνότητα του καρκίνου

Η.Ε. Αθανασιάδης

Μεταβολή της ποιότητας παροχής υπηρεσιών

υγείας σε συνθήκες κλιματικής μεταβολής

Ν. Τσουκαλής

13.30-14.30 ΜΕΣΗΜΒΡΙΝΗ ΔΙΑΚΟΠΗ



Σάββατο 22 Φεβρουαρίου 2025

14.30-15.30 ΤΕΧΝΗΤΗ ΝΟΗΜΟΣΥΝΗ ΣΤΗΝ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ

Προεδρείο: **Ν. Χατζηνικολάου, Σ. Κορφιάς**

Εφαρμογές της τεχνητής νοημοσύνης στην Ογκολογία

Α. Κυριαζόγλου

Προβληματισμοί από τη χρήση της τεχνητής νοημοσύνης στην Ιατρική

Κ. Σγουροπούλου

15.30-16.30 ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΕΙΣ ΣΤΗΝ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ II

Προεδρείο: **Α. Κούτρας, Φ. Ζαγουρή**

Ο ρόλος των PARP αναστολέων στον καρκίνο ωοθήκης

Ρ. Ζακοπούλου

Καρκίνος παγκρέατος: Υπάρχουν αισιόδοξα μηνύματα;

Μ. Αυγουστίδη

16.30-17.00 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ σελ. 12

17.00-17.15 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ

17.15-18.30 ΙΑΤΡΙΚΟ ΛΑΘΟΣ ΚΑΙ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ

Προεδρείο: **Γ. Κυριακόπουλος, Π. Αλεξόπουλος**

Η έννοια της ιατρικής ευθύνης

Ν. Αλεβιζόπουλος

Η έννοια του ιατρικού σφάλματος

Χ. Ζήσης

Η ποινική αξιολόγηση του ιατρικού λάθους

Δ. Κωστόγιαννης

Ανοιχτή συζήτηση: **Η. Ε. Αθανασιάδης**

Σάββατο 22 Φεβρουαρίου 2025**18.30-20.00 ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΑ ΤΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΜΕ ΚΑΡΚΙΝΟ**

Προεδρείο: Α. Παπαναστασίου, Κ. Βλάχος

Ο ρόλος της διεπιστημονικότητας στην υποστήριξη των Ογκολογικών ασθενών. Η περίπτωση των Οργανισμών της Κοινωνίας των Πολιτών - Καρα3

Ε. Μπίστα

Η σημασία της κατ' οίκον νοσηλείας στη φροντίδα του ογκολογικού ασθενή

Μ. Νικολάου

Δράσεις της ΕΟΠΕ για την αναβάθμιση της παροχής υπηρεσιών στους ογκολογικούς ασθενείς

Ζ. Σαριδάκη

20.00-20.30 ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑΣ

Προεδρείο: Σ. Περουκίδης, Α. Παπαναστασίου

20.30-21.00 ΚΕΝΤΡΙΚΗ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Γ. Ζωγράφος, Ο.Ι. Ζώρας

Μεταπολίτευση 1974-75: Τίποτα δεν ήταν αυτονόητο

Α. Συρίγος



Δορυφορικές Διαλέξεις


Παρασκευή 21 Φεβρουαρίου 2025

18.30-20.00 ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΕΣ ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ

Προεδρείο: **Δ. Τρυφωνόπουλος, Μ. Θαλασσινού**

Καρκίνος νεφρού: Εστιάζοντας στον βέλτιστο
θεραπευτικό αλγόριθμο των συστηματικών
θεραπειών προς όφελος των ασθενών

Ν. Αλεβιζόπουλος

Με την ευγενική χορηγία της  **IPSEN**

Νεότερα δεδομένα στην αντιμετώπιση του Εκτεταμένου
Σταδίου Μικροκυτταρικού Καρκίνου του Πνεύμονα.
Ο ρόλος της Σεργιλουλιμάμπης

Α.Μ. Παπανώτα

Με την ευγενική χορηγία της **WinMedica**

Νεότερα δεδομένα στην αντιμετώπιση
του μη εξαιρεσίμου σταδίου III ΜΜΚΠ

Ν. Πισταματζιάν

Με την ευγενική χορηγία της  **AstraZeneca**

Σάββατο 22 Φεβρουαρίου 2025

16.30-17.00 ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Α. Κούτρας, Φ. Ζαγουρή**

Navigating the Treatment Landscape: Current Algorithms
and Strategies in Urothelial Cancer Management

Α. Νικολακόπουλος

Με την ευγενική χορηγία της  **MERCK**

06.2024/AKYNZE0/adv.01



Akynzeo[®]

netupitant/palonosetron

Ένα καψάκιο περιέχει 300 mg netupitant και 0,5 mg palonosetron

 **Galenica α.ε.**

ΑΘΗΝΑ: Ελευθερίας 4, Κηφισιά 145 64, τηλ.: 210 5281700
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Χάλκης 8, Πυλαία 555 35, τηλ.: 2310 540478
Επιστημονικό Τμήμα τηλ.: 210 5281731
Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης τηλ.: 210 5281805
www.galenica.gr

 **HEL SINN**
Building quality cancer care together

Διανέμεται κατόπιν αδείας της Helsinn Healthcare S.A, Ελβετία

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

Περαιτέρω πληροφορίες περιλαμβάνονται στη
συναπτική Περιγραφή Χαρακτηριστικών Προϊόντος

MAROXIM[®]

CBD 13%/THC 9%

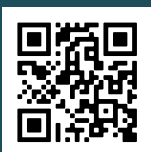
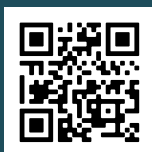
EREVRON[®]

THC 19%/CBD ≤1%



we cann help

Έρθε η ώρα να εξερευνήσουμε νέα μονοπάτια



Για συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, σκανάροντας το QR code.

Η έντυπη μορφή της Περίληψης των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος είναι επίσης διαθέσιμη από την εταιρεία Lavipharm Hellas A.E., τηλ.: 210 6691 000, e-mail: SafetyGreece@lavipharm.com

MAROXIM[®]

CBD 13%/THC 9%

EREVRON[®]

THC 19%/CBD ≤1%

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε

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

Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

Τρόπος διάθεσης: Χορηγείται με περιορισμένη συνταγή του Πίνακα Δ του Ν.3459/2006 περί ναρκωτικών από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της θεραπείας.

ΤΕΛΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗΣ ΚΑΝΝΑΒΗΣ MAROXIM

ολόκληρα ξηρά άνθη φυτού κάνναβης (*Cannabis sativa* L.) (Midnight cultivar) -
Cannabidiol (CBD) 13,0% + Δ9-tetrahydrocannabinol (THC) 9,0%,
BT x1 σάκκος (Bag) x 5g Λ.Τ: 82,96€
BT x1 σάκκος (Bag) x 10g Λ.Τ: 165,91€

ΤΕΛΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗΣ ΚΑΝΝΑΒΗΣ EREVRON

ολόκληρα ξηρά άνθη φυτού κάνναβης (*Cannabis sativa* L.) (Erez cultivar) -
Δ9-tetrahydrocannabinol (THC) 19,0% + cannabidiol (CBD) ≤1,0%,
BT x1 σάκκος (Bag) x 5g Λ.Τ: 75,41€
BT x1 σάκκος (Bag) x 10g Λ.Τ: 150,83€



TIKUN OLAM

Κάτοχος Ειδικής Έγκρισης Κυκλοφορίας
TIKUN OLAM GREECE S.A
Πανεπιστημίου 25-29, 10564,
Αθήνα, Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6770600, +30 274 1111 900
<https://tikuneurope.com>

