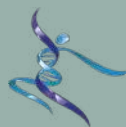


6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

11-13

ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024

Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



Εταιρεία
Κλινικής και
Εργαστηριακής
Έρευνας στην
Ογκολογία

Θα χορηγηθούν 24 Μόρια
Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης
(CME - CPD)

ΥΒΡΙΔΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
Στο συνέδριο θα υπάρχει
απευθείας μετάδοση (live streaming)
μέσω της πλατφόρμας liveTime

Αν υπάρχει κάτι
που περνάει από
χέρι σε χέρι,
αυτό είναι
η ανθρωπιά.
Θυσασέας Ελΐτης

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ ΤΩΝ



ΕΛΛΟΚ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ

ΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ

ΚΑΡΚΙΝΟΥ



Ιατρικός Σύλλογος Λάρισας
"Ο Ιπποκράτης"
Medical Association of Larissa



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΕΤΕΡΕΙΑ
ΟΝΚΟΛΟΓΙΑΣ
ΕΡΕΥΝΑΣ
2002



Ελληνική
Εταιρεία
Παθολογίας
Ανατομικής

Γραμματεία Συνεδρίου



Scientific | Cultural

Events & Publications

www.scep.gr

[in](#) LiveTIME [@](#)



6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



Χαιρετισμός

Αγαπητοί Συνάδελφοι και Φίλοι,

Με πολύ ιδιαίτερη χαρά σας καλωσορίζουμε για 6^ο συνεχή χρονιά στο συνέδριο της Ογκολογικής Κλινικής του Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου της Λάρισας.

Σας ευχαριστούμε θερμά για τη συμμετοχή σας στην επιστημονική αυτή προσπάθειά μας, η οποία επιστεγάζει το δύσκολο έργο της κλινικής μας. Η εμπειρία των προηγούμενων συνεδρίων, μας αποδεικνύει περίτρανα ότι η αλληλεπίδραση μεταξύ ειδικών, είναι προς όφελος της Ιατρικής Κοινότητας.

Παρακολουθούμε όλοι τις σύγχρονες εξελίξεις στην Ογκολογία με ιδιαίτερη προσήλωση. Είναι γεγονός ότι σήμερα, περισσότερο από ποτέ, η διάγνωση και θεραπεία των κακοήθων νεοπλασμάτων, απαιτεί, τη συνεργασία και το συντονισμό πολλών συναφών ιατρικών ειδικοτήτων. Είναι πλέον σαφές σε όλους μας ότι η αντιμετώπιση του καρκίνου αποτελεί συλλογική προσπάθεια, για εφαρμογή ελάχιστα επεμβατικών μεθόδων, με απώτερο στόχο, τη στοχευμένη και εξατομικευμένη αντιμετώπιση του Ογκολογικού ασθενούς. Οι νεότερες θεραπευτικές εξελίξεις με την εφαρμογή νέων φαρμακευτικών παραγόντων, αντιαγγειογενετικών παραγόντων, ανοσοθεραπείας και στοχευμένων θεραπειών, καθώς και συνδυασμό αυτών μεταξύ τους ή με την ακτινοθεραπεία, δημιουργούν νέους ορίζοντες στη θεραπευτική του καρκίνου. Στα πλαίσια αυτά, ο ρόλος της Ομάδας είναι αναμφισβήτητα ο πλέον σημαντικός και αποτελεί τον ακρογωνιαίο λίθο, τόσο για την αντιμετώπιση του καρκίνου, όσο και για την διατήρηση της καλής ποιότητας ζωής του ασθενούς.

Το παρόν συνέδριο λαμβάνει χώρα, με την πεποίθηση ότι θα αναδείξει περισσότερες αναγκαίες πτυχές, μεταξύ, των συναφών ειδικοτήτων και θα προάγει την ανταλλαγή απόψεων και γνώσεων μεταξύ των καταξιωμένων, αλλά και των νεότερων συναδέλφων και τέλος θα συμβάλλει στην καλύτερη αλληλοκατανόηση και συνεργασία μεταξύ μας.

Θέλω να ευχαριστήσω προσωπικά όλους τους συναδέλφους, για την ευγενική ανταπόκρισή τους στην πρόσκλησή μας, αλλά και όσους έχουν εκδηλώσει την επιθυμία για την παρακολούθηση των εργασιών του συνεδρίου μας!

Με ιδιαίτερη τιμή

Αθανάσιος Κωτσάκης

*Πρόεδρος Οργανωτικής Επιτροπής
Καθηγητής Παθολογίας - Ογκολογίας
Τμήμα Ιατρικής, Σχολή Επιστημών Υγείας,
Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής ΠΓΝΛ*



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 & Προποντιδός 2, Τ.Κ. 152 35 Βριλήσσια, Αττική
ΤΒ 63803 - 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"

01-ONCO 7354-GR-2300032/NOV23



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
ΟΜΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα
συμπεριλαμβανοστων των "ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ"

Αναφέρετε κάθε ύποπτη ανεπιθύμητη ενέργεια σύμφωνα με το εθνικό σύστημα
αναφοράς στο Τμήμα Αναεπιθύμητων Ενέργειων του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων
(ΕΟΦ) Τηλ: 2102446300 Fax: 2100446000 με τη χρήση της κάρτας. Κάθετος διαθέσιμη
και στην ιστοσελίδα του ΕΟΦ www.eof.gr για έντυπη ή ηλεκτρονική υποβολή ή
επικοινωνία στην AMGEN Ελλάς Φαρμακωτικά 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

Οργανωτική Επιτροπή

Πρόεδρος

A. Κωτσάκης

Μέλη

E. Σαλούστρου

Φ. Κοΐνης

B. Παπαδόπουλος

I. Σαμαράς

K. Τσαπακίδης

A. Μάρκου

A. Κόκκαλης

E. Χαντζάρα

Επιστημονική Επιτροπή

Προέδροι

A. Κωτσάκης

I. Σαμαράς

Μέλη

D. Mauri

H. Αθανασιάδης

N. Βαρδάκης

B. Γεωργούλιας

Π. Γεωργούλιας

Π. Γεωργούλιας

A. Γιακουντής

N. Γιαννακούλας

I. Γκιόζος

E. Γκόγκα

K. Γουργουλιάνης

A. Δαπόντε

Δ. Ζαχαρούλης

K. Καλμπάκης

A. Καραμπεάξης

Π. Κατσαούνης

A. Καψωριτάκης

Φ. Κοΐνης

Σ. Κόκκαλη

E. Κοντοπόδης

M. Κοντός

Π. Κοσμίδης

Σ. Κουκουράκη

A. Κούτρας

Γ. Κύργιας

Π. Κωνσταντουλάκης

A. Κωτσάκης

M. Λιόντος

Π. Μακραντωνάκης

A. Μανωλάκης

I. Μπαλογιάννης

B. Μπαρμπούνης

I. Μπουκοβίνας

A. Μπούτης

K. Νταφόπουλος

X. Πανόπουλος

Σ. Παπαγεωργίου

Φ. Παπαγεωργίου

X. Παπαδημητρίου

B. Παπαδόπουλος

Π. Παπακοτούλας

I. Πατέρας

E. Πετεινάκη

A. Πουλτσίδη

E. Ρηγοπούλου

E. Σαλούστρου

Γ. Σαμώνης

K. Τεπετές

Γ. Τζοβάρης

B. Τζώρτζης

E. Τιμοθεάδου

M. Τσιατάς

A. Χριστοπούλου

Letrafem[®]
Δισκία λετροζόλης 2.5 mg

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

ariti[®] *Στήλα
είναι άνθρωπο*

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



Πέμπτη 11 Απριλίου 2024

09:30-10:40 Session I - Υποστηρικτική αγωγή

Προεδρείο: **Β. Παπαδόπουλος, Α. Κωτσάκης**

09:30-09:50 Κατάθλιψη και Καρκίνος **Ν. Χριστοδούλου**

09:50-10:10 Στρατηγικές πρόληψης και αντιμετώπιση της
νευροτοξικότητας που επάγεται από
τη χημειοθεραπεία **Ε. Δαρδιάτης**

10:10-10:30 Καρκινική καχεξία **Ι. Μιγδάνης**

10:30-10:40 Συζήτηση

10:40-11:30 Session II - Λοιμώξεις σε ογκολογικούς ασθενείς

Προεδρείο: **Ε. Ρηγοπούλου, Ε. Πετεινάκη**

10:40-11:00 Ευκαιριακές λοιμώξεις σε ασθενείς με καρκίνο **Σ. Γεωργιάδου**

11:00-11:20 Αντιμετώπιση λοιμώξεων σε καθετήρες και port-a cath **Α. Στέφος**

11:20-11:30 Συζήτηση

11:30-12:00 Διάλειμμα Καφέ

12:00-13:30 Session III - Παρουσιάσεις φοιτητών

Προεδρείο: **Ι. Σαμαράς, Ι. Μπαλογιάννης**

12:00-12:30 Καρκίνος παχέος εντέρου Υπεύθυνος **Ι. Σαμαράς**

12:30-12:45 Σχολιασμός **Ι. Σαμαράς**

12:45-13:15 Καρκίνος ορθού Υπεύθυνος **Ι. Μπαλογιάννης**

13:15-13:30 Σχολιασμός: **Ι. Μπαλογιάννης**

13:30-14:00 Διάλεξη I

Προεδρείο: **Α. Καψωριτάκης, Α. Μανωλάκης**

Νέες ενδοσκοπικές και ηχο-ενδοσκοπικές τεχνικές για
το ανώτερο γαστρεντερικό **Α. Παπαευθυμίου**

14:00-15:00 Ελαφρύ Γεύμα

15:00-16:10 Session IV - Υγρή βιοψία

Προεδρείο: **Α. Γιακουντής, Π. Κωνσταντουλάκης**

15:00-15:20 Κυκλοφορούντα καρκινικά κύτταρα:
υπάρχει μέλλον; **Δ. Παπακωνσταντίνου**

15:20-15:40 ctDNA: ο ρόλος του στη θεραπεία των ασθενών με καρκίνο **Θ. Τέγος**

15:40-16:00 Εξωσώματα **Α. Ξαγαρά**

16:00-16:10 Συζήτηση





Δράστε αστραπιαία στον mHSPC με XTANDI™¹

Η κλινική μελέτη φάσης III ARCHES κατέδειξε την αξία της προσθήκης του XTANDI™ στην ADT για τη θεραπεία ασθενών με mHSPC.^{2,3}

61%
μείωση
κινδύνου απεικονιστικής
εξέλιξης ή θανάτου έναντι
μονοθεραπείας με ADT²

34%
μείωση
κινδύνου θανάτου έναντι
μονοθεραπείας με ADT³

- Η ποιότητα ζωής **αυξητήθηκε** κατά τη διάρκεια της θεραπείας και ήταν **παρόμοια** με το σκέλος ελέγχου²
- Τα ποσοστά των προσαρμοσμένων στην έκθεση AS οποιουδήποτε βαθμού και βαθμού ≥ 3 και AS που οδήγησαν σε διακοπή της θεραπείας ήταν **συχρότερα** με το σκέλος ελέγχου^{2,3}

 **Xtandi**
enzalutamide

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

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΓΙΑ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ

Η σύνταξη ΠΠΠ του προϊόντος δημοσιεύεται στη σελίδα 40 του παρόντος εντύπου.
Για περαιτέρω πληροφορίες συμβουλευτείτε την ΠΠΠ που διατίθεται από την Astellas Pharmaceuticals A.E.Ε., κατόπιν απεύθυνσης.
Xtandi Ελλάδα: Κοιμή 112 επαγγελματίες με λεπτό κρέμα δοκού - 40mg TAB - Ηλεκτρονική τιμή: €2.287,74, Δοκού τιμή με ΦΠΑ: €2.763,69
Xtandi Κύπρος: Κοιμή 112 επαγγελματίες με λεπτό κρέμα δοκού - 40mg TAB - Δοκού τιμή με ΦΠΑ: €3.015,59

Οι πλέον συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι εξασθένιση/κόπωση, εξάψεις, υπέρταση, καπρίσματα και πτώσεις²

ADT: Θεραπεία στήριξης ανδρογόνων, AE: ανεπιθύμητο συμβόλαιο, mHSPC: μεταστατικός οργανοεισβάθης καρκίνος του προστάτη
1. Παράρτημα Χαρακτηριστικών Προϊόντος, 2. Armstrong AJ et al. J Clin Oncol 2022;40(15):1616-1622. 3. Armstrong AJ et al. J Clin Oncol 2019;37(32):2974-2986

