

# ΣΥΝΕΔΡΙΟ ΚΛΙΝΙΚΗΣ & ΜΕΤΑΦΡΑΣΤΙΚΗΣ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ

**2023**  
16-19  
NOΕΜΒΡΙΟΥ  
Apollia Atlantis Hotel  
ΗΡΑΚΛΕΙΟ ΚΡΗΤΗΣ



Διοργανώνεται από την:  
Εταιρεία Στήριξης  
Αντικαρκινικής Έρευνας



Σε συνεργασία με την:  
Παθολογική Ογκολογική Κλινική,  
Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο  
Ηρακλείου (ΓιαΓΝΗ)

Υπό την αιγίδα:  
• του Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Κρήτης  
• της Εταιρείας Ογκολόγων - Παθολόγων Ελλάδας (Ε.Ο.Π.Ε.)

<http://oncopag.com>

Συμμετέχουν:  
• Ογκολογικό Τμήμα - Γενικό Νοσοκομείο Σπινιάκου  
• Ελληνική Εταιρεία Αποκαταστασιακής Ογκολογίας  
• Ελληνική Εταιρεία Χειρουργικής Ογκολογίας  
• Ελληνική Εταιρεία Γενετικής Ογκολογίας  
• Ελληνική Εταιρεία Παθολογικής Ανατομικής  
• Νοσηλευτική Υπηρεσία ΓιαΓΝΗ



Γραμματεία Συνεδρίου  
Τηλ.: 2810 315868  
email: protypoevents@gmail.com

ΚΑΙ ΜΕ ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΗ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ

## ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

ΚΑΝΕ ΤΟ ΔΑΜΜΑ

ΠΡΟΛΗΨΗ  
ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ  
ΘΕΡΑΠΕΙΑ  
ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΤΙΚΗ  
ΦΡΟΝΤΙΔΑ



Ο. ΕΛΥΤΗΣ  
ΠΙΟ ΓΡΗΓΟΡΟ ΑΠΟ ΤΗ ΦΘΟΡΑ

ΕΝΗΜΕΡΩΜΕΝΟΙ

ΠΡΟΛΗΨΗ  
ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ

ΣΤΗ ΜΑΧΗ ΚΑΤΑ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ

ΘΕΡΑΠΕΙΑ  
ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΤΙΚΗ  
ΦΡΟΝΤΙΔΑ

## Οργανωτική Επιτροπή

**Πρόεδρος: Δ. Μαυρουδής**

<b>Μέλη:</b> Σ. Αγγελάκη	Κ. Καληπάκης
Ν. Ανδρουλάκης	Α. Καλυκάκη
Λ. Βαμβακάς	Α. Μαλιά
Ν. Βαρδάκης	Β. Μποζιονέλου
Μ. Βασιλακοπούλου	Ι. Σουγκλιάκος
Μ. Γεωργιάδου	

## Επιστημονική Επιτροπή

**Πρόεδρος: Σ. Αγγελάκη**

<b>Μέλη:</b> Η. Αθανασιάδης	Ν. Κατιρτζόγλου	Ε. Πατηράκη
Ν. Αλεβιζόπουλος	Σ. Κάχρης	Γ. Πισσάκας
Κ. Αμαραντίδης	Ν. Κεντεποζίδης	Α. Πρινάρη
Χ. Ανδρεάδης	Σ. Κόκκαλη	Ε. Σαλιούστρος
Α. Αρδαβάνης	Ε. Κοντοπόδης	Γ. Σαμώνης
Μ. Βασηλαματζής	Γ. Κουκουράκης	Ι. Στουπής
Π. Βλαχοστεργίος	Α. Κουμαριανού	Γ. Σφακιωτάκη
Ε. Βούληγρης	Β. Κουνής	Α. Τζοβάρης
Ε. Γιαννικάκη	Ε. Κουρέα	Μ. Τζαρδή
Ζ. Γιαννούση	Χ. Κουρούσης	Ε. Τιμοθεάδου
Ι. Γκιουλημπασάνης	Κ. Κουτσούκος	Μ. Τόλια
Δ. Δαηλιάνη	Α. Κούτρας	Ν. Τουρούτογλου
Ν. Δεσσές	Α. Κωνσταντής	Δ. Τρυφωνόπουλος
Ε. Διαμαντίδου	Ε. Λάλλη	Θ. Φουκάκης
Δ. Διονυσόπουλος	Ε. Λαμπίρη	Ν. Χαραλαμπίδης
Ι. Δροσίτης	Α. Λασκαράκης	Α. Χαρηίδου
Χ. Εμμανουηλίδης	Ε. Λιανός	Α. Χατζάκη
Φ. Ζαγουρή	Χ. Λιονής	Α. Χριστοπούλου
Δ. Ζιώγας	Θ. Μακατσώρης	Χ. Χριστοφιλάκης
Δ. Ζύλης	Ε. Μαραγκούλη	Σ. Dimitrakopoulos
Β. Ζουμπουρή	Ε. Μαυραντωνάκη	Ε. Fergadis
Π. Θεοδωρόπουλος	Γ. Μητάκου	Μ. Karamouzis
Κ. Θωμοπούλου	Σ. Μπάκα	Ι. Kotteas
Σ. Κακολήρης	Δ. Μπαφαλιόκος	Σ. Lampropoulos
Δ. Καλαπανίδα	Η. Μπομπολάκη	Ε. Linardaki
Κ. Καμποσιώρας	Σ. Ντρουφάκου	Σ. Linardopoulos
Σ. Καραγεωργοπούλου	Ι. Ξανθάκης	Α. Saetta
Ι. Καραϊτιανός	Π. Παπακοτούλας	Δ. Mauri
Δ. Καρδαμάκης	Χ. Παπανδρέου	



Διοργανώνεται από την:  
Εταιρεία Στήριξης Αντικαρκινικής Έρευνας



Σε συνεργασία με την:  
Παθολογική Ογκολογική Κλινική,  
Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο  
Ηρακλείου (ΠαΓΝΗ)

Υπό την αιγίδα:



- του Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Κρήτης
- της Περιφέρειας Κρήτης
- της 7ης Υγειονομικής Περιφέρειας Κρήτης
- της Εταιρείας Ογκολόγων - Παθολόγων Ελλάδας (Ε.Ο.Π.Ε.)

Συμμετέχουν:

- Ογκολογικό Τμήμα - Γενικό Νοσοκομείο Βενιζέλειο
- Ελληνική Εταιρεία Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας
- Ελληνική Εταιρεία Χειρουργικής Ογκολογίας
- Ελληνική Εταιρεία Γηριατρικής Ογκολογίας
- Ελληνική Εταιρεία Παθολογικής Ανατομικής
- Νοσηλευτική Υπηρεσία ΠαΓΝΗ

## ΣΥΝΕΔΡΙΟ ΚΛΙΝΙΚΗΣ & ΜΕΤΑΦΡΑΣΤΙΚΗΣ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ

<http://oncopog.com>

2023

16-19  
NOΕΜΒΡΙΟΥ  
Αγία Αικατερίνη Hotel  
ΗΡΑΚΛΕΙΟ  
ΚΡΗΤΗΣ

### Πιστοποίηση - Μοριοδότηση του Συνεδρίου

Στο Συνέδριο κορποούνται 28 μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME - CPD credits). Η κατανομή των μορίων γίνεται ανάλογα με τις ώρες συμμετοχής των ιατρών.

Υπενθυμίζεται ότι κάθε (1) μόριο Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης αντιστοιχεί σε μία πλήρη ώρα παρακολούθησης της επιστημονικής εκδήλωσης. Η κορήγηση πιστοποιητικών παρακολούθησης γίνεται με την παραλαβή από τη γραμματεία συμπληρωμένου ερωτηματολογίου για το πρόγραμμα του Συνεδρίου. Σύμφωνα με τα κριτήρια της UEMS - EACCME, τα μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD credits) κορποούνται σε ιατρούς.



Γραμματεία Συνεδρίου  
Τηλ.: 2810 315868  
email: prototipoevents@gmail.com

## Πέμπτη 16 Νοεμβρίου 2023

- 08:30 - 10:30 **Μεταφραστική Ερευνητική δραστηριότητα στην Ελλάδα**  
**Συντονισμός: Δ. Μαυρουδής, Π. Θεοδωρόπουλος, Β. Ζουμπουρήλης, Π. Βεργίνης**
- Η επίδραση της φλεγμονής και του υποσιτισμού στην ποιότητα ζωής ασθενών με καρκίνο του παγκρέατος **Ε. Κοσμά**
  - Χορήγηση Πολυφαινολών της ελιάς παρεμποδίζει την ογκογένεση σε Xenografts καρκίνου του μαστού σε ποντίκια **Χ. Μπολέτη**
  - Χρησιμοποιώντας το cfDNA και cfRNA για την πρώιμη διάγνωση του καρκίνου του πνεύμονα **Ι. Βαθιώτης**
  - Όγκοι κεντρικού νευρικού συστήματος: το ctDNA στην έγκαιρη διάγνωση και πρώιμη ανίχνευση της υποτροπής **Β. Κεραμισάνου**
  - Προβλητικοί βιοδείκτες ανταπόκρισης στην ανοσοθεραπεία στον καρκίνο κεφαλής-τραχήλου **Ν. Γαβριελιάτου**
  - Διερεύνηση της έκφρασης μορίων ελέγχου της ανοσολογικής απάντησης σε κυκλοφορούντα καρκινικά κύτταρα και μονοκύτταρα του περιφερικού αίματος ασθενών με μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα **Μ. Παπαδάκη**
  - Ο μεμβρανικός λιπιδικός/ανδρογονικός υποδοχέας OXER1 και ο ρόλος του στον καρκίνο και τη φλεγμονή **Κ. Καλυβιανάκη**
  - Νεότερες εξελίξεις για τη μοριακή απεικόνιση των νευροενδοκρινών όγκων του γαστρο-έντερο-παγκρεατικού συστήματος με ραδιοφάρμακα εκπομπής ποζιτρονίων (PET-tracers) **Γ. Ζ. Παπαδάκης**
- 10:30 - 11:30 **Lectures**  
**Coordinators: A. Saetta, S. Linardopoulos**
- ctDNA-based liquid biopsy for the clinical management of solid tumors: advances and limitations **S.A. Joosse**
  - AI-aided biomarker and drug target discovery: from hypothesis to data-driven approaches **E. Chatzaki**
- 11:30 - 12:00 **Διάλεξη**  
**Συντονισμός: Δ. Καρδαμάκης, Λ. Βαμβακάς**
- Διακρίνοντας τους ηλικιωμένους από τους εύθραυστους ασθενείς **Α. Καραμπεάζης**
- 12:00 - 12:30 **Διάλειμμα**
- 12:30 - 14:00 **Δορυφορικές Διαλέξεις**
- 12:30 - 13:00 **Συντονισμός: Η. Αθανασιάδης, Δ. Ζιώγας**
- Νέες προοπτικές στη θεραπευτική διαχείριση του Μεταστατικού Χολαγγειοκαρκινώματος: Η σημασία της Μοριακής στόχευσης στην επιλογή της θεραπευτικής στρατηγικής **Ι. Μπουκοβίνας** 
- 13:00 - 13:30 **Συντονισμός: Β. Μποζιονέλλου, Κ. Κουτσούκος**
- Η αξία της εξατομικεύσης του θεραπευτικού πλάνου στο ταξίδι των ασθενών με καρκίνο νεφρού **Γ. Μηλιάκη** 
- 13:30 - 14:00 **Συντονισμός: Ε. Μαραγκούλη, Χ. Παπανδρέου**
- Εξατομικευμένη προσέγγιση στον μεταστατικό ορμονοευαίσθητο καρκίνο του προστάτη (mHSPC) **Μ. Ροβίθη** 

14:00 - 14:30

**Διάλεξη****Συντονισμός: Σ. Κουκουράκη, Ι. Ξανθάκης, Α. Τζοβάρas**

- Η εξατομίκευση της θεραπείας στον ευνοχοευαίσθητο καρκίνο προστάτη

**Ε. Ι. Περδικούρη**Σχολιασμός: **Χ. Παπανδρέου**

14:30 - 16:00

**Εργαστήριο: Μέθοδοι ανάλυσης της υγρής βιοψίας****Δ. Αγγουράκη, Χ. Κουτουλάκη, Μ. Σφακιανάκη, Ι. Μεσσαριτάκης**

16:00 - 16:30

**KEYNOTE LECTURE****Coordinators: G. Hardavella, I. Tsiligianni**

- Transforming early lung cancer diagnosis **R. Lee**

16:30 - 18:00

**KEYNOTE LECTURES - Επεκτείνοντας τους θεραπευτικούς ορίζοντες****Συντονισμός: Χ. Ανδρεάδης, Δ. Μπαφαλούκος, Σ. Κακοθύρης**

- Η αποκλιμάκωση της θεραπείας στον καρκίνο κεφαλής - τραχήλου **Α. Ψυρρή**
- Νέοι στόχοι και νέες προσεγγίσεις στην θεραπεία του μελανώματος **Ε. Γκόγκα**
- Νέοι στόχοι στον καρκίνο του ουροθηλίου **Α. Δρακάκη**

18:00 - 18:30

**Διάλειμμα**

18:30 - 20:00

**Ο προσυμπτωματικός έλεγχος του καρκίνου: η αναγκαιότητα, τα εμπόδια και η εφαρμογή****Συντονισμός: Δ. Μαυρουδής, Ν. Ανδρουλάκης, Χ. Εμμανουηλίδης, Χ. Λιονής**

- Παρόν και μέλλον στον προσυμπτωματικό έλεγχο του καρκίνου του παχέος εντέρου

**Ι. Σουγκλάκος**

- Παρόν και μέλλον στον προσυμπτωματικό έλεγχο του καρκίνου του πνεύμονα.