Υπεύθυνος Προώθησης
Lavipharm Hellas A.E.
Οδός Αγίας Μερίας,
190 02 Παιανία Αττικής
Τηλ.: 210 6691 000
www.lavipharm.com



KEYTRUDA[®]

(pembrolizumab) for Infusion 100mg

Για την πλήρη περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος, παρακαλούμε να απευθύνεστε στην MSD ΑΦΒΕΕ, Αγίου Δημητρίου 63, 174 56, Αλιμος. Τηλ.: 210 9897 300, Αρ. ΓΕΜΗ 121808101000

KEYTRUDA C/S.SOL.IN 25MG/ML BTx1 VIALx4ML: 2.481,70€ (Χ.Τ) 2.702,95€ (Λ.Τ) 2.231,33€ (Ν.Τ)

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



ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

ΙΩΑΝΝΗΣ Κ. ΑΔΑΜΟΠΟΥΛΟΣ

Διευθυντής Μονάδος Μεσογειακής Αναιμίας, Ιατρείου Αιματολογικών Παθήσεων, Γ.Ν. Μεσσηνίας - Ν.Μ. Καλαμάτας

ΗΛΙΑΣ Ε. ΑΘΑΝΑΣΙΑΔΗΣ

Ογκολόγος - Παθολόγος. Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής «ΜΗΤΕΡΑ», Επίκουρος Καθηγητής Ογκολογίας Northwestern University Η.Π.Α

ΝΕΚΤΑΡΙΟΣ ΑΛΕΒΙΖΟΠΟΥΛΟΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α' Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»

ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ ΑΛΕΞΟΠΟΥΛΟΣ

Αναπληρωτής Καθηγητής Ψυχιατρικής-Ψυχογηριατρικής. Ψυχιατρική Κλινική, Τμήμα Ιατρικής, Σχολή Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Πατρών. Global Brain Health Institute, Trinity College Dublin. Department of Psychiatry and Psychotherapy, Klinikum rechts der Isar, Faculty of Medicine, Technical University of Munich

ΕΛΕΝΗ ΑΛΕΞΟΠΟΥΛΟΥ

Μεταπτυχιακό τίτλο στο ΕΑΠ στο τμήμα «Διαχείριση Γήρανος και Χρόνιων Νοσημάτων», απόφοιτη του τμήματος Νοσηλευτικής Α' του Α.Τ.Ε.Ι Αθήνας

ΑΡΓΥΡΩ ΑΡΣΕΝΙΟΥ

Προπτυχιακή Φοιτήτρια, Τμήμα Νοσηλευτικής, Εργαστήριο Βασικών Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Πελοποννήσου, Τρίπολη

ΜΑΡΙΑ ΑΣΛΑΝΗ-ΓΚΟΤΖΑΜΑΝΙΔΟΥ

MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος. Επιμελήτρια Β', Ογκολογική Μονάδα Β' Πανεπιστημιακής Παθολογικής Κλινικής ΕΚΠΑ. Γ.Ν.Α «Ιπποκράτειο»

ΜΑΡΙΑ ΑΥΓΟΥΣΤΙΔΟΥ

MD, FÄ, Παθολόγος Ογκολόγος, Ανακουφιστική Ιατρική, german board certified τ. υποδιευθύντρια St. Lukas Klinik Solingen

ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΒΛΑΣΗΣ

Χειρουργός Ορθοπαιδικός, Καθηγητής Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών, Βουλευτής Αρκαδίας

ΓΑΡΥΦΑΛΙΑ ΝΙΚ. ΒΛΑΧΟΥ

Πνευμονολόγος MD, PhD, Διευθύντρια Πνευμονολογικής Κλινικής Π.Γ.Ν Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

ΦΩΤΕΙΝΟΣ - ΙΩΑΝΝΗΣ ΔΗΜΗΤΡΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

Επίκουρος Καθηγητής Παθολογίας - Ογκολογίας και Πειραματική Ογκολογίας Πανεπιστημίου Πατρών

ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΣ

Καθηγητής Βοτανικής και Οικολογίας, Τμήμα Βιολογίας, Πανεπιστήμιο Πατρών

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

ΣΕΒΑΣΜΙΩΤΑΤΟΣ ΜΗΤΡΟΠΟΛΙΤΗΣ κ. ΕΠΙΦΑΝΙΟΣ

Σεβασμιώτατος Μητροπολίτης Μαντινείας και Κυνουρίας

ΦΛΩΡΑ ΖΑΓΟΥΡΗ

Καθηγήτρια Ε.Κ.Π.Α., Παθολόγος Ογκολόγος, Θεραπευτική Κλινική,
Γ.Ν.Α. «Αλεξάνδρα»

ΡΟΥΜΠΙΝΗ ΖΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β', ΓΟΝΚ «Αγ. Ανάργυροι»

ΧΑΡΑΛΑΜΠΟΣ ΖΗΣΗΣ

MD, PhD, FETCS, Συντονιστής Διευθυντής Θωρακοχειρουργικής Κλινικής ΓΝΝΘΑ
«Η ΣΩΤΗΡΙΑ»

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΖΩΓΡΑΦΟΣ

Ομότιμος Καθηγητής Χειρουργικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Πρόεδρος Ανώτατου
Υγειονομικού Συμβουλίου (ΑΥΣ)

ΟΔΥΣΣΕΑΣ - ΙΩΑΝΝΗΣ ΖΩΡΑΣ

Ομότιμος Καθηγητής Χειρουργικής Ογκολογίας Αντεπιστέλλον μέλος της Ακαδημίας
Αθηνών

ΜΑΡΙΑ ΘΑΛΑΣΣΙΝΟΥ

Κλινικός Φαρμακοποιός, MSc στην Κλινική Φαρμακευτική, Φαρμακευτική, ΕΚΠΑ
& MSc στο Σχεδιασμό Υπηρεσιών Υγείας, Ιατρική, ΕΚΠΑ, Υπεύθυνη Φαρμακευτικού
Τμήματος Π.Γ.Ν. Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια», Πρ. Κλινική Αξιολογήτρια, Τμήμα
Κλινικών Δοκιμών ΕΟΦ

ΝΙΚΟΛΑΟΣ Γ. ΚΑΒΑΝΤΖΑΣ

Καθηγητής Παθολογικής Ανατομικής, Α' Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής
Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»

ΕΛΕΥΘΕΡΙΑ ΚΑΚΗ

Νοσηλεύτρια Τ.Ε Αιμοδοσίας, Π.Γ.Ν Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

ΣΤΕΦΑΝΟΣ ΚΟΡΦΙΑΣ

Καθηγητής Νευροχειρουργικής, Διευθυντής Α' Νευροχειρουργικής Κλινικής ΕΚΠΑ
Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»

ΧΡΗΣΤΟΣ ΚΟΣΜΑΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Επιστημονικός Υπεύθυνος - Διευθυντής Παθολογικού
Ογκολογικού Τμήματος & Μονάδας Μεταμόσχευσης Αιμοποιητικών Κυττάρων,
Γ.Α.Ν.Π. «Μεταξά»

ΗΛΙΑΣ Α. ΚΟΤΤΕΑΣ

MD, PhD, Αναπληρωτής Καθηγητής ΕΚΠΑ, Παθολόγος-Ογκολόγος, Ογκολογική
Μονάδα, ΓΝΝΘΑ «Η Σωτηρία»



ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΚΟΥΚΟΥΡΑΚΗΣ

MD, PhD, Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος. Διευθυντής Γ.Α.Ν.Α «Ο Άγιος Σάββας». Πρόεδρος ΕΕΑΟ

ΑΓΓΕΛΟΣ ΚΟΥΤΡΑΣ

Καθηγητής Παθολογίας Ογκολογίας Πανεπιστημίου Πατρών, Διευθυντής Ογκολογικού Τμήματος Π.Γ.Ν. Πατρών