XTA/ADV 2/10.2023



Astellas Pharmaceuticals A. E. B. E.
Αγισσαίου 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 Ltdn, Τηλ: 00357 22483858

16:10-16:40 Διάλεξη II

Προεδρείο: **Φ. Παπαγεωργίου, Β. Γεωργούλιας**

Αναλυτική επικύρωση τεσσάρων εμπορικά διαθέσιμων kit για Υγρή Βιοψία.
Πλεονεκτήματα και μειονεκτήματα

Γ. Χριστοπούλου

16:40-17:50 Session V - Γυναικολογικός καρκίνος (I)

Προεδρείο: **Α. Δαπόντε, Χ. Παπαδημητρίου**

16:40-17:00 Μοριακός έλεγχος στο καρκίνο τραχήλου μήτρας -
διαφοροποιείται η αντιμετώπισή του

Χ. Κοτανίδης

17:00-17:20 Εξακολουθεί η χημειο-ακτινοθεραπεία να αποτελεί το
standard of care του τραχήλου της μήτρας -
νεότερες τεχνικές ακτινοθεραπείας

Μ.Τόλια

17:20-17:40 Η επανάσταση της ανοσοθεραπείας στον
καρκίνο τραχήλου μήτρας

Ε. Κοντοπόδης

17:40-17:50 Συζήτηση

17:50-19:20 Session VI - Γυναικολογικός καρκίνος (II) - Καρκίνος ωοθηκών

Προεδρείο: **Π. Παπακοτούλας, Κ. Νταφόπουλος**

17:50-18:10 Υπάρχει θέση για χειρουργείο σε
ασθενείς σταδίου IV;

Γ. Βαλασούλης

18:10-18:30 Low grade serous carcinomas Ωοθηκών ~ Serous
Bordeline Tumors: Παθολογοανατομικά και
Μοριακά Χαρακτηριστικά

Π. Αλεξάνδρου

18:30-18:50 HRD και non-HRD καρκίνωμα ωοθηκών: πόσο επηρεάζεται
η επιλογή της θεραπείας συντήρησης;

Ρ. Ζακοπούλου

18:50-19:10 Μετά τους PARP1i; Υπάρχει θέση για στόχευση του
HER-2 και της TROP2 στον καρκίνο
των ωοθηκών;

Α. Μακραντωνάκης

19:10-19:20 Συζήτηση

19:20-19:30 Διάλειμμα Καφέ

19:30-20:00 Διάλεξη III

Προεδρείο: **Ε. Σαλούστros**

Πως είναι διαμορφωμένο το τοπίο στην αντιμετώπιση του καρκίνου
ενδομητρίου - Πόσο επηρεάζεται από την παρουσία dMMR,
POLE μεταλλάξεων και p53 wt;

Μ. Λιόντος

20:00-20:30 Διάλεξη IV

Προεδρείο: **Μ. Λιόντος, Ν. Γιαννακούλας**

Ο ρόλος των CAR-T cells στην αιματολογία και στην ογκολογία

Γ. Βασιλόπουλος

Improve Access to Personalized Cancer Treatment Options

illumina®

Pillar® oncoReveal™
Multi-Cancer with
CNV & RNA Fusion Panel

Variants and CNVs detected from DNA

ABL1	CDKN2A	FBXW7	GNAS	KIT	NPM1	PTPN11	SRC
AKT1	CSF1R	FGFR1	HNF1A	KRAS	NRAS	RAC1	STK11
ALK	CTNNB1	FGFR2	HRAS	MAP2K1	NTRK1	RB1	TP53
APC	DDR2	FGFR3	IDH1	MET	NTRK2	RET	VHL
ATM	EGFR	FLT3	IDH2	MLH1	NTRK3	ROSI	
BRAF	ERBB2	FOXL2	JAK2	MPL	PDGFRA	SMAD4	
CCNE1	ERBB4	GNA11	JAK3	MYC	PIK3CA	SMARCB1	
CDH1	EZH2	GNAQ	KDR	NOTCH1	PTEN	SMO	

CNVs detected and verified by NIST reference standard are indicated by ■. CNVs can also be detected in genes indicated by ●.

Fusions and expression insights detected from RNA Driver gene fusions (fusion partners not listed)

ALK	EGFR	FGFR2	MET	NTRK1	NTRK3	PPARG	RAF1	ROSI
BRAF	ERG	FGFR3	NRG1	NTRK2	PBX1	PRKACA	RET	TFE3

3'/5' Expression Imbalance Ratio Assessed

ALK	FGFR3	NRG1	NTRK1	NTRK2	NTRK3	PBX1	RET	ROSI
-----	-------	------	-------	-------	-------	------	-----	------

Expression Control Genes

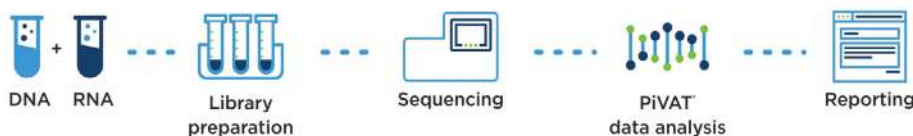
HMBS TBP

Simple NGS
library prep workflow

Sensitive and robust
chemistry

Reduced fully-
loaded lab costs

Simple, one-day workflow



Ιλίσων 3Α-5, Αθήνα 115 28
210 64 00 318
info@sbbio.gr
www.sbbio.gr

BioAnalytica
BIOTECHNOLOGY SYSTEMS

6^ο Ογκολογικό Συνέδριο
Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



Παρασκευή 12 Απριλίου 2024

09:30-11:00 Session VII Καρκίνος κατώτερου γαστρεντερικού

Προεδρείο: Γ. Τζοβάρας, Ν. Βαρδάκης

09:30-09:50 Καρκίνος ορθού: από τη διάσωση του σφιγκτήρα στη διάσωση του οργάνου

Ι. Μπαλογιάννης

09:50-10:10 Θεραπεία σταδίου III κολο-ορθικού καρκίνου: εισαγωγική ή συμπληρωματική χημειοθεραπεία;

Γ. Ζαρκαβέλης

10:10-10:30 Νέοι στόχοι στο μεταστατικό κολο-ορθικό καρκίνωμα

Ν. Βαρδάκης

10:30-10:50 Διαχείριση του MSS καρκίνου παχέος εντέρου - υπάρχει θέση για την Ανοσοθεραπεία; παρόν και μέλλον

Ι. Σαμαράς

10:50-11:00 Συζήτηση

11:00-11:30 Διάλεξη V

Προεδρείο: Β. Γεωργούλιας, Ι. Πατέρας

ctDNA στη διαχείριση του κολοορθικού καρκίνου

Ι. Σουγκλάκος

11:30-11:50 Διάλειμμα Καφέ

11:50-13:15 Session VIII Καρκίνος ανώτερου γαστρεντερικού

Προεδρείο: Δ. Ζαχαρούλης, Α. Καραμπεάζης

11:50-12:10 Νεότερες εξελίξεις στη χειρουργική του παγκρέατος

Δ. Συμεωνίδης

12:10-12:30 Εισαγωγική θεραπεία στον παγκρεατικό καρκίνο

Α. Μάρκου

12:30-12:50 Μοριακό προφίλ χολαγγειοκαρκινωμάτων:

που βρισκόμαστε και τι αναμένουμε στο άμεσο μέλλον? Ε. Μπιζιώτα

12:50-13:10 Εισαγωγική και συμπληρωματική θεραπεία στον καρκίνο του στομάχου και της γαστρο-οισοφαγικής συμβολής

Φ. Ι. Δημητρακόπουλος

13:10-13:15 Συζήτηση

13:15-13:45 Διάλεξη VI

Προεδρείο: Κ. Τεπετές, Φ. Κοϊνός

HIPEC: υπάρχουν δεδομένα για την ενσωμάτωσή της στην αντιμετώπιση της περιτοναϊκής νόσου

Κ. Στάμου

13:45-14:15 Διάλεξη VII

Προεδρείο: Η. Αθανασιάδης, Γ. Σαμώνης

Ο ρόλος του μικροβιώματος στην αποτελεσματικότητα της ανοσοθεραπείας

Α. Ηλιόπουλος

14:15-15:40 Ελαφρύ Γεύμα

Pemazyre[®]



pemigatinib tablets

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

Ενδεικτική τιμή (Ν.Τ): PEMAZYRE TAB 4.5MG/TAB 14 ΔΙΣΚΙΑ ΣΕ BLISTER, TAB 9MG/TAB 14 ΔΙΣΚΙΑ ΣΕ BLISTERS, TAB 13.5MG/TAB 14 ΔΙΣΚΙΑ ΣΕ BLISTERS: 5.933,75 €

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τη Γένεσις Φάρμα Α.Ε

Peml_ad_03/2024



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

Για την ΠΧΠ σκανάρετε
τον κώδικο QR



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



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

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



Genesis Pharma S.A.
Α. Κηφισίας 274, 15232 Χαλάνδρι, Αθήνα
Τηλ.: 210 8771500, Fax: 210 6891918
e-mail: info@genesishpharma.com, www.genesishpharma.com

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

Tuc_Ad.Mar_2023

Το εργαστήριο GENOTYPOS Science Labs ξεκίνησε την πορεία του (ως Βιοαναλυτική-Γενότυπος) το Δεκέμβριο του 2004 για να δώσει υπόσταση στην έννοια της αξιόπιστης και κλινικά χρήσιμης γενετικής ανάλυσης, μετατρέποντας επιτεύγματα της σύγχρονης έρευνας στη Γενετική του ανθρώπου σε χρήσιμα εργαστηριακά εργαλεία στην Αιματολογία, την Ογκολογία συμπαγών όγκων-μαλακών μορίων και σε άλλα Βιοϊατρικά πεδία.

Είναι το πρώτο εργαστήριο Γενετικής στην Ελλάδα που διαπιστεύθηκε από το Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης (Ε.ΣΥ.Δ) (<http://esydops.gr/portal/p/esyd/el/showOrgInfo.jsp?id=18031>) σύμφωνα με τις απαιτήσεις του Διεθνούς Προτύπου για Κλινικά Εργαστήρια ΕΛΟΤ EN ISO 15189, με συνεχή προσθήκη εξετάσεων στο πεδίο διαπίστευσης, έχει συμμορφωθεί με τον Ευρωπαϊκό Κανονισμό προστασίας των προσωπικών δεδομένων (GDPR) και από το 2022 έχει πιστοποιηθεί σύμφωνα με το Διεθνές Πρότυπο Συστήματος Διαχείρισης Ασφάλειας Πληροφοριών ISO 27001.

Τα τμήματα που διαθέτει η Εταιρεία GENOTYPOS Science Labs είναι:

Τμήμα Μοριακής Ογκολογίας

Τμήμα Γενετικής & Γονιδιωματικής (NGS) ανάλυσης

Τμήμα Κυτταρογενετικής/Μοριακής Κυτταρογενετικής

Τμήμα Μοριακής Μικροβιολογίας

Τμήμα Κυτταρομετρίας Ροής

Τμήμα Ιστοπαθολογίας

Τμήμα Βιοπαθολογίας

Η Εταιρεία μας προσφέρει κλινικού επιπέδου ανάλυση δεδομένων NGS μέσω της τεχνολογίας SOPHiA GENETICS' collective Artificial Intelligence (SOPHiA™), της πλατφόρμας Franklin (Genoox), αλλά και του συστήματος ANDAS (AmoyDx) για την επιλογή, ταξινόμηση και χαρακτηρισμό των γενετικών παραλλαγών. Η συλλογή πληροφορίας με κλινική σημασία για τους συμπαγείς όγκους και τις αιματολογικές νεοπλασίες γίνεται με άμεση διασύνδεση με εξειδικευμένες δημόσιες βάσεις δεδομένων που εξασφαλίζουν πρόσβαση στην αυξανόμενη γνώση της παγκόσμιας διεπιστημονικής κοινότητας.

ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΜΟΡΙΑΚΗΣ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ

Στο Τμήμα Μοριακής Ογκολογίας διενεργείται σειρά εξετάσεων που περιλαμβάνει την ολιστική διαχείριση των ιστολογικών παρασκευασμάτων, από την παθολογοανατομική εκτίμηση/διάγνωση, ανοσοϊστοχημική ανάλυση, καθώς και διαφόρων επιπέδων μοριακή διερεύνηση για γονιδιακές μεταλλάξεις και χρωμοσωμικές αναδιατάξεις (FISH, IHC), ενώ υπάρχει επίσης η δυνατότητα εξέτασης υγρής βιοψίας (ctDNA στο πλάσμα) με RT-PCR και γονιδιωματική ανάλυση (NGS).