**Ι. Τσιλιγιάννη**

- Ο ρόλος των νέων τεχνολογιών **Κ. Μαριάς**

- Η επιτυχής εφαρμογή του προσυμπτωματικού ελέγχου στην κοινότητα: προϋποθέσεις και φραγμοί **Κ. Σουλιώτης**

- Ο προσυμπτωματικός έλεγχος και η αναγκαιότητα εθνικής στρατηγικής **Φ. Καλύβα**

Παρασκευή 17 Νοεμβρίου 2023

- 09:00 - 10:00 **Σαρκώματα μαλακών μορίων**  
**Συντονισμός: Σ. Κόκκαλη, Β. Ραμφίδης**
- Σύγχρονη αντιμετώπιση δεσμοειδών όγκων **E. Βορριάς**
  - Στοχεύουσες θεραπείες στα σαρκώματα μαλακών μορίων. Ποιά η θέση του NGS;
- A. Κυριαζόγλου**
- Ο ρόλος της ανοσοθεραπείας στα σαρκώματα μαλακών μορίων **D. Moreno**
- Σχολιασμός: **M. Γεωργιάδου, E. Μιχαηλάκης**
- 10:00 - 11:00 **Central nervous system tumors**  
**Coordinators: F. Dimitrakopoulos, S. Lampropoulos**
- Targeted therapy for the treatment of gliomas **K. Rounis**
  - The role of CMV as an emerging treatment target for glioblastoma **G. Stragliotto**
  - LITT as a salvage treatment option in recurrent high grade gliomas **M. Jensdottir**
- 11:00 - 12:00 **Καρκίνος Παχέος Εντέρου**  
**Συντονισμός: Θ. Μακατσώρης, Ν. Βαρδάκης**
- Υπάρχουν νέοι θεραπευτικοί στόχοι στον καρκίνο του ΠΕ; Νέα μόρια υπό εξέλιξη και πρώιμες κλινικές δοκιμές **Δ. Παπαμιχαήλ**
  - Ανοσοθεραπεία στον pMMR ΚΠΕ. Νεκρή, στην εντατική ή σε φάση ανάκαμψης;
- Γ. Ευαγγέλιου**
- Σχολιασμός: **I. Σουγκιλάκος**
- 12:00 - 12:30 **Διάλειμμα**
- 12:30 - 15:00 **Δορυφορικές διαλέξεις**
- 12:30 - 13:00 **Συντονισμός: Φ. Ζαγουρή, Ε. Λάλληλα**
- Θέτοντας νέο πρότυπο με την χορήγηση CDK4/6 αναστολέα στην επικουρική θεραπεία στον HR+/HER2- EBC με υψηλό κίνδυνο υποτροπής **A. Ψυρρή** 
- 13:00 - 13:30 **Συντονισμός: A. Χριστοπούλου, Σ. Καραγεωργοπούλου**
- Ο ρόλος των TKIs νεότερης γενιάς στη θεραπεία του HER2+ καρκίνου του μαστού
- Γ. Κεσίσης** 
- 13:30 - 14:00 **Συντονισμός: A. Κουμαριανού, Ν. Τουρούτογλου**
- Στοχεύοντας τη χαμηλή έκφραση του HER2 στον καρκίνο του μαστού: κλινικά δεδομένα και εμπειρία από την καθ'ημέρα πράξη **K. Παπαζήσης** 
- 14:00 - 14:30 **Συντονισμός: K. Αμραντίδης, A. Λασκαράκης**
- Αναστολή της Trop-2: η κλινική εφαρμογή της για την παράταση της επιβίωσης των ασθενών **Γ. Λαϊνάκης** 
- 14:30 - 15:00 **Συντονισμός: Η. Μπομπολάκη, Ν. Χαραλαμπίδης**
- Ο ρόλος της μονοθεραπείας με PARP αναστολείς στη διαχείριση HRD ασθενών με Καρκίνο Ωσθηκών: Πως διαφοροποιούνται μεταξύ τους ως θεραπεία συντήρησης στην 1η γραμμή;
- A. Καλυκάκη** 
- 15:00 - 15:30 **Coordinator: E. Politaki**
- Liquid biopsy in pancreatic cancer **I. Karniadakis**
- 15:30 - 16:00 **Διακοπή - Γεύμα**

16:00 - 18:00

**Καρκίνος Μαστού****Συντονισμός:** **Ε. Διαμαντίδου, Δ. Τρυφωνόπουλος, Α. Κούτρας**

- Θεραπευτική διαχείριση ασθενών με τριπλά αρνητικό καρκίνο μαστού και υπολειμματική νόσο μετά από προεγχειρητική θεραπεία **Α. Ανδρεάδου**

- Συμπληρωματική θεραπεία ορμονοθετικού HER2 αρνητικού καρκίνου μαστού υψηλού κινδύνου: ο ρόλος των CDK4/6 και PARP αναστολέων **Σ. Σταματοπούλου**

- Θεραπευτικός αλγόριθμος μεταστατικού HER2+ καρκίνου μαστού:

ADCs έναντι χημειοθεραπείας **Ε. Μπιζιώτα**

- Ορμονοθετικός καρκίνος μαστού: θεραπευτικές επιλογές μετά την αποτυχία των CDK4/6

**Δ. Ζαρδαβάς**Σχολιασμός: **Ε. Παπαδημητράκη**

18:00 - 18:30

**Διάλεξη****Coordinators:** **Ε. Linardaki, Μ. Karamouzis**

- Early cancer biomarker development **Μ. Karassarides**

18:30 - 19:00

**Διάλειμμα**

19:00 - 20:00

**KEYNOTE LECTURE****Συντονισμός:** **Σ. Ντρουφάκου, Κ. Καμποσιώρας**

- Τροποποιείται η έκβαση του καρκίνου μέσω του τρόπου ζωής; **Κ. Τσιλίδης**

Σχολιασμός: **Γ. Ευαγγέλου**

Σάββατο 18 Νοεμβρίου 2023

- 09:00 -10:00 **Γενετική του καρκίνου**  
**Συντονισμός: Ε. Σαηλούστρος, Π. Βλαχοστέργιος**  
• Η κλινική εφαρμογή της αλληλοϋχίσης γενετικού υλικού της γαμετικής σειράς και του όγκου: αίτιο έναντι συσχέτισης **Φ. Φωστήρα**  
• Γαμετικές παθογόνες μεταλλάξεις στον καρκίνο του πνεύμονα **Α. Μαλιά**  
Σχολιασμός: **Σ. Μανωλάκου, Κ. Θωμοπούλου**
- 10:00 – 10:30 **Διάλεξη**  
**Συντονισμός: Ε. Λαμπίρη, Ι. Στουπής**  
• Η έγκαιρη διάγνωση του καρκίνου του πνεύμονα και το ταξίδι του ασθενούς  
**Γ. Χαρδαβέλλα**  
Σχολιασμός: **Κ. Καραγιάννης, Γ. Λεκατσάς, Π. Αλεξόπουλος**
- 10:30 -12:00 **Η ανοσοθεραπεία στον εξαιρεσιμο καρκίνο του πνεύμονα**  
**Συντονισμός: Σ. Μπάκα, Α. Χαρηίδου, Μ. Τζαρδή**  
• Η λογική της χρήσης ανοσοθεραπείας **Θ. Φλώρος**  
• Η ανοσοθεραπεία ως προ-, περι- ή μετεγχειρητική θεραπεία; **Θ. Τέγος**  
• Η οπτική του χειρουργού **Ε. Κεφαλογιάννης**  
• Η εκτίμηση της παθολογοανατομικής πλήρους ύφεσης **Α. Κουτσόπουλος**  
Σχολιασμός: **Χ. Μπακογιάννης, Δ. Ματθαίος**
- 12:00 - 12:30 **Διάλειμμα**
- 12:30 - 13:00 **KEYNOTE LECTURE**  
**Coordinators: I. Kotteas, E. Fergadis**  
• ADCs in lung cancer treatment: present and future **P. Abdayem**
- 13:00 - 15:00 **Δορυφορικές Διαλέξεις**  
13:00 - 13:30 **Συντονισμός: Ν. Αλεβιζόπουλος, Ν. Κεντεποζίδης**  
• Επιλέγοντας τη βέλτιστη θεραπεία 1ns γραμμής στον ΜΜΚΠ χωρίς στοχεύσιμες διαταραχές  
**Ι. Μούντζιος** 
- 13:30 - 14:00 **Συντονισμός: Ε. Κοντοπόδης, D. Mauri**  
• Νέοι θεραπευτικοί ορίζοντες στον ΜΜΚΠ **Γ. Λαζαρίδης** 
- 14:00 - 14:30 **Συντονισμός: Μ. Βασηλαματζής, Δ. Ζύλης**  
• Νεότερα δεδομένα στη θεραπευτική προσέγγιση των ασθενών με ΜΜΚΠ και μεταλλάξεις EGFR **Α. Γρίβας** 
- 14:30 - 15:00 **Συντονισμός: Ν. Κατιρτζόγλου, Ε. Βούλγαρης**  
• Επιλογή πρώτης γραμμής θεραπείας στο ΜΜΚΠ με θετική έκφραση PD-L1. Ποια, πότε και γιατί **Κ. Στουραϊτη** 
- 15:00 - 16:00 **Coordinators: K. Michaelidou, M. Papadaki**  
• Liquid biopsy perspective and future outlook **Ι. Karniadakis**
- 16:00 - 16:30 **Ακτινοθεραπευτική Ογκολογία**  
**Συντονισμός: Μ. Τόλια, Γ. Πισσάκας**  
• Ανασκόπηση σημαντικότερων εξελίξεων στην ακτινοθεραπεία **Μ.Α. Καλογερίδης**  
Σχολιασμός: **Α. Φασουλάκη, Μ. Τριπάς**



**16:30 - 18:00 Καρκίνος ενδομητρίου – τοπικοπεριοχική νόσος****Συντονισμός: Ε. Τιμοθεάδου, Σ. Κάχρης, Ε. Γιαννικάκη**

- Η μοριακή ταξινόμηση του καρκίνου του ενδομητρίου **Μ. Βασιλακοπούλου**
- Η μοριακή ταξινόμηση από τη σκοπιά του παθολογοανατόμου **Μ. Παπαδάκης**
- Η χειρουργική θεραπεία της τοπικοπεριοχικής νόσου **Θ. Βρεκούσης**
- Συμπληρωματική συστηματική θεραπεία **Α. Καραδήμου**
- Συμπληρωματική ακτινοθεραπεία **Ε. Λυραράκη**

**Σχολιασμός: Κ. Τσιγαρίδας, Α. Βαρβέρης****18:00 - 18:30 Διάλειμμα****18:30 - 19:00 Ανασκόπηση ASCO - ESMO****Συντονισμός: Θ. Φουκάκης, Χ. Κουρούσης**

- Καρκίνος μαστού **Α. Ματίκας**

**19:00 - 19:30 Ανασκόπηση ASCO - ESMO****Συντονισμός: Π. Παπακοτούλας, Ν. Δεσσές**

- Καρκίνος Πνεύμονα **Π. Χριστόπουλος**

**19:30 - 20:00 Ανασκόπηση ASCO - ESMO****Συντονισμός: Χ. Χριστοφyllάκης, Ε. Λιανός**

- Γυναικολογικός Καρκίνος **Μ. Λιόντος**

**20:00 - 20:30 Ανασκόπηση ASCO - ESMO****Συντονισμός: Δ. Δαλιάνη, Δ. Διονυσόπουλος**

- Καρκίνος Ουροποιητικού **Π. Γρίβας**

Κυριακή 19 Νοεμβρίου 2023

- 08:30 - 09:30 **Ανακουφιστική Φροντίδα στην Ογκολογία**  
Συντονισμός: **Δ. Καλαπανίδα, Α. Πενθερουδάκη, Γ. Σαμώνης**
- Μοντέλα παροχής ανακουφιστικής φροντίδας **Μ. Παρασκευά**
  - Βασικές αρχές ολιστικής διαχείρισης **Α. Κωνσταντής**
  - Η ανακουφιστική φροντίδα ως ανθρώπινο δικαίωμα **Ε. Παναγιώτου**
- Σχολιασμός: **Κ. Ψιάνου, Ε. Ζάχαρης**
- 09:30 - 10:30 **Η εξισορρόπηση του οφέλους και της τοξικότητας της θεραπείας**  
Συντονισμός: **Γ. Σφακιωτάκη, Ι. Γκιουλιμπασάνης, Ι. Δροσίτης**
- Επιλεγμένες τοξικότητες της συμπληρωματικής ορμονοθεραπείας στον πρώιμο καρκίνο μαστού **Α. Κυριακίδου**
  - Τοξικότητα σε ασθενείς με καρκίνο προστάτου που λαμβάνουν θεραπεία αποστείρωσης των ανδρογόνων **Χ. Φωτσιτζούδης**
  - Ασυνήθεις τοξικότητες της ανοσοθεραπείας **Δ. Λυδάκη**
  - Τοξικότητες που σχετίζονται με τα ADCs **Π. Δημαράς**
- Σχολιασμός: **Κ. Σβοθλιαντόπουλος, Α. Μπούκουρης**
- 10:30 - 11:00 **Διάλεξη**  
Συντονισμός: **Κ. Καλημάκης, Α. Κωνσταντής**
- Η Αντιμετώπιση Του Καρκινικού Πόνου **Γ. Φραντζέσκος**
- 11:00 - 12:00 **Συζήτηση για το τέλος της ζωής - Φροντίδα στο τέλος της ζωής**  
Συντονισμός: **Α. Αρδαβάνης, Β. Κουνής**
- Συζήτηση για το τέλος της ζωής – Βασικές αρχές ανακούφισης **Μ. Αυγουστίδου**
  - Η συμμετοχή του ασθενούς και της οικογένειας στη λήψη αποφάσεων **Μ. Θεοδωρίδου**
- Σχολιασμός: **Α. Κουλουρίδη, Σ. Τριποδάκη**
- 12:00 - 12:30 **Διάλειμμα**
- 12:30 - 13:30 **Ογκολογική Νοσηλευτική και Ανακουφιστική Φροντίδα**  
Συντονισμός: **Α. Πρινάρη, Ε. Πατηράκη**
- Η Ογκολογική ανακουφιστική νοσηλευτική φροντίδα στην Ελλάδα **Θ. Κωνσταντινίδης**
  - Γνώσεις νοσηλευτών σχετικά με την ανακουφιστική φροντίδα σε δημόσιο νοσοκομείο στην Ελλάδα - Παρουσίαση ερευνητικού πρωτοκόλλου. **Ν. Πολίτης**
  - Αξιολόγηση της Θρέψης και της ποιότητας ζωής σε ασθενείς με NSCLC υπό ανοσοθεραπεία **Χ. Φραγκιουδάκη, Θ. Κωνσταντινίδης**
- 13:30 - 15:30 **Βιωματικό Εργαστήριο: Διαχείριση Δύσκολων Συναισθημάτων, Νέων και Άγχους στην προσφορά υπηρεσιών σε ογκολογικούς ασθενείς**  
**Ζ. Γιαννούση, Ε. Σαλούστρος**  
Ομάδες εργασίας. Υπεύθυνοι: **Μ. Μουτάφη, Χ. Ζιούδας, Π. Καραδαγλής, Β. Ωραιόπουλος**

**ΠΑΡΑΛΛΗΛΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ  
ΜΑΘΗΜΑΤΑ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ 2023****Παρασκευή 17 Νοεμβρίου 2023****Εισαγωγή και Βασικές Αρχές Ογκολογίας**

- 09:30 - 10:00 Εισαγωγή **Ι. Σουγκλήκος**  
10:00 - 11:00 Καρκινογένεση: Βιολογία του Καρκίνου **Κ. Μιχαηλίδη**  
11:00 - 12:00 Η εργαλειοθήκη του σύγχρονου ακτινοθεραπευτή-ογκολόγου **Μ. Τόλια**

