

ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ



ΟΡΓΑΝΩΣΗ:



Ε.Μ.Ι.Ε

ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΟΡΙΑΚΗΣ ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΚΑΙ
ΕΣΤΟΜΚΕΙΜΕΝΗΣ ΔΙΑΓΝΩΣΗΣ ΚΑΙ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ:



ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΙΑΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ



ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ ΑΡΚΑΔΙΑΣ

Ελληνική Εταιρεία Παθολογικής Ανατομικής



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ



Οι Νέες Προοπτικές στην Ογκολογία

60
Έτος

<https://hemope.org/>

23-24
Φεβρουαρίου
2024

ΜΑΛΛΙΑΡΟΠΟΥΛΕΙΟ
ΔΗΜΟΤΙΚΟ ΘΕΑΤΡΟ
ΤΡΙΠΟΛΗ

Σύμφωνα με τα κριτήρια της UEEMS-EACSCME χορηγούνται 13 μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD credits) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο για τις ιατρικές ειδικότητες



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



Akynzeo®

netupitant/palonosetron

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

02.2020/AKYNZE0/adv.01

 **Galenica α.ε.**

Αθήνα: Ελευθερίας 4, Κηφισιά 145 64, τηλ.: 210 5281700,
Θεσσαλονίκη: Κουντουριώτου & Φασισανού 2, τηλ.: 2310 542685
Επιστημονικό Τμήμα τηλ.: 210 5281731
Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης τηλ.: 210 5281805
www.galenica.gr

 **HEL SINN**
Building quality cancer care together

Διανέμεται κατόπιν αδειας 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
συνοπτική Περιγραφή Χαρακτηριστικών Προϊόντος

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Πρόεδρος: Σ. Περουκίδης

Μέλη:

Ι. Αρφάνη	Ε. Κατσούλη
Α. Βασιλοπούλου	Γ. Κορατζοπούλου-Γαλιανακοπούλου
Π. Βηλάχος	Β. Ψυχογιός
Ε. Δαμαλά	

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Πρόεδρος: Α. Παπαναστασίου

Μέλη:

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

BRAFTOVI® + cetuximab



► Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που διατίθεται από τον κάτοχο άδειας κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως

© 2020 Pierre Fabre, all rights reserved. BRAFTOVI is a trademark of Array BioPharma Inc., a wholly owned subsidiary of Pfizer Inc.

BRAF-ADV-Jan23.v1.3



Pierre Fabre
FARMAKA A.E.

Λ. Μεσογείων 350, 153 41 Αγ. Παρασκευί,
Τηλ.: 210 7234582, Φαξ: 210 7234589

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

 **BRAFTOVI** ▼
(encorafenib)

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 **23-24 Φεβρουαρίου 2024**.

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



Abiraterone/Sandoz

F.C.TAB 500MG/TAB BT X 60 TABS

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

ABIRATERONE/SANDOZ F.C.TAB 500MG/TAB BT X 60 TABS Λ.Τ.: 1663,31 €



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

ABI 500 ADV/02/2024

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

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΠΡΩΘΗΣΗΣ

Lavipharm Hellas A.E.
Οδός Αγίας Μαρίνας, 190 02 Παιανία Αττικής
Τηλ.: 210 6691 000

SANDOZ

ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Sandoz Pharmaceuticals d.d., Veronškova
ulica 57, SI-1000 Ljubljana, Σλοβενία.

ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ

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



ΟΔΟΣ ΑΓΙΑΣ ΜΑΡΙΝΑΣ, 190 02 ΠΑΙΑΝΙΑ ΑΤΤΙΚΗΣ, ΤΗΛ.: 210 6691 000, www.lavipharm.com



MORE THAN MEDICINE

ALIMTA PD.C.SO.IN. 500mg/VIAL BTx1 VIAL
CYRAMZA CS.SOL.INF 10MG/ML BTx2 VIALx10ML
VERZENIOS F.C.TAB 50, 100 και 150MG/TAB BTx28 δισκία σε BLISTERS PCTFE/PE/PVC/Alu
RETSEVMO F.C. CAP 40 και 80MG/CAP BTx56 σκληρά καψάκια σε BLISTERS PCTFE/PE/PVC/Alu




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



Η Περίληψη των Χαρακτηριστικών κάθε Προϊόντος είναι στη διάθεσή σας. Αναζητήστε την από εκπρόσωπο της εταιρείας ή στον υπερασύνδεσμο <https://www.lilly.gr/landing-pages/spcs-oncology> ή σκανάρετε τον κωδικό QR



ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.
15^ο χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών-Λαμίας, 14564 Κηφισιά,
ΤΗΛ.: 210 6294600, FAX.: 2106294610
Για παραγγελίες: ΤΗΛ.: 210 6294629, e-mail: orders@lilly.gr, www.lilly.gr

Συνδεθείτε με τη ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ ΛΙΛΛΥ στα κοινωνικά δίκτυα   


Verzenios[®]
abemaciclib

Νέα Ένδειξη

ΕΓΓΕΚΡΙΜΕΝΟ ΓΙΑ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΜΕ HR+, HER2-
ΠΡΩΙΜΟ ΚΑΡΚΙΝΟ ΤΟΥ ΜΑΣΤΟΥ (ΕΒC)
ΜΕ ΘΕΤΙΚΟΥΣ ΛΕΜΦΑΔΕΝΕΣ, ΠΟΥ
ΔΙΑΤΡΕΧΟΥΝ ΥΨΗΛΟ ΚΙΝΔΥΝΟ ΥΠΟΤΡΟΦΗΣ

ΧΡΕΙΑΖΕΤΑΙ ΟΛΗ ΤΗΝ
ελπίδα του κόσμου
ΚΑΙ ΑΚΟΜΗ ΠΕΡΙΣΣΟΤΕΡΗ

ΕΝΙΣΧΥΣΤΕ
ΤΗΝ ΕΛΠΙΔΑ

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



Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε στην Εταιρεία

Η Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος είναι στη διάθεσή σας.
Αναζητήστε την από εκπρόσωπο της εταιρείας ή στον υπερασύνδεσμο
<https://www.lilly.gr/landing-pages/verzenios-2022-kk/> ή σκανάρετε τον κωδικό QR



ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.
15° χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών-Λαμίας, 14564 Κηφισιά,
ΤΗΛ.: 210 6294600, FAX.: 2106294610
info@lilly.gr, www.lilly.gr

Συνδεθείτε με τη ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ
στα κοινωνικά δίκτυα



Παρασκευή 23 Φεβρουαρίου 2024

13.00-13.30 ΠΡΟΣΕΛΕΥΣΗ – ΕΓΓΡΑΦΕΣ

13.30-15.00 ΣΥΓΧΡΟΝΕΣ ΠΡΟΚΛΗΣΕΙΣ
ΣΤΗ ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ

Προεδρείο: Π. Ρόχας, Δ. Παπαγεωργίου

Εργασιακό stress στο νοσηλευτικό προσωπικό:

Η περίπτωση Περιφερειακού Νοσοκομείου

Γ. Σουρλήγγα

Προπτυχιακή και Μεταπτυχιακή εκπαίδευση
στην Ογκολογική Νοσηλευτική

Γ. Καραμάνου

Η συμβολή των νοσηλευτών στη διαχείριση
ασθενών με ανοσοθεραπεία

Κ. Σκαρπέλου

Η επίδραση της ψυχικής ανθεκτικότητας
στην ποιότητα ζωής ογκολογικών ασθενών

Ι. Τζαβάρα

15.00-16.30 Η ΠΑΡΕΜΒΑΣΗ ΤΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΙΔΙΚΟΤΗΤΩΝ
ΣΤΙΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ
ΤΩΝ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΩΝ ΘΕΡΑΠΕΙΩΝ

Προεδρείο: Π. Βλάχος, Π. Αλεξόπουλος

Ο ρόλος του πνευμονολόγου

Θ. Αναγνωστάκος

Ο ρόλος του ρευματολόγου

Κ. Ντελής

Ο ρόλος του δερματολόγου

Η. Τζαβέλλα

Ο ρόλος του καρδιολόγου

Γ. Νικήτας

16.30-17.15 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ – ΚΑΦΕΣ



Παρασκευή 23 Φεβρουαρίου 2024

17.15-18.00 ΟΓΚΟΙ ΚΕΝΤΡΙΚΟΥ ΝΕΥΡΙΚΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ

Προεδρείο: **Γ. Ρηγάκος, Α. Μπιμπής**

Η εξέλιξη των τεχνικών Ακτινοθεραπείας

Γ. Κουκουράκης

Νευροχειρουργική παρέμβαση σε όγκους εγκεφάλου
και σπονδυλικής στήλης

Σ. Κορφιάς

18.00-19.00 ΚΑΡΚΙΝΟΣ ΚΑΤΩΤΕΡΟΥ ΠΕΠΤΙΚΟΥ

Προεδρείο: **Σ. Θεοχάρης, Α. Χρονάς**

Χειρουργική προσέγγιση στον καρκίνο ορθού

Σ. Σωτηριανάκος

Θεραπευτικός αλγόριθμος στην αντιμετώπιση
του μεταστατικού κολοορθικού καρκίνου

Φ. Ζαγουρή

Καρκίνος ορθού: Εξελιξείς στην ακτινοθεραπευτική ογκολογία

Ι. Γεωργακόπουλος

19.00-19.30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Α. Μπάμιας, Χ. Πανόπουλος**

Relugolix: Ο πρώτος και μοναδικός από του στόματος LHRH
ανταγωνιστής στον καρκίνο του προστάτη

Ε. Φραγκιάδης

Με την ευγενική χορηγία της  WinMedica
Serving Health for Life

19.30-20.00 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Χ. Κοσμάς, Δ. Τρυφωνόπουλος**

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

Μ. Τσιατάς

Με την ευγενική χορηγία της  IPSEN
Innovation for patient care

Παρασκευή 23 Φεβρουαρίου 2024

20.00-20.30 ΕΝΑΡΚΤΗΡΙΑ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Ν. Κρητικός, Α. Παπαναστασίου

Το τέλος του ιατρικού ναρκισσισμού

Γ. Ζωγράφος

20.30 ΛΗΞΗ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ 1^{ΗΣ} ΗΜΕΡΑΣ



Σάββατο 24 Φεβρουαρίου 2024

09.30-11.00 ΕΠΙΚΑΙΡΑ ΘΕΜΑΤΑ ΣΤΗΝ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΑ

Προεδρείο: **Ν. Χαρχαλάκης, Ι. Αδαμόπουλος**

Θεραπευτικές εξελίξεις στη θαλάσσαιμία
και δρεπανοκυτταρική νόσο

Μ. Δημοπούλου

Διερεύνηση θρομβοπενίας και αντιμετώπιση

Σ. Καρακατσάνης

Ποληλαπλό μυέλωμα: Διάγνωση και θεραπεία

Σ. Δηλήμπαση

11.00-11.30 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ – ΚΑΦΕΣ

11.30-13.00 ΝΕΟΤΕΡΕΣ ΕΞΕΛΙΞΕΙΣ ΣΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΠΝΕΥΜΟΝΑ

Προεδρείο: **Γ. Βλάχου, Μ. Θαλασσινού**

Ο ρόλος του πνευμονολόγου στην έγκαιρη
διάγνωση καρκίνου πνεύμονα

Σ. Βακάλη

Σύγχρονη χειρουργική αντιμετώπιση του καρκίνου πνεύμονα

Χ. Ζήσης

Προσεγγίζοντας τον ασθενή με μεταστατικό
μη μικροκυτταρικό καρκίνο πνεύμονα

Η. Αθανασιάδης

13.00-13.30 ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Γ. Βλάχου, Μ. Θαλασσινού**

Η αξία της ανοσοθεραπείας στην αντιμετώπιση του
μεταστατικού μικροκυτταρικού καρκίνου πνεύμονα
και το όφελος στη συνοδική επιβίωση

Ν. Αλεβιζόπουλος

Με την ευγενική χορηγία της **AstraZeneca** 

13.30-15.00 ΜΕΣΗΜΒΡΙΝΗ ΔΙΑΚΟΠΗ

Σάββατο 24 Φεβρουαρίου 2024

15.00-15.45 **ΕΞΕΛΙΞΕΙΣ ΣΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΟΥΡΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ***Προεδρείο: Α. Λάζαρης, Σ. Αμπτουλάχ*

Οι νέες θεραπευτικές προσεγγίσεις στην αντιμετώπιση του μεταστατικού καρκίνου προστάτη

Α. Κυριαζόγλου

Πώς μεταβάλλεται ο θεραπευτικός αλγόριθμος στον μεταστατικό ουροθηλιακό καρκίνο

Ρ. Ζακοπούλου15.45-16.30 **ΝΕΕΣ ΠΡΟΟΠΤΙΚΕΣ ΣΤΟΝ ΓΥΝΑΙΚΟΛΟΓΙΚΟ ΚΑΡΚΙΝΟ***Προεδρείο: Ζ. Σαριδάκη, Κ. Γούλα*

Θεραπευτική προσέγγιση στον καρκίνο ωοθηκών

Σ. Κόκκαλη

Νέες προοπτικές στην αντιμετώπιση του καρκίνου ενδομητρίου

Χ. Αυγερινού

16.30-17.00 ΔΙΑΛΛΕΙΜΜΑ – ΚΑΦΕΣ

17.00-18.15 **ΕΞΕΛΙΞΕΙΣ ΣΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΜΑΣΤΟΥ***Προεδρείο: Α. Κούτρας, Η. Κοττέας*

Ορμονοευαίσθητος HER-2 αρνητικός μεταστατικός καρκίνος μαστού: Σύγχρονη θεραπευτική στρατηγική

Π. Οικονομοπούλου

Νεότερα δεδομένα στην αντιμετώπιση της HER-2 θετικής νόσου του μαστού

Α. Νικολακόπουλος

Καρκίνος του μαστού με χαμηλή έκφραση HER2: Νεότερα δεδομένα

Α. Χριστοπούλου



Σάββατο 24 Φεβρουαρίου 2024

18.15-19.15 ΙΑΤΡΙΚΗ ΑΚΡΙΒΕΙΑΣ ΣΤΗΝ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ

Προεδρείο: Ν. Καβαντζάς, Α. Νόννη

Ιατρική ακριβείας στην Ογκολογία.

Ο ρόλος της σύγχρονης Παθολογικής Ανατομικής

Π. Κορκολοπούλου

Νέες τεχνολογίες στη μοριακή ταυτοποίηση των όγκων

Π. Φούκας

90 χρόνια λειτουργίας Α' Εργαστηρίου Παθολογικής

Ανατομικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ: Η συμβολή του

στη σύγχρονη διαγνωστική Ογκολογία

Ν. Καβαντζάς

19.15-19.45 ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: Β. Κοντοζαμάνης, Ε. Κουρέα

Η φαρμακευτική καινοτομία στην Ογκολογία

Ν. Χατζηνικολάου

19.45-20.15 ΚΕΝΤΡΙΚΗ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Χ. Κίττας, Β. Φλέσσα

Το κράτος δικαίου και η διεθνής συνεργασία στο

Εξω-Ατμοσφαιρικό Διάστημα ως παράγοντες υλοποίησης

της Ατζέντας 2030 για τη Βιώσιμη Ανάπτυξη

Γ. Κυριακόπουλος

20.15-21.00 ΤΕΛΕΤΗ ΛΗΞΗΣ

KEYTRUDA[®]

(pembrolizumab) for Infusion 100mg

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

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



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

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"

Συν-προώθηση SUOMICON & PIRVER
Medicair Bioscience Laboratories CY LTD

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


Υπεύθυνος Ιατρικής Ενημέρωσης
Medicair Bioscience Laboratories S.A.

Λαρίσιος 10, 15351 Παλλήνη, Αθήνα,
t-f 210 6669 603, e info@medicair.gr

www.medicair.gr

Για την **Περίληψη των Χαρακτηριστικών των Προϊόντων**,
επικοινωνήστε με τον επιστημονικά υπεύθυνο
της ιατρικής ενημέρωσης,
τηλ. επικοινωνίας: 210 669603,
e-mail: pharmacovigilance@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€



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[®]

Oncology

GRC-NP-1123-80011

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 Ενέργειών του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων
(ΕΟΦ) Τηλ. 2132040380, Fax 2106549585, με τη χρήση της Κίτρινης Κάρτας διαβίωσης
και στην ιστοσελίδα του ΕΟΦ: www.eof.gr για έντυπη ή ηλεκτρονική υποβολή ή
εναλλακτικά στην AMGEN Ελλάς, Φαρμακευτικά Ε.Π.Ε. Τηλ.: +30 2103447000.

AMGEN HELLAS ΕΠΕ

Αγ. Κωνσταντίνου 59-61

Green Plaza, κτίριο Γ, 15 124 Μαρούσι

Τηλ: 210 3447000 - Fax: 210 3447050

Email: info@amgen.gr, www.amgen.gr

LIFE-CHANGING INNOVATION

HAEMATOLOGY  ONCOLOGY

PERSONALIZED CANCER CARE



ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

Ι.Κ. ΑΔΑΜΟΠΟΥΛΟΣ

Διευθνήτς Μονάδος Μεσογειακής Αναμίας, Ιατρείου Αιματολογικών Παθήσεων.
Γ.Ν. Μεσσηνίας - Ν.Μ. Καλαμάτας

Η.Ε. ΑΘΑΝΑΣΙΑΔΗΣ

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

Ν. ΑΛΕΒΙΖΟΠΟΥΛΟΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Επικουρικός Ιατρός, Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»

Π. 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.