Το Κέντρο μας προσφέρει εξετάσεις Μοριακής Γενετικής και Κυτταρογενετικής για τις εξής κατηγορίες συμπαγών όγκων:

- Πνεύμονα
- Γαστρεντερικού Συστήματος
- Μαστού/Ωοθηκών
- Τραχήλου Μήτρας/Ενδομητρίου
- Προστάτη/Ουροδόχου κύστης
- Νεφρών
- Θυρεοειδούς
- Κεφαλής/Τραχήλου

- Δέρματος
- Σιελογόνων Αδένων (βλεννοεπιδερμοειδές καρκίνωμα)
- Νευρογενών όγκων
- Όγκων μαλακών μορίων
- Ινοβλαστικών/μυοϊνοβλαστικών όγκων
- Όγκων γραμμωτών μυϊκών ινών
- Όγκων των οστών

oncology

Μοριακή
Ογκολογία

Ειδικές εξετάσεις
που προσφέρονται από το
Τμήμα Μοριακής Ογκολογίας
της **GENOTYPOS Science Labs**:

A. ΕΠΙΚΤΗΤΟΙ/ΣΠΟΡΑΔΙΚΟΙ ΟΓΚΟΙ

1. ΑΝΙΧΝΕΥΣΗ ΣΕ ΙΣΤΟ
(FFPE ή φρέσκο ιστό ή κυτταρολογικό υλικό)

NTRK GENE FUSIONS (PCR)

PIK3CA GENE MUTATIONS (PCR)

Pan Lung Cancer PCR Panel (Καρκίνος Πνεύμονα)

PANEL ΓΟΝΙΔΙΩΝ ΕΠΙΔΙΟΡΘΩΣΗΣ ΟΜΟΛΟΓΟΥ ΑΝΑΣΥΝΔΥΑΣΜΟΥ (HRR-NGS)

ΤΕΣΤ ΑΝΕΠΑΡΚΕΙΑΣ ΟΜΟΛΟΓΟΥ ΑΝΑΣΥΝΔΥΑΣΜΟΥ (HRD-NGS)

Essential NGS tumor panel

Classic NGS tumor panel

COMPREHENSIVE SOMATIC NGS PANEL

MASTER SOMATIC NGS PANEL

2. ΑΝΙΧΝΕΥΣΗ ΣΕ ΠΛΑΣΜΑ ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΥ ΑΙΜΑΤΟΣ (cfDNA, ή υγρή βιοψία)

LIQUID BIOPSY NGS 32 GENE PANEL

LIQUID BIOPSY NGS 33 GENE PANEL

LIQUID BIOPSY NGS 100 GENE PANEL

LIQUID BIOPSY NGS 104 GENE PANEL

B. ΚΛΗΡΟΝΟΜΟΥΜΕΝΟΣ ΚΑΡΚΙΝΟΣ

PAN CANCER PANEL κληρονομούμενου καρκίνου

PANEL γονιδίων επιδιόρθωσης ομόλογου ανασυνδυασμού (HRR-NGS)

PANEL προδιάθεσης καρκίνου μαστού/ωοθηκών και προστάτη

PANEL Προδιάθεσης Γαστρικού Καρκίνου και Καρκίνου Παχέος εντέρου

PANEL προδιάθεσης καρκίνου του παγκρέατος

PANEL προδιάθεσης καρκίνου των νεφρών

PANEL προδιάθεσης κακοήθους καρκίνου του δέρματος (μελανώματος)

PANEL προδιάθεσης παραγαγγλιώματος - φαιοχρωμοκυττώματος

Καρκίνος θυρεοειδούς- παραθυρεοειδούς

ΙΔΙΩΤΙΚΟ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΟ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟ

ΓΕΝΕΤΙΚΗΣ & ΚΥΤΤΑΡΟΓΕΝΕΤΙΚΗΣ ΑΝΑΛΥΣΗΣ

Λεωφόρος Μεσογείων 493, 153 43, Αγία Παρασκευή,
Ιλισίων 4, 115 28 Αθήνα, Κατεχάκη 19, 115 25 Αθήνα,
Τηλ.:210 77 70 870, 210 69 94 130

Fax:210 77 70 942, 210 69 94 131

Email: genotypos@genotypos.gr

www.genotypos.gr

 **genotypos**
SCIENCE LABS

Jemperli
(dostarlimab) Injection 500 mg



Το **Jemperli** ενδείκνυται:

- ▶ σε συνδυασμό με καρβοπλατίνα 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 οποιαδήποτε 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 σκανάρτε 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.
Α. 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**»



6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



15:40-16:30 Session IX Σαρκώματα

Προεδρείο: **Ι. Μπουκοβίνας, Σ. Κόκκαλη**

- 15:40-16:00 Θεραπευτικές στρατηγικές για την αντιμετώπιση του μεταστατικού Σαρκώματος στηριζόμενες στην έκθεση του NGS
- 16:00-16:20 Ενδείξεις περιεχειρτητικής χημειοθεραπείας σε οπισθοπεριτοναϊκά Σαρκώματα
- 16:20-16:30 Συζήτηση

A. Digkia

A. Κυριαζόγλου

16:30-17:40 Session X Μελάνωματα

Προεδρείο: **Ε. Γκόγκα, Κ. Καλμπάκνης**

- 16:30-16:50 Νεότερα δεδομένα για τη χρήση στοχευμένων θεραπειών στο μεταστατικό μελάνωμα
- 16:50-17:10 Υπάρχει χώρος για στρατηγικές εισαγωγικής θεραπείας στο μελάνωμα;
- 17:10-17:30 State of the art στην αντιμετώπιση του μεταστατικού μελάνωματος
- 17:30-17:40 Συζήτηση

Δ. Ζιώγας

A. Λασκαράκης

Ε. Γκόγκα

17:40-17:50 Διάλειμμα Καφέ

17:50-19:20 Session XI Καρκίνος πνεύμονα (I)

Προεδρείο: **Κ. Γουργουλιάνης, Π. Μακραντωνάκης**

- 17:50-18:10 Η συμβολή της low dose CT θώρακος στη μείωση των θανάτων από καρκίνο του πνεύμονα
- 18:10-18:30 Θωρακοχειρουργική διαχείριση του σταδίου III
- 18:30-18:50 Νεότερες θεραπευτικές προσεγγίσεις στην επικουρική διαχείριση ασθενών με πρώιμο ΜΜΚΠ

Ε. Καρέτση

Χ. Φορούλης

Κ. Τσαπακίδης

sponsored by **Roche**

- 18:50-19:10 Γρήγ βιοψία στην παρακολούθηση της ελάχιστα υπολειπόμενης νόσου

Φ. Παπαγεωργίου

- 19:10-19:20 Συζήτηση

19:20-19:50 Διάλεξη VIII

Προεδρείο: **Ε. Κοντοπόδης, Α. Μπούτνης**

Τεχνητή νοημοσύνη στην ογκολογία: τρέχουσες εφαρμογές και μελλοντικές προοπτικές

Π. Κωνσταντουλάκης

Παρασκευή 12 Απριλίου 2024

Με το Arvekap® μπορείς να αλλάξεις θέμα συζήτησης

Arvekap® 22.5mg
triptorelin



Έχεις τον **ΕΛΕΓΧΟ**
του καρκίνου
του προστάτη



ΜΙΛΗΣΕ για όσα
έχουν αξία
για τον άνδρα

Arvekap®: Προσφέρει τη δυνατότητα υποστήριξης και άλλων αναγκών του άνδρα.*

Οι περιεκτικότητες 1, 3 και 6 μηνών του Arvekap® ήταν καλά ανεκτές^{1,7} και μείωσαν σημαντικά τα συμπτώματα από το Κατώτερο Ουροποιητικό Σύστημα (LUTS) σε διάστημα 48 εβδομάδων.⁸

Η 6μηνη μορφή του Arvekap®, ανταποκρίνεται στη συχνότητα των ενέσεων που προτιμούν οι άνδρες με καρκίνο του προστάτη.⁹

*Η μείωση του αριθμού των ενέσεων λόγω της τιτλοποίησης στην 6μηνη μορφή του Arvekap από σκεύασμα αγωνιστή LHRH μηνιαίας ή 3μηνιαίας διάρκειας, οδήγησε σε εξοικονόμηση χρόνου αντίστοιχου με 35,1 λεπτά ανά ασθενή (n=41).⁹

1. Heyns C, Simonin M, Grosurin P, et al. BJU Int. 2003;92(3):226-231. 2. Teillac P, Heyns C, Kaisary A, et al. Horm Res. 2004;62(5):252-258. 3. Lundström EA, Rencken RK, van Wyk JH, et al. Clin Drug Invest. 2009;29(12):757-765. 4. Arvekap® 22.5 mg. Summary of product characteristics, IPSEN MON. ΕΠΕ. 5. Arvekap® 3.75 mg Summary of product characteristics, IPSEN MON. ΕΠΕ. 6. Arvekap® 11.25 mg Summary of product characteristics, IPSEN MON. ΕΠΕ. 7. Merseburger AS, Hupe MC. Adv Ther. 2016;33(7):1072-1093. 8. Gil T, Acoun F, Cabri P, et al. Ther Adv Urol. 2015;7(3):116-124. 9. Schulman C. BJU Int. 2007;100(Suppl. 1):6-11.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που βρίσκεται σε επόμενες σελίδες.(44-45).
• Τ.Π.: 422,24 € • Λ.Τ.: 495,17 € • Δ.Τ.Φ.: 31/12/2023

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

IPSEN MON.ΕΠΕ
Αγ. Δημητρίου 63, 174 56 ΑΛΙΜΟΣ
Τηλέφωνο: 210 98 43 324, 210 98 58 930 & 210 98 58 940
Φαξ: 210 98 87 911
E-mail: ipsenepe@ipsen.com
http://www.ipsen.gr

IPSEN
Innovation for patient care

10 ARV 11,25/3,75/22,5-B/ΙΟΥΛ 2022.

CABOMETYX®
(cabozantinib) tablets

ΠΑΡΤΕ ΤΟΝ ΕΛΕΓΧΟ ΜΕ
ΤΟ CABOMETYX® ΓΙΑ
ΤΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΣΑΣ

IPSEN

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 παρουσίασει 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 ανανέωσης κειμένου,
08 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: 31/12/2023
CABOMETYX 20MG Τ.Π.: 4215,05€
CABOMETYX 40MG Τ.Π.: 4215,05€
CABOMETYX 60MG Τ.Π.: 4215,05€

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

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

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΠΡΩΘΗΣΗΣ

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

SANDOZ

ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

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

ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ

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



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

6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



19:50-21:00 **Session XI Η κατάλληλη θεραπεία, την κατάλληλη στιγμή, στον κατάλληλο ασθενή: προϋποθέσεις στην ισότιμη πρόσβαση**
Προεδρείο: **Α. Κωτσάκης, Α. Χριστοπούλου, Σ. Παπαγεωργίου**

19:50-20:05 Τι ισχύει σήμερα με την αποζημίωση των μοριακών εξετάσεων **Σ. Παπαγεωργίου**
20:05-20:20 Η αναγκαιότητα της μοριακής εξέτασης στη σύγχρονη ογκολογία **Α. Μπούτης**
20:20-20:35 Τι έχει γίνει έως σήμερα από την πλευρά των ογκολόγων (ΕΟΠΕ) **Μ. Νικολάου**
20:35-20:50 Η άποψη των ασθενών **Ι. Καραβάνα**
20:50-21:00 Συζήτηση

21:00-21:30 **Τελετή Έναρξης**

Προσφωνήσεις

Ιερά Μητρόπολις Λαρίσης και Τυρνάβου: Σεβασμιώτατος Μητροπολίτης Λαρίσης και Τυρνάβου **κ. κ. Ιερόνυμος**
Περιφερειάρχης Θεσσαλίας **κ. Δημήτριος Κουρέτας**
Δήμαρχος Λαρισαίων **κ. Αθανάσιος Μαμάκος**
Υποδιοικητής 5^{ης} ΥΠΕ **κ. Σταύρος Παπαγεωργίου**
Πρύτανης Πανεπιστημίου Θεσσαλίας **κ. Χαράλαμπος Μπιλλίνης**
Κοσμήτωρ Σχολής Επιστημών Υγείας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας **κ. Κωνσταντίνος Γουργουλιάνης**
Πρόεδρος Ιατρικού τμήματος Πανεπιστημίου Θεσσαλίας **κ. Θεόφιλος Καραχάλιος**
Πρόεδρος Ιατρικού Συλλόγου Λάρισας **κ. Κωνσταντίνος Γιαννακόπουλος**
Διοικητής Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου Λάρισας **κ. Δημήτριος Κατσικονούρης**
Διοικητής Γενικού Νοσοκομείου Λάρισας «Κουτλιμπάνιο» **κ. Γεώργιος Βλαχάκης**
Πρόεδρος της Οργανωτικής Επιτροπής του Συνεδρίου **κ. Αθανάσιος Κωτσάκης**