**12:00 - 12:30 Διάλειμμα**

- 12:30 - 13:30 Ανοσολογία και ανοσοβιολογία του καρκίνου, θεραπευτικές προσεγγίσεις **Σ. Μπαριτάκη**  
13:30 - 14:30 Εξατομίκευση στην ογκολογία **Ι. Σουγκλήκος**

**14:30 - 16:00 Διάλειμμα**

- 16:00 - 17:00 Γενετική συμβουλευτική στον καρκίνο **Γ. Ευαγγέλου**  
17:00 - 18:00 Διαγνωστική προσέλιση του καρκίνου μέσω κατευθυνόμενων βιοψιών **Κ. Σπανάκης**

**Επίσημη Έναρξη**

- 19:00 - 20:00 **KEYNOTE LECTURE**  
**Συντονισμός: Σ. Ντρουφάκου, Κ. Καμποσιώρας**  
• Τροποποιείται η έκβαση του καρκίνου μέσω του τρόπου ζωής; **Κ. Τσιλίδης**  
Σχολιασμός: **Γ. Ευαγγέλου**

**Σάββατο 18 Νοεμβρίου 2023**

- 10:00 - 11:00 Κύρια επιτεύγματα στη θεραπεία του καρκίνου το 2023 **Σ. Μανωλάκου, Α. Κουλουρίδη**  
11:00 - 12:00 Εισαγωγή στην αφηγηματική ιατρική **Ι. Μπουκοβίνας**

**12:00 - 12:30 Διάλειμμα**

- 12:30 - 13:30 Ζώντας με τον καρκίνο (εργασία, κοινωνικές σχέσεις, ερωτική ζωή κλπ) **Ε. Βορριάς**  
13:30 - 14:30 Ο καρκίνος σαν διαχρονική νόσος **Ι. Τσιαούσης**

**14:30 - 15:30 Διάλειμμα**

- 15:30 - 16:30 Η γνώση του θανάτου σαν εργαλείο του κλινικού ιατρού **Ι. Σουγκλήκος**  
16:30 - 19:00 Εργαστήριο: Επικοινωνιακή διαχείριση δύσκολων νέων **Ζ. Γιαννούση**

## ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΝΤΕΣ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΚΑΙ ΜΕΤΑΦΡΑΣΤΙΚΗΣ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ 2023

P. Abdayem	Medical Oncologist, Gustave Roussy, Villejuif, Île-de-France, France
M. Jensdottir	MD, Senior Consultant, Department of Neurosurgery, Karolinska University Hospital
S.A. Joosse	Assoc. Professor, Head of research group, Department of Tumor Biology, University Medical Center Hamburg-Eppendorf, Germany
M. Karassarides	Vice President, Head Early Assets & Biomarkers, WW Medical at Bristol Myers Squibb
I. Karniadakis	Clinical Research Fellow in Transplantation Surgery, University Hospital of Wales.
R. Lee	MA (Cantab) MB BS MRCP PhD Consultant Respiratory Physician, Champion for Early Diagnosis & Joint National Clinical Lead of the NHS England TLHC
S. Linardopoulos	Director of Translational Medicine, Oncology - AstraZeneca, Honorary Professor at the Institute of Cancer Research, London UK
D. Mauri	Επ. Καθηγητής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων, Παθολόγος Ογκολόγος Νοσοκομείο Ιωαννίνων
D. Moreno	Παθολόγος – Ογκολόγος, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
K. Rounis	Consultant Oncologist, Comprehensive Cancer Center, Karolinska University Hospital, Stockholm
G. Stragliotto	MD, PhD, Senior Consultant, Department of Neurology, Karolinska University Hospital
Σ. Αγγελιάκη	Καθηγήτρια Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Πανεπιστήμιο Κρήτης
Δ. Αγγουράκη	Βιοχημικός, MSc, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
H. Αθανασιάδης	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής, Ογκολογική Κλινική, «Μπτέρα», Επίκουρος Καθηγητής Ογκολογίας, Northwestern University, Η.Π.Α.
N. Αλεβιζόπουλος	Παθολόγος Ογκολόγος, ΓΝΑ Ευαγγελισμός
Π. Αλεξόπουλος	Ιατρός Πνευμονολόγος, Ειδκ. Γ.Ν. Ηρακλείου "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ", Πνευμονολογικό τμήμα
K. Αμαραντίδης	MD, PhD Παθολόγος-Ογκολόγος, Δ/ντής Ε.Σ.Υ., Πανεπιστημιακή Ογκολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης
X. Ανδρεάδης	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής, Γ' Τμήμα Κλινικής Ογκολογίας-Χημειοθεραπείας, Α.Ν.Θ «Θεαγένειο»
A. Ανδρεάδου	Παθολόγος Ογκολόγος, ΑΝΘ "Θεαγένειο"
N. Ανδρουλάκης	Παθολόγος Ογκολόγος, Συντονιστής Δ/ντής, Ογκολογικό Τμήμα, Γ.Ν. Ηρακλείου «Βενιζέλειο»
A. Αρδαβάνης	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής-Επιστημονικός Υπεύθυνος, Α' Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
M. Αυγουστίδου	Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
I. Βαθιώτης	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Γ' Παθολογική Κλινική, Ογκολογική Μονάδα, Γενικό Νοσοκομείο Σωτηρία
Λ. Βαμβακάς	Παθολόγος – Ογκολόγος, Δ/ντής ΕΣΥ, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
A. Βαρβέρης	Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Επιμελητής Β ΕΣΥ ΠαΓΝΗ
N. Βαρδάκης	PhD, Παθολόγος – Ογκολόγος, Δ/ντης ΕΣΥ, Παθολογική Ογκολογική Κλινική ΠαΓΝΗ
M. Βασιλακοπούλου	Επικ. Καθηγήτρια Παθολογικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης
M. Βασιλαματζίς	Δ/ντής ΕΣΥ - Επιστημονικά- Διοικητικά Υπεύθυνος Ογκολογικής Κλινικής ΓΝΑ « Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ »
Π. Βεργίνης	Αν. Καθηγητής, Ιατρική Σχολή Πανεπιστήμιο Κρήτης, Ινστιτούτο Μοριακής Βιολογίας και Βιοτεχνολογίας (IMBB) ΙΤΕ

- Π. Βλάχοστέργιος Παθολόγος Ογκολόγος, Νοσοκομείο ΙΑΣΩ Θεσσαλίας. Επίκουρος Καθηγητής Ογκολογίας Πανεπιστημίου Cornell, Η.Π.Α
- Ε. Βορριάς Παθολόγος Ογκολόγος, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο, Λεμεσός
- Ε. Βούλγαρης MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής Ογκολογικού, 404 Γενικό Στρατιωτικό Νοσοκομείο Λάρισα
- Θ. Βρεκούσης Επ. Καθηγητής Μαιευτικής Γυναικολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστήμιο Κρήτης
- Ν. Γαβριελιάτου Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Β' Προπαιδευτική-Παθολογική Κλινική ΕΚΠΑ, ΠΓΝ "Αττικόν"
- Μ. Γεωργιάδου Παθολόγος – Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β' Παθολογική – Ογκολογική Κλινική ΠαΓΝΗ
- Ε. Γιαννικάκη Συντονίστρια Δ/τρια, Παθολογοανατομικό Τμήμα, «Βενιζέλειο» Γ.Ν. Ηρακλείου
- Ζ. Γιαννούση Ψυχολόγος Υγείας- Συστημική Ψυχοθεραπεύτρια, Επικ. Καθηγήτρια Κλινικής Επικοινωνίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας
- Ι. Γκιουλμπασάνης MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Β' Ογκολογική Κλινική - Animus Κυανούς Σταυρός, Λάρισα
- Ε. Γκόγκα Παθολόγος-Ογκολόγος, Καθηγήτρια Παθολογίας-Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Αθηνών, Α' Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»
- Α. Γρίβας Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α, Β' Παθολογική – Ογκολογική Κλινική - Μονάδα Μεταμόσχευσης, Γ.Α.Ο.Ν.Α Άγιος Σάββας
- Π. Γρίβας MD PhD, Professor, Department of Medicine, Division of Hematology/Oncology, Clinical Director, Genitourinary Cancers Program, University of Washington; Professor, Clinical Research Division, Fred Hutchinson Cancer Center, Seattle, United States
- Δ. Δαλιάνη Δ/τρια Α' Ογκολογικής Κλινικής, ΕΥΡΩΚΛΙΝΙΚΗ ΑΘΗΝΩΝ
- Ν. Δεσσές Παθολόγος - Ογκολόγος, Δ/ντης ΕΣΥ, ΓΑΟΝΑ «ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ»
- Π. Δημαράς Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
- Φ. Δημητρακόπουλος MD, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος, Ογκολογικό Τμήμα & Εργαστήριο Μοριακής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Πατρών
- Ε. Διαμαντίδου Παθολόγος-Ογκολόγος, Επιστημονική Υπεύθυνη, Ογκολογικό Τμήμα Ιατρικό Διαβαλκανικό Θεσσαλονίκης
- Δ. Διονυσόπουλος MD, PhD, Παθολόγος – Ογκολόγος, Επιμελητής Α, Κλινική Παθολογικής Ογκολογίας Α.Π.Θ., Γ.Ν. Παπαγεωργίου Θεσσαλονίκης
- Α. Δρακάκη Associate Professor of Medicine and Urology, Medical Director of the Genitourinary Oncology Program, Co-Leader of Genitourinary Research, Jonsson Comprehensive Cancer Center, Division of Hematology/Oncology and Institute of Urologic Oncology, UCLA Health
- Ι. Δροσίτης Παθολόγος - Ογκολόγος, Δ/ντης ΕΣΥ Γ.Ν.Ηρακλείου «Βενιζέλειο»
- Χ. Εμμανουηλίδης Παθολόγος Ογκολόγος, «Ιατρικό Διαβαλκανικό Κέντρο» Θεσσαλονίκης, (η) Αν. Καθ. Παν. Καλιφόρνιας UCLA
- Γ. Ευαγγέλου Παθολόγος Ογκολόγος, 3η Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Εργαστήριο Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ
- Φ. Ζαγουρή Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγήτρια, Νοσοκομείο Αλεξάνδρα, Θεραπευτική Κλινική Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ
- Δ. Ζαρδαβάς Παθολόγος Ογκολόγος, Executive Director, Medicine Team Lead GU, Pfizer, United States
- Ε. Ζάχαρης Καρδιολόγος, Δ/ντης ΕΣΥ, Καρδιολογική Κλινική ΠαΓΝΗ
- Χ. Ζιούδας Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
- Δ. Ζιώγας MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Πανεπιστημιακός υπότροφος-Επιστημονικός Συνεργάτης, Α' Παθολογική Κλινική ΓΝΑ Λαϊκό, Εθνικό Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών
- Β. Ζουμπουρή Δ/ντής Ερευνών, Εθνικό Ίδρυμα Ερευνών
- Δ. Ζύλης Παθολόγος-Ογκολόγος, Όμιλος "Υγεία"
- Μ. Θεοδωρίδου Μηχανικός Έρευνας και Ανάπτυξης Ι.Τ.Ε., Αντιπρόεδρος του Συλλόγου «ΕΥ ΖΩ με τον Καρκίνο» και Γραμματέας ΔΣ της ΕΛΛΟΚ
- Π. Θεοδωρόπουλος Καθηγητής Βιοχημείας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης

Κ. Θωμοπούλου	Παθολόγος Ογκολόγος MD, MSc, Νοσοκομείο «Υγεία»
Στ. Κακολήρης	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Δημοκρίτειου Πανεπιστημίου Θράκης
Δ. Καλαπανίδα	Παθολόγος Ογκολόγος, Νοσοκομείο «Υγεία»
Δ. Καλημάκης	Δ/ντης ΕΣΥ, Παθολογική- Ογκολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Ηρακλείου
Μ.Α. Καλογερίδη	Ακτινοθεραπεύτρια Ογκολόγος MD, MSc, PhD, Δ/τρια Ε.Σ.Υ, ΓΝΑ Αλεξάνδρα
Φ. Καλύβα	Γενική Γραμματέας Υπουργείου Υγείας
Κ. Καλυβιανάκη	PhD Candidate, Laboratory of Experimental Endocrinology, School of Medicine, University of Crete
Α. Καλυκάκη	Δ/τρια ΕΣΥ, MD, PhD, Παθολογική – Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
Κ. Καμποσιώρας	MD, FRCP, PhD. Consultant in Medical Oncology, The Christie NHS Foundation Trust, Manchester, UK
Σ. Καραγεωργοπούλου	MD, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος, Δ/τρια Γ' Ογκολογικής Κλινικής «ΙΑΣΩ»
Κ. Καραγιάννης	Πνευμονολόγος, Επιμελητής Β', ΓΝ Ηρακλείου "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ"
Π. Καραδαγλής	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Α' Χημειοθεραπευτικό-Ογκολογικό Τμήμα, Α.Ν.Θ. «Θεαγένειο»
Α. Καραδήμου	Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
Μ. Καραμούζης	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ
Α. Καραμπεάκης	Δ/ντής Ογκολογικής Κλινικής NIMITS & Εξωτερικός Συνεργάτης Ερρίκος Ντυνάν Hospital Center
Δ. Καρδαμάκης	τ. Καθηγητής Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας Πανεπιστημίου Πατρών, Πρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Γηριατρικής Ογκολογίας
Ν. Κατριτζόγλου	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Αν. Δ/ντής, Α' Ογκολογική Κλινική, Ευρωκλινική Αθηνών
Σ. Κάχρης	MD, PhD, Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Δ/ντής ΕΣΥ, ΠαΓΝΗ
Ν. Κεντεποζίδης	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής Δ. Ογκολογικής Κλινικής, Metropolitan General
Β. Κεραμισάνου	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ιωαννίνων
Γ. Κεσίσσης	Παθολόγος Ογκολόγος, Κλινική "Άγιος Λουκάς"
Ε. Κεφαλογιάννης	Αναπληρωτής Καθηγητής Χειρουργικής Θώρακος, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης
Σ. Κόκκαλη	Παθολόγος Ογκολόγος, ΓΝΑ Ιπποκράτειο
Ε. Κοντοπόδης	Παθολόγος – Ογκολόγος, Επιμελητής Α, Γ.Ν.Ηρακλείου «Βενιζέλειο»
Ε. Κοσμά	Μεταπτυχιακή Φοιτήτρια, Εργαστήριο Βιολογικής Χημείας της Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ
Η. Κοττέας	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Αν. Καθηγητής Πανεπιστημίου Αθηνών, Ογκολογική Μονάδα, Γ.Ν.Ν.Θ.Α. «Η Σωτηρία»
Σ. Κουκουράκη	Καθηγήτρια Πυρηνικής Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Κρήτης, Δ/τρια Τμήμα Πυρηνικής Ιατρικής ΠαΓΝΗ
Α. Κουλουρίδη	MD, PhDc, Medical Oncologist
Α. Κουμαριανού	Επ. Α' Αιματολογική - Ογκολογική μονάδα 4η Παθολογική Κλινική ΠΓΝΑ Αττικών
Β. Κουνής	MD, MSc, PhD, MRCP, Medical Oncologist, CCT Oxford University Hospitals NHS FT, UK
Χ. Κουρούσης	Παθολόγος – Ογκολόγος, Δ/ντής, Ογκολογικό Τμήμα, Γενική Κλινική «Ιασις», Χανιά
Χ. Κουτουλάκη	Βιολόγος, PhDc, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Α. Κούτρας	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Παθολογίας-Ογκολογίας, Πανεπιστήμιο Πατρών
Α. Κουτσόπουλος	Καθηγητής Παθολογικής Ανατομικής, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου
Κ. Κουτσούκος	Παθολόγος Ογκολόγος, Νοσοκομείο "Αλεξάνδρα", Ευγενίδειο Θεραπευτήριο
Α. Κυριαζόγλου	MD, PhD, National and Kapodistrian University of Athens, 2nd Propaedeutic Department of Medicine, ΑΤΤΙΚΟΝ University Hospital
Α. Κυριακίδου	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
Α. Κωνσταντής	Consultant in Medical Oncology MD, MSc, MA, Princess Alexandra Hospital and UCLH

