

4^ο ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ ΟΡΘΗ ΠΡΑΚΤΙΚΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗ ΚΛΙΝΙΚΩΝ ΜΕΛΕΤΩΝ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ ΣΗΜΕΡΑ

31 | 1
ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ | ΝΟΕΜΒΡΙΟΥ
2025

Ξενοδοχείο Mediterranean Palace
Θεσσαλονίκη

ΤΕΛΙΚΟ
ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σε συνεργασία με:

ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Πρόεδρος: Ειρήνη Κατωδρύτου

Μέλη: Ευάγγελος Τέρπος
Γεώργιος Παπαζήσης
Ευγενία Βέρρου
Αθανασία Μανδάλου
Εύη Καλλία
Γλυκερία Τζήμου

Με τη στήριξη

HACRO
Hellenic Association of CROs



Χορηγοί Επικοινωνίας:

EPT 3



ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ

Αγαπητές και Αγαπητοί φίλες/οι και συνάδελφοι,

Η Επιστημονική Εταιρεία Διαρκούς Εκπαίδευσης στην Κλινική Έρευνα (Ε.Ε.Δ.Ι.Ε.Κ.Ε.), σε συνεργασία με το Αιματολογικό - Ογκολογικό Τμήμα του Αντικαρκινικού Νοσοκομείου «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», έχει τη χαρά και την τιμή να διοργανώνει για τέταρτη συνεχή χρονιά Εκπαιδευτικό Συνέδριο με τίτλο: **«Ορθή Πρακτική για τη Διεξαγωγή Κλινικών Μελετών στην Ελλάδα Σήμερα»**, το οποίο θα πραγματοποιηθεί στις **31 Οκτωβρίου και 1 Νοεμβρίου 2025**, στη Θεσσαλονίκη, στο ξενοδοχείο «Mediterranean Palace».

Το συνέδριο αυτό έχει πλέον καθιερωθεί ως θεσμός και σημείο αναφοράς για όλους όσους συμμετέχουν ενεργά στον χώρο της κλινικής έρευνας στην Ελλάδα. Αποτελεί τόπο συνάντησης, ανταλλαγής γνώσης και διαλόγου μεταξύ ερευνητών και ερευνητριών, ερευνητικών ομάδων, επαγγελματιών του χώρου, θεσμικών φορέων, συλλόγων ασθενών και κάθε ενδιαφερόμενου που επιθυμεί να συμβάλει ουσιαστικά στην πρόοδο του πεδίου.

Η φετινή διοργάνωση εστιάζει σε τρεις βασικούς θεματικούς άξονες:

- **Πρώτον**, θα διερευνήσουμε τον ρόλο των εθνικών μητρώων νοσημάτων και των βάσεων δεδομένων ως βασικών εργαλείων για τον ψηφιακό μετασχηματισμό της υγείας. Θα αναλύσουμε τις προσδοκίες και ανησυχίες των ασθενών, αλλά και τις εμπειρίες και προτάσεις των επαγγελματιών για την εφαρμογή της ψηφιακής καινοτομίας στην πράξη.
- **Δεύτερον**, θα συνεχίσουμε τον θεσμικό διάλογο μεταξύ ερευνητών, πολιτείας και λοιπών εμπλεκόμενων, εξετάζοντας τις προκλήσεις και τις ευκαιρίες που αναδύονται για την κλινική έρευνα μέσα στο νέο ψηφιακό και κανονιστικό πλαίσιο.
- **Τρίτον**, η δεύτερη ημέρα του συνεδρίου περιλαμβάνει δύο εξειδικευμένα *workshops*:

Στο πρώτο, θα παρουσιαστεί η σύσταση και λειτουργία μιας ομάδας κλινικών μελετών, με έμφαση στις αλλαγές που επιφέρει το ψηφιακό περιβάλλον στους ρόλους και στις διαδικασίες.

Στο δεύτερο, θα αναδείξουμε, για πρώτη φορά, τον ανερχόμενο τομέα των Κλινικών Μελετών Ιατρικών και Βιοτεχνολογικών Προϊόντων, εξετάζοντας το νομοθετικό πλαίσιο, τις εφαρμογές τους και τις προοπτικές ανάπτυξης στην Ελλάδα.

Επιπλέον, θα αναλύσουμε τον ρόλο της **Τεχνητής Νοημοσύνης (AI)** στην κλινική έρευνα (πώς αξιοποιούνται τα εργαλεία της για τη βελτιστοποίηση του σχεδιασμού, της επιλογής ασθενών, της συλλογής και της ανάλυσης δεδομένων, προς όφελος της επιστήμης και των ασθενών).

Το συνέδριο είναι ανοιχτό σε όλους και όλες τους/τις επαγγελματίες υγείας, στους νέους και νέες επιστήμονες, στους/στις εκπροσώπους ασθενών, καθώς και σε όσους εργάζονται ή ενδιαφέρονται να ασχοληθούν με την κλινική έρευνα και να ενημερωθούν για τις προοπτικές της στο ευρωπαϊκό και διεθνές ψηφιακό περιβάλλον.

Σας προσκαλούμε να συμμετάσχετε ενεργά, να μοιραστούμε εμπειρίες, προβληματισμούς και ιδέες, γιατί μέσα από τον διάλογο, ενισχύεται η γνώση, διαμορφώνεται κοινή αντίληψη και χτίζεται το όραμά μας για ένα πιο ποιοτικό και προσιτό σύστημα υγείας για όλους.

Η παρουσία σας θα αποτελέσει για εμάς ξεχωριστή τιμή και χαρά.