Σ. ΑΜΠΤΟΥΛΑΧ

MD, MSc, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α' Ογκολογικής Κλινικής,
Γ.Α.Ν.Π. «Μεταξά»

Θ. ΑΝΑΓΝΩΣΤΑΚΟΣ

Πνευμονολόγος - Φυματιολόγος. MD, MSc, PhD.

Χ. ΑΥΓΕΡΙΝΟΥ

Παθολόγος Ογκολόγος, Επικουρική Ιατρός Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»

Σ. ΒΑΚΑΛΗ

Πνευμονολόγος-Φυματιολόγος, MD, MSc, PhD. Επιμελήτρια Β' Π.Γ.Ν. Τρίπολης
«Η Ευαγγελίστρια»

Π. ΒΛΑΧΟΣ

Αιματολόγος, Επιμελητής Α' Π.Γ.Ν. Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

Γ. ΝΙΚ. ΒΛΑΧΟΥ

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

Ι. ΓΕΩΡΓΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

Επίκουρος Καθηγητής Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας ΕΣΠΑ, «Αρεταίειο» Π.Ν.Α.

Κ. ΓΟΥΛΑ

MD, PhD, Διευθνήτς - Επιστημονικά Υπεύθνη Παθολογοανατομικού
Εργαστηρίου Γ.Ν.Α. «Αλεξάνδρα»

Σ. ΔΕΛΗΜΠΑΣΗ

Διευθνήτς ΕΣΥ, Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»

Μ. ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΥ

Αιματολόγος Συντονίστρια Διευθνήτς ΕΣΥ. Μονάδα Μεσογειακής Αναμίας Γ.Ν.Α.
«Λαϊκό». Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης Σπανίων Αιματολογικών Νοσημάτων



ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

Φ. ΖΑΓΟΥΡΗ

Καθηγήτρια Θεραπευτικής Κλινικής ΕΚΠΑ, Παθολόγος - Ογκολόγος ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «Αλεξάνδρα»

Ρ. ΖΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος. Ακαδημαϊκός Υπότροφος Β' ΠΠΚ, Π.Γ.Ν. «Αττικό»

Χ. ΖΗΣΗΣ

MD, PhD, FETCS. Χειρουργός Θώρακος. Διευθυντής ΕΣΥ. Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»

Γ. ΖΩΓΡΑΦΟΣ

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

Μ.Δ. 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.

Σ. ΘΕΟΧΑΡΗΣ

Καθηγητής Παθολογικής Ανατομικής. Α' Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής, Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ

Ν. ΚΑΒΑΝΤΖΑΣ

Καθηγητής-Διευθυντής Α' Εργαστηρίου Παθολογικής Ανατομικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»

Σ. ΚΑΡΑΚΑΤΣΑΝΗΣ

MD, MSc, PhD, Αιματολόγος, Επικουρικός Επιμελητής Β' ΕΣΥ, Γ' Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Εργαστήριο Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Ν.Θ.Α. «Η Σωτηρία»

Γ. ΚΑΡΑΜΑΝΟΥ

RN, MSc ©. Νοσηλεύτρια ΤΕΠ, Π.Γ.Ν. Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

Χ. ΚΙΤΤΑΣ

Επίτιμος Καθηγητής Ιατρικής Σχολής και Πρώην Πρύτανης Ε.Κ.Π.Α. Υπηρεσιακός Υπουργός α. Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και β. Παιδείας και Θρησκευμάτων

Σ. ΚΟΚΚΑΛΗ

MD, MSc, Παθολόγος - Ογκολόγος, Β' Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Εργαστήριο, Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «Ιπποκράτειο»

Β. ΚΟΝΤΟΖΑΜΑΝΗΣ

Πρώην Αναπληρωτής Υπουργός Υγείας και Σύμβουλος Πρωθυπουργού

Π. ΚΟΡΚΟΛΟΠΟΥΛΟΥ

Παθολογοανατόμος. Καθηγήτρια Α' Εργαστηρίου Παθολογικής Ανατομικής ΕΚΠΑ

Σ.Ι. ΚΟΡΦΙΑΣ

Αναπληρωτής Καθηγητής Νευροχειρουργικής Εθνικού & Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών Α' Νευροχειρουργική Κλινική ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

Χ. ΚΟΣΜΑΣ

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

Η. Α. ΚΟΤΤΕΑΣ

Αναπληρωτής Καθηγητής ΕΚΠΑ. Ογκολογική Μονάδα, Γ' Πανεπιστημιακή Κλινική, Γ.Ν.Ν.Θ.Α. «Η Σωτηρία»

Γ. ΚΟΥΚΟΥΡΑΚΗΣ

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

Ε. Π. ΚΟΥΡΕΑ

Καθηγήτρια Παθολογικής Ανατομικής. Τμήμα Ιατρικής Σχολή Επιστημών Υγείας Πανεπιστήμιο Πατρών. Πρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Παθολογικής Ανατομικής (ΕΕΠΑ)

Α. ΚΟΥΤΡΑΣ

Καθηγητής Παθολογίας-Ογκολογίας Πανεπιστημίου Πατρών

Ν. ΚΡΗΤΙΚΟΣ

Χειρουργός, τ.Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Γ.Ν.Ν. Σπάρτης, Βουλευτής Λακωνίας

Α. ΚΥΡΙΑΖΟΓΛΟΥ

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

Γ. ΚΥΡΙΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

Αναπληρωτής Καθηγητής Διεθνούς Δικαίου Νομικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α.

Α. ΛΑΖΑΡΗΣ

Ιατρός - Ιστοπαθολόγος. Καθηγητής Παθολογικής Ανατομικής, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Α' Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής

Α. ΜΠΑΜΙΑΣ

Καθηγητής Θεραπευτικής-Παθολογίας-Ογκολογίας ΕΚΠΑ Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Π.Γ.Ν «Αττικών»

Α. ΜΠΙΜΠΗΣ

Δρ. Επιμελητής Α' Νευροχειρουργικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

Γ. ΝΙΚΗΤΑΣ

Διευθυντής Καρδιολογικής Κλινικής Π.Γ.Ν. Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

Α. ΝΙΚΟΛΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

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

Α. ΝΟΝΝΗ

Καθηγήτρια Παθολογικής Ανατομικής. Α' Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής. Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ



ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

Κ. Π. ΝΤΕΛΗΣ

MD., PhD. Ρευματολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Πατρών

Π. ΟΙΚΟΝΟΜΟΠΟΥΛΟΥ

Παθολόγος – Ογκολόγος, Ογκολογική Μονάδα. Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική ΕΚΠΑ, Π.Γ.Ν «Αττικών»

Χ. ΠΑΝΟΠΟΥΛΟΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ογκολογικού Τμήματος, «Ευρωκλινική» Αθηνών

Δ. ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ

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

Α. ΠΑΠΑΝΑΣΤΑΣΙΟΥ

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

Σ. ΠΕΡΟΥΚΙΔΗΣ

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

Γ. ΡΗΓΑΚΟΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος. Επιμελητής Γ' Παθολογικής - Ογκολογικής Κλινικής «Υγεία»

Π. ΡΟΧΑΣ

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

Ζ. ΣΑΡΙΔΑΚΗ - ΖΩΡΑ

Πρόεδρος Εταιρείας Ογκολόγων Παθολόγων Ελλάδας (ΕΟΠΕ), Δ/ντρια Α' Ογκολογική Κλινική «Metropolitan Hospital» Αθήνα, Επιστημονικός Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος «Ασκληπιός ΔΙΑΓΝΩΣΙΣ», Ηράκλειο Κρήτης

Κ. ΣΚΑΡΠΕΛΟΥ

Νοσηλεύτρια ΤΕ, MSc

Γ. ΣΟΥΡΛΙΓΓΑ

Νοσηλεύτρια RN, MSc

Σ. ΣΩΤΗΡΙΑΝΑΚΟΣ

MD, MSc, PhD. Διευθυντής Χειρουργικής Κλινικής Γ.Ν.Ν. «Σπάρτης»

Ι. ΤΖΑΒΑΡΑ

Νοσηλεύτρια ΤΕ, RN, MSc.