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΚΥΡΙΑΖΟΓΛΟΥ

MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επικουρικός Επιμελητής, Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Ιατρική Σχολή Π.Γ.Ν. «Αττικών»

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΚΥΡΙΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

PhD (Paris-Panthion-Assas), LL.M (Paris-Panthion-Assas) Αναπληρωτής Κοσμήτορας Νομικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών Αναπληρωτής Καθηγητής Διεθνούς Δικαίου

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΚΩΣΤΟΓΙΑΝΝΗΣ

Δικηγόρος Παρ' Αρείω Πάγω - Πρόεδρος Δικηγορικού Συλλόγου Τριπόλεως

ΦΩΤΕΙΝΗ ΜΑΝΕΛΗ

Νοσηλεύτρια T.E, MSc, Αιμοδοσία, Παναρκαδικό Νοσοκομείο Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

ΕΥΑΓΓΕΛΗ ΜΠΙΣΤΑ

Phd(c), Mba, MSc, BSc, Υπεύθυνη Ανάπτυξης και Λειτουργίας - cofounder Kara3. Πιστοποιημένη Εκπαιδύτρια Ενηλίκων- Πιστοποιημένη Εθελόντρια Ογκολογικών Ασθενών

ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ ΝΑΣΤΟΣ

Καθηγητής Κλιματολογίας, ΕΚΠΑ

ΑΧΙΛΛΕΑΣ ΝΙΚΟΛΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

Παθολόγος-Ογκολόγος MD, PhD, Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Πατρών

ΜΙΧΑΛΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΥ

MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος Επιστημονικά Υπεύθυνος Διατομιακού Τμήματος - Κατ' οίκον Νοσηλείας ΓΑΟΝΑ «Ο Άγιος Σάββας»

ΑΦΡΟΔΙΤΗ ΝΟΝΝΗ

Καθηγήτρια Παθολογικής Ανατομικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ

Επίκουρος Καθηγητής Παθολογικής Νοσηλευτικής Πανεπιστημίου Πελοποννήσου. Προϊστάμενος ODC Ευρωκλινική Αθηνών. Πρόεδρος Τομέα Νοσηλευτικής Ογκολογίας ΕΣΝΕ

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΠΑΠΑΝΑΣΤΑΣΙΟΥ

MD, PhD, PharmD, Επίκουρος Καθηγητής Παθολογικής Ανατομικής, Τμήμα Βιοϊατρικών Επιστημών, Πανεπιστήμιο Δυτικής Αττικής

ΑΡΙΣΤΕΑ - ΜΑΡΙΑ ΠΑΠΑΝΩΤΑ

MD, PhD, Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Θεραπευτική Κλινική Ε.Κ.Π.Α

ΣΤΑΥΡΟΣ ΠΕΡΟΥΚΙΔΗΣ

MD, MSc, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος, Π.Γ.Ν. Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

ΝΙΚΟΛΑΟΣ ΠΙΣΤΑΜΑΛΤΖΙΑΝ

MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής, Ογκολογική Κλινική, Νοσοκομείο «ΜΗΤΕΡΑ»

ΠΑΟΛΑ ΡΟΧΑΣ

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Βιολογίας - Βιοχημείας, Τμήμα Νοσηλευτικής Σχολής Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Πελοποννήσου

ΖΕΝΙΑ ΣΑΡΙΔΑΚΗ - ΖΩΡΑ

MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Πρόεδρος Εταιρείας Ογκολόγων Παθολόγων Ελλάδας (ΕΟΠΕ), Διευθύντρια στην Α' Ογκολογική Κλινική Metropolitan Hospital, Αθήνα, Επιστημονικός Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος «Ασκληπιός ΔΙΑΓΝΩΣΙΣ», Ηράκλειο Κρήτης

ΚΛΕΙΩ ΣΓΟΥΡΟΠΟΥΛΟΥ

Εσωτερικό Μέλος Συμβουλίου Διοίκησης, Καθηγήτρια του Τμήματος Μηχανικών Πληροφορικής και Υπολογιστών της Σχολής Μηχανικών, Πανεπιστήμιο Δυτικής Αττικής

ΑΓΓΕΛΟΣ (ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ) ΣΥΡΙΓΟΣ

Καθηγητής Διεθνούς Δικαίου και Εξωτερικής Πολιτικής, Πάντειο Πανεπιστήμιο

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΤΡΥΦΩΝΟΠΟΥΛΟΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α «Ο Άγιος Σάββας»

ΝΙΚΟΛΑΟΣ ΤΣΟΥΚΑΛΑΣ

MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, MSc Βιοπληροφορική, Διευθυντής, Ογκολογικό Τμήμα, 417 ΝΙΜΤΣ, Επιστημονικός Συνεργάτης Νοσοκομείο «Ερρίκος Ντυνάν»

ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΦΕΡΓΑΔΗΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Β', Παθολογική - Ογκολογική κλινική, Γ.Α.Ν.Π. «Μεταξά»



ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

ΘΕΟΦΑΝΗΣ ΦΛΩΡΟΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος, Στρατιωτικός Ιατρός Π.Ν., Διευθυντής, Ε' Ογκολογική Κλινική Νοσοκομείου Metropolitan General, Av. Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής Ναυτικού Νοσοκομείου Αθηνών

ΠΕΡΙΚΛΗΣ ΦΟΥΚΑΣ

Καθηγητής, Β' Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Π.Γ.Ν. «Αττικόν»

ΦΩΤΙΟΣ ΦΩΤΙΑΣ

Απόφοιτος Τμήματος Νοσηλευτικής Πανεπιστήμιο Πελοποννήσου και Recruiter Manager at Talent Loom

ΝΙΚΟΛΑΟΣ ΧΑΤΖΗΝΙΚΟΛΑΟΥ

Βιολόγος

ΑΓΓΕΛΟΣ ΧΡΟΝΑΣ

MD, MSc, PhDc, Γενικός Χειρουργός, Α' Προπαιδευτική Χειρουργική Κλινική Πανεπιστημίου Αθηνών, Γ.Ν.Α. «Ιπποκράτειο» τ. Αντιπεριφερειάρχης Υγείας & Πρόνοιας Περιφέρειας Πελοποννήσου Μέλος Πειθαρχικής Επιτροπής Εθνικού Οργανισμού Καταπολέμησης του Ντόπινγκ (Ε.Ο.ΚΑ.Ν.)

Πάρτε τον έλεγχο με το CABOMETYX® για τους ασθενείς σας

Το CABOMETYX® ως αναστολέας τυροσινικής κινάσης (TKI) και από του στόματος θεραπεία επέδειξε στατιστικά σημαντική βελτίωση των PFS, OS, ORR² μέσω της αναστολής των παραγόντων MET, AXL, VEGFR³ σε όλες τις κλινικές μελέτες¹



ΝΕΦΡΟΥΚΥΤΤΑΡΙΚΟ ΚΑΡΚΙΝΩΜΑ

1η Γραμμή¹

Σε ενήλικες ασθενείς με προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα ενδιάμεσης ή φτωχής πρόγνωσης, οι οποίοι δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία.

Σε συνδυασμό με νιβολουμάμπη, ενδείκνυται για την θεραπεία πρώτης γραμμής σε ενήλικες ασθενείς με προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα.

2η Γραμμή¹

Σε ενήλικες ασθενείς με προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα μετά από προηγούμενη στοχεύουσα θεραπεία αγγειακού ενδοθηλιακού αυξητικού παράγοντα (vascular endothelial growth factor, VEGF).



ΗΠΑΤΟΥΚΥΤΤΑΡΙΚΟ ΚΑΡΚΙΝΩΜΑ

2η Γραμμή¹

Ενδείκνυται ως μονοθεραπεία για τη θεραπεία του ηπατοκυτταρικού καρκινώματος σε ενήλικες ασθενείς που έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία με σοραφενίμπη.



ΔΙΑΦΟΡΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΚΑΡΚΙΝΩΜΑ ΘΥΡΕΟΕΙΔΟΥΣ

2η Γραμμή¹

Σε ενήλικες ασθενείς με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό, διαφοροποιημένο καρκίνωμα θυρεοειδούς (DTC)⁴, ανθεκτικό ή μη κατάλληλο για θεραπεία με ραδιενεργό ιώδιο (RAI)⁴, που έχουν παρουσιάσει εξέλιξη της νόσου κατά τη διάρκεια ή μετά από προηγούμενη συστηματική θεραπεία.

Το CABOMETYX® έχει ένα διαχειρίσιμο προφίλ ανεκτικότητας και ασφάλειας, το οποίο έχει αποδειχθεί σε όλες τις κλινικές μελέτες προσφέροντας στους ασθενείς ποιότητα ζωής¹

1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος: Scan QR Code | 2. PFS: Progression Free Survival, OS: Overall Survival, ORR: Overall Response Rate | 3. MET: Receptor Tyrosine Kinase, AXL: Receptor Tyrosine Kinase, VEGFR: Vascular Endothelial Growth Factor Receptor | 4. DTC: Differentiated Thyroid Cancer, RAI: Radioactive Iodine

IPSEN MON. ΕΠΕ

ΑΓΙΟΥ ΔΗΜΗΤΡΙΟΥ 63, 174 56 ΑΛΙΜΟΣ, ΑΘΗΝΑ
ΤΗΛ.: 210 9843324, 210 9858930, FAX: 210 9887911

E-mail: ipsenepe@ipsen.com
www.ipsen.com/greece

Τηλέφωνα φαρμακοεπαγρύπνησης:
210 98 43 324, 210 98 58 930

ΔΤΦ: 04/01/2025

CABOMETYX F.C.TAB 20MG/TAB
Φιάλη (HDPE) x 30 tabs: 4215,05€
CABOMETYX F.C.TAB 40MG/TAB
Φιάλη (HDPE) x 30 tabs: 4215,05€
CABOMETYX F.C.TAB 60MG/TAB
Φιάλη (HDPE) x 30 tabs: 4215,05€



Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος CABOMETYX
Ημ. αναθεώρησης κείμενου, 06 Οκτωβρίου 2023

**CABOMETYX®**
(cabozantinib) tablets

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

 **IPSEN**

1CABO - AJAN 2025

PecFent®

ΡΙΝΙΚΟ ΕΚΝΕΦΩΜΑ ΚΙΤΡΙΚΗΣ ΦΑΙΝΤΑΝΥΛΗΣ



Abstral®

ΥΠΟΓΛΩΣΣΙΑ ΔΙΣΚΙΑ ΚΙΤΡΙΚΗΣ ΦΑΙΝΤΑΝΥΛΗΣ

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

Kyowa KIRIN

GRÜNENTHAL

ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ:

anaBIOsis
pharmaceuticals

Responsible Usage



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Αθήνα: Παράλιερος Α. Κύμης 3-7, ΤΚ 14122 Νέο Ηράκλειο Αττικής, τηλ: 210 271 1020, fax: 210 271 2001
Θεο/νίκη: 9^ο χλμ. Θεο/νίκης - Μουδανιών, 55535 Θεο/νίκη, τηλ: 2310 489360, fax: 2310 489396
email: info@anabiosis.gr • site: www.anabiosis.gr

Fentanyl/Sandoz

Fentanyl citrate



100 µg



200 µg



300 µg



400 µg

Το μέγεθος των δισκίων που απεικονίζονται δεν είναι πραγματικό.

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ειδική ιατρική συνταγή του Ν 3459/06 περί ναρκωτικών (ΠΙΝΑΚΑΣ Γ).

FENTANYL/SANDOZ SUBL.TAB 100MCG/TAB ΒΤx30x1 Λ.Τ.: 94,64 €, FENTANYL/SANDOZ SUBL.TAB 200MCG/TAB ΒΤx30x1 Λ.Τ.: 99,70 €, FENTANYL/SANDOZ SUBL.TAB 300MCG/TAB ΒΤx30x1 Λ.Τ.: 110,97 €, FENTANYL/SANDOZ SUBL.TAB 400MCG/TAB ΒΤx30x1 Λ.Τ.: 110,97 €



Πριν την συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περιλήψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάροντας τον παρακάτω σύνδεσμο.

Η έντυπη μορφή της Περιλήψης των Χαρακτηριστικών του

Προϊόντος είναι επίσης διαθέσιμη από την εταιρεία Lavipharm Hellas A.E., τηλ.: 210 6691 000, e-mail: SafetyGreece@lavipharm.com

FENT/SAND/LAV/04.2024

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

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΠΡΩΘΗΣΗΣ

Lavipharm Hellas A.E.

Οδός Αγίας Μαρίνας, 190 02 Παιανία Αττικής

Τηλ.: 210 6691 000

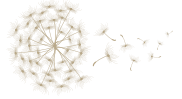
www.lavipharm.com

SANDOZ

ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova
ulica 57, SI-1000 Ljubljana, Σλοβενία.

ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
SANDOZ HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
Φραγκοκκλησιάς 7B, 151 25 Μαρούσι
Τηλ: +30 216 600 5000

 Lavipharm



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: 2 10 669603,

e-mail: pharmacovigilance@medicair.gr, 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.

Λαρίσης 10, 15351 Παλλήνη, Αθήνα,

τ-φ 2 10 6669 603, e info@medicair.gr

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€

Το PHESGO® συνδυάζει τα πλεονεκτήματα του PERJETA®, Herceptin® σε μια ένεση υποδόριας μορφής, σταθερού συνδυασμού που μπορεί να χορηγηθεί μέσα σε 5 λεπτά.¹⁻⁴

Οι ασθενείς με **HER2+** καρκίνο του μαστού αφιερώνουν έως 100 ώρες κάθε χρόνο για την θεραπεία τους.^{1,2}



PHESGO®

PERTUZUMAB-TRASTUZUMAB

Go there

Πληροφορίες για την ασφάλεια: Για Επαγγελματίες Υγείας

Οι πιο συχνές ADRs (≥30%) που αναφέρθηκαν σε ασθενείς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με PHESGO ή ενδοφλέβια περτουζουμάμπη σε συνδυασμό με τρασταζουμάμπη και χημειοθεραπεία ήταν η αλωπεκία, η διάρροια, η ναυτία, η αναμία, η εξασθένιση και η αρθραλγία. Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλούμε όπως παραπεμφθείτε στην ΠΧΠ του φαρμάκου που παρατίθεται κάτωθεν.

Πληροφορίες για την κύηση: Για Επαγγελματίες Υγείας

Εάν μία ασθενής μείνει έγκυος ενώ λαμβάνει PHESGO, ή εντός 7 μηνών μετά την τελευταία δόση του PHESGO, παρακαλούμε να αναφέρετε αμέσως την εγκυμοσύνη στην τοπική Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (HELLAS) ΑΕ στα παρακάτω στοιχεία.

Επιπρόσθετες πληροφορίες θα ζητηθούν κατά τη διάρκεια μίας εγκυμοσύνης με έκθεση στο PHESGO και κατά τη διάρκεια του πρώτου χρόνου ζωής του βρέφους. Αυτό θα δώσει στη Roche τη δυνατότητα να κατανοήσει καλύτερα την ασφάλεια του PHESGO και να παρέχει κατάλληλες πληροφορίες στις υγειονομικές αρχές, στους παρόχους υγειονομικής περίθαλψης και στους ασθενείς. Για περισσότερες πληροφορίες, παρακαλούμε ανατρέξτε στην ΠΧΠ του PHESGO.