Θ. Κωνσταντινίδης	Αναπληρωτής Καθηγητής Ογκολογικής Ανακουφιστικής Νοσηλευτικής, Τμήμα Νοσηλευτικής, Ελληνικό Μεσογειακό Πανεπιστήμιο
Γ. Λαζαρίδης	MD, PhD, Επιμ. Α' Παθολόγος Ογκολόγος, Κλινική παθολογικής Ογκολογίας ΑΠΘ, ΓΝΘ Παπαγεωργίου
Γ. Λαϊνάκης	Παθολόγος Ογκολόγος, Αν. Δ/ντής, Δ' Ογκολογική Κλινική, Νοσοκομείο «Metropolitan»
Θ. Λάλληλα	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντρια Γ' Χημειοθεραπευτικό Τμήμα Α.Ν.Θ. "Θεαγένειο"
Ε. Λαμπίρη	Δ/ντρια ΕΣΥ, Πνευμονολογική Κλινική ΠαΓΝΗ
Στ. Λαμπρόπουλος	Παθολόγος - Ογκολόγος, Αναπληρωτής Δ/ντής Γ' Παθολογικής - Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο "ΥΓΕΙΑ"
Α. Λασκαράκης	Παθολόγος Ογκολόγος MD, MSc, Δ/ντής, Ογκολογικό Τμήμα, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
Γ. Λεκατσάς	Ιατρός Πνευμονολόγος, Γενικό Νοσοκομείο Ρεθύμνου
Ε. Λιανός	Παθολόγος – Ογκολόγος, Επιμελητής Α', ΕΑΝΠ «Μεταξά»
Ε. Λιναρδάκη	Phd, Μονάδα Διαγνωστικής Γενετικής και Ιατρικής Ακριβείας (ΔΙΓΕΝΙΑ), ΙΤΕ-ΙΜΒΒ
Χ. Λιονής	Ομότιμος Καθηγητής Γενικής Ιατρικής και Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης
Μ. Λιόντος	Παθολόγος-Ογκολόγος, Επ. Καθηγητής Θεραπευτικής Ογκολογίας, Ε.Κ.Π.Α., Ογκολογική Μονάδα, Γ.Ν.Α. «Αλεξάνδρα»
Δ. Λυδάκη	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική–Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
Ε. Λυραράκη	Ακτινοθεραπεύτρια Ογκολόγος, Δ/ντρια ΕΣΥ ΠαΓΝΗ
Θ. Μακατσώρης	Αν. Καθηγητής Παθολογίας – Ογκολογίας, Τμήματος Ιατρικής Πανεπιστημίου Πατρών, Ογκολογικό Τμήμα – Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Πατρών
Α. Μαλιά	Παθολόγος – Ογκολόγος, Παθολογική Ογκολογική ΠαΓΝΗ
Σ. Μανωλάκου	MD, MSc, PharmD, Παθολόγος Ογκολόγος, Συνεργάτης ΙΑΣΙΣ Γενικής Κλινικής Γαβριλάκη, Χανιά
Ε. Μαραγκούλη	Παθολόγος Ογκολόγος, Α' Παθολογική Κλινική, Γ.Ν. Τρικάλων και Ογκολογική Κλινική Γενικό Νοσοκομείο Λαρίσας
Κ. Μαρίας	Καθηγητής Επεξεργασίας Ιατρικής Εικόνας, Επικεφαλής Εργαστήριο Υπολογιστικής Βιο-Ιατρικής, Ινστιτούτο Πληροφορικής ΙΤΕ
Δ. Ματθαίος	Επιστημονικός Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος Γ.Ν.Ρόδου, Γενικό Νοσοκομείο Ρόδου
Α. Ματίκας	Αναπληρωτής Καθηγητής Ογκολογίας, Karolinska Institute and Karolinska University Hospital, Stockholm, Sweden
Ε. Μαυραντωνάκη	Νοσηλεύτρια, Προϊσταμένη Κλινικής Παθολογικής Ογκολογίας ΠαΓΝΗ
Δ. Μαυρουδής	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Παθολογικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης
Ι. Μεσσαριτάκης	Δ/ντής Μικροβιολογικού Εργαστηρίου, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο, Εργαστήρια Γιαννουκά, Όμιλος Βιοιατρική, Κύπρος
Γ. Μηλάκη	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιστημονικά Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος CretaInterclinicHHG
Γ. Μπτάκου	Νοσηλεύτρια, Προϊσταμένη Τμήματος Ημερήσιας Νοσηλείας-Χημειοθεραπείας, Παθολογική Ογκολογική Κλινική ΠαΓΝΗ
Ε. Μιχαηλάκης	Παθολόγος Ογκολόγος
Κ. Μιχαηλίδου	Βιολόγος, MSc, PhD, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Ι. Μούντζιος	Παθολόγος Ογκολόγος, Ερρίκος Ντυνάν
Μ. Μουτάφη	MD, PhD(c), Ειδικευόμενη Παθολόγος Ογκολόγος, ΠΓΝ Αττικών, ESMO YOC Committee
Σ. Μπάκα	Ογκολόγος Παθολόγος Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Μοριακής Ιατρικής Αριστοτελείου Πανεπιστημίου Θεσσαλονίκης, Συνεργάτης Ογκολόγος Ιατρικού Διαβαλκανικού
Χ. Μπακογιάννης	Ογκολόγος - Παθολόγος, Αναπλ. Δ/ντής Β' Παθολογικής - Ογκολογικής Κλινικής, Υγεία
Σ. Μπαριτάκη	Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Πειραματικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Δ. Μπαφαλοπούλου	Ογκολόγος-Παθολόγος, Δ/ντής Α' Ογκολογικής Κλινικής Νοσ. Μετροπόλιταν, Ομότιμος Καθηγητής Πανεπιστημίου Δ. Αττικής

Ε. Μπιζιώτα	Παθολόγος Ογκολόγος, ΠΓΝΕ Αλεξανδρούπολης
Β. Μποζιονέλλου	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντρια Ε.Σ.Υ., Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Ηρακλείου
Χ. Μπολέτη	Δ/ντρια Ερευνών, Ελληνικό Ινστιτούτο Παστέρ
Η. Μπομπολάκη	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντρια Ε.Σ.Υ., Ογκολογική Κλινική, Γ.Ν. Χανίων
Ι. Μπουκοβίνας	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιστημονικός Υπεύθυνος, Ογκολογική Μονάδα, «Βιοκλινική» Θεσσαλονίκης
Α. Μπούκουρης	MD, PhD, Ειδίκευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
Σ. Ντρουφάκου	Παθολόγος Ογκολόγος, Ιασώ Γενική Κλινική
Ι. Ξανθάκης	Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Διαβαλκανικό Θεσσαλονίκης
Ε. Παναγιώτου	Επιμελήτρια Α', Τμήμα ΤΕΠ, "Άγιος Σάββας"
Μ. Παπαδάκη	Μοριακή Βιολόγος, Μεταδιδακτορική Ερευνήτρια, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Γ. Ζ. Παπαδάκης	MD, MPH, PhD, Κύριος Ερευνητής ΙΤΕ, Επιστημονικός Υπεύθυνος Μονάδας Υβριδικών Τεχνικών Μοριακής Απεικόνισης
Μ. Παπαδάκης	Επιμ. Α' Κλινική Παθολογοανατομίας, ΠαΓΝΗ
Ε. Παπαδημητράκη	M.D, Ph.d, Consultant Medical Oncologist, UCLH, Breast Unit, UCLH NHS Foundation Trust
Κ. Παπαζήσης	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής Ογκολογικού Τμήματος, "Euromedica" Γενική Κλινική Θεσσαλονίκης
Δ. Παπακοτούλης	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής, Α' Χημειοθεραπευτικό-Ογκολογικό Τμήμα, Α.Ν.Θ. «Θεαγένειο»
Δ. Παπαμιχαήλ	Dr, MB, BS, FRCR, Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής, Κλινική Παθολογίας-Ογκολογίας, Ογκολογικό Κέντρο Τράπεζας Κύπρου
Χ. Παπανδρέου	Ομ. Καθηγητής Παθολογίας-Ογκολογίας, Α.Π.Θ.
Μ. Παρασκευά	Παθολόγος - Ογκολόγος, Γ.Ν. Ρόδου
Ε. Πατηράκη	Καθηγήτρια Νοσηλευτικής Τμήματος Νοσηλευτικής, ΕΚΠΑ
Α. Πενθερουδάκη	MD ,Msc , EDIC, Πνευμονολόγος -Εντατικολόγος ,Επιμελήτρια Α ΜΕΘ ΓΝ Χανίων
Ι.Ε. Περδικούρη	MD, MSc, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α', Γ.Ν. Βόλου «Αχιλλοπούλειο»
Γ. Πισσάκας	Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Νοσοκομείο ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ
Ε. Πολιτάκη	Βιολόγος, MSc, PhD, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Ν. Πολίτης	Νοσηλευτής, MSc, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
Α. Πρινάρη	Νοσηλεύτρια, MSc, Δ/ντρια Ν.Υ ΠαΓΝΗ
Β. Ραμφίδης	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής Ογκολογικής Κλινικής, 251 Γ. Ν. Αεροπορίας
Μ. Ροβίθη	Παθολόγος Ογκολόγος, Γ.Ν Αγίου Νικολάου
Α. Σαέττα	Βιολόγος, Καθηγήτρια ΕΚΠΑ, Α, ΕΡΓ. Παθολογικής Ανατομικής ΕΚΠΑ
Ε. Σαλούστρου	Αν. Καθηγήτριας Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Σχολή Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
Γ. Σαμώνης	Ογκολόγος-Λοιμωξιολόγος, ομ. Καθηγητής Παθολογίας, Πανεπιστήμιο Κρήτης
Κ. Σβολιαντόπουλος	Ειδίκευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
Χ. Σπανάκης	Επιμελητής Β', ΜΟΝΑΔΑ ΑΞΟΝΙΚΗΣ ΤΟΜΟΓΡΑΦΙΑΣ (ΕΡΓ. ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΑΠΕΙΚΟΝΙΣΗΣ)
Ι. Σουγκιάκος	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Παθολογικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης
Κ. Σουλιώτης	Καθηγητής Πολιτικής Υγείας, Κοσμητώρ της Σχολής Κοινωνικών και Πολιτικών Επιστημών, Τμήμα Κοινωνικής και Εκπαιδευτικής Πολιτικής Πανεπιστήμιο Πελοποννήσου
Σ. Σταματοπούλου	Παθολόγος Ογκολόγος, Νοσοκομείο Καλαμάτας
Ι. Στουπής	Παθολόγος Ογκολόγος
Κ. Στουραϊτή	Παθολόγος Ογκολόγος, Αναπλ. Δ/ντρια, Ευρωκλινική Αθηνών
Μ. Σφακιανάκη	Βιολόγος, MSc, PhD, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης



Γ. Σφακιωτάκη	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α', Ογκολογική Κλινική, Γ.Ν. Χανίων «Ο Άγιος Γεώργιος»
Θ. Τέγος	Παθολόγος Ογκολόγος, MD, PhD, ΓΝΑ "ο Ευαγγελισμός"
Μ. Τζαρδή	Καθηγήτρια Παθολογικής Ανατομικής, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Α. Τζοβάρas	Παθολόγος Ογκολόγος, ΓΑΟΝΑ "Άγιος Σάββας"
Ε. Τιμοθεάδου	Παθολόγος Ογκολόγος, Αν. Καθηγήτρια – Δ/ντρια, Κλινική Παθολογικής Ογκολογίας ΑΠΘ, Νοσοκομείο 'Παπαγεωργίου'
Μ. Τόλια	Αν. Καθηγήτρια Ακτινοθεραπείας Ιατρική Σχολή Πανεπιστήμιο Κρήτης - Δ/ντρια Τμήματος Ακτινοθεραπείας ΠαΓΝΗ
Ν. Τουρούτογλου	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Διαβαλκανικό Κέντρο, Θεσσαλονίκη
Ε.Σ. Τριποδάκη	Παθολόγος Ογκολόγος, MD, PhD, Επιμελήτρια Β, ΓΟΝΚ "Οι Άγιοι Ανάργυροι"
Μ. Τριχάς	Ακτινοθεραπεύτης - Ογκολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης «ΙΑΣΩ»
Δ. Τρυφωνόπουλος	Παθολόγος Ογκολόγος, ΓΑΟΝΑ "Άγιος Σάββας"
Ι. Τσιαούσης	Καθηγητής Ανατομίας - Χειρουργός, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Κ. Τσιγαρίδας	Παθολόγος Ογκολόγος, Αν. Δ/ντής, 5η Ογκολογική Κλινική Νοσοκομείο Υγεία
Ι. Τσιλιγιάννη	Αν. Καθηγήτρια Γενικής Ιατρικής και Δημόσιας Υγείας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης
Κ. Τσιλίδης	Καθηγητής Επιδημιολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων και Department of Epidemiology and Biostatistics, School of Public Health, Imperial College London
Α. Φασουλάκη	Ακτινοθεραπεύτρια, Επιμελήτρια Α', Τμήμα Ακτινοθεραπείας ΠαΓΝΗ
Ε. Φεργάδης	Παθολόγος Ογκολόγος, Γ.Α.Ν.Π Μεταξά
Θ. Φιλώρος	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντής, 5η Ογκολογική Κλινική Metropolitan General Hospital, Αναπήρωτής Δ/ντής, Ογκολογική Κλινική Ναυτικού Νοσοκομείου Αθηνών
Θ. Φουκάκης	Associate Professor, Karolinska Institute
Χρ. Φραγκιουδάκη	Νοσηλεύτρια RN, MSc Παθολογική Ογκολογική Κλινική ΠαΓΝΗ, Ακαδημαϊκός Υπότροφος ΕΛΜΕΠΑ, Αναπήρωτρια Συντονίστρια Παθολογικής Νοσηλευτικής Ειδικότητας 7η ΔΥΠΕ
Γ. Φραντζέσκος	Δ/ντής Αναισθησιολογικής Κλινικής ΠαΓΝΗ
Φ. Φωστήρα	Phd, Κλινική Εργαστηριακή Γενετιστρια, ΕΚΕΦΕ "ΔΗΜΟΚΡΙΤΟΣ"
Χ. Φωτιστζούδης	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, ΠαΓΝΗ
Ν. Χαραλαμπίδης	MD, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος, Επιμελητής Β' Παθολογικού-Ογκολογικού Τμήματος, ΓΑΝΠ "ΜΕΤΑΞΑ"
Γ. Χαρδαβέλλη	Επιμελήτρια Α' Πνευμονολόγος, Γενικό Νοσοκομείο Νοσημάτων Θώρακος Αθηνών «Η Σωτηρία», Chair, Lung Cancer Group, European Respiratory Society (ERS), Συντονίστρια Ομάδας Καρκίνου Πνεύμονα Ελληνικής Πνευμονολογικής Εταιρείας (ΕΠΕ)
Α. Χαρηίδου	Πνευμονολόγος, Γ' Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική ΕΚΠΑ, Ογκολογική Μονάδα, ΝΝΘΑ «ΣΩΤΗΡΙΑ»
Α. Χατζάκη	Καθηγήτρια, Εργαστήριο Φαρμακολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Δημοκρίτειο Πανεπιστήμιο Θράκης, Δ/ντρια, Ινστιτούτο Αγροδιατροφής και Επιστημών Ζωής Ιν.Α.Ζω, Ερευνητικό Κέντρο Ελληνικού Μεσογειακού Πανεπιστημίου
Π. Χριστόπουλος	Professor of Medicine at Heidelberg University, MD, PhD, Hematologist & Medical Oncologist in the Thoraxklinik and National Center for Tumor Diseases (NCT) at Heidelberg University Hospital, Germany
Α. Χριστοπούλου	Παθολόγος Ογκολόγος, Δ/ντρια ΕΣΥ, Γ.Ν.Πατρών
Χ. Χριστοφιλιάκης	Παθολόγος Ογκολόγος, 401 ΓΣΝΑ
Κ. Ψιάνου	Παθολόγος Ογκολόγος, Γενικό Νοσοκομείο «Μποδοσάκειο» Πτολεμαΐδα
Α. Ψυρρή	Παθολόγος Ογκολόγος, Αν. Καθηγήτρια Ε.Κ.Π.Α Νοσοκομείο «Αττικών»
Β. Ωραιόπουλος	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, ΓΝΑ ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ

ΣΥΝΕΔΡΙΟ ΚΛΙΝΙΚΗΣ  
& ΜΕΤΑΦΡΑΣΤΙΚΗΣ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ

2023

Ο. ΒΑΥΤΗΣ

ΠΑΝΕΤΟ ΔΑΜΜΑ

ΠΙΟ ΓΡΗΓΟΡΟ ΑΠΟ ΤΗ ΦΘΟΡΑ



ΕΠΙΜΕΡΩΜΕΝΟΙ

ΠΡΟΛΗΨΗ  
ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ

ΣΤΗ ΜΑΧΗ ΚΑΤΑ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ

ΘΕΡΑΠΕΙΑ  
ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΤΙΚΗ  
ΦΡΟΝΤΙΔΑ



ΕΝΗΜΕΡΩΜΕΝΟΙ

ΠΡΟΛΗΨΗ  
ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ

ΘΕΡΑΠΕΙΑ  
ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΤΙΚΗ  
ΦΡΟΝΤΙΔΑ

ΣΤΗ ΜΑΧΗ ΚΑΤΑ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ



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

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

 **Bristol Myers Squibb**™

Bristol-Myers Squibb A.E.  
Αττικής 49-53 & Προποντίδος 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"

# KEYTRUDA®

(pembrolizumab) for Infusion 100mg

Για την πλήρη περιήληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος, παρακαλούμε να απευθύνεστε στην MSD A.B.B.E.E.,  
Αγίου Δημητρίου 63, 174 56, Άλιμος. Τηλ.: 210 9897 300, Αρ. ΓΕΜΗ 1808101000

KEYTRUDA C/S.SOL.IN 25MG/ML BTx1 VIALx4ML : 2.593,93 € (X.T) 2.818,31 € (Δ.T) 2.332,24 € (N.T.)



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

GR-KEY-00758-16/10/2023



# ENHERTU<sup>®</sup> ▽

trastuzumab deruxtecan



▽ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων. Μεσογείων 284 GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: +30 21 32040380/337, Φαξ: +30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>. Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία AstraZeneca A.E.

Το Enhertu θα πρέπει να συνταγογραφείται από ιατρό και να χορηγείται υπό την επίβλεψη επαγγελματία υγείας, έμπειρου στην χορήγηση αντικαρκινικών φαρμακευτικών προϊόντων.



AstraZeneca A.E., Αγνισιάδου 6-8, 15123 Μαρούσι, Αθήνα  
Τηλ.: 210 6871500, Fax: 210 6859195  
Αρ. Γ.Ε.ΜΗ. 000638901000  
[www.astrazeneca.gr](http://www.astrazeneca.gr)

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: Daiichi Sankyo Europe GmbH  
Τοπικός Αντιπρόσωπος: AstraZeneca AE

Τιμές • Χ.Τ.: 1636,66€ • Ν.Τ.: 1471,54€ • Λ.Τ.: 1799,91€

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

1 DAILY DOSE

**Zejula**  
niraparib  
capsules 100 mg

**Jemperli**  
(dostarlimab) Injection 500 mg



**SHINGRIX**  
(ZOSTER VACCINE  
RECOMBINANT, ADJUVANTED)

#### ZEJULA - ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:

Το κάθε σκληρό καψάκιο περιέχει μονοϋδρική τρυσική νιραπαρίμπη που ισοδυναμεί προς 100 mg νιραπαρίμπη.

Λιανική Τιμή: 4.588,86€

% επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%, κατόπιν ένταξης του προϊόντος στον Κατάλογο Αποζημιούμενων Φαρμάκων. Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η ένταξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

#### JEMPERLI - ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Ένα φιαλίδιο πυκνού διαλύματος για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση των 10 ml περιέχει 500 mg dostarlimab. Κάθε ml πυκνού διαλύματος για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση περιέχει 50 mg dostarlimab. Το dostarlimab είναι ένα ανθρωποποιημένο μονοκλωνικό αντίσωμα (mAb) ανοσοσφαιρίνης G4 (IgG4) κατά της πρωτεΐνης προγραμματισμένου κυτταρικού θανάτου-1 (PD-1), παράγεται με τεχνολογία ανασυνδυασμένου DNA σε κύτταρα ωοθηκών κινεζικού κρικητού (CHO).

Λιανική Τιμή: 6.463,80€

% επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%, κατόπιν ένταξης του προϊόντος στον Κατάλογο Αποζημιούμενων Φαρμάκων. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία.

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

#### SHINGRIX - ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Μετά την ανασύσταση, μία δόση (0,5 mL) περιέχει: Αντιγόνο γλυκοπρωτεΐνης E<sup>2,3</sup> του ιού της ανεμευλογιάς-έρπητα Ζωστήρα<sup>1</sup> 50 μικρογραμμάρια Ίλος ανεμευλογιάς-έρπητα Ζωστήρα = VZV <sup>2</sup>ανασοενισχυμένο με AS01<sub>3</sub> που περιέχει φυτικό εκχύλισμα Quillaja saponaria Molina, κλάσμα 21 (QS-21) 50 μικρογραμμάρια 3-O-desacyl-4'-methylphosphoryl lipid A (MPL) από Salmonella minnesota 50 μικρογραμμάρια γλυκοπρωτεΐνη E (gE) που παράγεται σε κύτταρα ωοθηκών κινεζικού κρικητού (CHO) μέσω τεχνολογίας ανασυνδυασμένου DNA.

Λιανική Τιμή: 165,86€

% επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100% για τους πληθυσμούς που περιγράφονται στο Εθνικό Πρόγραμμα Εμβολιασμών Ενηλίκων Φαρμακευτικό προϊόν του οποίου απαιτείται ιατρική συνταγή.

Το ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης της καταχώρησης. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία για επιβεβαίωση πλήρως ενημερωμένων δεδομένων, για οποιαδήποτε πληροφορία ή/και αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών στο τηλέφωνο 210 6882100.

Το εμπορικό σήμα ανήκουν ή έχουν παροχωρηθεί στον Όμιλο εταιρειών GSK. ©2023 Όμιλος εταιρειών GSK ή δικαιούχος του Ομίλου GSK.

PM-GR-DST-ADVT-230001 | ΙΣΧΥΣ 9/2023 - 9/2025

**GSK**

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

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

# CONNECT WITH PURPOSE



**TECENTRIQ<sup>®</sup> 1.200 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.**

TECENTRIQ<sup>®</sup> 1.200 mg: • Ελλάδα N.T.: 3.121,90 € - Α.Τ.: 3.951,72 € • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 4.073,42 €

**TECENTRIQ<sup>®</sup> 840 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.**

TECENTRIQ<sup>®</sup> 840 mg: • Ελλάδα: N.T.: 2.053,66 € - Α.Τ.: 2.618,66 € • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 2.873,55 €

**Τρόπος Διάθεσης TECENTRIQ<sup>®</sup>:**

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή:

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

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

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



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

TECENTRIQ NSCLC IT 1222



 **PRIX GALIEN GREECE**   
*Αθήνα 2019*

**ΚΑΛΥΤΕΡΟ ΒΙΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ**

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

**Ελλάδα: Roche (Hellas) A.E.**


Αλαμάνας 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική  
τηλ: 210 6166100, email: [hellas.medinfo@roche.com](mailto:hellas.medinfo@roche.com)

800 111 93 00 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

**Κύπρος: Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ.**

τηλ: +357 - 22 76 62 76





**Επιδιώκοντας**  
νέα πρότυπα επιβίωσης  
στην 3η γραμμή του  
**HER2+** μεταστατικού  
καρκίνου του μαστού<sup>1-2</sup>

**ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:** Το TUKYSA ενδείκνυται σε συνδυασμό με τραστοζουμάμπη και καπεσιταβίνη για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με HER2-θετικό, τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον 2 προηγούμενες αντι-HER2 θεραπευτικές αγωγές.<sup>1</sup>

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

Νοσοκομειακή τιμή:  
TUKYSA F.C.TAB 150MG/  
TAB BT X 84 TABS: 5.159,29€  
TUKYSA F.C.TAB 50MG/  
TAB BT X 88 TABS: 1.801,25€  
Το TUKYSA συμπεριλαμβάνεται στον  
Κατάλογο Αποζημιούμενων Φαρμάκων.

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

**ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
ΟΛΑ τα φάρμακα  
Συμπληρώνοντας την "ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ"**

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που βρίσκεται στη σελίδα ή απευθυνθείτε στην εταιρεία: Genesis pharma, Λ. Κηφισίας 274, 15232 Χαλάνδρι, Αθήνα. Τηλ.: 210 8771500, Fax: 210 6891918, e-mail: info@genesishpharma.com, www.genesishpharma.com

1. Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος TUKYSA®. 2. Murthy R, et al. N Engl J Med. 2020;382(7):597-609 and supplementary appendix [erratum in N Engl J Med. 2020;382(6):586].

 **Seagen**®

 **GENESIS**  
pharma

 **TUKYSA**®  
tucatinib  
50 mg | 150 mg tablets

TUKYSA AD\_indd\_Mar\_2023



# Η ΔΥΝΑΜΗ ΤΗΣ ΕΜΠΙΣΤΟΣΥΝΗΣ

στη θεραπευτική επιλογή ασθενών  
με HR+/HER2- mBC<sup>1</sup>

✓ Κλινική Αποτελεσματικότητα<sup>1-4</sup>

✓ Δεδομένα Κλινικής Πρακτικής<sup>5-7</sup>

✓ Δεδομένα έκβασης από αναφορές ασθενών (PRO)<sup>8,9</sup>

✓ Καθιερωμένο Προφίλ Ασφάλειας<sup>1-4,10,11</sup>

✓ Ένας συνιστώμενος τακτικός έλεγχος παρακολούθησης\*<sup>1</sup>

✓ Μία κάψουλα, μία φορά τη μέρα<sup>1</sup>

## ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ, ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ & ΤΡΟΠΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Το IBRANCE, 125mg μια φορά την ημέρα από του στόματος για 21 μέρες σε κύκλο 28 ημερών (σχήμα 3/1), ενδείκνυται για τη θεραπεία του τοπικά προχωρημένου ή μεταστατικού καρκίνου του μαστού ο οποίος είναι θετικός στους ορμονικούς υποδοχείς (HR) και αρνητικός στον υποδοχέα τύπου 2 του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (HER2):

- σε συνδυασμό με αναστολέα της αρωματάσης
- σε συνδυασμό με φουλβεστράντη σε γυναίκες που έχουν λάβει προηγούμενη ενδοκρινική θεραπεία

Σε προ- ή περι-εμμηνοπαυσιακές γυναίκες η ενδοκρινική θεραπεία πρέπει να συνδυάζεται με LHRH αγωνιστή.<sup>1</sup>

Για το πλήρες κείμενο της δοσολογίας και του τρόπου χορήγησης συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

## ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Το IBRANCE αντενδείκνυται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα, καθώς και σε ασθενείς οι οποίοι λαμβάνουν σκευάσματα που περιέχουν υπερικό/βαλσαμόχορτο (St. John's Wort). Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥ 20%) οποιουδήποτε βαθμού που αναφέρθηκαν σε ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ήταν ουδετεροπενία, λοιμώξεις, λευκοπενία, κόπωση, ναυτία, στοματίτιδα, αναιμία, διάρροια, αλωπεκία και θρομβοπενία. Οι πιο συχνές (≥ 2%) ανεπιθύμητες ενέργειες Βαθμού ≥ 3 του palbociclib ήταν ουδετεροπενία, λευκοπενία, λοιμώξεις, αναιμία, αυξημένη ασπαρτική αμινοτρανσφεράση (AST), κόπωση και αυξημένη αμινοτρανσφεράση της αλανίνης (ALT).<sup>1</sup>

\*Πρέπει να εκτελείται πλήρης αιματολογικός έλεγχος πριν από την έναρξη της θεραπείας και κατά την έναρξη του κάθε κύκλου, καθώς και την Ημέρα 15 των πρώτων 2 κύκλων και όπως ενδείκνυται κλινικά.