21:30 **Cocktail Καλωσορίσματος**

Παρασκευή 12 Απριλίου 2024



Σάββατο 13 Απριλίου 2024

09:00-10:30 Session XII Καρκίνος Πνεύμονα (II)

Προεδρείο: **Π. Κοσμίδης, Β. Γεωργούλιας**

09:00-09:20 Αξιολόγηση θεραπευτικών επιλογών για ασθενείς με προχωρημένο ΜΜΚΠ στην εποχή της ανοσοθεραπείας

09:20-09:40 Μετά την ανοσοθεραπεία στη 2^η γραμμή τι;
09:40-10:00 Στοχεύοντας μοριακές αλλαγές πέραν του EGFR, ALK
10:00-10:20 Κοιτάζοντας μπροστά στο SCLC: από τη βιολογία στην κλινική πρακτική
10:20-10:30 Συζήτηση

Γ. Λαϊνάκης
sponsored by GENESIS
pharma

Ν. Ασημακοπούλου
Ι. Μούντζιος

Ω. Φιστέ

10:30-11:00 Διάλεξη

Προεδρείο: **Χ. Πανόπουλος, Ι. Γκιάζος**

Ανοσοθεραπεία στον μεταστατικό ΜΜΚΠ: προοπτικές για μακροχρόνια επιβίωση

Ε. Φεργάδης
sponsored by MSD

11:00-11:10 Διάλειμμα Καφέ

11:10-12:40 Session XIII Καρκίνος μαστού (I)

Προεδρείο: **Β. Μπαρμπούνης, Μ. Κοντός**

11:10-11:30 Χειρουργική διαχείριση του σταδίου I TNBC και HER2(+) καρκίνου Μαστού

Ι. Κωνσταντιάδου

11:30-11:50 Διαχείριση μασχάλης μετά τη νεοεπιχειρητική θεραπεία

Σ. Δουβετζέμης

11:50-12:10 Θέτοντας νέο πρότυπο με την χορήγηση ενός CDK4/6 αναστολέα στην επικουρική θεραπεία στον HR+/HER2- EBC με υψηλό κίνδυνο υποτροπής

Β. Παπαδόπουλος
sponsored by Lilly
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΑ

12:10-12:30 Παράγοντες που καθορίζουν τη θεραπευτική απόφαση μετά την νεοεπιχειρητική θεραπεία: ο ρόλος της pCR, residual cancer burden (RCB), ctDNA και άλλων δεικτών

Χ. Αϊδαρίνης

12:30-12:40 Συζήτηση

KEYTRUDA[®]

(pembrolizumab) for Infusion 100mg

Για την πλήρη περιλήψη 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: 2.481,70€ (Χ.Τ) 2.702,95€ (Α.Τ) 2.231,33€ (Ν.Τ)

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



KISQALI®—it's not just living longer. It's living well.¹⁻⁶

Ισχυρά Δεδομένα
Συνολικής Επιβίωσης &
Ποιότητας Ζωής!¹⁻⁶

1. Hortobagyi, Gabriel N et al. "Overall Survival with Ribociclib plus Letrozole in Advanced Breast Cancer." The New England journal of medicine vol. 386,10 (2022): 942-950. doi:10.1056/NEJMoa2114663. 2. Neven, P et al. "Updated overall survival from the MONALEESA-3 trial in postmenopausal women with HR+/HER2- advanced breast cancer receiving first-line ribociclib plus fulvestrant." Breast cancer research : BCR vol. 25,1 103. 31 Aug. 2023, doi:10.1186/s13058-023-01701-9. 3. Lu, Yen-Shen et al. "Updated Overall Survival of Ribociclib plus Endocrine Therapy versus Endocrine Therapy Alone in Pre- and Perimenopausal Patients with HR+/HER2- Advanced Breast Cancer in MONALEESA-7: A Phase III Randomized Clinical Trial." Clinical cancer research : an official journal of the American Association for Cancer Research vol. 28,5 (2022): 851-859. doi:10.1158/1078-0432.CCR-21-3032. 4. Verma, Sunil et al. "Health-related quality of life of postmenopausal women with hormone receptor-positive, human epidermal growth factor receptor 2-negative advanced breast cancer treated with ribociclib + letrozole: results from MONALEESA-2." Breast cancer research and treatment vol. 170,3 (2018): 535-545. doi:10.1007/s10549-018-4769-z. 5. Fasching, Peter A et al. "Ribociclib plus fulvestrant for advanced breast cancer: Health-related quality-of-life analyses from the MONALEESA-3 study." Breast (Edinburgh, Scotland) vol. 54 (2020): 148-154. doi:10.1016/j.breast.2020.09.008. 6. Harbeck, Nadia et al. "Health-related quality of life in premenopausal women with hormone-receptor-positive, HER2-negative advanced breast cancer treated with ribociclib plus endocrine therapy: results from a phase III randomized clinical trial (MONALEESA-7)." Therapeutic advances in medical oncology vol. 12 1758835920943065. 26 Jul. 2020, doi:10.1177/1758835920943065. 7. Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος Kisqali®, 29 Ιουλίου 2023.

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, σφαλαιμία, αναμμία, 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, σφαλαιμία, αναμμία, κόπωση, υποκωφωσφαιμία 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 έλαβαν Kisqali και κάθε συνδυασμό στις κλινικές μελέτες Φάσης III.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ/ΤΙΜΗ: Ενδεικτική Α.Τ.: Kisqali® blisters BTX 63 δισκία 200mg: 2.547,35 € • **Ενδεικτική Ν.Τ.:** Kisqali® blisters BTX 63 δισκία 200mg: 2.102,89 € (Ημερομηνία δελτίου τιμών: 31/12/2023 - 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^ο χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών - Λαμίας,
144 51 Μεταμόρφωση, Τηλ.: +30 210 281 1712
ΦΑΡΜΑΚΟΠΕΑΓΡΥΠΝΗΣΗ: +30 210 2828812

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

KISQALI®
ribociclib 200mg
tablets

12:40-14:10 **Session XIV Καρκίνος μαστού (II)**

Προεδρείο: **Ε. Τιμοθεάδου, Α. Κούτρας**

12:40-13:00 Αναστολή της TROP-2 στον HER2 (-) μεταστατικό Καρκίνο Μαστού

Ε. Περδικούρη

sponsored by 
Oncology

13:00-13:20 Αναδυόμενοι βιοδείκτες στον καρκίνο του μαστού: Κλινική σημασία της ανίχνευσης της μετάλλαξης ESR1 με υγρή βιοψία

Ε. Γαλάνη

13:20-13:40 Αλγόριθμος αντιμετώπισης του μεταστατικού HER-2 (+) καρκίνου Μαστού

Κ. Ράπτη

13:40-14:00 Υπάρχει χώρος για την ανοσοθεραπεία στο καρκίνο μαστού πέραν του TNBC?

Α. Matikas


14:00-14:10 Συζήτηση

14:10-14:40 **Δορυφορικό συμπόσιο**

Προεδρείο: **Α. Πουλιτσίδη, Α. Κωτσάκης**

Εξατομικεύοντας τη θεραπεία στις ασθενείς με HER2- πρώιμο καρκίνο του μαστού και gBRCAm

Ι. Κοραντζής

sponsored by 

14:40-15:15 **Ελαφρύ Γεύμα**

15:15-15:45 **Διάλεξη V**

Προεδρείο: **Π. Γεωργούλιας, Σ. Κουκουράκη**

Theragnostics: Κύριες κλινικές εφαρμογές

Β. Βαλοτάσιου

15:45-17:10 **Session XV Καρκίνος ουρογεννητικού (I)**

Προεδρείο: **Β. Τζώρτζης, Μ. Τσιατάς**

15:45-16:05 Τοπικά εκτεταμένοι καρκίνος προστάτη - χειρουργική εξαίρεση ή Ακτινοβολία

Κ. Δημητρόπουλος

16:05-16:25 Ολιγομεταστατικός καρκίνος προστάτη: έχει θέση η ακτινοθεραπεία?

Β. Σιμόπουλος

16:25-16:45 Η συμβολή των νεότερων αντιανδρογόνων στη διαχείριση του μεταστατικού καρκίνου του προστάτη

Β. Παπαδόπουλος

sponsored by 

16:45-17:05 Η αξία του ελέγχου για HRD στον καρκίνο του προστάτη

Ε. Χαντζάρα

17:05-17:10 Συζήτηση

LORVIQWA[®]

LORLATINIB



6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



17.10-17.40 Διάλεξη

Προεδρείο: **D. Mauri, Γ. Κύργιας**

Νεότερες Ορμονικές Θεραπείες Στον Προχωρημένο
Καρκίνο του Προστάτη

Φ. Κοϊνvs
sponsored by **Janssen Oncology**

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF Janssen-Cilag

17.40-19.30 Session XVI Καρκίνος ουρογεννητικού (II)

Προεδρείο: **Π. Κατσαούνης, Φ. Κοϊνvs**

17:40-18:00 Ο ρόλος της κυτταρομειωτικής νεφρεκτομής και
της μεταστεσεκτομής

Ι. Ζάχος

18:00-18:20 Καρκίνος νεφρού: Εστιάζοντας στον βέλτιστο θεραπευτικό
αλγόριθμο των συστηματικών θεραπειών προς
όφελος των ασθενών

Α. Μπόκας

sponsored by **IPSEN ONCOLOGY**

18:20-18:40 Υπάρχει ρόλος για χειρουργική αντιμετώπιση σε
συροθηλιακό καρκίνο με κλινικά εμφανείς
λεμφαδένες?

Ν. Κωστακόπουλος

18:40-19:00 Πλήρης παθολογοανατομική ανταπόκριση μετά από εισαγωγική

θεραπεία: διαχείριση ασθενών

Π. Βλαχοστέργιος

19:00-19:20 ADCs στο μεταστατικό συροθηλιακό καρκίνο

Α. Κόκκαλης

19:20-19:30 Συζήτηση

19.30-20.00 Λήξη συνεδρίου

Σάββατο 13 Απριλίου 2024

▼ 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 (Ανεπιθύμητες Ενέργειες) για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

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

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



PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Λ. Μεσογείων 243, Ν. Ψυχικό 15451, Αθήνα, Ελλάδα,
Τηλ. Επικοινωνίας 210-6785800, Αριθ. Γ.Ε.ΜΗ. 000242901000
PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε. (CYPRUS BRANCH) Λεωφόρος Αθαλάσσης 26, 2018 Λευκωσία,
Κύπρος, Τηλ. Επικοινωνίας: +357 22 817690

PP-LOR-GR-0038-FEB24

Innovative Oncology

**BRAFTOVI**[®]
(encorafenib)

**MEKTOVI**[®]
(binimetinib)

**nerlynx**[®]
(neratinib)



Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση (Braftovi): 75 mg σκληρά καψάκια. Κάθε σκληρό καψάκιο περιέχει 75 mg encorafenib. Νοσοκομειακή τιμή (CAPS 75MG): € 936,39, % επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%. Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχιστεί εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού

Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση (Mektovi): Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 15 mg binimetinib. Έκδοχο με γνωστή δράση. Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 133,5 mg μονοϋδρικής λακτόζης. Νοσοκομειακή τιμή (TABS 15MG): € 1.668,45, % επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%. Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχιστεί εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού

Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση (Nerlynx): Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει ημελίνηκη νερατίνιμη, ισοδύναμη με 40 mg νερατίνιμη. Νοσοκομειακή τιμή: € 3.195,95, % επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%. Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό γιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε τις περιλήψεις χαρακτηριστικών των Προϊόντων που διατίθενται από τον κάτοχο αδειών κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως,

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του υλικού.

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


Pierre Fabre
FARMAKA S.A.

Αγισσιλάου 6-8, 15123 Μαρούσι,
Τηλ. 210-7234582

© 2024 Pierre Fabre, με την επιφύλαξη παντός νομίμου δικαιώματος.
Το BRAFTOVI™ αποτελεί εμπορικό σήμα της Array BioPharma Inc. στις Ηνωμένες Πολιτείες και σε διάφορες άλλες χώρες.
Το MEKTOVI™ αποτελεί εμπορικό σήμα της Array BioPharma Inc. στις Ηνωμένες Πολιτείες και σε διάφορες χώρες.
Το NERLYNX™ αποτελεί εμπορικό σήμα της Puma Biotechnology Inc.