PHESGO Τρόπος διάθεσης:

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

Phesgo 1200mg / 600mg 1 VIALx15ML Ελλάδα: N.T: 4.276,31 € Λ.Τ: 5.142,34 €	Phesgo 1200mg / 600mg 1 VIALx15ML Κύπρος: Μ.Τ: 7.140,83 €
--	--

Phesgo 600mg / 600mg 1 VIALx10ML Ελλάδα: N.T: 2.721,03€ Λ.Τ: 3.272,08 €	Phesgo 600mg / 600mg 1 VIALx10ML Κύπρος: Μ.Τ: 4.206,20 €
--	---

Βιβλιογραφία

1. PERJETA Summary of Product Characteristics. 2. Herceptin Summary of Product Characteristics. 3. PHESGO Summary of Product Characteristics. 4. Tan AR, et al. Lancet Oncol 2021;22:85–97.

▼ 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) Α.Ε., είτε αποστέλλοντας e-mail (hellas.drugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνικά (+30 2106166100). **Κύπρος:** στο Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης της εταιρείας Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ, είτε αποστέλλοντας e-mail (drugsafety@stomatilis.com), είτε τηλεφωνικά (+357 22-257200) ή μέσω Φαξ (+357 22-257300).

Ελλάδα: ROCHE (Hellas) A.E.

Αλαμάνας 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική, Τηλ.: 210 6166100, email: hellas.medinfo@roche.com, 800 111 93 00 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

Κύπρος: Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ. : Τηλ.: +357 - 22 76 62 76

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και

Αναφέρετε:

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για

ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Για την ΠΧΠ σκανάρετε εδώ



Οι Νέες Προοπτικές στην Ογκολογία



ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Σας ευχαριστούμε θερμά
για την πολύτιμη οικονομική στήριξή σας.



ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Σας ευχαριστούμε θερμά
για την πολύτιμη οικονομική στήριξή σας.



Μαγνητική - Αξονική Τομογραφία
Κέντρο Μαστού Ισθμού Κορίνθου
Diagnostic & Therapeutic Center - MRI, CT & Breast Center
... με προτεραιότητα στον άνθρωπο!
where the individual comes first!



medicair



Pierre Fabre
FARMAKA S.A.



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ
ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ

ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΥΓΕΙΑΣ & ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΜΕΡΙΜΝΑΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΥΓΕΙΑΣ

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL 4,3 MG/ML ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΣΠΟΡΑΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ

ΣΥΝΘΕΣΗ*

Ένα φιαλίδιο των 10 ml πυκνού διαλύματος περιέχει 43 mg άνυδρης ιρινοτεκάνης ελευθέρως βάρης (ως άλας οκταθεϊκής σακχαρώδης ιρινοτεκάνης σε πεκυλιωμένο λιποσωμιακό σκεύασμα).

Εκδόχο με γνωστά δράση

Ένα ml πυκνού διαλύματος περιέχει 0,144 mmol (3,31 mg) νατρίου.

ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ*

Το ONIVYDE pegylated liposomal ενδείκνυται:

- σε συνδυασμό με οξεαλιπλίνη, 5φθοριουρακίλη (5FU) και λευκοβορίνη (LV) για την θεραπεία πρώτης γραμμής σε ενήλικες ασθενείς με μεταστατικό αδενοκαρκίνωμα παγκρέατος,

- σε συνδυασμό με 5FU και LV για την θεραπεία μεταστατικού αδενοκαρκινώματος του παγκρέατος σε ενήλικες ασθενείς που έχουν παρουσιάσει εξέλιξη μετά από θεραπεία με βάση τη γεμισταβίνη.

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ*

Το ONIVYDE pegylated liposomal πρέπει να συνταγογραφείται και να χορηγείται σε ασθενείς μόνο από επαγγελματίες υγείας με εμπειρία στη χρήση αντικαρκινικών θεραπειών.

Το ONIVYDE pegylated liposomal δεν είναι ισοδύναμο με τα μη λιποσωμιακά σκευάσματα ιρινοτεκάνης και δεν θα πρέπει να χρησιμοποιούνται εναλλάξ.

Δεν θα πρέπει να χορηγείται ως μεμονωμένος παράγοντας και θα πρέπει να συνεχίζεται μέχρι την εξέλιξη της νόσου ή μέχρι να μην είναι πλέον ανεκτό από τον ασθενή.

Δοσολογία

Η συνιστώμενη δόση του ONIVYDE pegylated liposomal σε συνδυασμό με οξεαλιπλίνη, 5FU και LV είναι 60 mg/m² ενδοφλεβίως σε διάστημα 90 λεπτών, ακολουθούμενα από οξεαλιπλίνη 60 mg/m² ενδοφλεβίως σε διάστημα 120 λεπτών, ακολουθούμενα από LV 400 mg/m² ενδοφλεβίως σε διάστημα 30 λεπτών, ακολουθούμενα από 5FU 2.400 mg/m² ενδοφλεβίως σε διάστημα 46 ωρών. Αυτό το σχήμα θα πρέπει να χορηγείται κάθε 2 εβδομάδες. Η συνιστώμενη δόση έναρξης του ONIVYDE pegylated liposomal σε ασθενείς που είναι γνωστό ότι είναι ομόζυγοι για το αλληλόμορφο UGT1A1*28 δεν αλλάζει.

Η συνιστώμενη δόση του ONIVYDE pegylated liposomal σε συνδυασμό με 5FU και LV είναι 70 mg/m² ενδοφλεβίως σε διάστημα 90 λεπτών, ακολουθούμενα από LV 400 mg/m² ενδοφλεβίως σε διάστημα 30 λεπτών, ακολουθούμενα από 5FU 2.400 mg/m² ενδοφλεβίως σε διάστημα 46 ωρών, χορηγούμενα κάθε 2 εβδομάδες.

Θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο χρήσης μειωμένης δόσης έναρξης ONIVYDE pegylated liposomal ίσης με 50 mg/m² για ασθενείς που είναι γνωστό ότι είναι ομόζυγοι για το αλληλόμορφο UGT1A1*28. Θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο αύξησης της δόσης του ONIVYDE pegylated liposomal σε 70 mg/m², εάν είναι ανεκτό σε συνεχόμενους κύκλους.

Προσαρμογές της δόσης συσπώνονται για την αντιμετώπιση τοξικότητας που σχετίζονται με το ONIVYDE pegylated liposomal.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ*

Ιστορικό υπερευαισθησίας βαριάς μορφής στην ιρινοτεκάνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα. Θηλασμός.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ*

Το ONIVYDE pegylated liposomal είναι ένα λιποσωμιακό σκεύασμα ιρινοτεκάνης με διαφορετικές φαρμακοκινητικές ιδιότητες συγκριτικά με τη μη λιποσωμιακή ιρινοτεκάνη. Η συγκέντρωση και η περιεκτικότητα της δόσης είναι διαφορετικές συγκριτικά με τις μη λιποσωμιακές ιρινοτεκάνες.

Μυελοκαταστολή/ουδετεροπενία

Συνιστάται παρακολούθηση με γενικές εξετάσεις αίματος κατά τη διάρκεια της θεραπείας με ONIVYDE pegylated liposomal. Οι ασθενείς θα πρέπει να γνωρίζουν ότι υπάρχει κίνδυνος ουδετεροπενίας, καθώς και τη σημασία του πυρετού. Η εμπύρετη ουδετεροπενία (θερμοκρασία σώματος > 38 °C και αριθμός ουδετερόφιλων ≤ 1.000 κύτταρα/mm³) θα πρέπει να αντιμετωπίζεται επείγοντας στο νοσοκομείο, με ενδοφλέβια αντιβιοτικά ευρέος φάσματος. Σηψαιμία με ουδετεροπενικό πυρετό και επακόλουθη οπτική καταπληξία με μοιραία έκβαση έχουν παρατηρηθεί σε ασθενείς με μεταστατικό αδενοκαρκίνωμα του παγκρέατος που έλαβαν θεραπεία με ONIVYDE pegylated liposomal.