Η. ΤΖΑΒΕΛΛΑ

Δερματολόγος - Αφροδισιολόγος, Επιμελήτρια Β' Π.Γ.Ν. Τρίπολης «Η Ευαγγελίστρια»

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ

Δ. ΤΡΥΦΩΝΟΠΟΥΛΟΣ

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

Μ. ΤΣΙΑΤΑΣ

MD, PhD, BSc (Biol) Παθολόγος - Ογκολόγος

Β. ΦΛΕΣΣΑ

Δημοσιογράφος - Κλασική Φιλολόγος

Π. ΦΟΥΚΑΣ

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

Ε. ΦΡΑΓΚΙΑΔΗΣ

Επίκουρος Καθηγητής Ουρολογίας ΕΚΠΑ

Ν. ΧΑΡΧΑΛΑΚΗΣ

Αιματολόγος. Διευθυντής Α' Αιματολογικής Κλινικής Metropolitan General, Αθήνα

Ν. ΧΑΤΖΗΝΙΚΟΛΑΟΥ

Μέλος ΔΣ Pfizer Hellas

Α. ΧΡΙΣΤΟΠΟΥΛΟΥ

MD, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος, Διευθύντρια και Υπεύθυνη Ογκολογικής
Μονάδας, Γ.Ν. Πατρών «Ο Άγιος Ανδρέας»

Α. ΧΡΟΝΑΣ

MD, MSc, PhDc. Γενικός Χειρουργός. Α' Προπαιδευτική Χειρουργική Κλινική
Πανεπιστημίου Αθηνών Γ.Ν.Α «Ιπποκράτειο». Πρώην Αντιπεριφερειάρχης Υγείας
& Πρόνοιας Πελοποννήσου. Τακτικό Μέλος Ανώτατου Υγειονομικού Συμβουλίου
(Α.Υ.Σ)

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 ΒΤΧ30x1 Λ.Τ.: 94,64 €, FENTANYL/SANDOZ SUBL.TAB 200MCG/TAB ΒΤΧ30x1 Λ.Τ.: 99,70 €, FENTANYL/SANDOZ SUBL.TAB 300MCG/TAB ΒΤΧ30x1 Λ.Τ.: 110,97 €, FENTANYL/SANDOZ SUBL.TAB 400MCG/TAB ΒΤΧ30x1 Λ.Τ.: 110,97 €



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

FENT/SAND/LAV/01.2024

Βεβαιώστε το γινόμενο το φάρμακο στο οποίο και
Διατίθεται.
Ο ΜΕΣ της οποιαδήποτε αντίγραφος για
ΟΛΑ τα κράτη
Συγκρίνοντας την «ΕΥΡΩΠΗ ΚΑΡΤΑ»

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΠΡΟΩΘΗΣΗΣ

Lavipharm Hellas A.E.
Οδός Αγίας Μαρίνας, 190 02 Παιανία Αττικής
Τηλ.: 210 6691 000

SANDOZ A Novartis
Division

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

ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ

Novartis (Hellas) A.E.B.E.
12ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών-Λαμίας,
14451 Μεταμόρφωση Αττικής
Τηλ.: 210 28 11 712



ΟΔΟΣ ΑΓΙΑΣ ΜΑΡΙΝΑΣ, 190 02 ΠΑΙΑΝΙΑ ΑΤΤΙΚΗΣ, ΤΗΛ.: 210 6691 000, www.lavipharm.com

ORGOVYX®

ρελουγκολίξη 120mg
επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Η ΜΟΝΗ από του στόματος θεραπεία στέρσης ανδρογόνων

Γνωρίζοντας το ORGOVYX®, τη μόνη από του στόματος θεραπεία στέρσης ανδρογόνων για τον προχωρημένο ορμονοευαίσθητο καρκίνο του προστάτη.^{1,2}

Επιτυγχάνει ταχεία, σταθερή και χωρίς εξάρσεις καταστολή τεστοστερόνης.³

ORGOVYX®



Η μόνη από του στόματος θεραπεία στέρσης ανδρογόνων

Η φωτογραφία δεν απεικονίζει το πραγματικό μέγεθος του δισκίου



Ενδεικτική Λισιακή Τιμή: ORGOVYX F.C.TAB 120MG/TAB BT X 1 ΦΙΑΛΗ (HDPE) X 30 ΔΙΣΚΙΑ : 220,99€

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

Βιβλιογραφία 1. Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος Orgovyx (accessed 14 Sep 2023). **2.** Fragkoulis C, Glykas I, Dellis A, Mitsogiannis I, Papatsonis A. Relugolix: A new kid on the block among gonadotrophin-releasing hormone antagonists. *Arab J Urol.* 2021 Oct 24;19(4):460-463. doi: 10.1080/2090598X.2021.1994231. PMID: 34881062; PMCID: PMC8648026. **3.** Shore ND, Saad F, Cooksonnet M et al. Oral Relugolix for Androgen-Deprivation Therapy in Advanced Prostate Cancer. *N Engl J Med* 2020; 382:2187-2196 DOI: 10.1056/NEJMoa2004325

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



W **WinMedica**
Serving Health for Life

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

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



Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: Accord Healthcare S.L.U.

accord
We make it better



Οι Νέες Προοπτικές στην Ογκολογία



ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Σας ευχαριστούμε θερμά
για την πολύτιμη οικονομική στήριξή σας.



ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ



OYAVAS®

bevacizumab



▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοσδήποτε πιθανολογούμενος ανεπιθύμητος ενέργειας. 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



Πρωτεύεται από την εταιρία:
21^ο χλμ Εθν. Οδού Αθηνών-Λαμίας,
145 68 Κρυονέρι, Αττικής, Ελλάδα
T: +30 210 8161802, F: +30 210 8161587



Ogivri[®]

(trastuzumab)

Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία.

Λ.Τ. σύμφωνα με το Δ.Τ. 2/2023
OGIVRI 150MG BTx1VIAL: 346,86 €
OGIVRI 420MG BTx1VIAL: 995,36 €

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

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την πλήρη Περίληψη των Χαρακτηριστικών του προϊόντος, που διατίθεται από την εταιρεία πατώντας στο παρακάτω link www.demo.gr



VIATRIS

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:
ViatriS Limited, Ιρλανδία
Τοπικός: BGR ΠΡΟΪΟΝΤΑ Μ.Ε.Π.Ε.
Τηλ: +30 210 9891 777
Αγ. Δημητρίου 63, 17456 Άλιμος



Πρωτεύεται από την εταιρεία:

DEMO ABEE
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

21^ο χλμ Εθν. Οδού Αθηνών-Λαμίας,
145 68 Κρουσέρι, Αττικής, Ελλάδα
Τ: +30 210 8161802, F: +30 210 8161587

▼ Jemperli

(dostarlimab) Injection 500 mg



Το Jemperli ενδείκνυται:

- ▶ σε συνδυασμό με καρβοπλατίνη και πακλιταξέλη για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με πρωτοπαθή προχωρημένο ή υποτροπιάζοντα καρκίνο του ενδομητρίου (ΚΕ) με ανεπαρκή επιδιόρθωση αναντιστοιχιών (dMMR)/ υψηλού βαθμού μικροδορυφορική αστάθεια MSI-H, οι οποίες είναι υποψήφιες για συστηματική θεραπεία.¹
- ▶ και ως μονοθεραπεία ενήλικων ασθενών με υποτροπιάζοντα ή προχωρημένο ΚΕ με dMMR/MSI H, ο οποίος έχει παρουσιάσει εξέλιξη κατά τη διάρκεια προηγούμενης θεραπείας με πλατινούχο σχήμα ή μετά από αυτή.¹



JEMPERLI: Α.Τ. 6.011,33€, % 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. Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: Ένα φιαλίδιο πυκνού διαλύματος για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση των 10 ml περιέχει 500 mg dostarlimab.

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών. Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης της καταχώρησης.

Βιβλιογραφία: 1. Jemperli Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος. Δεκέμβριος 2023

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του εντύπου. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία για επιβεβαίωση πλήρους ενημερωμένων δεδομένων, για οποιαδήποτε πληροφορία ή/και αναφορά Ανεπιθύμητων Ενεργειών στο τηλέφωνο 210 6882100. Για την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάρετε το QR code. Σε έντυπη μορφή είναι διαθέσιμη κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία.



Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν παραχωρηθεί στον Όμιλο εταιρειών GSK. ©2024 Όμιλος εταιρειών GSK ή δικαιούχος του Όμιλου GSK.

GSK

GlaxoSmithKline ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.Β.Ε.
Λ. Κηφισίας 266, 15232 Αθήνα, Τηλ. 210 6882100
www.gr.gsk.com

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



www.kitrikinarta.gr



Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών των Προϊόντων η οποία είναι διαθέσιμη κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία.

Zejula: Λ.Τ. 4.267,63 €, % 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.

Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: Το κάθε σκληρό καψάκιο περιέχει μονοϋδρική τοσυλική νιραπαρίμπη που ισοδυναμεί προς 100 mg νιραπαρίμπη.

Jemperli: Λ.Τ. 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.

Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: Ένα φιαλίδιο πυκνού διαλύματος για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση των 10 ml περιέχει 500 mg dostarlimab.

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το 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.

Τα 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.

Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν παραχωρηθεί στον Όμιλο εταιρειών GSK.
©2023 Όμιλος εταιρειών GSK ή δικαιούχος του Ομίλου GSK.