LHRH = ορμόνη απελευθέρωσης της ωχρινοτρόπου ορμόνης. mBC = μεταστατικός Καρκίνος Μαστού.

1. IBRANCE, Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος 05/2023. 2. Rugo H, et al. Breast Cancer Res Treat. 2019;174(3):719-729. 3. Finn RS, et al. N Engl J Med. 2016;375(20):1925-1936. 4. Cristofanilli M, et al. Lancet Oncol. 2016;17(4):425-439. 5. DeMichele et al. Breast Cancer Research [2021] 23:37. 6. Waller J, et al. J Glob Oncol. 2019 May;5: JG01800239 7. Taylor-Stokes G, et al. Breast. 2019 Feb; 43:22-7 8. Harbeck N, et al. Ann Oncol. 2016;27(6):1047-1054. 9. Rugo HS, et al. Ann Oncol. 2018;29(4):888-894. 10. Dieras V, et al. J Natl Cancer Inst. 2019;111(4):419-430. 11. Verma S, et al. Oncologist. 2016;21:1165-1175.

Η συντετμημένη Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος δημοσιεύεται σε διαφορετική σελίδα του παρόντος.

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

ΣΥΝΤΕΤΜΗΜΕΝΗ ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

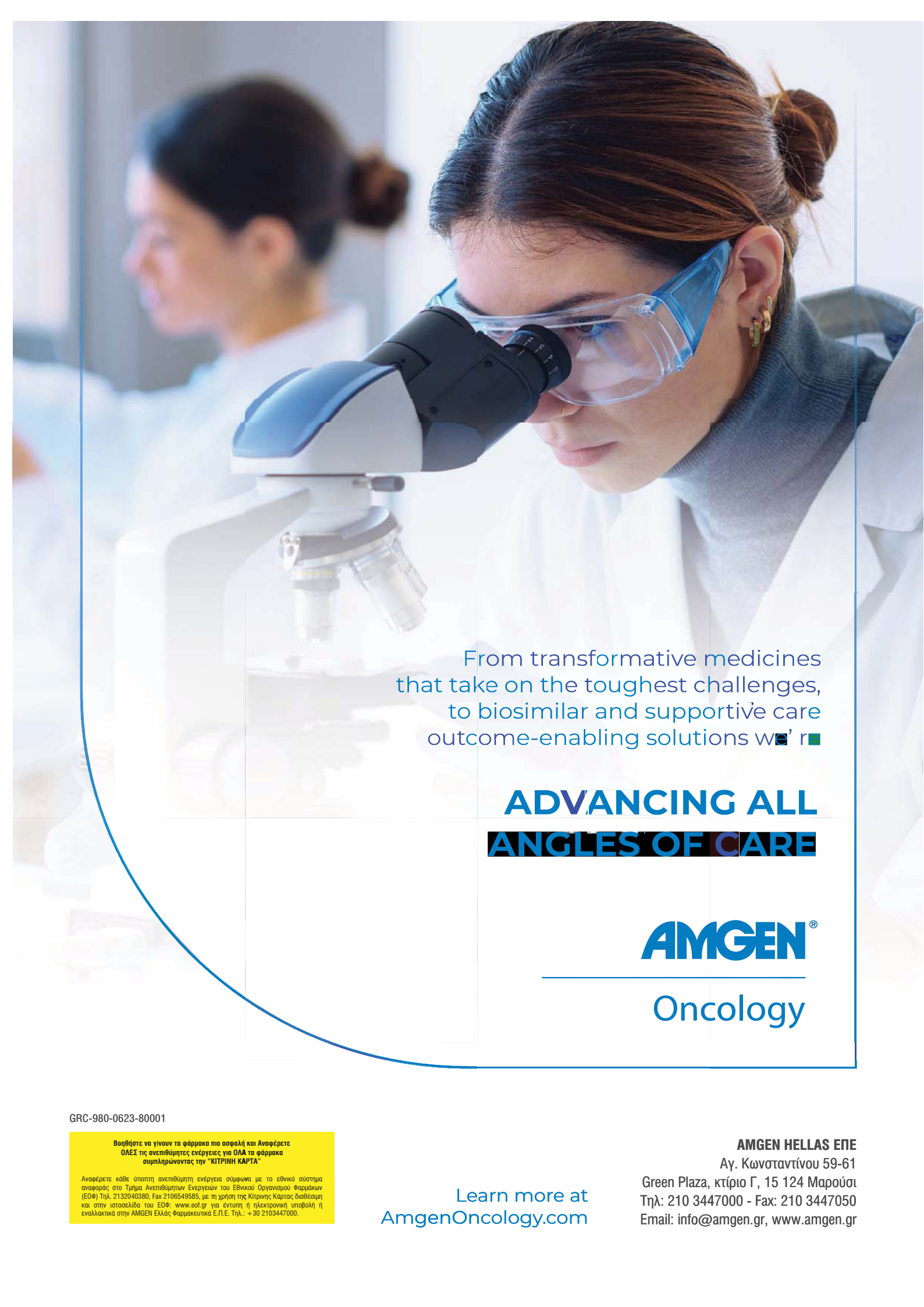
IBRANCE (palbociclib)

ΣΚΛΗΡΑ ΚΑΨΑΚΙΑ 75 mg, 100 mg και 125 mg

**ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:** Υπερευαίσθησία στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα. Χρήση σκευασμάτων που περιέχουν υπερικό/βαλοσαμόχορτο (St. John's Wort). **ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ:** Προ/περιεμμηνοπαυσιακές γυναίκες. Όταν το IBRANCE χορηγείται σε προ/περιεμμηνοπαυσιακές γυναίκες σε συνδυασμό με αναστολέα αρωματάσης, είναι υποχρεωτική η ωοθηκτομή ή η καταστολή της λειτουργίας των ωοθηκών με χορήγηση αγωνιστή LHRH, λόγω του μηχανισμού δράσης των αναστολέων της αρωματάσης. Ο συνδυασμός του palbociclib με τη φουλβεστράντη σε προ/περιεμμηνοπαυσιακές γυναίκες έχει μελετηθεί μόνο σε συνδυασμό με ένα αγωνιστή LHRH. Κρίσιμη σπλαγγχνική νόσος. Η αποτελεσματικότητα και ασφάλεια του palbociclib δεν έχουν μελετηθεί σε ασθενείς με κρίσιμη σπλαγγχνική νόσο. **Αιματολογικές διαταραχές.** Για ασθενείς που εμφανίζουν ουδετεροπενία Βαθμού 3 ή 4 συνιστάται διακοπή της δόσης, μείωση της δόσης ή καθυστέρηση στην έναρξη των κύκλων της θεραπείας. Για πρέπει να διεξάγεται κατάλληλη παρακολούθηση (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). **Διάμεση πνευμονοπάθεια/πνευμονίτιδα.** Μπορεί να παρουσιαστεί βαριάς μορφής, απειλητική για τη ζωή ή θανατηφόρα ILD ή/και πνευμονίτιδα σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με IBRANCE, όταν λαμβάνεται σε συνδυασμό με ενδοκρινική θεραπεία. Σε κλινικές μελέτες (PALOMA-1, PALOMA-2, PALOMA-3), το 1,4% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE παρουσίασε ILD/πνευμονίτιδα οποιοδήποτε βαθμού, 0,1% παρουσίασε βαθμού 3, ενώ δεν αναφέρθηκαν περιπτώσεις βαθμού 4 ή θανατηφόρες περιπτώσεις. Επιπλέον περιπτώσεις ILD/πνευμονίτιδας έχουν παρατηρηθεί μετά την κυκλοφορία στην αγορά, με την αναφορά θανατηφόρων περιστατικών (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για πνευμονικά συμπτώματα ενδεικτικά ILD/πνευμονίτιδας (π.χ. υποξία, βήχας, δύσπνοια). Σε ασθενείς που παρουσιάζουν νέα ή επιδεινούμενα αναπνευστικά συμπτώματα και υπάρχει η υποψία ανάπτυξης ILD/πνευμονίτιδας, το IBRANCE θα πρέπει να διακόπτεται αμέσως και ο ασθενής θα πρέπει να αξιολογείται. Το IBRANCE θα πρέπει να διακόπτεται οριστικά σε ασθενείς με βαριάς μορφής ILD ή πνευμονίτιδα. **Λοιμώξεις.** Καθώς το IBRANCE έχει μυελοκατασταλτικές ιδιότητες, μπορεί να προδιαθέσει τους ασθενείς για λοιμώξεις. Λοιμώξεις έχουν αναφερθεί σε υψηλότερο ποσοστό σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες σε σύγκριση με ασθενείς που έλαβαν θεραπεία στο αντίστοιχο σκέλος σύγκρισης. Λοιμώξεις Βαθμού 3 και Βαθμού 4 εμφανίστηκαν αντίστοιχα στο 5,6% και το 0,9% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για σημεία και συμπτώματα εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης και πνευμονικής εμβολής και να αντιμετωπίζονται σύμφωνα με τις ιατρικές ενδείξεις. **Ηπατική δυσλειτουργία.** Το IBRANCE θα πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια ή σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία, υπό στενή παρακολούθηση για σημεία τοξικότητας. **Νεφρική δυσλειτουργία.** Το IBRANCE θα πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια ή σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία, υπό στενή παρακολούθηση για σημεία τοξικότητας. **Ταυτόχρονη θεραπεία με αναστολείς ή επαγωγείς του CYP3A4.** Οι ισχυροί αναστολείς του CYP3A4 μπορεί να οδηγήσουν σε αυξημένη τοξικότητα. Θα πρέπει να αποφεύγεται η ταυτόχρονη χρήση ισχυρών αναστολέων του CYP3A4 κατά τη διάρκεια της θεραπείας με το palbociclib. Το ενδεχόμενο συγχρόνησης θα πρέπει να εξετάζεται μόνο μετά από προσεκτική αξιολόγηση των δυνητικών οφελών και κινδύνων. Εάν η συγχρόνηση με ισχυρό αναστολέα του CYP3A4 δεν μπορεί να αποφευχθεί, μειώστε τη δόση του IBRANCE στα 75 mg μία φορά την ημέρα. Όταν διακοπεί ο ισχυρός αναστολέας, η δόση του IBRANCE θα πρέπει να αυξάνεται (μετά από 3 – 5 ημεριόδοτους ζωής του αναστολέα) έως τη δόση που χρησιμοποιείτο πριν την έναρξη του ισχυρού αναστολέα του CYP3A4. Η συγχρόνηση επαγωγών του CYP3A4 μπορεί να οδηγήσει σε μειωμένη έκθεση στο palbociclib και κατά συνέπεια σε κίνδυνο έλλειψης αποτελεσματικότητας. Συνεπώς, η ταυτόχρονη χρήση του palbociclib με ισχυρούς επαγωγείς του CYP3A4 θα πρέπει να αποφεύγεται. Δεν απαιτείται καμία προσαρμογή της δόσης για τη συγχρόνηση του palbociclib με μέτριους επαγωγείς του CYP3A4. **Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι σύντροφοί τους.** Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι άνδρες σύντροφοί τους πρέπει να χρησιμοποιούν μία μέθοδο αντισύλληψης υψηλής αποτελεσματικότητας ενώ παίρνουν το IBRANCE. **Δακτύλι.** Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν περιέχει λακτόζη. Οι ασθενείς με σπάνια κληρονομικά προβλήματα δυσανεξίας στη γαλακτόζη, πλήρη ανεπάρκεια λακτάσης ή κακή απορρόφηση γλυκόζης-γαλακτόζης δεν πρέπει να πάρουν αυτό το φαρμακευτικό προϊόν. **Νάτριο.** Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (23 mg) ανά καψάκιο, είναι αυτό που ονομάζουμε «ελεύθερο νατρίου». **ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:** Περιλήψη του προφίλ ασφάλειας. Το συνολικό προφίλ ασφάλειας του IBRANCE βασίζεται σε συγκεντρωτικά δεδομένα από 872 ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε συνδυασμό με ενδοκρινική θεραπεία (N = 527 σε συνδυασμό με λετροζόλη και N = 345 σε συνδυασμό με φουλβεστράντη) σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες σε HR-θετικό, HER2-αρνητικό προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού. Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥ 20%) οποιοδήποτε βαθμού που αναφέρθηκαν σε ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ήταν ουδετεροπενία, λοιμώξεις, λευκοπενία, κόπωση, ναυτία, στοματίτιδα, αναμία, διάρροια, αλωπεκία και θρομβοπενία. Οι πιο συχνές (≥ 2%) ανεπιθύμητες ενέργειες Βαθμού ≥ 3 του palbociclib ήταν ουδετεροπενία, λευκοπενία, λοιμώξεις, αναμία, αυξημένη ασπαρτική αμινοτρανσφεράση (AST), κόπωση και αυξημένη αμινοτρανσφεράση της αλανίνης (ALT). Μειώσεις της δόσης ή τροποποιήσεις της δόσης λόγω οποιασδήποτε ανεπιθύμητης ενέργειας αναφέρθηκαν στο 38,4% των ασθενών που έλαβαν το IBRANCE σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ανεξαρτήτως συνδυασμού. Οριστική διακοπή λόγω ανεπιθύμητης ενέργειας αναφέρθηκε στο 5,2% των ασθενών που έλαβαν το IBRANCE σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ανεξαρτήτως συνδυασμού. Παρακάτω αναφέρονται οι ανεπιθύμητες ενέργειες από το συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων 3 τυχαίοποιημένων μελετών. Η διάμεση διάρκεια της θεραπείας με palbociclib στο συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων κατά την τελική ανάλυση της συνολικής επίβιωσης (OS) ήταν 14,8 μήνες. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρατίθενται ανά κατηγορία συχνότητας. Οι κατηγορίες συχνότητας ορίζονται ως ακολούθως: πολύ συχνές (≥ 1/10), συχνές (≥ 1/100 έως < 1/10) και όχι συχνές (≥ 1/1.000 έως < 1/100). **Προτιμώμενος όρος (PT) Πολύ συχνές:** Λοιμώξεις<sup>β</sup>, ουδετεροπενία<sup>γ</sup>, λευκοπενία<sup>δ</sup>, αναμία<sup>ε</sup>, θρομβοπενία<sup>στ</sup>, μειωμένη όρεξη, στοματίτιδα<sup>ζ</sup>, ναυτία, διάρροια, έμετος, εξάνθημα<sup>η</sup>, αλωπεκία, εξοδερμία, κόπωση, εξασθένιση, πύρεξη, ALT αυξημένη, AST αυξημένη. **Συχνές:** Εμπύρετη ουδετεροπενία, δυσγευσία, όραση θαμπή, δακρύρροια αυξημένη, ξηροφθαλμία, φλεβική θρομβοεμβολή<sup>ι</sup>, επίσταξη, ILD/πνευμονίτιδα<sup>κ</sup>, σύνδρομο παλαμο-πελματιαίας ερυθροδυσαισθησίας<sup>λ</sup>. **Όχι συχνές:** Δερματικός ερυθηματώδης λύκος<sup>μ</sup>. **ALT=** αμινοτρανσφεράση της αλανίνης, **AST=** ασπαρτική αμινοτρανσφεράση, **ILD=** διάμεση πνευμονοπάθεια, **N=** αριθμός ασθενών, **N/A=** δεν εφαρμόζεται. **\*Ανεπιθύμητη αντίδραση στο φάρμακο που εντοπίζεται μετά την κυκλοφορία στην αγορά.** <sup>α</sup> Οι PT αναγράφονται σύμφωνα με το MedDRA 17.1. <sup>β</sup> Οι λοιμώξεις περιλαμβάνουν όλους τους PT που αποτελούν μέρος της Κατηγορίας Οργανικού Συστήματος «Λοιμώξεις και παρασιτώσεις». <sup>γ</sup> Η ουδετεροπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Ουδετεροπενία, Αριθμός ουδετεροφίλων μειωμένος. <sup>δ</sup> Η λευκοπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Λευκοπενία, Αριθμός λευκοκυττάρων μειωμένος. <sup>ε</sup> Η αναμία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Αναμία, Αιμοσφαιρίνη μειωμένη, Αιματοκρίτης μειωμένος. <sup>στ</sup> Η θρομβοπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Θρομβοπενία, Αριθμός αιμοπεταλίων μειωμένος. <sup>ζ</sup> Η στοματίτιδα περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Αφθώδης στοματίτιδα, Χειλίτιδα, Γλωσσίτιδα, Γλωσσοδυνία, Εξέλκωση του στόματος, Φλεγμονή βλεννογόνου, Άλλοι του στόματος, Στοματοφαρυγγική δυσφορία, Στοματοφαρυγγικό άλγος, Στοματίτιδα. <sup>η</sup> Το εξάνθημα περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Εξάνθημα, Κηλιδοβλατιδώδες εξάνθημα, Κνησιμώδες εξάνθημα, Ερυθριμώδες εξάνθημα, Βλατιδώδες εξάνθημα, Δερματίτιδα, Δερματίτιδα ομοιάζουσα με ακμή, Τοξικό εξάνθημα δέρματος. <sup>θ</sup> Η ILD/πνευμονίτιδα περιλαμβάνει κάθε αναφερόμενο PT που αποτελεί μέρος του Τυποποιημένου Ερωτήματος MedDRA για τη διάμεση πνευμονοπάθεια (με τη στενή έννοια). <sup>ι</sup> Η φλεβική θρομβοεμβολή περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: πνευμονική εμβολή, εμβολή, εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση, περιφερικός εμβολισμός, θρόμβωση. Στον παρακάτω Πίνακα αναφέρονται οι εργαστηριακές παθολογικές τιμές που παρατηρήθηκαν σε συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων 3 τυχαίοποιημένων μελετών (N = 872).