Σε ασθενείς που αντιμετώπισαν αιματολογικά συμβάντα βαριάς μορφής, συστάται η μείωση της δόσης ή η διακοπή της θεραπείας. Ασθενείς με ανεπάρκεια μυελού των οστών βαριάς μορφής δεν θα πρέπει να λαμβάνουν θεραπεία με ONIVYDE pegylated liposomal. Το ιστορικό προηγούμενης ακτινοβολίας της κοιλίας αυξάνει τον κίνδυνο ουδετεροπενίας βαριάς μορφής και εμπύρετης ουδετεροπενίας μετά τη θεραπεία με ONIVYDE pegylated liposomal. Συνιστάται στενή παρακολούθηση με εξετάσεις αίματος, ενώ θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο χρήσης αυξημένων παραγόντων μυελοκυττάρων για ασθενείς με ιστορικό ακτινοβολίας της κοιλίας. Θα πρέπει να είναι προσεκτικοί σε ασθενείς στους οποίους χορηγείται ONIVYDE pegylated liposomal ταυτόχρονα με ακτινοβολία.

Οι ασθενείς με ανεπάρκεια γλυκογονοδίαση της γαλερρυθρίνης, όπως αυτοί με σύνδρομο Gilbert, μπορεί να διατρέχουν μεγαλύτερο κίνδυνο μυελοκαταστολής κατά τη λήψη θεραπείας με ONIVYDE pegylated liposomal.

Ανοσοκατασταλτικές επιδράσεις και εμβόλια

Η χορήγηση εμβολίων με ζώντες ή ζώντες εξασθενημένους μικροοργανισμούς σε ασθενείς με ανοσοκαταστολή λόγω χημειοθεραπευτικών φαρμακευτικών προϊόντων, συμπεριλαμβανομένου του ONIVYDE pegylated liposomal, μπορεί να προκαλέσει σοβαρές ή θανατηφόρες λοιμώξεις. Συνεπώς, ο εμβολιασμός με εμβόλια με ζώντες μικροοργανισμούς θα πρέπει να αποφευχθεί. Επιτρέπεται η χορήγηση εμβολίων με θανατωμένους ή αδρανιστοποιημένους μικροοργανισμούς. Ωστόσο, η ανταπόκριση σε αυτά τα εμβόλια μπορεί να είναι μειωμένη.

Αλληλεπιδράσεις με ισχυρούς επαγωγείς του CYP3A4

Το ONIVYDE pegylated liposomal δεν θα πρέπει να συγχρηγείται με ισχυρούς επαγωγείς

του ενζύμου CYP3A4, εκτός εάν δεν υπάρχουν άλλες εναλλακτικές επιλογές θεραπείας. Η κατάλληλη δόση έναρξης για ασθενείς που λαμβάνουν αυτά τα αντιστασμοδικά ή άλλους ισχυρούς επαγωγείς δεν έχει καθοριστεί. Θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο υποκατάστασής τους με θεραπείες που δεν προκαλούν ενζυμική επαγωγή τουλάχιστον 2 εβδομάδες πριν από την έναρξη της θεραπείας με ONIVYDE pegylated liposomal.

Αλληλεπιδράσεις με ισχυρούς αναστολείς του CYP3A4 ή ισχυρούς αναστολείς του UGT1A1
Το ONIVYDE pegylated liposomal δεν θα πρέπει να συγχρηγείται με ισχυρούς αναστολείς του ενζύμου CYP3A4. Οι ισχυροί αναστολείς του CYP3A4 θα πρέπει να διακόπτονται τουλάχιστον 2 εβδομάδες πριν από την έναρξη της θεραπείας με ONIVYDE pegylated liposomal.

Το ONIVYDE pegylated liposomal δεν θα πρέπει να συγχρηγείται με ισχυρούς αναστολείς του UGT1A, εκτός εάν δεν υπάρχουν άλλες εναλλακτικές επιλογές θεραπείας.

Διάρροια

Το ONIVYDE pegylated liposomal μπορεί να προκαλέσει σοβαρή και επικίνδυνη για τη ζωή διάρροια. Το ONIVYDE pegylated liposomal δεν πρέπει να χορηγείται σε ασθενείς με απώφραξη του εντέρου και χρόνια φλεγμονώδη νόσο του εντέρου. Διάρροια μπορεί να παρουσιαστεί πρώιμα (εμφάνιση σε ≤ 24 ώρες μετά την έναρξη χορήγησης του ONIVYDE pegylated liposomal) ή όψιμα (> 24 ώρες).

Σε ασθενείς που παρουσιάσουν πρώιμη διάρροια ή χολιγερνικά συμπτώματα, θα πρέπει να εξετάζεται το ενδεχόμενο χρήσης προφυλακτικής και θεραπευτικής αγωγής με τροπινη, εκτός εάν αντενδείκνυται. Οι ασθενείς θα πρέπει να γνωρίζουν τον κίνδυνο καθυστερημένης διάρροιας, που μπορεί να είναι εξουθενωτική και, σε σπάνιες περιπτώσεις, απειλητική για τη ζωή, καθώς οι επίμονες χαλαρές ή υδαρείς κενώσεις μπορεί να προκαλέσουν αφυδάτωση, διαταραχές των ηλεκτρολυτών, κοιλίτιδα, εξέλκωση του γαστρεντερικού (ΓΕ) σωλήνα, λοιμώξη ή σηψαιμία.

Μόλις παρουσιαστεί η πρώτη υγρά κένωση, ο ασθενής θα πρέπει να ξεκινήσει να πίνει μερικές ποσότητες ποτών που περιέχουν ηλεκτρολύτες. Οι ασθενείς θα πρέπει να έχουν άμεσα διαθέσιμη λοπεραμίδη (ή ισοδύναμο) για την έναρξη της θεραπείας για όψιμη διάρροια. Θα πρέπει να ξεκινήσει η χρήση λοπεραμίδης κατά την πρώτη εμφάνιση όχι καλά σχηματισμένων ή χαλαρών κοπράνων ή κατά την πιο πρώιμη εμφάνιση κενώσεων με συχνότητα υψηλότερη από την κανονική. Θα πρέπει να χορηγείται λοπεραμίδη μέχρι ο ασθενής να παραμείνει χωρίς διάρροια για τουλάχιστον 12 ώρες. Για να αποφευχθεί η σοβαρή διάρροια, σταματήστε όλα τα προϊόντα που περιέχουν λακτόζη, διατηρήστε την ενδπόσταση και ακολουθήστε μια διατροφή χαμηλή σε λιπαρά.

Εάν η διάρροια εμμένει ενόσω ο ασθενής λαμβάνει λοπεραμίδη για περισσότερες από 24 ώρες, θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο προσθήκης αντιβιοτικής υποστήριξης από του στόματος (π.χ. φθοροκινολόνη για 7 ημέρες). Η λοπεραμίδη δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται για πάνω από 48 διαδοχικές ώρες λόγω του κινδύνου παραλυτικού ειλέου. Εάν η διάρροια εμμένει για περισσότερες από 48 ώρες, διακόψτε τη χορήγηση λοπεραμίδης, παρακολούθηστε και αναπληρώστε τους υγρούς ηλεκτρολύτες και συνεχίστε την υποστήριξη με αντιβιοτικά μέχρι να υποχωρήσει τα συνδεδεμένα συμπτώματα. Δεν θα πρέπει να ξεκινήσει ένας νέος κύκλος θεραπείας μέχρι η διάρροια να υποχωρήσει σε βαθμό ≤ 1 (23 κενώσεις/ημέρα περισσότερες από τη συχνότητα κενώσεων πριν από τη θεραπεία).