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

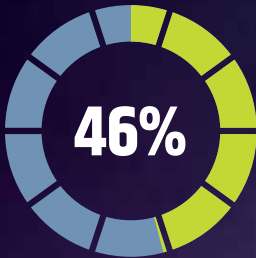
GlaxoSmithKline ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.Β.Ε
Λ. Κηφισίας 266, 15232 Αθήνα, Τηλ. 210 6882100
www.gr.gsk.com

GSK

ΚΑΘΥΣΤΕΡΗΣΤΕ ΤΗΝ ΕΞΕΛΙΞΗ ΤΗΣ ΝΟΣΟΥ. ΠΑΡΑΤΕΙΝΕΤΕ ΤΗΝ ΕΠΙΒΙΩΣΗ.^{1,2}

ΣΕ ΕΝΑ ΕΥΡΥ ΦΑΣΜΑ ΠΛΗΘΥΣΜΟΥ mHSPC ΑΣΘΕΝΩΝ
ΕΠΕΙΤΑ ΑΠΟ ΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ERLEADA® + ADT:

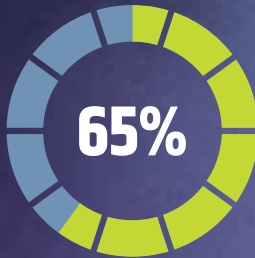
Συνολική Επιβίωση (OS)



**Μείωση κινδύνου θανάτου
έναντι μονοθεραπείας με ADT**
HR: 0,54 (95% CI: 0,42-0,71)

CI μικρότερο της μονάδας, στατιστικά σημαντικό

Σε ασθενείς με >10 οστικές μεταστάσεις
κατά τη διάγνωση³



Μείωση κινδύνου θανάτου
HR: 0,35 (95% CI: 0,25-0,48)
P<0,0001

Σε mHSPC ασθενείς που έλαβαν ERLEADA® + ADT
και πέτυχαν μείωση PSA90 στους 3 μήνες
σε σχέση με τους ασθενείς που δεν πέτυχαν
τη μείωση PSA90⁴



**Σταθερό και τεκμηριωμένο προφίλ ασφάλειας, έπειτα από σχεδόν 4 έτη
διάμεσης παρακολούθησης, διατηρώντας παράλληλα σταθερή την HRQoL³**

ADT=Θεραπεία στέρισης ανδρικών, CI=Διάστημα Εμπιστοσύνης, HR=Αναλογία κινδύνου, mHSPC=Μεταστατικός, ορμονοευαίσθητος καρκίνος του προστάτη, OS=Συνολική επιβίωση, PS=Λειτουργική κατάσταση, PSA=Ειδικό προστατικό αντιγόνο, PSA90=Μείωση του PSA κατά 90% από την αρχική τιμή, HRQoL=Health Related Quality of Life, rPFS= Επιβίωση χωρίς ακτινολογική εξέλιξη, ECOG=Eastern Cooperative Oncology Group.

Η ΤΙΤΑΝ είναι μια τυχαίοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης III στην οποία εντάχτηκαν ασθενείς με mHSPC και είχαν βαθμολογία ECOG 0 ή 1. Οι ασθενείς τυχαίοποιήθηκαν για να λάβουν άπαξ ημερησίως 240mg ERLEADA® + ADT (n=525) ή εικονικό φάρμακο + ADT (n=527). Διπλό πρωτεύον καταληκτικό σημείο ήταν η OS και rPFS.

Το ERLEADA® ενδείκνυται:

- για τη θεραπεία του μη μεταστατικού, ανθεκτικού στον ευνοχισμό καρκίνου του προστάτη (nmCRPC) σε ενήλικους άνδρες, οι οποίοι διατρέχουν υψηλό κίνδυνο να αναπτύξουν μεταστατική νόσο (χρόνος διπλασιασμού του PSA ≤10 μήνες).
- σε ενήλικους άνδρες για τη θεραπεία του μεταστατικού, ορμονοευαίσθητου καρκίνου του προστάτη (mHSPC) σε συνδυασμό με θεραπεία στέρισης ανδρικών (ADT).

Βιβλιογραφία: 1. ERLEADA® Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος. 2. Chi KN, et al. N Engl J Med. 2019;381(1):13–24. 3. Chi KN, et al. J Clin Oncol 2021;39:2294–2303. 4. Chowdhury S, et al Ann Oncol . 2023 Feb 27;34(23):00086-8.

Μάθετε περισσότερα
στο Janssen
Medical Cloud



CP-423060/ERL/1123/010

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

Περιεκτικότητα F.C.TAB 60MG/TAB,
Συσκευασία Bx112 δισκία σε blisters PVC/PCTFE/alu,
Νοσοκομειακή Τιμή-2.281,57 €, Λιανική Τιμή-2.757,08 €

Η Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος
βρίσκεται σε επόμενη σελίδα.

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.

Λεωφόρος Ειρήνης 56, 151 21, Πεύκη, Αθήνα, Τηλ.: 210 8090000
www.janssen.com.gr

Janssen Oncology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF Janssen-Cilag

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 ενέσιμου διαλύματος). 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.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ/ΤΙΜΕΣ: IVOR 2.500 IU anti-Xa/0,2 ml BT x 2 PF.SYR 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 ενέσιμου διαλύματος). 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.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ/ΤΙΜΕΣ: IVOR 3.500 IU anti-Xa/0,2 ml BT x 2 PF.SYR Λ.Τ.: 10,74 € BT x 30 PF.SYR 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 ενέσιμου διαλύματος. 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. **ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ/ΤΙΜΕΣ:** IVORMAX 25.000 IU anti-Xa/ml, BTx2PF.SYRx0,2ML Λ.Τ.: 21,86€, IVORMAX 25.000 IU anti-Xa/ml, BTx2PF.SYRx0,3ML Λ.Τ.: 19,09€, IVORMAX 25.000 IU anti-Xa/ml BTx2PF.SYRx0,4ML Λ.Τ.: 23,33€

ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ: Ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένες σύριγγες. (Άχρωμο ή ελαφρώς κτρινωπό, διαυγές διάλυμα, ελεύθερο ορατών σωματιδίων). **ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** BIANEΞ Α.Ε. – Οδός Τατσιού, 146 71 Νέα Ερυθραία, Τηλ. 210 8009111.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ: 12-10-2021

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ: Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή
Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον ΚΑΚ κατόπιν αιτήσεως.

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



BIANEΞ Α.Ε.
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΤΟΥ ΟΜΙΛΟΥ ΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

BIANEΞ Α.Ε. - Έδρα : οδός Τατσιού, 18^ο χλμ. Ε.Ο. Αθηνών – Λαμίας 146 71 Ν. Ερυθραία Αττικής, 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





Ontruzant™
trastuzumab
150mg και 420mg

Ontruzant™ (trastuzumab)

Πριν συνταγογραφήσετε ONTRUZANT™, συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από τον Κ.Α.Κ.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από ιατρό με κατάλληλη ειδικευση & εμπειρία.

Λιανική Τιμή:

ONTRUZANT™ PD.C.S.INF 150MG/VIAL BTx1 VIAL / Λ.Τ: 388,13€

ONTRUZANT™ PD.C.S.INF 420MG/VIAL BTx1 VIAL / Λ.Τ: 1096,17€

(Σε περίπτωση τροποποίησης του Δελτίου Τιμών ισχύει η νεότερη τιμή)

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και αποτελεσματικά
ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ ΓΙΑ ΟΛΑ ΤΑ ΦΑΡΜΑΚΑ Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

© 2024 Organon group of companies. All rights reserved.

Τοπικός Αντιπρόσωπος:



BIANEX Α.Ε.
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΤΟΥ ΟΜΙΛΟΥ ΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

BIANEX Α.Ε. - 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



Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

ORGANON

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:

Samsung Bioepis NL B.V., Olof Palmestraat 10,
2616 LR Delft, Ολλανδία

BE-24001-ONTR/2024

VX-SBF-110010



ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΣ

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

Tibsovo 250mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ*

Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία (δισκία).
Μπλε, ωοειδούς σχήματος, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία μήκους περίπου 18 mm, χαραγμένα με την ένδειξη «IVO» στη μία πλευρά και «250» στην άλλη πλευρά.

ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ*

Το Tibsovo σε συνδυασμό με αζακτιδίνη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με νεοδιαγνωσθείσα οξεία μυελογενή λευχαιμία (OML) με μετά-λόδη ιστορική ασφουρόγονοσας-1 (IDH1) R132, οι οποίοι δεν είναι επιλέξιμοι να λάβουν τυπική εισαγωγική χημειοθεραπεία.

Η μονοθεραπεία με Tibsovo ενδείκνυται για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό χολαγγειοκαρκίνωμα με μετά-λόδη IDH1 R132, οι οποίοι υποβλήθηκαν προηγούμενες σε θεραπεία με τουλάχιστον μία προηγούμενη γραμμή συστηματικής θεραπείας.