Εργαστηριακές παθολογικές τιμές	IBRANCE συν λετροζόλη ή φουλβεστράντη			Σκέλη συγκριτικού παράγοντα*		
	Κάθε Βαθμού %	Βαθμού 3 %	Βαθμού 4 %	Κάθε Βαθμού %	Βαθμού 3 %	Βαθμού 4 %
WBC μειωμένα	97,4	41,8	1,0	26,2	0,2	0,2
Ουδετερόφιλα μειωμένα	95,6	57,5	11,7	17,0	0,9	0,6
Αναμία	80,1	5,6	Δ/Ι	42,1	2,3	Δ/Ι
Αιμοπετάλια μειωμένα	65,2	1,8	0,5	13,2	0,2	0,0
AST αυξημένη	55,5	3,9	0,0	43,3	2,1	0,0
ALT αυξημένη	46,1	2,5	0,1	33,2	0,4	0,0

WBC=λευκά αιμοσφαίρια, AST=ασπαρτική αμινοτρανσφεράση, ALT=αμινοτρανσφεράση της αλανίνης, N=αριθμός ασθενών, Δ/Ι=δεν ισχύει. Σημείωση: Τα αποτελέσματα των εργαστηριακών εξετάσεων βαθμολογούνται ανάλογα με τον βαθμό βαρύτητας της έκδοσης 4.0 των NCI CTCAE. \* Λετροζόλη ή φουλβεστράντη. **Περιγραφή επιλεγμένων ανεπιθύμητων ενεργειών.** Συνολικά, ουδετεροπενία οποιοδήποτε βαθμού αναφέρθηκε σε 716 (82,1%) ασθενείς που έλαβαν IBRANCE ανεξαρτήτως συνδυασμού, με ουδετεροπενία Βαθμού 3 να έχει αναφερθεί σε 500 (57,3%) ασθενείς και ουδετεροπενία Βαθμού 4 να έχει αναφερθεί σε 97 (11,1%) ασθενείς. Ο διάμεσος χρόνος μέχρι το πρώτο επεισόδιο ουδετεροπενίας οποιοδήποτε βαθμού ήταν 15 ημέρες (12-700 ημέρες) και η διάμεση διάρκεια ουδετεροπενίας Βαθμού ≥ 3 στις 3 τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ήταν 7 ημέρες. Εμπύρετη ουδετεροπενία αναφέρθηκε στο 0,9% των ασθενών που έλαβαν IBRANCE σε συνδυασμό με φουλβεστράντη και στο 1,7% των ασθενών που έλαβαν palbociclib σε συνδυασμό με λετροζόλη. Εμπύρετη ουδετεροπενία αναφέρθηκε σε περίπου 2% των ασθενών που εκτέθηκαν στο IBRANCE κατά τη διάρκεια του συνολικού κλινικού προγράμματος. **Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών.** Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιπρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω: **Ελλάδα:** Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστοτόπος: <http://www.eof.gr>. **Κύπρος:** Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Τηλ: +357 22608607, Φαξ: + 357 22608669, Ιστοτόπος: [www.moh.gov.cy/phs](http://www.moh.gov.cy/phs). **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Pfizer Europe MA EELIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Βέλγιο. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Λ. Μεσογείων 243, 154 51 Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Τηλ: +30 210 6785800. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Λεωφόρος Αθαλάσσιας 26, Κτήριο Στεφανίδη, 20<sup>ος</sup> Όροφος, 2018 Λευκωσία, Κύπρος, Τηλ: +357 22 817690. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/16/1147/001, 003, 005. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 05/2023. 75 MG BT X 21 CAPS, 100 MG BT X 21 CAPS, 125 MG BT X 21 CAPS. **ΔΙΑΝΙΚΗ ΚΑΙ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ - ΕΛΛΑΔΑ:** Α.Τ.: 2.627,80 €, Ν.Τ.: 2.169,30 €. **ΔΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ - ΚΥΠΡΟΣ:** Α.Τ.: 2.615,27 €. **ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:** Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής. **ΓΙΑ ΠΛΗΡΕΣ ΣΥΝΤΑΓΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΑΡΑΚΛΙΣΕΩΣ ΝΑ ΑΠΕΥΘΥΝΘΕΙΣ ΣΤΟΝ ΤΟΠΙΚΟ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟ.**



From transformative medicines  
that take on the toughest challenges,  
to biosimilar and supportive care  
outcome-enabling solutions we're

## ADVANCING ALL ANGLES OF CARE

**AMGEN**<sup>®</sup>

Oncology

GRC-980-0623-80001

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε  
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ 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: 2132040380, Fax 2106549585, με τη χρήση της Κίτρινης Κάρτας Διαθέσιμη  
και στην ιστοσελίδα του ΕΟΦ: [www.eof.gr](http://www.eof.gr) για έντυπη ή ηλεκτρονική υποβολή ή  
εναλλακτικά στην AMGEN Ελλάς Φαρμακευτικά Ε.Π.Ε. Τηλ.: +30 2103447000.

Learn more at  
[AmgenOncology.com](http://AmgenOncology.com)

**AMGEN HELLAS ΕΠΕ**

Αγ. Κωνσταντίνου 59-61

Green Plaza, κτίριο Γ, 15 124 Μαρούσι

Τηλ: 210 3447000 - Fax: 210 3447050

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

# ΟΥΑΒΑΣ®

## bevacizumab

ΟΥΑΒΑΣ 367/1 06/2022

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό επιτρέπει το πρόωγο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ηγείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοσδήποτε πιθανολογούμενος ανεπιθύμητος ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

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

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε  
την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος

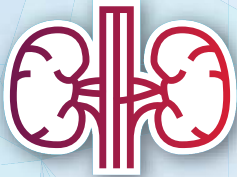


KAK: STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel, Germany



21° χλμ Εθν. Οδού Αθηνών-Λαμίας,  
145 68 Κρουονέρι, Αττικής, Ελλάδα  
T: +30 210 8161802, F: +30 210 8161587

Το CABOMETYX<sup>®</sup> ως αναστολέας τυροσινικής κινάσης (TKI) και από του στόματος θεραπεία επέδειξε στατιστικά σημαντική βελτίωση των PFS, OS, ORR<sup>2</sup> μέσω της αναστολής των παραγόντων MET, AXL, VEGFR<sup>3</sup> σε όλες τις κλινικές μελέτες<sup>1</sup>



## Νεφροκυτταρικό Καρκίνωμα

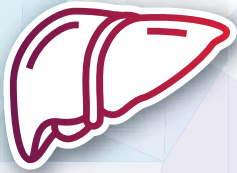
### 1<sup>η</sup> Γραμμή<sup>1</sup>

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.

### 2<sup>η</sup> Γραμμή<sup>1</sup>

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



## Ηπατοκυτταρικό Καρκίνωμα

### 2<sup>η</sup> Γραμμή<sup>1</sup>

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



## Διαφοροποιημένο καρκίνωμα θυρεοειδούς

### 2<sup>η</sup> Γραμμή<sup>1</sup>

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

**Το CABOMETYX<sup>®</sup> έχει ένα διαχειρίσιμο προφίλ ανεκτικότητας και ασφάλειας, το οποίο έχει αποδειχθεί σε όλες τις κλινικές μελέτες προσφέροντας στους ασθενείς ποιότητα ζωής<sup>1</sup>**

### IPSEN MON. ΕΠΕ

ΑΓΙΟΥ ΔΗΜΗΤΡΙΟΥ 63, 174 56 ΑΛΙΜΟΣ, ΑΘΗΝΑ  
ΤΗΛ.: 210 9843324, 210 9858930, FAX: 210 9887911  
E-mail: ipsenepe@ipsen.com  
http://www.ipsen.gr  
Τηλέφωνα φαρμακοεπαγρύπνησης: 210 98 43 324, 210 98 58 930

Περίληψη Χαρακτηριστικών  
Προϊόντος CABOMETYX  
Ημερομηνία αναθεώρησης κειμένου,  
06 Οκτωβρίου 2023



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

Δ.Τ.Φ: 16 / 12 / 2022  
CABOMETYX 20MG Τ.Π.: 4517,89€  
CABOMETYX 40MG Τ.Π.: 4517,89€  
CABOMETYX 60MG Τ.Π.: 4517,89€

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



# Teva Grastim<sup>®</sup>

30MIU, 48MIU (filgrastim)

ΚΑΚ: TEVA GmbH, GERMANY

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.

## Myocet<sup>®</sup> liposomal

2 mg/ml(50 mg) (liposomal doxorubicin)



ΚΑΚ: TEVA B.V., THE NETHERLANDS

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

## Armisarte<sup>®</sup>

25 mg/ml BTx1VIALx20ML,  
25 mg/ml BTx1VIALx40ML  
(pemetrexed as pemetrexed diacid)

ΚΑΚ: ACTAVIS GROUP PTC EHF., ICELAND

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

### Νοσοκομειακές Τιμές:

- TEVAGRASTIM INJ.SO.INF 30MIU (300MCG/0,5ML PF.SYR) BTx 5PF.SYR: 122,83€  
TEVAGRASTIM INJ.SO.INF 48MIU (480MCG/0,8ML PF.SYR) BTx5 PF.SYR: 198,23€
- MYOCET P.D.S.CD.I 2MG/ML BT x 2 σετ: 649,56€
- ARMISARTE C/S.SOL.IN 25MG/ML BTx1VIALx20ML: 616,61 €  
ARMISARTE C/S.SOL.IN 25MG/ML BTx1VIALx40ML: 1.326,04 €

Σε περίπτωση έκδοσης νέου Δελτίου Τιμών Φαρμάκων, ισχύουν οι νεότερες τιμές.  
Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από την TEVA HELLAS A.E., κατόπιν αιτήσεως.



Ακολουθήστε μας στο Instagram  
[@teva\\_greece](https://www.instagram.com/teva_greece)

Τοπικός Αντιπρόσωπος / Συν-προώθηση:  
TEVA HELLAS A.E.

Έδρα: Λεωφ. Κηφισίας 44, 151 25, Μαρούσι.  
T: 210 8805000, F: 210 8805120  
Αρ. Γ.Ε.ΜΗ.: 000228201000.