Μετά από διάρροια βαθμού 3 ή 4, η επόμενη δόση του ONIVYDE pegylated liposomal θα πρέπει να μειωθεί.

Χολιγερνικές αντιδράσεις

Η πρώιμη εμφάνιση διάρροιας μπορεί να συνοδεύεται από χολιγερνικά συμπτώματα όπως ριτίτιδα, αυξημένη έκκριση ιδρώτα, έξαψη, διαφόρηση, βραδυκαρδία, μύση και υπερπρισταλιτισμό. Σε περίπτωση εμφάνισης χολιγερνικών συμπτωμάτων, θα πρέπει να χορηγηθεί ατροπίνη.

Αντιδραση υπερευαισθησίας συμπεριλαμβανομένων οξείων αντιδράσεων στην έγχυση
Αναφέρθηκαν αντιδράσεις στην έγχυση, που περιλαμβάνουν κυρίως εξάνθημα, κνίδωση, περικονχικό οίδημα ή κνησμό, σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία με ONIVYDE pegylated liposomal. Παραουσιάστηκαν νέα συμβάντα (όλα βαθμού 1 ή βαθμού 2), γενικά πρώιμα, κατά τη διάρκεια της θεραπείας με ONIVYDE pegylated liposomal, και μόνο 2 από τους 10 ασθενείς παρουσίασαν συμβάντα μετά την πέμπτη δόση. Ενδέχεται να παρουσιαστούν αντιδράσεις υπερευαισθησίας, συμπεριλαμβανομένης της οξείας αντίδρασης στην έγχυση. Το ONIVYDE pegylated liposomal θα πρέπει να διακόπτεται σε περίπτωση αντιδράσεων υπερευαισθησίας βαριάς μορφής.

Προηγούμενη επέμβαση Whipple

Οι ασθενείς με ιστορικό επέμβασης Whipple παρουσιάζουν υψηλότερο κίνδυνο σοβαρών λοιμώξεων μετά τη λήψη ONIVYDE pegylated liposomal σε συνδυασμό με 5FU και λευκοβορίνη. Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για σημεία λοιμώξεων.

Αγγειακές διαταραχές

Το ONIVYDE pegylated liposomal έχει συσχετιστεί με θρομβοεμβολικά επεισόδια όπως πνευμονική εμβολή, αβερβική θρομβώση και αρτηριακή θρομβοεμβολή. Πρέπει να λαμβάνεται λεπτομερές ιατρικό ιστορικό προκειμένου να εντοπίζονται οι ασθενείς με πολλαπλούς παράγοντες κινδύνου εκτός από το υποκειμενο νεύλασμα. Οι ασθενείς θα πρέπει να ενημερώνονται για τα σημεία και τα συμπτώματα της θρομβοεμβολίας και να έχουν ενημερωθεί να επικοινωνούν αμέσως με τον γιατρό ή τον νοσηλεύτη τους σε περίπτωση εμφάνισης τέτοιων σημείων ή συμπτωμάτων.

Πνευμονική τοξικότητα

Παρουσιάστηκαν συμβάντα τύπου διάμεσης πνευμονοπάθειας (ILD) που οδήγησαν σε θάνατους, σε ασθενείς που λάβαναν μη λιποσωμιακή ιρινοτεκάνη. Δεν έχουν αναφερθεί περιπτώσεις συμβάντων τύπου ILD κατά τη θεραπεία με ONIVYDE pegylated liposomal σε κλινικές μελέτες. Στους παράγοντες κινδύνου συγκαταλέγονται η προϋπάρχουσα πνευμονοπάθεια, η χρήση πνευμονοτοξικών φαρμακευτικών προϊόντων, παραγόντων διέγερσης αποκίων ή η λήψη παρακολούθησης ακτινοθεραπείας. Οι ασθενείς με παράγοντες κινδύνου θα πρέπει να παρακολουθούνται στενά για αναπνευστικά συμπτώματα πριν και κατά τη διάρκεια της θεραπείας με ONIVYDE pegylated liposomal. Σε μικρό ποσοστό ασθενών που εγγράφηκαν σε μια κλινική μελέτη με την ιρινοτεκάνη, παρατηρήθηκε ένα δικτυοειδές μοτίβο στην ακτινογραφία θώρακα. Σε περίπτωση νέας ή προοδευτικής εξελισσόμενης δύσπνοιας, βήχα και πυρετού θα πρέπει να διακοπεί η θεραπεία με ONIVYDE pegylated liposomal, για όσο διάστημα εκκρεμεί η διαγνωστική εκτίμηση. Το ONIVYDE pegylated liposomal θα πρέπει να διακόπτεται σε ασθενείς με επιβεβαιωμένη διάγνωση ILD.

Ηπατική δυσλειτουργία

Οι ασθενείς με υπερχοληρουθιναιμία είχαν υψηλότερες συγκεντρώσεις ολικής



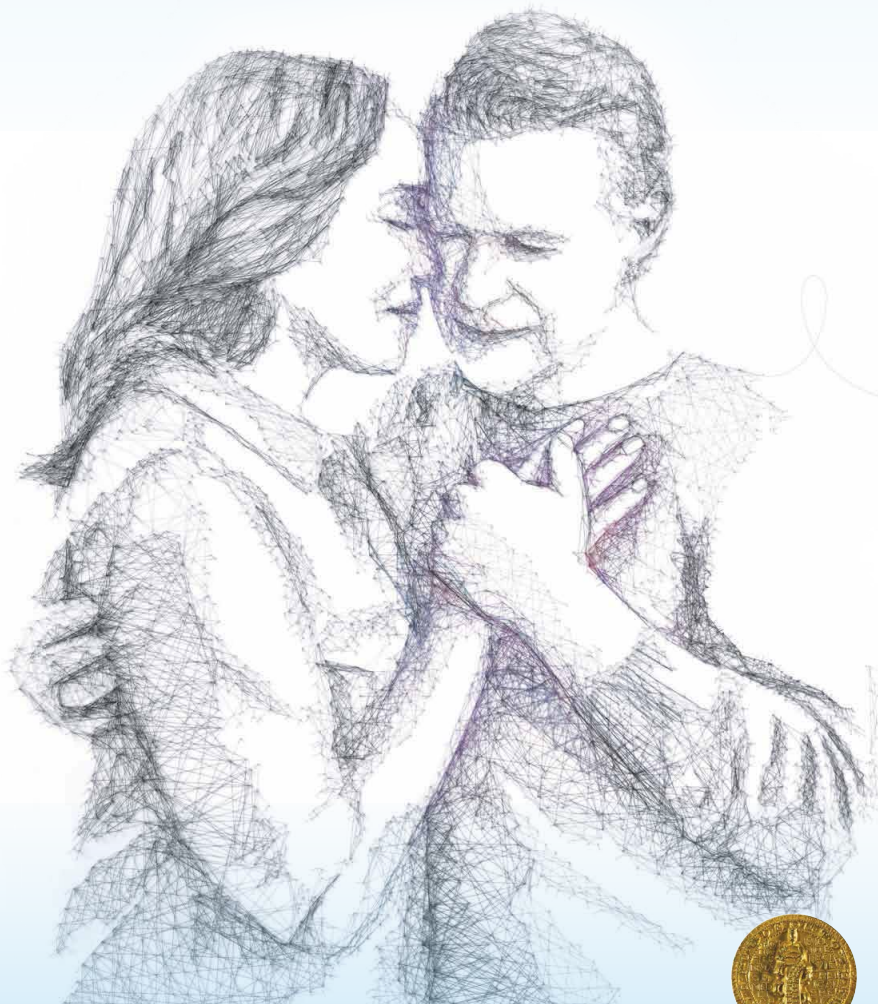
TECENTRIQ[®]

atezolizumab

CONNECT



WITH PURPOSE



TECENTRIQ[®] (ατεζολιζουμάμπη)

TECENTRIQ[®] 1.200 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

TECENTRIQ[®] 1.200 mg: • Ελλάδα N.T.: 3.063,17€ - Α.Τ.: 3.683,52€ • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 4.234,47€

TECENTRIQ[®] 840 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

TECENTRIQ[®] 840 mg: • Ελλάδα: N.T.: 2.092,64€ - Α.Τ.: 2.534,94€ • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 2.968,80€

TECENTRIQ[®] 1875 mg: ενέσιμο διάλυμα για υποδόρια χορήγηση.