**BRAFTOVI**[®] + **MEKTOVI**[®]
(encorafenib) (binimetinib)

Για το BRAFTOVI:
Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: 75 mg σκληρά καψάκια. Κάθε σκληρό καψάκιο περιέχει 75 mg encorafenib. Νοσοκομειακή τιμή (CAPS 75MG): € 936,39, % επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%. Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχιστεί εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού

Για το MEKTOVI:
Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 15 mg binimetinib. Νοσοκομειακή τιμή (TABS 15MG): € 1.668,45, % επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%. Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχιστεί εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού

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


Pierre Fabre
FARMAKA A.E.
Αγισσιλάου 6-8
15123 Μαρούσι
Τηλ: 2107234582

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περιλήψη χαρακτηριστικών των Προϊόντων που διατίθενται από τον κάτοχο αδειών κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως,

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του υλικού.

©2024 Pierre Fabre, με την επιφύλαξη παντός νόμιμου δικαιώματος
Το BRAFTOVI είναι εμπορικό σήμα της Array BioPharma Inc., θυγατρική που ανήκει εξ ολοκλήρου στην Pfizer Inc.
Το MEKTOVI είναι εμπορικό σήμα της Array BioPharma Inc., θυγατρική που ανήκει εξ ολοκλήρου στην Pfizer Inc.

Abseamed®

Epoetin alfa

Νέα ζωή!

ABSEAMED INJ.SO.PFS 3.000IU/0.3ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 118,61 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 4.000IU/0.4ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 168,15 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 5.000IU/0.5ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 191,10 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 6.000IU/0.6ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 253,18 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 8.000IU/0.8ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 309,96 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 10.000IU/1,0ML PF.SYR BT x 6 PF.SYR: Λ.Τ.: 349,52 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 40.000IU/1,0ML PF.SYR BT x 1 PFS: Λ.Τ.: 272,52 €
ABSEAMED INJ.SO.PFS 40.000IU/1,0ML PF.SYR BT x 6 PFS: Λ.Τ.: 1.474,15 €

ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ

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

ΓΙΑ ΣΥΝΤΑΓΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ
ΕΠΙΚΟΙΝΩΗΣΤΕ ΣΤΑ ΤΗΛΕΦΩΝΑ ΤΗΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑΣ
Η ΣΑΡΩΣΤΕ ΤΟΝ ΚΩΔΙΚΑ QR



ADY / ABS / 06 / RAF / 05.2022

6^ο Ογκολογικό Συνέδριο
Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΕΣ ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ

Παρασκευή 12 Απριλίου 2024

18:30-18:50 Νεότερες θεραπευτικές προσεγγίσεις στην επικουρική διαχείριση ασθενών με πρώιμο ΜΜΚΠ

Κ. Τσαπακίδης

sponsored by Roche

Σάββατο 13 Απριλίου 2024

09:00-09:20 Αξιολόγηση θεραπευτικών επιλογών για ασθενείς με προχωρημένο ΜΜΚΠ στην εποχή της ανοσοθεραπείας

Γ. Λαϊνάκης

sponsored by GENESIS
pharma

10:30-11:00 Ανοσοθεραπεία στον μεταστατικό ΜΜΚΠ: προοπτικές για μακροχρόνια επιβίωση

Ε. Φεργάδης

sponsored by MSD

11:50-12:10 Θέτοντας νέο πρότυπο με την χορήγηση ενός CDK4/6 αναστολέα στην επικουρική θεραπεία στον HR+/HER2- EBC με υψηλό κίνδυνο υποτροπής

Β. Παπαδόπουλος

sponsored by Lilly
ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ

12:40-13:00 Αναστολή της TROP-2 στον HER2 (-) μεταστατικό Καρκίνο Μαστού

Ε. Περδικούρη

sponsored by GILEAD
Oncology

16:25-16:45 Η συμβολή των νεότερων αντιανδρογόνων στη διαχείριση του μεταστατικού καρκίνου του προστάτη

Β. Παπαδόπουλος

sponsored by Astellas

17:10-17:40 Νεότερες Ορμονικές Θεραπείες Στον Προχωρημένο Καρκίνο του Προστάτη

Φ. Κοϊνός

sponsored by Janssen
Oncology

18:00-18:20 Καρκίνος νεφρού: Εστιάζοντας στον βέλτιστο θεραπευτικό αλγόριθμο των συστηματικών θεραπειών προς όφελος των ασθενών

Α. Μπόκας

sponsored by IPSEN
ONCOLOGY

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΑ ΣΥΜΠΟΣΙΑ

Σάββατο 13 Απριλίου 2024

14:10-14:40 Δορυφορικό συμπόσιο

Προεδρείο: Α. Πουλτσίδη, Α. Κωτσάκης

Εξατομικεύοντας τη θεραπεία στις ασθενείς με HER2- πρώιμο καρκίνο του μαστού και gBRCAm

Ι. Κοραντζής

sponsored by AstraZeneca



RAFARM Α.Ε.Β.Ε. ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

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

SANDOZ



ΚΑΚ: Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Αυστρία
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.



ΚΑΚ: Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Αυστρία
Τρόπος διάθεσης:
Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η διάγνωση &/ή η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο & μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό νοσοκομειακή παρακολούθηση.

Everolimus/Sandoz

ΚΑΚ: Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova Ulica 57, SI-1000 Ljubljana, Σλοβενία
Τρόπος διάθεσης:
Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ιατρού.

Pemetrexed/Ebewe

25mg/ml (BTx1 VIALx20ML, BTx1 VIALx40ML)

ΚΑΚ: EBWE Pharma Ges.m.B.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, 4866 Unterach am Attersee, Αυστρία
Τρόπος διάθεσης:
Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για Νοσοκομειακή χρήση

Sunitinib/Sandoz

12,5MG / 25,0 MG / 50,0MG

ΚΑΚ: Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova Ulica 57, SI-1000 Ljubljana, Σλοβενία
Τρόπος διάθεσης:
Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ιατρού

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και αποτελεσματικά
ΟΛΕΣ τις αναπληρωμένες ενέσεις για ΟΑΕ να φέρουν
Συμπλήρωμα της «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Total Oncology Portfolio Advertisements/Jan2024 GR2401292497



Σε περίπτωση έκδοσης νέου Δελτίου Τιμών Φαρμάκων, ισχύουν οι νεότερες τιμές
Νοσοκομειακές Τιμές:
ZIEXTENZO INJ 50 PFS 6MG BTx1 PFSYR 252,63€
PEMETREXED/EBWE CJS SOLLIN 25MG/ML BTx1 VIALx20 ml 430,00€
PEMETREXED/EBWE CJS SOLLIN 25MG/ML BTx1 VIALx40 ml 860,01€
SUNITINIB/SANDOZ CAPS 12,5MG/CAP BTx30 CAPS (σε BLISTER ALU-OPA/ALU/PVC): 510,44€
SUNITINIB/SANDOZ CAPS 25,0 MG/CAP BTx30 CAPS (σε BLISTER ALU-OPA/ALU/PVC): 1020,30€
SUNITINIB/SANDOZ CAPS 50,0MG/CAP BTx30 CAPS (σε BLISTER ALU-OPA/ALU/PVC): 2037,72€
EVEROLIMUS/SANDOZ TAB 10MG/TAB BTx30 TABS (σε BLISTERS ALUMINIUM/POLYAMIDE/ALUMINIUM/PVC): 1162,22€
EVEROLIMUS/SANDOZ TAB 5MG/TAB BTx30 TABS (σε BLISTERS ALUMINIUM/POLYAMIDE/ALUMINIUM/PVC): 820,58€
ZARZIO 48 MIU: 84,47€, ZARZIO 30 MIU: 57,97€

SANDOZ

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



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.

Α.Τ. σύμφωνα με το ισχύον δελτίο τιμών.
Σε περίπτωση ανακόπωσης νέου δελτίου τιμών, θα ισχύουν οι νεότερες τιμές
ZARZIO 48 MIU: 84,47 €
ZARZIO 30 MIU: 57,97 €

Για περαιτέρω πληροφορίες, παρακαλώ ανατρέξτε στην Π.Χ.Π Zarzio® στην αερίδα:



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και αποτελεσματικά
ΟΛΕΣ τις αναπληρωμένες ενέσεις για ΟΑΕ να φέρουν
Συμπλήρωμα της «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

ZARZIO ADVERTISEMENT JANUARY 2024 GR2402157411

SANDOZ

ΚΑΚ: Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Αυστρία
Τοπικός Αντιπρόσωπος:
SANDOZ HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
Φραγκοκκλησιός 7B, 151 25 Μαρούσι
Τηλ: +30 216 600 5000

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
Ανοφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «**ΒΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

© 2024 Organon group of companies. All rights reserved.

Τοπικός Αντιπρόσωπος:



BIANEX A.E. - Έδρα: Οδός Βαρυμύτης 8, 14671 Ν. Ερυθραία, Κηφισιά, Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία
Τηλ.: 210 8009111 • Fax: 210 8071573 • E-mail: mailbox@bianex.gr • WEBSITE: www.bianex.gr

ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδημίου 113, 562 24 Εύσασμος Θεσσαλονίκης • Τηλ.: 2310 861683

ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000274201000



Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:
Samsung Bioepis NL B.V., Olaf Palmestraat 10,
2616 LR Delft, Ολλανδία

VX-SBF-118010



Επιστημονικοί Τίτλοι

A. Diglia MD, MSc, Consultant Oncologist, Department of Oncology, University Hospital of Lausanne (CHUV), Lausanne, Switzerland

A. Matikas Associate Professor of Oncology, Karolinska Comprehensive Cancer Center, Stockholm, Sweden

D. Mauri Αναπληρωτής Καθηγητής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων

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

X. Αϊδαρίνης MD, Msc, Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Π. Αλεξάνδρου MD, MSc, PhD, Παθολογοανατόμος, Διευθύντρια ΕΣΥ, Α' Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής, ΕΚΠΑ

N. Ασημακοπούλου MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Α' Ογκολογικό τμήμα, Metropolitan General

Γ. Βαλασούλης MD, MSc, PhD, Χειρουργός Γυναικολόγος - Μαιευτήρας, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Ιωαννίνων, Εθνικός Οργανισμός Δημόσιας Υγείας, Μαιευτική - Γυναικολογική Κλινική Πανεπιστημίου Θεσσαλίας - Π.Γ.Ν. Λάρισας, Υπεύθυνος Τμήματος Κολποσκόπησης και Παθολογίας Τραχήλου, «ΙΑΣΩ» Θεσσαλίας, Λάρισα

B. Βαλοτάσιου Επίκουρη Καθηγήτρια Πυρηνικής Ιατρικής, Εργαστήριο Πυρηνικής Ιατρικής, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Π.Γ.Ν.Λ.

N. Βαρδάκης MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ. Παθολογικής - Ογκολογικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. Ηρακλείου

Γ. Βασιλόπουλος Καθηγητής Παθολογίας - Αιματολογίας, Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής ΠΓΝΛ

Π. Βλαχοστέργιος MD, PhD, Επίκουρος Καθηγητής Παθολογίας - Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Cornell, ΗΠΑ, Επιμελητής Α' Παθολογικής - Ογκολογικής Κλινικής ΙΑΣΩ Θεσσαλίας

E. Γαλάνη MD, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Αθηνών, Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθύντρια Β' Ογκολογική Κλινική, Metropolitan General

Σ. Γεωργιάδου Παθολόγος - Λοιμωξιολόγος, Επιμελήτρια Α', Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Ερευνητικό Εργαστήριο, Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης για τα Αυτοάνοσα Νοσήματα του Ήπατος, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Λάρισας

B. Γεωργούλιας Παθολόγος - Ογκολόγος, Ομότιμος Καθηγητής Παθολογίας - Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης, Ηράκλειο

Π. Γεωργούλιας Καθηγητής Πυρηνικής Ιατρικής, Εργαστήριο Πυρηνικής Ιατρικής, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Εργαστηρίου Πυρηνικής Ιατρικής, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Λάρισας

A. Γιακουντής Assistant Professor in Molecular Biology and Genomics, Laboratory of Molecular Biology and Genomics, Department of Biochemistry and Biotechnology, University of Thessaly, Larissa



BIOKOSMOS
RADIOPHARMACEUTICALS

LUTATHERA®

Lutetium (¹⁷⁷Lu) 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:

BIOKOSMOS A.E.B.E. | ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΡΑΔΙΟΦΑΡΜΑΚΩΝ

Έδρα - Μονάδα Παραγωγής Λαυρίου: Θέση Πάνορμος, 19500 Λαύριο
Μονάδα Παραγωγής Λακκώματος: Λάκωμα, 63080 Ν. Καλλικράτεια
ΤΗΛ: 22920 63900 | FAX: 22920 69235

www.biokosmos.gr

Τρόπος Διάθεσης: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση ή σε ιατρικά εργαστήρια με απαραίτητο εξοπλισμό. Μόνο από ιατρό με σχετική άδεια ή εξειδικευμένο προσωπικό υπό επίβλεψη πυρηνικού ιατρού.