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

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





**ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ**  
RADIOPHARMACEUTICALS

# LUTATHERA®

Lutetium ( $^{177}\text{Lu}$ ) oxodotreotide

FOR GASTROENTEROPANCREATIC NEUROENDOCRINE TUMORS (GEP-NETS)

*POWER AGAINST PROGRESSION*



Advanced  
Accelerator  
Applications

A Novartis Company

**Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας (ΜΑΗ):**

**Advanced Accelerator Applications**

20 rue Diesel

01630 Saints Genis Pouilly

France

**Τοπικός Αντιπρόσωπος:**

**ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ Α.Ε.Β.Ε.**

**ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΡΑΔΙΟΦΑΡΜΑΚΩΝ**

**Έδρα:** Θέση Πάνορμος, 19500 Λαύριο

**Υποκ/μα Α':** ΒΙΠΑ Λακκώματος, 63080 Ν. Καλλικράτεια

**Υποκ/μα Β':** Λεωφ. Βουλιαγμένης 150, 16647 Γλυφάδα

**ΤΗΛ:** 22920 63900 | **FAX:** 22920 69235

**[www.biokosmos.gr](http://www.biokosmos.gr)**

ΤΟ NUBEQA<sup>▼</sup> ΕΙΝΑΙ ΕΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΤΟΣΟ ΣΤΟΝ nmCRPC ΟΣΟ ΚΑΙ ΣΤΟΝ mHSPC



**NUBEQA**<sup>®</sup>  
(darolutamide) 300 mg  
tablets



ΥΠΑΡΧΕΙ  
Η ΕΠΙΒΙΩΣΗ

ΥΠΑΡΧΕΙ ΚΑΙ  
Η ΖΩΗ

## ΤΟ NUBEQA ΑΛΛΑΖΕΙ ΤΑ ΔΕΔΟΜΕΝΑ

Επιβίωση που διατηρεί την καθημερινότητα των ασθενών<sup>1-5</sup>

### ΤΟ NUBEQA ΕΙΝΑΙ Ο ΜΟΝΟΣ ΑΝΑΣΤΟΛΕΑΣ AR

που επιτυγχάνει μείωση του κινδύνου θανάτου κατά >30% στον mHSPC και τον nmCRPC<sup>1-5</sup>

#### ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

Το NUBEQA ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ανδρών με:

- μη μεταστατικό, ανθεκτικό στον ευνουχισμό καρκίνο του προστάτη (nmCRPC) οι οποίοι διατρέχουν υψηλό κίνδυνο να αναπτύξουν μεταστατική νόσο
- μεταστατικό ορμονοευαίσθητο καρκίνο του προστάτη (mHSPC) σε συνδυασμό με δοσεταξέλη και θεραπεία στέρισης ανδρογόνων

**Βιβλιογραφικές αναφορές:** **1.** NUBEQA Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (τελευταία πρόσβαση Μάρτιος 2023). **2.** Smith MR, Hussain M, Saad F, et al; ARASENS Trial Investigators. Darolutamide and survival in metastatic, hormone-sensitive prostate cancer. *N Engl J Med.* 2022;386(12):1132 – 1142. **3.** Fizazi K, Shore N, Tammela TL, et al. Nonmetastatic castration-resistant prostate cancer and survival with darolutamide. *N Engl J Med.* 2020;383(11):1040 – 1049. **4.** Smith MR, Saad F, Chowdhury S, et al. Apalutamide and overall survival in prostate cancer. *Eur Urol.* 2021;79(1):150 – 158. **5.** Sternberg CN, Fizazi K, Saad F, et al. Enzalutamide and survival in nonmetastatic, castration-resistant prostate cancer. *N Engl J Med.* 2020;382(23):2197 – 2206.

AR (androgen receptor): υποδοχέας ανδρογόνων, mHSPC (metastatic hormone-sensitive prostate cancer): μεταστατικός, ορμονοευαίσθητος καρκίνος του προστάτη, nmCRPC (non-metastatic castration-resistant prostate cancer): μη μεταστατικός, ανθεκτικός στον ευνουχισμό καρκίνος του προστάτη.

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

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

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

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος στον ακόλουθο σύνδεσμο.

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/nubeqa-epar-product-information\\_el.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/nubeqa-epar-product-information_el.pdf)

PP-NUB-GR-0047-1 (Μαρ. 2023)

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

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

Τοπικός αντιπρόσωπος του Κατόχου Άδειας  
Κυκλοφορίας στην Ελλάδα:  
Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ, Σωρού 18–20, 151 25 Μαρούσι

EUROMEDICA

# Νέα εποχή στην υγεία!

Πρωτοπορία, Εξειδίκευση, Τεχνολογία Αιχμής

Στον Όμιλο Euromedica επενδύουμε σε ιατρικό εξοπλισμό τεχνολογίας αιχμής και εξειδικευμένο ιατρικό και νοσηλευτικό προσωπικό.

Η Γενική Κλινική Μητέρα Κρήτης και το Διαγνωστικό Κέντρο Παγκρήτια Υγεία, πρωταγωνιστούν στις εξελίξεις στο Ηράκλειο προσφέροντας υπηρεσίες υψηλών προδιαγραφών σε όλους τους κατοίκους της Κρήτης.

## ΓΕΝΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ ΜΗΤΕΡΑ ΚΡΗΤΗΣ

Αρχ. Μακαρίου 56 & Σοφ. Βενιζέλου, 712 02 Ηράκλειο / Τ. 2810 396700 / [info@miterakritis.gr](mailto:info@miterakritis.gr)  
[www.miterakritis.gr](http://www.miterakritis.gr)

## ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΠΑΓΚΡΗΤΙΑ ΥΓΕΙΑ

Αγ. Μηνά & Ιωαννίνων 3, 712 01 Ηράκλειο / Τ. 2810 396600 / [info.py@euromedica.gr](mailto:info.py@euromedica.gr)  
[www.euromedica.gr](http://www.euromedica.gr)

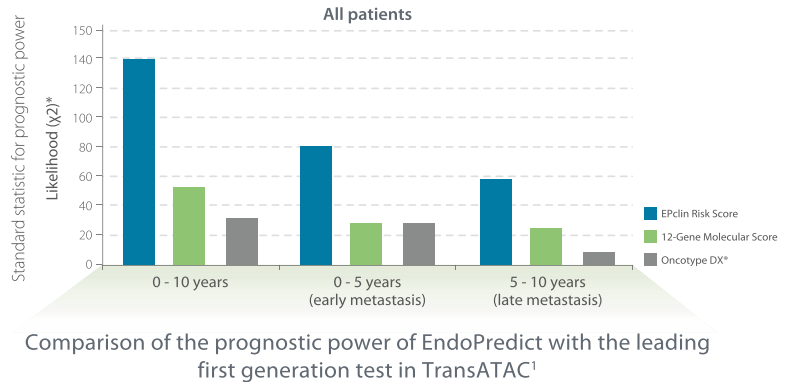


Το Διαγνωστικό κέντρο έχει λάβει πιστοποίηση σύμφωνα με το Διεθνές Πρότυπο ISO 9001:2015

# The EndoPredict Second Generation Advantage

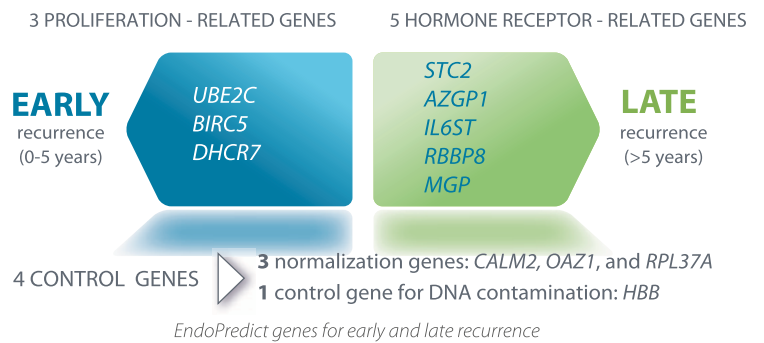
## Second Generation Tests Include Clinicopathological Factors for Best Prognostic Performance

Since TAILORx<sup>2</sup> it is also known for ODx that integration of clinical factors improves prognostic accuracy.



## Second Generation Tests Include Genes that Predict Both Early and Late Recurrence<sup>3</sup>

ODx gene selection and lack of clinicopathological factors lead to worse prediction of late metastasis.<sup>1,4</sup>



## Second Generation Tests Can be Performed in Country under Local Supervision

ODx can only be performed in a reference laboratory outside Europe without local accountability and with prolonged TAT.



**Fast Turnaround Time**

You can find pathologists in your country who perform EndoPredict at [Endopredict.eu](http://Endopredict.eu)

REFERENCES:

1. Buus et al., 2016, 2. Sparano et al., 2019 3. Dubsy et al., 2013 4. Sestak et al., 2018

Αποκλειστική Αντιπρόσωπος για την Ελλάδα, την Κύπρο, την Σερβία και άλλες χώρες



**Gene Analysis**  
 Πατριάρχου Γρηγορίου Ε2  
 56123, Θεσσαλονίκη  
[info@geneanalysis.eu](mailto:info@geneanalysis.eu)  
 +30 2311 211686  
[www.geneanalysis.eu](http://www.geneanalysis.eu)



**Myriad Genetics GmbH**  
 Leutschenbachstrasse 95  
 8050 Zurich  
 Switzerland  
[www.myriadgenetics.eu](http://www.myriadgenetics.eu)  
[www.endopredict.eu](http://www.endopredict.eu)

# ALYMSYS<sup>®</sup>

Bevacizumab



ALYMS03.02/2022



Για περισσότερες πληροφορίες:  
**WIN MEDICA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.**  
Οιδίποδος 1-3 & Παράδρομος Αττικής  
Οδού 33-35, 15238 Χαλάνδρι  
Τηλ.: 2107488821, Fax: 2107488827  
info@winmedica.gr  
[www.winmedica.gr](http://www.winmedica.gr)

Για ενδοφλέβια χρήση μετά από αραίωση

▼ 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.

**Νοσοκομειακές Τιμές:**

ALYMSYS C/S SOLIN 25MG/ML VIAL X 16 ML 728,89 €  
ALYMSYS C/S SOLIN 25MG/ML VIAL X 4 ML 186,89 €

Πριν την συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

Κάτοχος Άδειας  
Κυκλοφορίας



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



KISQALI—it's not just living longer. It's living well.<sup>1-3</sup>

Αδιαμφισβήτητα Δεδομένα  
Ολικής Επιβίωσης &  
Ποιότητας Ζωής!<sup>1-3</sup>

1. Hortobagyi GN et al. Overall survival with ribociclib plus letrozole in advanced breast cancer N Engl J Med 2022 Mar 10;386(10):942-950. doi: 10.1056/NEJMoa2114663. 2. Lu Y-S et al. Updated overall survival of ribociclib plus endocrine therapy alone in pre- and perimenopausal patients with HR+/HER2-advanced breast cancer in MONALEESA-7: A phase III randomized clinical trial. Clin Cancer Res. 2022 Mar 1;28(5):851-859. doi: 10.1158/1078-0432.CCR-21-3032. 3. Slamon DJ et al. Ribociclib plus fulvestrant for postmenopausal women with hormone receptor-positive, human epidermal growth factor receptor 2-negative advanced breast cancer in the phase III randomized MONALEESA-3 trial: updated overall survival. Ann Oncol. 2021;32(8):1015-1024.

Οι συχνότερες ανεπιθύμητες ενέργειες (ΑΕ) (οι οποίες αναφέρθηκαν σε συχνότητα  $\geq 20\%$ ) στα συγκεντρωτικά δεδομένα για τις οποίες η συχνότητα του KISQALI συν κάθε συνδυασμό υπερβαίνει τη συχνότητα του εικονικού φαρμάκου συν κάθε συνδυασμό ήταν ουδετεροπενία, λοιμώξεις, ναυτία, κόπωση, διάρροια, λευκοπενία, έμετος, κεφαλαλγία, δυσκοιλιότητα, αλωπεκία, βήχας, εξάνθημα, οσφυαλγία, αναμία, και μη φυσιολογικές δοκιμασίες ηπατικής λειτουργίας. Οι συχνότερες ανεπιθύμητες ενέργειες (ΑΕ) βαθμού 3/4 στα συγκεντρωτικά δεδομένα για τις οποίες η συχνότητα του KISQALI συν κάθε συνδυασμό υπερβαίνει τη συχνότητα του εικονικού φαρμάκου συν κάθε συνδυασμό ήταν ουδετεροπενία, λευκοπενία, μη φυσιολογικές δοκιμασίες ηπατικής λειτουργίας, λεμφοπενία, λοιμώξεις, οσφυαλγία, αναμία, κόπωση, υποφωσφαταμία και έμετος. Μείωση της δόσης λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών, ανεξαρτήτως αιτίας, σημειώθηκε στο 39,5% των ασθενών που έλαβαν KISQALI στις μελέτες Φάσης III ανεξαρτήτως του συνδυασμού και οριστική διακοπή αναφέρθηκε στο 8,7% των ασθενών που ελάμβαναν KISQALI και κάθε συνδυασμό στις κλινικές μελέτες Φάσης III.

**ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ/ΤΙΜΗ: Ενδεικτική Α.Τ.:** KISQALI® blisters BTX 63 δισκία 200mg: 2732,43 € • **Ενδεικτική Ν.Τ.:** KISQALI® blisters BTX 63 δισκία 200mg: 2261,17 € (Ημερομηνία δελτίου τιμών: 05/01/2023 - σε περίπτωση τροποποίησης του ΔΤ ισχύει η νεότερη τιμή, συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ όπως ισχύει)

**Τρόπος διάθεσης:** Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, που διατίθεται [ΕΔΩ](#).

 **NOVARTIS**

**Novartis (Hellas) A.E.B.E.**  
12<sup>ο</sup> χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών - Λαμίας,  
144 51 Μεταμόρφωση, Τηλ.: +30 210 281 1712  
**ΦΑΡΜΑΚΟΕΠΑΓΡΥΠΝΗΣΗ: +30 210 2828812**

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

 **KISQALI**®  
ribociclib 200mg  
tablets



# LIBTAYO<sup>®</sup>

(cemiplimab)

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την ΠΧΠ που διατίθεται στην ιστοσελίδα της Ε.Ε.: [www.ec.europa.eu](http://www.ec.europa.eu) ή απευθυνθείτε στην εταιρεία

Τρόπος διάθεσης του φαρμάκου: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή:  
Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικευση και εμπειρία.  
Τιμή πώλησης ανά συσκευασία: Ν.Τ.: 4.302,41 €

**sanofi** **REGENERON**

Sanofi-Aventis Μονοπρόσωπη ΑΕΒΕ Λεωφ. Συγγρού 348, Κίριο Α, 176 74, Καλλιθέα,  
Τηλ.: 210 90 01 600, Fax: 210 92 49 129, [www.sanofi.gr](http://www.sanofi.gr)

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

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

# ΚΑΝΕ ΤΟ ΔΑΜΜΑ

Η ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΗ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΠΡΟΛΗΨΗ ΚΑΙ ΤΗΝ ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ ΕΙΝΑΙ Η ΚΛΕΙΔΙΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΤΙΚΗ ΦΡΟΝΤΙΔΑ. Η ΠΡΟΛΗΨΗ ΚΑΙ Η ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ ΕΙΝΑΙ ΟΙ ΔΥΟ ΠΡΩΤΕΣ ΣΤΑΔΙΑ ΤΗΣ ΜΑΧΗΣ ΚΑΤΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ. Η ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ ΕΙΝΑΙ Η ΚΛΕΙΔΙΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΤΙΚΗ ΦΡΟΝΤΙΔΑ. Η ΠΡΟΛΗΨΗ ΚΑΙ Η ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ ΕΙΝΑΙ ΟΙ ΔΥΟ ΠΡΩΤΕΣ ΣΤΑΔΙΑ ΤΗΣ ΜΑΧΗΣ ΚΑΤΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ.



Ο. ΕΛΥΤΗΣ

# ΠΙΟ ΓΡΗΓΟΡΟ ΑΠΟ ΤΗ ΦΘΟΡΑ

ΕΝΗΜΕΡΩΜΕΝΟΙ

**ΠΡΟΛΗΨΗ**  
**ΕΓΚΑΙΡΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ**

ΣΤΗ ΜΑΧΗ ΚΑΤΑ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ

**ΘΕΡΑΠΕΙΑ**  
**ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΤΙΚΗ**  
**ΦΡΟΝΤΙΔΑ**