NT: 3.031,53 € ΑΤ: 3.645,46 €

Τρόπος Διάθεσης TECENTRIQ[®]: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή:

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

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως.

PRIX GALIEN GREECE

Aθήνα 2019

ΚΑΛΥΤΕΡΟ ΒΙΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ

www.prixgalien.gr

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και

Αναφέρετε:

τις ανεπιθύμητες ενέργειες για τα φάρμακα Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Ελλάδα: Roche (Hellas) A.E.

Αλαμάνας 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική
τηλ: 210 6166100, email: hellas.medinfo@roche.com
800 111 93 00 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

Κύπρος: Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ.

τηλ: +357 - 22 76 62 76



Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλούμε όπως ανατρέξετε στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ).

Letrafem®

Δισκία λετροζόλης 2.5 mg

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



ARITI A.E. ΑΘΗΝΑ: Λεωφ. Τατοΐου 52,
13677 Αχαρνές
Τηλ.: 210 8002650 - Fax: 210 6207503
www.ariti.gr - info@ariti.gr

ariti®

στηλα
στον άνδρωτο

Ivor[®]
Bemiparin sodium

IvORMAX[®]
Bemiparin sodium



ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Ivor 2.500 IU anti-Xa/0,2 ml ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένες σύριγγες **ΠΟΙΟΤΙΚΗ & ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Bemiparin sodium: 2.500 IU (anti Factor Xa*) ανά 0,2 ml προγεμισμένη σύριγγα (ισοδύναμη με 12.500 IU (anti Factor Xa*) ανά ml ενέσιμο διάλυμα). Η δραστηριότητα περιγράφεται σε διεθνείς μονάδες anti-Factor Xa δραστηριότητας (IU) με βάση το Πρώτο Διεθνές Πρότυπο Αναφοράς Ηπαρίνης Χαμηλού Μοριακού Βάρους. Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλ. παράγραφο 6.1. **ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΣ/ΤΙΜΕΣ:** IVOR 2.500 IU anti-Xa/0,2 ml BT x 2 PFSYR Λ.Τ.: 5,83 €

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Ivor 3.500 IU anti-Xa/0,2 ml ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένες σύριγγες **ΠΟΙΟΤΙΚΗ & ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Bemiparin sodium: 3.500 IU (anti Factor Xa*) ανά 0,2 ml προγεμισμένη σύριγγα (ισοδύναμη με 17.500 IU (anti Factor Xa*) ανά ml ενέσιμο διάλυμα). Η δραστηριότητα περιγράφεται σε διεθνείς μονάδες anti-Factor Xa δραστηριότητας (IU) με βάση το Πρώτο Διεθνές Πρότυπο Αναφοράς Ηπαρίνης Χαμηλού Μοριακού Βάρους. Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλ. παράγραφο 6.1. **ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΣ/ΤΙΜΕΣ:** IVOR 3.500 IU anti-Xa/0,2 ml BT x 2 PFSYR Λ.Τ.: 10,74 € BT x 30 PFSYR Λ.Τ.: 120,83 €

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Ivormax 25.000 IU anti-Xa/ml ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένες σύριγγες **ΠΟΙΟΤΙΚΗ & ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Bemiparin sodium: 25.000 IU (anti-Factor Xa*) ανά ml ενέσιμο διάλυμα. Ισοδύναμη με: 5.000 IU (anti-Factor Xa) ανά 0,2 ml προγεμισμένη σύριγγα, 7.500 IU (anti-Factor Xa) ανά 0,3 ml προγεμισμένη σύριγγα, 10.000 IU (anti-Factor Xa) ανά 0,4 ml προγεμισμένη σύριγγα. * Η δραστηριότητα περιγράφεται σε διεθνείς μονάδες anti-Factor Xa δραστηριότητας (IU) με βάση το Πρώτο Διεθνές Πρότυπο Αναφοράς Ηπαρίνης Χαμηλού Μοριακού Βάρους. Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλ. παράγραφο 6.1. **ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΣ/ΤΙΜΕΣ:** IVORMAX 25.000 IU anti-Xa/ml, BTx2PF.SYRx0,3ML Λ.Τ.: 23,40€, IVORMAX 25.000 IU anti-Xa/ml, BTx2PF.SYRx0,4ML Λ.Τ.: 23,33€

ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ: Ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένες σύριγγες. (Άχρωμο ή ελαφρώς κίτρινο, διαυγές διάλυμα, ελεύθερο ορατών σωματιδίων), **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Προϊόν της LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI S.A., ΙΣΠΑΝΙΑ. **Κάτοχος αδείας κυκλοφορίας:** BIANEX A.E., Οδός Βαρυμπόμπης 8, 14671 Ν. Ερυθραία, Κηφισιά, Τηλ. 210800911. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** 24481/26-02-2020, 24482/26-02-2020, 24483/26-02-2020.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ: 06-04-2023 (Ivor), 12-07-2023 (Ivormax)

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ: Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον ΚΑΚ κατόπιν αιτήσεως.



BIANEX A.E.
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΤΟΥ ΟΜΙΛΟΥ ΓΛΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

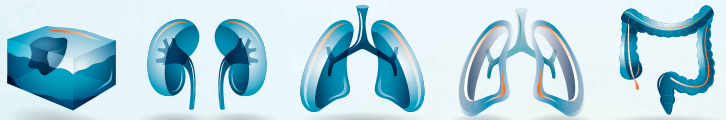
BIANEX A.E. - Έδρα : Οδός Βαρυμπόμπης 8, 14671 Ν. Ερυθραία, Κηφισιά
Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία • Τηλ. : 210 8009111 • Fax: 210 8071573
E-mail: mailbox@vianex.gr • WEBSITE: www.vianex.gr
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδημίου 113, 562 24 Εύοσμος Θεσσαλονίκης • Τηλ.: 2310 861683

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»



VE-24236-IVO-9/2024



OPDIVO® + **YERVOY**®
(nivolumab) (ipilimumab)

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που διατίθεται από τον ΚΑΤΟΧΟ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ κατόπιν αιτήσεως

 **Bristol Myers Squibb**®

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

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

INTEGRIS
P H A R M A

OGKΟΛΟΓΙΑ



Οι ανακαλύψεις της επιστήμης φέρνουν επανάσταση στη φροντίδα του καρκίνου.

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

Σήμερα, διαθέτουμε ένα ευρύ χαρτοφυλάκιο προϊόντων στον τομέα της Ογκολογίας, 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.

Μάθετε περισσότερα στο www.integriss.gr

INTEGRIS
P H A R M A

ΕΛΛΑΔΑ: Νικηταρά 2, 152 32, Χαλάνδρι | Τηλ: +30 210 8778240
ΚΥΠΡΟΣ: Λεωφ. Αρτέμιδος 33, 6025 Λάρνακα | Τηλ: +357 2465 6165
E-MAIL: info@integriss.gr