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΚΑΙ ΤΡΟΣΟΣ ΧΡΗΣΗΣ**

Η θεραπεία θα πρέπει να ξεκινά τον επίπλευση ιατρών με εμπειρία στη χρήση αντικαρκινικών φαρμακευτικών προϊόντων. Πριν από τη λήψη του Tibsovo, οι ασθενείς πρέπει να έχουν επιβεβαιωθεί τι μετά-λόδη IDH1 R132 χρησιμοποιώντας μια κατάλληλη διαγνωστική εξέταση.

Πριν από την έναρξη της θεραπείας πρέπει να διενεργείται ηλεκτροκαρδιογράφημα (ΗΚΓ). Το διορθωμένο διάστημα QTc (QTc) της καρδιακής συχνότητας θα πρέπει να είναι μικρότερο από 450 msec πριν από την έναρξη της θεραπείας και, παρομοίως, μια φυσιολογικό διάστημα QTc. Οι θεράποντες ιατροί θα πρέπει να εναποκρίνουν διεξοδικά το όφελος/κίνδυνο της έναρξης της ισοιδενίμης.

Η γενική αιματός και οι διακινητικές εξετάσεις αιμάτος θα πρέπει να αξιολογούνται πριν από την έναρξη του Tibsovo, τουλάχιστον μία φορά εβδομαδιαίως για τον πρώτο μήνα της θεραπείας, μία φορά κάθε δεύτερη εβδομάδα για τον δεύτερο μήνα και σε κάθε ιατρική επίσκεψη κατά τη διάρκεια της θεραπείας, όπως ενδείκνυται κλινικά.

Δοσολογία

Οξεία μυελογενής λευχαιμία. Η συνιστώμενη δόση είναι 500 mg ισοιδενίμης (2 x 250 mg δισκία) λαμβανόμενα από στόματος άπαξ ημερησίως.

Η ισοιδενίμη θα πρέπει να ενδοφλέβια να ξεκινά στον Κύκλο 1 Ημέρα 1 σε συνδυασμό με αζακτιδίνη σε 75 mg/ m² επιφάνειας σώματος, επεξεργασίας ή υποδόρια, μία φορά ημερησίως τις Ημέρες 1-7 κάθε κύκλου 28 ημερών. Ο πρώτος κύκλος θεραπείας της αζακτιδίνης θα πρέπει να χορηγείται στο 100% της δόσης. Συνιστάται οι ασθενείς να λαμβάνουν θεραπεία για τουλάχιστον 6 κύκλους.

Χολαγγειοκαρκίνωμα. Η συνιστώμενη δόση είναι 500 mg ισοιδενίμης (2 x 250 mg δισκία) λαμβανόμενα από στόματος άπαξ ημερησίως.

Τροποποίηση της δόσης για συγχρόνηση μετρίων ή ισχυρών αναστολέων του CYP3A4, για ανεπιθύμητες ενέργειες: σύνδρομο διαφθοροποίησης, λευκοκυττάρωση, παράταση του διαστήματος QTc και άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες θρομβόσι 3 ή υψηλότερα.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ*

Υπερευαίσθησια στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.
Συγχρόνηση ισχυρών επαγωγέων του CYP3A4 ή δαβιγαντράν.
Συγγενές σύνδρομο μαρκου ΡΤ.

Οικογενειακό ιστορικό αφηρίδιου θανάτου ή πολυμορφικής κοιλιακής αρρυθμίας.
Διάστημα QT/QTc >500 msec, ανεξάρτητα από τη μέθοδο διορθώσεως.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΤΕΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ*

Σύνδρομο διαφθοροποίησης σε ασθενείς με οξεία μυελογενή λευχαιμία. Το σύνδρομο διαφθοροποίησης μπορεί να είναι απειλητικό για τη ζωή ή θανατηφόρο εάν δεν αντιμετωπιστεί. Οι ασθενείς πρέπει να ενημερώνονται για τα σημεία και τα συμπτώματα του συνδρόμου διαφθοροποίησης, να συμβουλευονται να επικοινωνήσουν αμέσως με τον ιατρό τους εάν αυτά εμφανιστούν και για την ανάγκη να έχουν πάντα μαζί τους την Κάρτα Προειδοποίησης Ασθενούς.

Διακρίβη τη θεραπεία με Tibsovo εάν τα σοβαρά σημεία/συμπτώματα εμφανίζονται για περισσότερο από 48 ώρες μετά την έναρξη των συστηματικών κορτικοστεροειδών και συνεχίσει τη θεραπεία με 500 mg ισοιδενίμης άπαξ ημερησίως όταν τα σημεία/συμπτώματα είναι μέτρια ή πιοτερα και μετά από βελτίωση της κλινικής κατάστασης του ασθενή.

Παράταση του διαστήματος QTc. Οποιοσδήποτε διαταραχές θα πρέπει να αντιμετωπίζονται άμεσα. Σε περίπτωση ενδεικτικής συμπτωματολογίας, θα πρέπει να διενεργείται ΗΚΓ όπως ενδείκνυται κλινικά. Σε περίπτωση σοβαρού εμέτου και/ή διάρροιας, πρέπει να γίνει αξιολόγηση των ηλεκτρολυτικών διαταραχών ορού. Οι ασθενείς θα πρέπει να ενημερώνονται για τον κίνδυνο παράτασης του QTc, τα σημεία και τα συμπτώματά του και να συμβουλευονται να επικοινωνήσουν αμέσως με τον ιατρό τους εάν αυτά εμφανιστούν.

Η συγχρόνηση φαρμακευτικών προϊόντων που είναι γνωστό ότι παρατείνουν το διάστημα QTc, ή μετρίων ή ισχυρών αναστολέων του CYP3A4, μπορεί να αυξήσουν τον κίνδυνο παράτασης του διαστήματος QTc και θα πρέπει να αποφεύγονται, εφόσον είναι εφικτό, κατά τη διάρκεια της θεραπείας με Tibsovo. Οι ασθενείς θα πρέπει να αντιμετωπίζονται με προσοχή και να παρακολουθούνται στενά για παράταση του διαστήματος QTc, εάν δεν είναι δυνατή η χρήση κατάλληλης εναλλακτικής θεραπείας. Θα πρέπει να διενεργείται ΗΚΓ πριν από τη συγχρόνηση, εβδομαδιαίως παρακολούθηση για τουλάχιστον 3 εβδομάδες και στη συνέχεια όπως ενδείκνυται κλινικά. Εάν η χορήγηση φουροσεμίδης (έναν υποσέλιμα του DAT3) ενδείκνυται κλινικά για την αντιμετώπιση των σημείων/συμπτωμάτων του συνδρόμου διαφθοροποίησης, οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται στενά για ηλεκτρολυτικές διαταραχές και παράταση του διαστήματος QTc.

Οι ασθενείς με συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια ή ηλεκτρολυτικές διαταραχές θα πρέπει να παρακολουθούνται στενά, με περιοδική παρακολούθηση των ΗΚΓ και των ηλεκτρολυτών, κατά τη διάρκεια της θεραπείας με ισοιδενίμη.

Η θεραπεία με Tibsovo θα πρέπει να διακόπτεται οριστικά εάν οι ασθενείς εμφανίσουν παράταση του διαστήματος QTc με σημεία ή συμπτώματα απειλητικά για τη ζωή αρρυθμίας. Η ισοιδενίμη πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς που είτε έχουν επίπεδα λευκωματίνης κάτω του φυσιολογικού εύρους τιμών ή είναι λιποβαρείς.

Σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία. Το Tibsovo θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία και αυτός ο πληθυσμός ασθενών θα πρέπει να παρακολουθείται στενά. **Ηπατική δυσλειτουργία.** Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητά της ισοιδενίμης δεν έχουν τεκμηριωθεί σε ασθενείς με μέτρια και σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία (Child-Pugh τάξεις Β και C). Το Tibsovo θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια και σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία και αυτός ο πληθυσμός ασθενών θα πρέπει να παρακολουθείται στενά.

Το Tibsovo θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με ήπια ηπατική δυσλειτουργία (Child-Pugh τάξη Α).

Δυσανεξία στη λακτόζη. Το Tibsovo περιέχει λακτόζη.

Περιεκτικότητα σε νάτριο. Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν περιέχει λιγότερο από 1 mmol νάτριο (23 mg) ανά δισκίο, δηλαδή είναι ουσιαστικά «ελεύθερο νάτριο».

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΕΙΣ ΜΕ ΑΛΛΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΜΟΡΦΕΣ ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΗΣ*

Ανεπιθύμητοι: Ιαχρυροειδείς του CYP3A4, δαβιγαντράν.