Περιεκτικότητα: Lutathera 370 MBq/ml ενέσιμο διάλυμα
Ενδεικτική τιμή: 21.200,00 €

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

14169_14169_27.02.2024

6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



Ν. Γιαννακούλας Αιματολόγος, Αναπληρωτής Καθηγητής Παθολογίας - Αιματολογίας, Αιματολογική Κλινική ΠΓΝ Λάρισας

Ι. Γκιόζος MD, PhD, FCCP, Πνευμονολόγος, Ακαδημαϊκός Υπότροφος Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Ογκολογική Μονάδα Γ' Παθολογικής Κλινικής και Ομώνυμου Εργαστηρίου Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «Η Σωτηρία»

Ε. Γκόγκα Παθολόγος - Ογκολόγος, Καθηγήτρια Παθολογίας - Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Α' Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»

Κ. Γουργουλιάνης Καθηγητής Πνευμονολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας

Α. Δαπόντε Καθηγητής Μαιευτικής - Γυναικολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Μαιευτικής - Γυναικολογικής Κλινικής, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Λάρισας

Ε. Δαρδιώτης Καθηγητής Νευρολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Νευρολογικής Κλινικής ΠΓΝΛ

Φ.Ι. Δημητρακόπουλος MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Ογκολογικό Τμήμα και Εργαστήριο Μοριακής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Πατρών

Κ. Δημητρόπουλος MD, PhD, FEBU, Consultant Urological and Robotic Surgeon, Aberdeen Royal Infirmary, NHS Grampian, Senior Clinical Lecturer, University of Aberdeen, Aberdeen, Scotland, UK

Σ. Δουβετζέμης MD, PhD, FRCS, FEBS, CEBS, Χειρουργός Μαστού, Διευθυντής Δ' Κλινικής Μαστού, Metropolitan General Hospital, Αθήνα, Αναπληρωτής Καθηγητής & Deputy Academic Lead for the HHG hospitals, Medical School, University of Nicosia, Senior Lecturer, School of Medicine, King's College London

Ρ. Ζακοπούλου MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Ακαδημαϊκός Υπότροφος Β' Π.Π.Κ., Γ.Ν. ΑΤΤΙΚΟ

Γ. Ζαρκαβέλης MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Ογκολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

Δ. Ζαχαρούλης MD, PhD, FRCS, FACS, Καθηγητής Χειρουργικής, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Χειρουργικής Κλινικής Π.Γ.Ν. Λάρισας

Ι. Ζάχος Επίκουρος Καθηγητής Ουρολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας

Δ. Ζιώγας Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης Α' Παθολογικής Κλινικής, Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»

Α. Ηλιόπουλος PhD, Καθηγητής Βιολογίας - Γενετικής, Διευθυντής Εργαστηρίου Βιολογίας, Ιατρική Σχολή, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών

Κ. Καλμπάκης Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής ΕΣΥ, Παθολογική - Ογκολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου Κρήτης

Ι. Καραβάνια Δικηγόρος, Πρόεδρος Συλλόγου Καρκινοπαθών Λάρισας, Μέλος Δ.Σ. Ελληνικής Ομοσπονδίας Καρκίνου

Α. Καραμπεάξης Παθολόγος - Ογκολόγος, MD, MSc, PhD, Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής, 401 ΓΣΝΑ

Ε. Καρέτση Πνευμονολόγος, MD, PhD, Διευθύντρια ΕΣΥ, Πνευμονολογική Κλινική, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας

Π. Κατσαούνης Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής Ζ' Ογκολογικής Κλινικής, Metropolitan General Hospital



- Δ. Κατσικονούρης** Διοικητής Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου Λάρισας
- Α. Καψωριτάκης** MD, PhD, Καθηγητής Παθολογίας - Γαστρεντερολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Γαστρεντερολογικής Κλινικής Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου Λάρισας
- Φ. Κοΐνης** MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επίκουρος Καθηγητής, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Λάρισα
- Σ. Κόκκαλη** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α', Β' Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Εργαστήριο, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, ΓΝΑ «Ιπποκράτειο»
- Α. Κόκκαλης** Παθολόγος - Ογκολόγος, MSc, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Λάρισας
- Ε. Κοντοπόδης** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Α', Γ.Ν. Ηρακλείου «Βενιζέλειο»
- Μ. Κοντός** Καθηγητής Γενικής Χειρουργικής και Χειρουργικής Μαστού, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών
- Ι. Κοραντζής** Παθολόγος - Ογκολόγος, Κλινική «Άγιος Λουκάς», Θεσσαλονίκη
- Π. Κοσμίδης** Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής Β' Παθολογικής - Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Υγεία»
- Χ. Κοτανίδης** MD, MSc, Γυναικολόγος - Ογκολόγος, Υπεύθυνος Τμήματος Γυναικολογικής Ογκολογίας, ΙΑΣΩ Θεσσαλίας
- Σ. Κουκουράκη** Καθηγήτρια Πυρηνικής Ιατρικής, Ιατρική σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης, Δ/ντρια Τμήματος Πυρηνικής Ιατρικής ΠΑΓΓΝΗ
- Α. Κούτρας** Καθηγητής Παθολογίας - Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Πατρών
- Α. Κυριαζόγλου** MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Β' Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. «Αττικόν»
- Γ. Κύργιας** Καθηγητής Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Τμήματος Ακτινοθεραπείας, ΠΓΝ Λάρισας
- Ι. Κωνσταντιάδου** MD, PhD, Σ/χης (ΥΙ) ε.α Χειρουργός - Χειρουργός Μαστού
- Π. Κωνσταντουλάκης** Μοριακός Βιολόγος - Γενετιστής PhD, Επιστημονικός Διευθυντής Κέντρου ΓΕΝΟΤΥΠΟΣ, Αθήνα
- Ν. Κωστακόπουλος** MD, PhD, FEBU, Χειρουργός Ουρολόγος - Ανδρολόγος, Επιμελητής 1^{ης} Ουρολογικής Κλινικής Metropolitan General Hospital, Αθήνα, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Αθηνών ΕΚΠΑ, Διπλωματούχος του Ευρωπαϊκού Κολλεγίου Ουρολόγων, Εξειδικευμένος στη Ρομποτική Χειρουργική και Ενδοουρολογία, Επίτιμος Συνεργάτης Πανεπιστημίου Αμπερτίν
- Α. Κωτσάκης** Καθηγητής Παθολογίας - Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής, Π.Γ.Ν, Λάρισας
- Γ. Λαϊνάκης** Παθολόγος - Ογκολόγος, Αν. Διευθυντής, Δ' Ογκολογική Κλινική, Νοσοκομείο "Metropolitan", Αθήνα
- Α. Λασκαράκης** MD, MSc, Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής, Ογκολογικό Τμήμα και Κέντρο Κλινικών Μελετών, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών, Αθήνα
- Μ. Λιόντος** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επίκουρος Καθηγητής Θεραπευτικής Ογκολογίας, Ε.Κ.Π.Α., Ογκολογική Μονάδα, Γ.Ν.Α. «Αλεξάνδρα»

- Α. Μακραντωνάκης** Παθολόγος - Ογκολόγος, MD, PhD, Ιατρικό Διαβαλκανικό Κέντρο Θεσσαλονίκης, Πτυχιούχος Ιατρικού Βελονισμού, Διδάκτωρ Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών
- Π. Μακραντωνάκης** MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Ιατρικό Διαβαλκανικό Κέντρο Θεσσαλονίκης
- Α. Μανωλάκης** Επίκουρος Καθηγητής Γαστρεντερολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Θεσσαλίας & Πανεπιστημιακή Γαστρεντερολογική Κλινική, Π.Π.Γ.Ν. Λάρισας
- Α. Μάρκου** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β' Π.Γ.Ν.Λ.
- Ι. Μιγδάνης** R.D., MMedSci, PhD, Κλινικός Διαιτολόγος-Διατροφολόγος, Τμήμα Χημειοθεραπείας - Τμήμα Ακτινοθεραπείας Όμιλος Υγείας «Ε. Πατσίδη», Επιστημονικός Συνεργάτης - Ερευνητής, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Ακαδημαϊκός Υπεύθυνος τμήματος Διατροφής - Διαιτολογίας «Aegean college»
- Ι. Μούντζιος** Παθολόγος - Ογκολόγος, MD, MSc, PhD, Διευθυντής, Δ' Ογκολογική Κλινική και Μονάδα Κλινικών Μελετών, «Ερρίκος Ντυνάν» Hospital Center
- Ι. Μπαλογιάννης** Επίκουρος Καθηγητής Χειρουργικής, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
- Β. Μπαρμπούνης** Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής Ε' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο Ιασώ
- Ε. Μπιζιώτα** MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β', Π.Γ.Ν.
- Α. Μπόκας** Παθολόγος - Ογκολόγος, Α' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Α.Ν.Θ. Θεαγένειο
- Ι. Μπουκοβίνας** MD, PhD, PharmaD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιστημονικός Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος Βιοκλινικής, Θεσσαλονίκη
- Α. Μπούτης** Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής Γ' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Ταμίας Ε.Ο.Π.Ε.
- Μ. Νικολάου** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Α', Α' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
- Κ. Νταφόπουλος** Καθηγητής Μαιευτικής - Γυναικολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Επιστημονικός Υπεύθυνος Μονάδας Ιατρικώς Υποβοηθούμενης Αναπαραγωγής και Τράπεζας Κρυσσυντήρησης, Μαιευτική - Γυναικολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Λάρισας
- Α. Ξαγαρά** PhD, Μοριακός Βιολόγος, Εργαστήριο Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Λάρισα
- Χ. Πανόπουλος** MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής, Ογκολογικό Τμήμα, «Ευρωκλινική» Αθηνών
- Σ. Παπαγεωργίου** Υποδιοικητής 5^{ης} Υγειονομικής Περιφέρειας Θεσσαλίας
- Φ. Παπαγεωργίου** Βιολόγος, PhD, Diagnostics Lead Oncology AstraZeneca
- Α. Παπαευθυμίου** MD, Senior Clinical Research Fellow in Upper GI Medicine and Therapeutic Endoscopy, Cleveland Clinic London, UK, Στρατιωτικός Ιατρός, 404 ΓΣΝ Λάρισας
- Χ. Παπαδημητρίου** Παθολόγος - Ογκολόγος, Καθηγητής Ιατρικής Ε.Κ.Π.Α., Υπεύθυνος, Ογκολογική Μονάδα, Γ.Ν.Α. «Αρεταίειο», Αθήνα
- Β. Παπαδόπουλος** MD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Α', ΠΓΝ Λάρισας
- Π. Παπακοτούλας** Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής Α' Χημειοθεραπευτικού Ογκολογικού Τμήματος, Α.Ν.Θ. «Θεαγένειο»