Δεν συνιστάται: Μέτρια ή ισχυρή αναστολεις του CYP3A4, φαρμακευτικά προϊόντα που είναι γνωστό ότι παρατείνουν το διάστημα QTc, υποσέλιμα DAT3 ή DATP1B1/1B3, υποσέλιμα CYP3A4, CYP2B6, CYP2C8 ή CYP2C9, υποσέλιμα CYP2C19, ιπρακοναζόλη ή κετοκοναζόλη ή γλυκουρονουοσουλ-τρανοφερόλη της διφωσφορικής ουριδίνης (UGTs).

Προσοχή: ορμονικά αντισυλληπτικά.

ΓΟΝΙΜΟΤΗΤΑ*

ΚΥΗΣ*

Το Tibsovo δεν πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης καθώς και σε γυναίκες της αναπαραγωγικής ηλικίας χωρίς τη χρήση αντισύλληψης. Οι ασθενείς θα πρέπει να ενημερώνονται για τον πιθανό κίνδυνο για το έμβρυο εάν χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης ή εάν μια ασθενής (ή η γυναίκα σύντροφος ενός υπό θεραπεία άρρυνος ασθενούς) μείνει έγκυος κατά τη διάρκεια της θεραπείας ή κατά τη διάρκεια ενός μήνα μετά την τελευταία δόση.

ΓΑΛΛΑΞΙΑ*

Ο θηλασμός πρέπει να διακόπτεται κατά τη διάρκεια της θεραπείας με Tibsovo και για τουλάχιστον 1 μήνα μετά την τελευταία δόση.

ΓΥΝΑΙΚΕΣ ΣΕ ΑΝΑΠΑΡΑΓΩΓΙΚΗ ΗΛΙΚΙΑ/ΑΝΤΙΣΥΛΛΗΨΗ*

Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία θα πρέπει να χρησιμοποιούν ένα τεστ εγκυμοσύνης πριν από την έναρξη της θεραπείας με Tibsovo και θα πρέπει να αποφεύγουν να μείνουν έγκυες κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Οι γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία και οι άνδρες με γυναίκες συντρόφους σε αναπαραγωγική ηλικία θα πρέπει να χρησιμοποιούν αποτελεσματική αντισύλληψη κατά τη διάρκεια της θεραπείας με Tibsovo και για τουλάχιστον 1 μήνα μετά την τελευταία δόση.

ΕΠΙΔΡΑΣΕΙΣ ΣΤΗΝ ΙΚΑΝΟΤΗΤΑ ΟΔΗΓΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΕΙΡΙΣΜΟΥ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΩΝ

Η ισοιδενίμη έχει μικρή επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων. Σε ορισμένους ασθενείς που λαμβάνουν ισοιδενίμη έχουν αναφερθεί κόπωση και ζάλη και πρέπει να λαμβάνονται υπόψη κατά την αξιολόγηση της ικανότητας του ασθενή να οδηγήσει ή να χειρίζεται μηχανήματα.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΕΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ*

Νεοδιαγνωσθείσα οξεία μυελογενής λευχαιμία σε συνδυασμό με αζακτιδίνη

Περίληψη του προφίλ ασφαλείας

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν έμετος (40%), ουδετεροπενία (31%), θρομβοπενία (28%), παράταση του QTc στο ηλεκτροκαρδιογράφημα (21%), σπυνία (19%).

Οι πιο συχνές σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν σύνδρομο διαφθοροποίησης (8%) και θρομβοπενία (3%).

Σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με ισοιδενίμη σε συνδυασμό με αζακτιδίνη, η συχνότητα διακοπής της ισοιδενίμης λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών ήταν 6%. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε διακοπή ήταν παράταση του QTc στο ηλεκτροκαρδιογράφημα (1%), σπυνία (1%), ουδετεροπενία (1%) και θρομβοπενία (1%).

Η συχνότητα διακοπής της δόσης της ισοιδενίμης λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών ήταν 35%. Οι συχνότερες ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε διακοπή της δόσης ήταν ουδετεροπενία (24%), παράταση του QTc στο ηλεκτροκαρδιογράφημα (7%), θρομβοπενία (7%), λευκοπενία (4%) και σύνδρομο διαφθοροποίησης (3%).

Η συχνότητα μείωσης της δόσης της ισοιδενίμης λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών ήταν 19%. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε μείωση της δόσης ήταν παράταση του QTc στο ηλεκτροκαρδιογράφημα (10%), ουδετεροπενία (8%) και θρομβοπενία (1%).

Κατάλογος ανεπιθύμητων ενεργειών σε μορφή πίνακα

Οι συχνότητες των ανεπιθύμητων ενεργειών βασίζονται στη μελέτη AG120-C-009, η οποία περιλάμβανε 72 ασθενείς με νεοδιαγνωσθείσα OML που τυχαίοποθηκαν και έλαβαν θεραπεία με ισοιδενίμη (500 mg ημερησίως) σε συνδυασμό με αζακτιδίνη. Η διάρκεια της θεραπείας με Tibsovo ήταν 8 μήνες (έως 0,1 έως 40,0 μήνες). Οι συχνότητες των ανεπιθύμητων ενεργειών βασίζονται στη συνολική ανεπιθύμητων ενεργειών οποιασδήποτε αιτιολογίας, όπου ένα ποσοστό των συμβάντων για μια ανεπιθύμητη ενέργεια μπορεί να έχει άλλες αιτιολογίες εκτός της ισοιδενίμης, όπως η νόσος, άλλα φαρμακευτικά προϊόντα ή μη σχετικές αιτιολογίες. Οι συχνότητες ορίζονται ως εξής, πολύ συχνές (≥1/10), συχνές (≥1/100 έως <1/10), όχι συχνές (≥ 1/1 000 έως < 1/100), σπάνιες (≥ 1/10 000 έως < 1/1 000), πολύ σπάνιες (< 1/10 000). Εντός κάθε ομάδας συχνότητας, οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρουσιάζονται κατά σειρά φθίνουσας σοβαρότητας.

Πίνακας 1. Ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρθηκαν σε ασθενείς με νεοδιαγνωσθείσα OML που έλαβαν θεραπεία με ισοιδενίμη σε συνδυασμό με αζακτιδίνη στην κλινική μελέτη AG120-C-009 (N=72).

Κατηγορία/οργανικό σύστημα	Συχνότητα	Ανεπιθύμητες ενέργειες
Διαταραχές του αιμοποιητικού και του λεμφικού συστήματος	Πολύ συχνές	Σύνδρομο διαφθοροποίησης, λευκοκυττάρωση, θρομβοπενία, ουδετεροπενία
Λεμφικού συστήματος	Συχνές	Λευκοπενία
Ψυχιατρικές διαταραχές	Πολύ συχνές	Αϋνία
Διαταραχές του νευρικού συστήματος	Πολύ συχνές	Κεφαλαλγία, ζάλη
	Συχνές	Περιφερική νευροπάθεια
Διαταραχές του γαστρεντερικού	Πολύ συχνές	Έμετος ¹
	Συχνές	Στοματοφαρυγγικό άλγος
Διαταραχές του μυοσκελετικού συστήματος και του συνδετικού ιστού	Πολύ συχνές	Άλγος άκρου, αρθραλγία, οσφυαλγία
Παρακλινικές εξετάσεις	Πολύ συχνές	Ηλεκτροκαρδιογράφημα, διάστημα QT παρατεταμένο

¹ Ομαδοποιημένες όρες περιλαμβάνει έμετο και ακούσια προσαγωγή για έμετο.

Προηγούμενες θεραπευμένες, τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό χολαγγειοκαρκίνωμα

Περίληψη του προφίλ ασφαλείας

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν κόπωση (43%), ναυτία (42%), κοιλιακό άλγος (35%), διάρροια (35%), μειωμένη όρεξη (24%), σκίσις (23%), έμετος (23%), αναμία (19%) και εξάνθημα (15%). Οι πιο συχνές σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν σκίσις (2%), υπερκολερυθριναιμία (2%) και ίκτερος χολαστατικός (2%).

Σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με ισοιδενίμη, η συχνότητα διακοπής της θεραπείας λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών ήταν 2%. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε διακοπή ήταν σκίσις (1%) και υπερκολερυθριναιμία (1%).

Η συχνότητα διακοπής της δόσης της ιβουδενίμπης λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών ήταν 16%. Οι συχνότερες ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε διακοπή της δόσης ήταν υπερχοληρυθναιμία (3%), αμινοτρανσφεράση της αλανίνης αυξημένη (3%), σασπιτική αμινοτρανσφεράση αυξημένη (3%), σκίσις (2%) και κόπωση (2%).

Η συχνότητα μείωσης της δόσης της ιβουδενίμπης λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών ήταν 4%. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε μείωση της δόσης ήταν ηλεκτροκαρδιογράφημα, διάστημα QT παρατεταμένο (3%) και περιφερική νευροπάθεια (1%).

Κατάλογος ανεπιθύμητων ενεργειών σε μορφή πίνακα

Οι συχνότητες των ανεπιθύμητων ενεργειών βασίζονται στη μελέτη AG120-C-005, η οποία περιλάμβανε 123 ασθενείς με προηγούμενως θεραπευμένο, τοπικό προχωρημένο ή μεταστατικό χολαγγειοκαρκίνωμα, οι οποίοι τυχαίοσηθηκαν και έλαβαν θεραπεία με 500 mg ιβουδενίμπης άπαξ ημερησίως. Η διάρκεια διάρκειας της θεραπείας με Tivbazo ήταν 2,9 μήνες (εύρος 0.1 έως 45.1 μήνες - μέσος όρος (τυπική απόκλιση [SD]) 6.7 (8.2) μήνες).

Οι συχνότητες των ανεπιθύμητων ενεργειών βασίζονται στη συχνότητα ανεπιθύμητων ενεργειών οποιασδήποτε αιτιολογίας, όπου ένα ποσοστό των συμβάντων για μια ανεπιθύμητη ενέργεια μπορεί να έχει άλλες αιτιολογίες εκτός της ιβουδενίμπης, όπως η νόσος, άλλα φαρμακευτικά προϊόντα ή μη σχετικές αιτιολογίες.

Οι συχνότητες ορίζονται ως εξής: πολύ συχνές (≥1/10), συχνές (≥1/100 έως <1/10), όχι συχνές (≥1/1 000 έως <1/100), σπάνιες (≥1/10 000 έως <1/1.000), πολύ σπάνιες (<1/ 10 000). Εντός κάθε ομάδας συχνότητας, οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρουσιάζονται κατά σειρά φθίνουσας σοβαρότητας.

Πίνακας 2. Ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρθηκαν σε ασθενείς με τοπικό προχωρημένο ή μεταστατικό χολαγγειοκαρκίνωμα που έλαβαν θεραπεία με ιβουδενίμπη στην κλινική μελέτη AG120-C-005 (N=123).

Κατηγορία/οργανικό σύστημα	Συχνότητα	Ανεπιθύμητες ενέργειες
Διαταραχές του ανοσοποιητικού και του λεμφικού συστήματος	Πολύ συχνές	Αναμία
Διαταραχές του μεταβολισμού και της θρέψης	Πολύ συχνές	Όρεξη μειωμένη
Διαταραχές του νευρικού συστήματος	Πολύ συχνές	Περιφερική νευροπάθεια, Κεφαλαλγία
Διαταραχές του γαστρεντερικού	Πολύ συχνές	Σκίσις, Διάρροια, Έμετος, Ναυτία, Κοιλιακό άλγος
Διαταραχές του ήπατος και των χοληφόρων	Συχνές	Ήκτερος χολοστατικός, Υπερχοληρυθναιμία
Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού	Πολύ συχνές	Εξάνθημα ¹
Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της οδού χορήγησης	Πολύ συχνές	Κόπωση
	Συχνές	Πτώση
Παρακλινικές εξετάσεις	Πολύ συχνές	Ασπαρτική αμινοτρανσφεράση αυξημένη, Χοληρυθρίνη αίματος αυξημένη
	Συχνές	Ηλεκτροκαρδιογράφημα, διάστημα QT παρατεταμένο, Αμινοτρανσφεράση της αλανίνης αυξημένη, Αριθμός λευκοκυττάρων μειωμένος, Αριθμός αιμοπεταλίων μειωμένος

¹ Ο αμοδόποιμένος όρος περιλαμβάνει εξάνθημα, εξάνθημα κηλιδωλατιδώδες, ερύθημα, εξάνθημα κηλιδώδες, δερματίτιδα αποφολιδωτική γενικευμένη, φαρμακευτικό εξάνθημα και υπερευαίσθησία σε φάρμακα.

Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών

Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται η συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς:

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
Φαξ: + 357 22608649
Ιστοτόπος: www.moh.gov.cy/phs

ΥΠΕΡΔΟΣΟΛΟΓΙΑ*

Σε περίπτωση υπέρδοσολογίας, η τοξικότητα είναι πιθανό να εκδηλωθεί ως επιδείνωση των ανεπιθύμητων ενεργειών που σχετίζονται με την ιβουδενίμπη. Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται στενά και να τους παρέχεται κατάλληλη υποστηρικτική φροντίδα. Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο για την υπέρδοσολογία ιβουδενίμπης.

ΦΥΣΗ ΚΑΙ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ ΤΟΥ ΠΕΡΙΕΚΤΗ*

Φιάλη από πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας (HDPE) με πώμα από πολυπροπυλένιο (PP) με κλείσιμο ασφαλείας για παιδιά και σφράγιση από πολυαιθυλένιο (PE) με θερμική επαγωγή. Κάθε φιάλη περιέχει 60 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία και ένα ξηραντικό γέλης πυριτίου σε δοχείο HDPE.

ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Les Laboratoires Servier
50, rue Carnot
92284 Suresnes cedex
Γαλλία

ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/23/1728/001
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ
05/2023

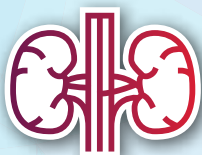
*Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες, συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από τον τοπικό αντιπρόσωπο.



ΣΕΡΒΙΕ ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Ε.Π.Ε.,
Φραγκοκλισιάς 7, 15125 Μαρούσι
Τηλ.: 210 9391000, www.servier.gr

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

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



Νεφροκυτταρικό Καρκίνωμα

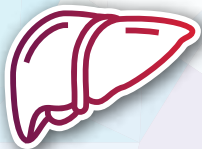
1^η Γραμμή¹

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.

2^η Γραμμή¹

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



Ηπατοκυτταρικό Καρκίνωμα

2^η Γραμμή¹

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



Διαφοροποιημένο καρκίνωμα θυρεοειδούς

2^η 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

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
Συμπεριλαμβάνοντας την «ΚΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»



PADCEV™

enfortumab vedotin

Injection for IV infusion 20 mg & 30 mg vials



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



Astellas Pharmaceuticals A. E. B. E.
Αγρολιάου 6-8, 151 23 Μαρούσι, Αθήνα.
Τηλ. 210 8189 900, Fax: 216 8008 998
www.astellas.com/gr

Τοπικός Αντιπρόσωπος/ Διανομέας
προϊόντων Astellas στην Κύπρο:
Novagem Ltd, Τηλ: 00357 22483858

Για περαιτέρω πληροφορίες συμβουλευτείτε την ΓΧΠ που διατίθεται από την
Astellas Pharmaceuticals ΑΕΒΕ, κατόπιν αιτήσεως.

	Νοσοκομειακή Τιμή	Χονδρική Τιμή	Λιανική Τιμή με ΦΠΑ
ΡΑΔΣΕΒ ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ 20MG/VIAL 1 VIAL	569,77€	633,71€	718,75€
ΡΑΔΣΕΒ ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ 30MG/VIAL 1 VIAL	854,65€	950,55€	1063,00€

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ: ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ
ΧΡΗΣΗ ΑΠΟ ΓΙΑΤΡΟ ΜΕ ΚΑΤΑΛΛΗΛΗ ΕΙΔΙΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΕΜΠΕΙΡΙΑ.

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

MAT-GR-PAD-2022-00010 & PAD/ADV2/1.2023



Ivosidenib in IDH1-mutant, chemotherapy-refractory cholangiocarcinoma¹

Η ΜΟΝΟΘΕΡΑΠΕΙΑ ΜΕ TIBSOVO® ΕΝΔΕΙΚΝΥΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΕΝΗΛΙΚΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΜΕ ΤΟΠΙΚΑ ΠΡΟΧΩΡΗΜΕΝΟ Ή ΜΕΤΑΣΤΑΤΙΚΟ ΧΟΛΑΓΓΕΙΟΚΑΡΚΙΝΩΜΑ ΜΕ ΜΕΤΑΛΛΑΞΗ IDH1 R132, ΟΙ ΟΠΟΙΟΙ ΥΠΟΒΛΗΘΗΚΑΝ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΩΣ ΣΕ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΜΕ ΤΟΥΛΑΧΙΣΤΟΝ ΜΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΓΡΑΜΜΗ ΣΥΣΤΗΜΑΤΙΚΗΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ².

1. Ghassan K. Abou-Alfa et al., Lancet Oncology 2020;21:796-807.
2. TIBSOVO® Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος.

▼ Τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση.

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

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



Για την πλήρη ΠΧΠ παρακαλούμε σκανάρτε τον κωδικό QR.

Ενδεικτική Α.Τ. 15.700€

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.
Φραγκοκλασιάς 7, 15125 Μαρούσι.
Τηλ 210 9391000, www.servier.gr