- Δ. Παπακωνσταντίνου** MSc. Υποψήφιος Διδάκτορας, Εργαστήριο Βιοχημείας/Μεταστατικής Σηματοδότησης, Τμήμα Βιολογίας, Πανεπιστήμιο Πατρών
- Ι. Πατέρας** Παθολογοανατόμος, Επίκουρος Καθηγητής, 2^ο Εργαστήριο Παθολογικής Ανατομικής, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο «Αττικόν», Ιατρική Σχολή, Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών
- Ε.Ι. Περδικούρη** MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α', Γ.Ν. Βόλου, «Αχιλλοπούλειο»
- Ε. Πετεινάκη** Καθηγήτρια Ιατρικής Βιοπαθολογίας - Κλινικής Μικροβιολογίας, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Διευθύντρια Εργαστηρίων Μικροβιολογίας και Κλινικής Χημείας Πανεπιστημιακού Νοσοκομείου Λάρισας
- Α. Πουλιτσίδη** MD, PhD, MSc, Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Χειρουργικής, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
- Κ. Ράπτη** MD, MSc, Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελήτρια Ογκολογικής Κλινικής, 251 Γ.Ν.Α.
- Ε. Ρηγοπούλου** Καθηγήτρια Παθολογίας, Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Ερευνητικό Εργαστήριο, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης για τα Αυτοάνοσα Νοσήματα Ήπατος, Πλήρες Μέλος του Ευρωπαϊκού Δικτύου «ERN-RARE LIVER», Π.Γ.Ν. Λάρισας
- Ε. Σαλούστρος** Av. Καθηγητής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Σχολή Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
- Ι. Σαμαράς** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Β', Ογκολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας, Λάρισα
- Γ. Σαμώνης** Ογκολόγος - Λοιμωξιολόγος, Ομότιμος Καθηγητής Παθολογίας, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης
- Β. Σιμόπουλος** Ειδικευόμενος Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Πανεπιστημιακό Εργαστήριο/Τμήμα Ακτινοθεραπείας, ΠΓΝ Λαρίσας
- Ι. Σουγκλάκος** Καθηγητής Παθολογικής Ογκολογίας, Εργαστήριο Μεταφραστικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστήμιο Κρήτης, Παθολογική - Ογκολογική Κλινική ΠαΓΝΗ
- Κ. Στάμου** Διευθυντής Β' Χειρουργικής Κλινικής, Νοσοκομείο ΜΗΤΕΡΑ
- Α. Στέφος** Παθολόγος - Λοιμωξιολόγος, Διευθυντής ΕΣΥ, Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Ερευνητικό Εργαστήριο, Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης για τα Αυτοάνοσα Νοσήματα του Ήπατος, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Λάρισας, Λάρισα, Ελλάδα
- Δ. Συμεωνίδης** Επίκουρος Καθηγητής Χειρουργικής, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Λάρισα
- Θ. Τέγος** MD, PhD, Παθολόγος - Ογκολόγος, ΓΝΑ «Ο Ευαγγελισμός»
- Κ. Τεπετές** FACS, FEBS (SurgOncol), Καθηγητής Γενικής Χειρουργικής, Διευθυντής Τομέα Χειρουργικής Ιατρικού Τμήματος, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
- Γ. Τζοβάρας** Καθηγητής Χειρουργικής, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Πρόεδρος ΕΕΕΧ (Ελληνικής Εταιρίας Ενδοσκοπικής Χειρουργικής)
- Β. Τζώρτζης** Καθηγητής Ουρολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστημίου Θεσσαλίας

- Ε. Τιμοθεάδου** Av. Καθηγήτρια Παθολογίας - Ογκολογίας Α.Π.Θ., Διευθύντρια, Κλινική Παθολογικής Ογκολογίας, Α.Π.Θ., Γ.Ν.Θ. «Παπαγεωργίου»
- Μ. Τόλια** Av. Καθηγήτρια, Ιατρική Σχολή, Πανεπιστήμιο Κρήτης, Διευθύντρια Τμήματος Ακτινοθεραπείας Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου
- Κ. Τσαπακίδης** Παθολόγος - Ογκολόγος, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Λάρισας
- Μ. Τσιατάς** MD, PhD, BSc (Biol), Διευθυντής Ογκολογικού Τμήματος και Μονάδας Κλινικών Μελετών, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
- Ε. Φεργάδης** Παθολόγος - Ογκολόγος, Επιμελητής Β', Παθολογική - Ογκολογική κλινική, Γ.Α.Ν.Π Μεταξά
- Ω. Φιστέ** MD, MSc, Παθολόγος - Ογκολόγος, Γ' Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική, Γ.Ν.Ν.Θ. «Η Σωτηρία», Αθήνα
- Θ. Φλώρος** MD, Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής 5^{ης} Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο "Metropolitan General", Av. Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής, Ναυτικό Νοσοκομείο Αθηνών
- Χ. Φορούλης** Καθηγητής Θωρακοχειρουργικής, Α.Π.Θ., Π.Γ.Ν.Θ. ΑΧΕΠΑ
- Ε. Χαντζάρα** MD, MSc, PhD(c), Ειδικευόμενη Ογκολογικής Κλινικής Π.Γ.Ν. Λάρισας
- Ν. Χριστοδούλου** Αναπληρωτής Καθηγητής Ψυχιατρικής, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας, Διευθυντής Πανεπιστημιακής Ψυχιατρικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. Λάρισας
- Α. Χριστοπούλου** Παθολόγος - Ογκολόγος, MD, PhD, Διευθύντρια και Υπεύθυνη Ογκολογικής Μονάδας, Γ.Ν. Πατρών «Ο Άγιος Ανδρέας»
- Γ. Χριστοπούλου** MSc, PhD, Μοριακή Βιολόγος - Γενετιστής, Διευθύντρια Εργαστηρίου, Γενότυπος Ι.Α.Ε.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ



6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

11-13 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2024
Larissa Imperial Hotel
Λάρισα



1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Xtandi - 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Xtandi - 80 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Xtandi - 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 40 mg enzalutamide.
Xtandi - 80 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 80 mg enzalutamide.
Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων βλ. παράγραφο 6.1.

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο.
Xtandi - 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κίτρινα στρογγυλά - επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία, χαραγμένα με το Ε 40.
Xtandi - 80 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κίτρινα οβάλ - επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία, χαραγμένα με το Ε 80.

4. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Θεραπευτικές ενδείξεις

Το Xtandi ενδείκνυται για:
- τη θεραπεία του μεταστατικού, ορμονοεξαρτημένου καρκίνου του προστάτη (mHSPC) σε συνδυασμό με θεραπεία στήριξης ανδρικών (ADT) σε ενήλικες άνδρες (βλ. παράγραφο 5.1),
- τη θεραπεία του μη μεταστατικού υψήλιου κίνδυνου ανδρικού στον ευνουχισμό καρκίνου του προστάτη (CRPC) σε ενήλικες άνδρες (βλ. παράγραφο 5.1),
- στη θεραπεία του μεταστατικού CRPC σε ενήλικες άνδρες οι οποίοι είναι από συμπτωματικοί ή ήμισυ συμπτωματικοί έπειτα από αποτυχία της θεραπείας στήριξης ανδρικών και στους οποίους η χημειοθεραπεία δεν ενδείκνυται ακόμα κλινικά (βλ. παράγραφο 5.1),
- τη θεραπεία του μεταστατικού CRPC σε ενήλικες άνδρες των οποίων η υσώος έχει εξηλεγχθεί κατά τη διάρκεια ή μετά από θεραπεία με νιτοσοξελή.

4.2 Αντενδείξεις

Αντενδείκνυται στην (στην δραστηριότητα) ουσία(ς) ή σε κάποιο από τα έκδοχα που αναφέρονται στην παράγραφο 6.1.
Υπολικές που είναι ή μπορεί να μενούν εγκύες (βλ. παράγραφους 4.6 και 6.6).
4.4 Εξέλιξη προδόσεων και προληψίες κατά τη χρήση
Κλινικές επιπτώσεις καρδιάς: Η χρήση της enzalutamide έχει ανιχνευτεί με επιπτώσεις καρδιάς (βλ. παράγραφο 4.8). Η απόφαση για τη συνέχιση της θεραπείας σε ασθενείς που εμφανίζουν επιπτώσεις καρδιάς πρέπει να λαμβάνεται από τον γιατρό.

Σύνδρομο οπίσθιας αναστρέψιμης εγκυφαλοπάθειας (Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome-PRES): Έχουν αναφερθεί σπάνιες αναφορές του συνδρόμου οπίσθιας αναστρέψιμης εγκυφαλοπάθειας (PRES) σε ασθενείς που λαμβάνουν Xtandi (βλ. παράγραφο 4.8). Το PRES είναι μία σπάνια, αναστρέψιμη νευρολογική διαταραχή, η οποία μπορεί να εκδηλωθεί με ραβδόλια εξελισσόμενη συμπτωμάτων, συμπεριλαμβανομένων σπασμών, κεφαλαλγίας, σύγχυσης, τύφλωσης και άλλων οπτικών και νευρολογικών διαταραχών, οι οποίες μπορεί να οδηγήσουν στην απώλεια της συνείδησης. Η διάγνωση του PRES απαιτεί επιβεβαίωση με απεικονιστικές εξετάσεις του εγκεφάλου, κατά προτίμηση μαγνητική τομογραφία του εγκεφάλου (MRI). Συνιστάται διακοπή του Xtandi σε ασθενείς που αναπτύσσουν PRES.

Διευρογενής Κίτρινη Κοκκοποίηση: Έχουν αναφερθεί περιστατικά διευρογενών κίτρινων κοκκοποιήσεων σε ασθενείς που έλαβαν enzalutamide σε κλινικές μελέτες. Σε κλινικές μελέτες φάσης 3 το πιο συχνά αναφερόμενο συμβάν σε ασθενείς που έλαβαν enzalutamide και μεγαλύτερο από το εικονικό φάρμακο, ήταν κοκκώδης ουροδόχος κύστης (0,3%), αδενοκαρκίνωμα παχέος εντέρου (0,2%), κοκκώδης από μεταβατικό επιθήλιο (0,2%) και μεταβατικό καρκίνωμα ουροδόχου κύστης (0,1%). Οι ασθενείς θα πρέπει να συμβουλευτούν άμεσα το γιατρό τους εάν παρατηρήσουν σημάδια γαστροεντερικής αιμορραγίας, μακροσκοπική αιματουρία ή άλλα συμπτώματα όπως δυσουρία ή επώδυνη ούρηση κατά τη διάρκεια της θεραπείας με enzalutamide.

Τελείωση χρήση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα: Η enzalutamide είναι ένας ισχυρός επιρροή ενζύμων και μπορεί να οδηγήσει σε αμείωση της αποτελεσματικότητας πολλών ενζύμων χρήσης φαρμακευτικών προϊόντων (βλ. παράγραφο 4.5). Συνιστάται να αποφευχθεί η ταυτόχρονη χρήση φαρμακευτικών προϊόντων πρέπει να διεγείρει κατά την έναρξη της θεραπείας με enzalutamide. Η ταυτόχρονη χρήση της enzalutamide με φαρμακευτικά προϊόντα που είναι ενδοίθητα υποστηρίζονται πολλών μεταβολικών ενζύμων ή μεταφορών (βλ. παράγραφο 4.5) πρέπει γενικά να αποφευχθεί εάν η θεραπευτική τους δράση είναι μεγάλη σημασίας για τον ασθενή, και εάν οι παραρτηρήσεις της δράσης δεν μπορούν εύκολα να πραγματοποιηθούν (βάσει της παρακολούθησης της αποτελεσματικότητας ή των συγκεντρώσεων στο πλάσμα). Η συγχρησιμοποίηση με βαρφαρίνη και αντιπηκτικά φαρμάκια με κομμάτι που πρέπει να αποφευχθεί. Εάν το Xtandi συγχρησιμοποιείται με ένα αντιπηκτικό που μεταβολίζεται από το CYP2C9 (όπως η βαρφαρίνη ή ασουνοκουμαρόλη), πρέπει να διεξαχθεί επιπρόσθετη παρακολούθηση της Διεθνούς Ομοιοποιημένης Σχέσης (International Normalised Ratio-INR) (βλ. παράγραφο 4.5).

Νευρική δυσλειτουργία: Απαταιλεί προσοχή σε ασθενείς με σοβαρή νευρική δυσλειτουργία καθώς η enzalutamide δεν έχει μελετηθεί σε αυτό τον πληθυσμό ασθενών.
Σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία: Μια αύξηση του χρόνου ημίσειας ζωής της enzalutamide έχει παρατηρηθεί σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία, πιθανώς συσχετιζόμενη με την αύξηση της κατανομής στους ιστούς. Η κλινική σημασία αυτής της παρατήρησης παραμένει άγνωστη. Ωστόσο, αναμένεται ένα παρατεταμένο χρονικό διάστημα για να φθάσουν οι συγκεντρώσεις στη σταθεροποιημένη κατάσταση και ο χρόνος μέχρι να επηρεαστεί η μέγιστη φαρμακολογική δράση καθώς και οι χρόνοι για την έναρξη και μείωση της κλινικής επίδρασης (βλ. παράγραφο 4.5) μπορεί επίσης να αυξηθούν.
Πρόσφατη καρδιαγγειακή νόσος: Στις μελέτες φάσης 3 αποκλεισμένοι ασθενείς με πρόσφατο έμφραγμα του μυοκαρδίου (κατά τους τελευταίους 3 μήνες), καρδιακή ανεπάρκεια κατηγορίας II ή III κατά New York Heart Association (NYHA) στάσιον το κλάσμα εξώθησης αριστεράς κοιλίας (Left Ventricular Ejection Fraction-LVEF) > 45%, βρογχίτιδα ή μη ελεγχόμενη υπέρταση. Αυτό πρέπει να λαμβάνεται υπόψη εάν το Xtandi συνταγογραφείται σε αυτούς τους ασθενείς.
Η θεραπεία ανδρικών αποκλεισμού μπορεί να παρατείνει το διάστημα QT. Σε ασθενείς με ιστορικό ή ύποπτο παραπάνω κίνδυνου να παρατείνει του

διαστήματος QT και σε ασθενείς που λαμβάνουν ταυτόχρονα φαρμακευτικά προϊόντα που ενδέχεται να παρατείνουν το διάστημα QT (βλ. παράγραφο 4.5), οι θεράποντες γιατροί πρέπει να αξιολογούν το ισούγιο οφέλους κινδύνου συμπεριλαμβανομένης της πιθανότητας για εμφάνιση κοιλιακής ταχυκαρδίας (δίκην μπλοκίου (Torsade de pointes)) πριν την έναρξη του Xtandi.

Χρήση με γλυκοκορτικοειδή: Η ασφαλεία και η αποτελεσματικότητα της ταυτόχρονης χρήσης του Xtandi με κορτικοειδή χημειοθεραπείας δεν έχει τεκμηριωθεί. Η συγχρησιμοποίηση της enzalutamide δεν έχει κλινικά σημαντική επίδραση στη φαρμακοκινητική της ενδοφλέβιας νιτοσοξελής (βλ. παράγραφο 4.5). Ωστόσο, δεν μπορεί να αποκλειστεί μια αύξηση εμφάνισης ουδετεροπενίας επαγόμενης από τη νιτοσοξελή.

Αντιδράσεις υπερευαισθησίας: Αντιδράσεις υπερευαισθησίας εκδηλώνονται με συμπτώματα που περιλαμβάνουν, αλλά δεν περιορίζονται οδήμα προσώπου, γλάσσος χείλους ή φάρυγγα ή εδόνθια έχουν παρατηρηθεί με enzalutamide (βλ. παραγράφο 4.8). Έχουν αναφερθεί σπάνιες δερματικές ανεπιθύμητες αντιδράσεις (SCARs) με την enzalutamide. Κατά τη συνταγογράφηση, οι ασθενείς θα πρέπει να ενημερώνονται για τα σημεία και τα συμπτώματα για να παρακολουθούνται στενά για δερματικές αντιδράσεις.

Εκδόχα: Το φάρμακο αυτό περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (μίσηρο από 23 mg) ανά επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο, είναι αυτό που αναφέρεται «ελεύθερο νατρίου».

4.8 Ανεπιθύμητες ενέργειες
Περιλήψη του προφίλ ασφαλείας: Οι πλέον συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι εξοδοντική κόπωση, εξόχες, υπέρταση, κατάπνοια, και πύση. Άλλες σημαντικές ανεπιθύμητες ενέργειες περιλαμβάνουν ισχυρή καρδιακή νόσο και επιπτώσεις καρδιάς. Επιπτώσεις κρήνη παρουσιάστηκαν στο 0,5% των ασθενών που έλαβαν enzalutamide, στο 0,2% των ασθενών που έλαβαν εικονικό φάρμακο και στο 0,3% των ασθενών που έλαβαν βλαουταμίνη. Έχουν αναφερθεί σπάνιες περιπτώσεις του συνδρόμου οπίσθιας αναστρέψιμης εγκυφαλοπάθειας σε ασθενείς που έλαβαν enzalutamide (βλ. παραγράφο 4.4).

Κατάλογος ανεπιθύμητων ενεργειών σε μερική πίνακα: Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που παρατηρήθηκαν κατά τη διάρκεια κλινικών μελετών παρατίθενται παρακάτω ανά κατηγορία συχνότητας εμφάνισης. Οι κατηγορίες συχνότητας εμφάνισης ορίζονται ως ακολούθως: Πολύ συχνές (≥ 1/10), συχνές (≥ 1/100 έως < 1/10), όχι συχνές (≥ 1/1000 έως < 1/100), σπάνιες (≥ 1/10.000 έως < 1/1000), πολύ σπάνιες (< 1/10.000), μη γνωστές (δεν μπορούν να εκτιμηθούν με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα). Εντός κάθε κατηγορίας συζητούνται εμφάνιση, οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρατίθενται κατά φθίνουσα σειρά σοβαρότητας.

Πίνακας 1: Ανεπιθύμητες ενέργειες που αναγνωρίστηκαν σε ελεγχόμενες κλινικές δοκιμές και μετά την κυκλοφορία του φαρμάκου

Κατηγορία/οργανικό σύστημα σύμφωνα με το MedDRA	Ανεπιθύμητες ενέργειες και συχνότητα
Λιποταρτές του ανοσοποιητικού και του λέμφου συστήματος	Όχι συχνές: λευκοπενία, ουδετεροπενία Μη γνωστές: θρομβοπενία
Λιποταρτές του ανοσοποιητικού συστήματος	Μη γνωστές: οδήμα προσώπου, οδήμα γλάσσος, οδήμα χείλους, οδήμα φάρυγγα
Ψυχιατρικές διαταραχές	Συχνές: άγχος Όχι συχνές: οπτική ψευδαισθησία
Διαταραχές του νευρικού συστήματος	Συχνές: κεφαλαλγία, επιρροασμένη μνήμη, αμνησία, διαταραχή στην προσοχή, δυσανεξία, σύνδρομο επίσημων ποδών Όχι συχνές: νωχική διαταραχή, επιπτώσεις κρήνης* Μη γνωστές: σύνδρομο οπίσθιας αναστρέψιμης εγκυφαλοπάθειας
Καρδιακές διαταραχές	Συχνές: ισχυμική καρδιακή νόσος* Μη γνωστές: παρατείνηση του διαστήματος QT (βλ. παράγραφο 4.4 και 4.5)
Αγγειακές διαταραχές	Πολύ συχνές: εξόχες, υπέρταση
Διαταραχές του γαστροεντερικού	Μη γνωστές: ναυτία, έμετος, διάρροια
Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού	Συχνές: επιρροασμένη κνημιάς Μη γνωστές: εξάνθημα
Διαταραχές του μυοσκελετικού συστήματος και του συνδέσμου ιστού	Πολύ συχνές: κατάπνοια* Μη γνωστές: μολαλγία, μόνια σπασμοί, μόνια αδυναμία, οσφυαλγία
Διαταραχές του αναπνευστικού συστήματος και του μαστού	Συχνές: γναθομακροία
Διαταραχές και καταστάσεις της οδού χρησιμοποίησης	Πολύ συχνές: εξάνθημα, κόπωση
Κακώσεις, δηλητηριάσεις και επιπλοκές θεραπευτικών χειρισμών	Πολύ συχνές: πύση

* Ανεπιθύμητες αναφορές από την εμπειρία μετά την κυκλοφορία του φαρμάκου
* Όπως αξιολογήθηκε από τυποποιημένα ερωτήματα MedDRA (SMQs) των "Σπασμών" συμπεριλαμβανομένων των σπασμών, σπασμών γενικευμένων, επιληψίας, σπασμών εστιακών επιληπτικών κρίσεων, εστιακών επιληπτικών κρίσεων και status epilepticus. Αυτό περιλαμβάνει σπάνιες περιπτώσεις επιληπτικών κρίσεων με επιπλοκές που οδήγησαν σε θάνατο.
* Όπως αξιολογήθηκε από τυποποιημένα ερωτήματα MedDRA (SMQs) «Εμφραγμα του μυοκαρδίου» και «Άλλη ισχυμική καρδιακή νόσος», συμπεριλαμβανομένων των «Άλλων κλινικών προτύπων» όσον αφορά παρατηρήθηκαν σε τουλάχιστον δύο ελεγχόμενες κλινικές δοκιμές φάσης 3.
* Επιπτώσεις στεφανιαίας νόσου: Έμφραγμα του μυοκαρδίου, οξύ έμφραγμα του μυοκαρδίου, οξύ στεφανιαίο σύνδρομο, σπαστική στεφανιαία, ισχυμίο του μυοκαρδίου και ασπυροκαρδιομυοίωση στεφανιαίας αρτηρίας.
* Περιλαμβάνει όλους τους προσημειωμένους όρους με τη λέξη «κάτω» στα σπαστά.

7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
Astellas Pharma Europe B.V., Sylviusweg 62, 2333 BE Leiden, Ολλανδία
8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
EU/1/13/846/002 (40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία), EU/1/13/846/003 (80 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία)
9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ
Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 21 Ιανουάριου 2013
Ημερομηνία τελευταίας ανανέωσης: 8 Φεβρουαρίου 2018
10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΙΝΗΜΑΤΟΣ
24 Μαΐου 2022

Λεπτομερείς πληροφορίες για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΓΙΑ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ

Ελλάδα*	ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΜΕΘΟΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ	ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ	ΛΙΑΝΗΚΗ ΤΙΜΗ ΜΕ ΦΠΑ
40mg/ΤΑΒ	Κομ. X 112 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	€ 2.267,04	€ 2,73,69	
Κύπρος*	ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΜΕΘΟΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ	ΛΙΑΝΗΚΗ ΤΙΜΗ ΜΕ ΦΠΑ	
40mg/ΤΑΒ	Κομ. X 112 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	€ 3.009,25		

*Κυκλοφορούν μόνο το 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και αναφέρετε ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα Σημειώνοντας ως «**KITPINH KAPTA**»

Γενικές πληροφορίες

Τίτλος Συνεδρίου 6^ο Ογκολογικό Συνέδριο Κεντρικής Ελλάδος

Οργάνωση

Εταιρεία Κλινικής και Εργαστηριακής Έρευνας στην Ογκολογία

Υπό την Αιγίδα των



Ημερομηνία 11-13 Απριλίου 2023

Χώρος Διεξαγωγής Ξενοδοχείο Larissa Imperial, Φαρσάλων 182, Λάρισα 413 35, T 2410687600

Εγγραφή Η εγγραφή και η παρακολούθηση είναι δωρεάν. Η προεγγραφή είναι απαραίτητη και πραγματοποιείται μόνο μέσω της ιστοσελίδας www.livetime.gr, μέσω της οποίας, θα προβληθεί δι-αδικτυακά το συνέδριο. Η δημιουργία λογαριασμού χρήστη είναι δωρεάν και απαραίτητη. Εάν έχετε ήδη λογαριασμό, επιλέξτε το συνέδριο και πατήστε στο πεδίο που εμφανίζεται «Εγγραφείτε στην Εκδήλωση». Εάν είστε νέος χρήστης, παρακαλούμε όπως προχωρήσετε στην εγγραφή σας.

Γλώσσα

Η επίσημη γλώσσα του συνεδρίου είναι η Ελληνική.

Μοριοδότηση - Πιστοποιητικό

Το Συνέδριο μοριοδοτείται με **24 μόρια** (Credits) Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης. Απαραίτητη προϋπόθεση για την χορήγηση Πιστοποιητικού είναι η συμπλήρωση ελάχιστου ποσοστού 60% επί των συνολικών ωρών του επιστημονικού προγράμματος και η συμπλήρωση της φόρμας αξιολόγησης. Ο συνδυασμός λήψης του πιστοποιητικού σας θα εμφανιστεί αμέσως μετά τη λήξη της εκδήλωσης και θα παραμείνει ενεργός για μία εβδομάδα.

Γραμματεία Οργάνωσης Συνεδρίου

Η γραμματεία θα λειτουργεί κατά τη διάρκεια του συνεδρίου στο ξενοδοχείο Larissa Imperial σύμφωνα με το επιστημονικό πρόγραμμα.

SCCP
Scientific | Cultural Events & Publications
tel. +30 210 7240039 e-mail info@sccp.gr
www.sccp.gr [fb](https://www.facebook.com/sccp.gr) [ig](https://www.instagram.com/sccp.gr) [li](https://www.linkedin.com/company/sccp-gr) [yt](https://www.youtube.com/channel/UC...)



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

Τομικός Αντιπρόσωπος/ Διοικητής προϊόντων Astellas στην Κύπρος: Novamem Ltd, Τηλ: 00357 22483858
* Περιλαμβάνει όλους τους προσημειωμένους όρους με τη λέξη «κάτω» στα σπαστά.





Scientific | Cultural Events and Publications

Έτος ίδρυσης 2009

Αντικείμενο Διοργάνωση Επιστημονικών & Πολιτιστικών Εκδηλώσεων

Ασκληπιού 120, Αθήνα 11471

Τηλ +30 210 72 400 39 **E-mail** info@scep.gr

www.scep.gr   