Με εκτίμηση,

Η Πρόεδρος της Οργανωτικής Επιτροπής

Δρ Ειρήνη Κατωδρύτου

Παρασκευή 31 Οκτωβρίου 2025

Α' ΜΕΡΟΣ | Υγεία με Δεδομένα: Ο Ασθενής στο Κέντρο της Ψηφιακής Εποχής

11:30-12:00 ΠΡΟΣΕΛΕΥΣΗ – ΕΓΓΡΑΦΕΣ

12:00-12:20 ΕΝΑΡΞΗ – ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΙ

Προεδρείο: **Ειρήνη Κατωδρύτου, Γεώργιος Παπαζήσης**

Χαιρετισμοί: **Μάριος Θεμιστοκλέους, Παναγιώτης Μπογιατζίδης,
Νικόλαος Κριθαρίδης**

**12:20-14:00 ΥΓΕΙΑ ΜΕ ΔΕΔΟΜΕΝΑ: Ο ΑΣΘΕΝΗΣ ΣΤΟ ΚΕΝΤΡΟ
ΤΗΣ ΨΗΦΙΑΚΗΣ ΕΠΟΧΗΣ**

Συντονισμός: **Ειρήνη Κατωδρύτου, Νικόλαος Κριθαρίδης,
Γεώργιος Καπετανάκης**

Σύντομη εισαγωγή

Μάριος Θεμιστοκλέους

Εθνικό Μητρώο Νεοπλασματικών Ασθενειών – Παρουσίαση
Εφαρμογής

Κωνσταντίνος Κωστίκας

Προβλήματα στην εφαρμογή, προτάσεις βελτίωσης και επέκτασης
του μητρώου

Παναγιώτα Μήτρου

Από τα Δεδομένα στον Άνθρωπο: Η Ενδυνάμωση του Ασθενή
μέσα από τα Ψηφιακά Εργαλεία

Κωστής Καγγελίδης

Ενημέρωση Ασθενών και Ανίχνευση Ακάλυπτων Αναγκών

Νικολέτα Τελιορίδου, Ανδρομάχη Αθηναίου,

Νικόλαος Ασκεπίδης

Αόρατοι Βοηθοί: Ο Ρόλος των μητρώων από τη σκοπιά των
γιατρών: Προβλήματα και προτάσεις βελτίωσης

Κωνσταντίνος Παπαζήσης, Αναστάσιος Μπούτης,

Θεόδωρος Βασιλακόπουλος

Παρασκευή 31 Οκτωβρίου 2025

14:00-14:30 **ΔΙΑΛΕΞΗ**

Προεδρείο: **Αναστασία Σερβίνη**

Μαίρη Μικέ, “Μανόλης Αναγνωστάκης (1925-2005),
ανοχύρωτη πόλη”

14:30-15:30 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ – ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

15:30-16:30 **ΕΘΝΙΚΑ ΜΗΤΡΩΑ ΑΛΛΩΝ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ:
ΤΡΕΧΟΥΣΑ ΕΜΠΕΙΡΙΑ, ΚΕΝΑ ΣΤΗΝ ΕΦΑΡΜΟΓΗ,
ΠΡΟΟΠΤΙΚΕΣ ΚΑΙ ΑΞΙΟΠΟΙΗΣΗ ΤΟΥΣ ΣΤΗΝ ΕΡΕΥΝΑ**

Συντονισμός: **Σύνθια Σάπικα, Ιωάννης Γουλής, Χαρίκλεια Κανή**

Εθνικό μητρώο ηπατιτίδων

Γεώργιος Καλαμίτης, Ιωάννης Γουλής

Μητρώο αιμοσφαιρινοπαθειών

Βασίλειος Δήμος, Δέσποινα Παντελίδου

Μητρώα και ψηφιακά εργαλεία για τις σπάνιες νόσους
(Rare Diseases Greece Map)

Βασιλική Παλαμούτη, Ασημίνα Ματαυσιή

16:30-17:15 **ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ**

**ΟΤΑΝ ΤΑ ΜΗΤΡΩΑ ΕΠΙΤΑΧΥΝΟΥΝ ΤΗΝ ΚΑΙΝΟΤΟΜΙΑ:
Ο ΡΟΛΟΣ ΤΟΥΣ ΣΤΙΣ ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΔΟΚΙΜΕΣ**

Συντονισμός: **Ιωάννης Κοτσιανίδης, Γεώργιος Καπετανάκης**

Ομιλητές: **Ευαγγελία Κοράκη, Κωνσταντίνος Κωστίκας,
Χαρίκλεια Κανή, Μαρία Γαβριατοπούλου**

Παρασκευή 31 Οκτωβρίου 2025

Β' ΜΕΡΟΣ | Κλινικές Μελέτες στην Ψηφιακή Εποχή: Εθνική Στρατηγική και Ψηφιακός Μετασχηματισμός

17:15-18:45 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΟΙ ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΔΟΚΙΜΕΣ ΣΤΗΝ ΨΗΦΙΑΚΗ ΕΠΟΧΗ

Προεδρείο: **Ιωάννης Κωτσιόπουλος, Θεοδώρα Ψαλτοπούλου,
Γεώργιος Παπαζήσης**

Ο Ρόλος των CROs στην Επόμενη Ημέρα των Κλινικών Δοκιμών
Ευαγγελία Κοράκη

Ψηφιακή Μετάβαση: Κρίσιμες Πρωτοβουλίες
για τη Νέα Ψηφιακή Εποχή
Αθανασία Μανδάλου

Αποκεντρωμένες Κλινικές Μελέτες:
Η Συμβολή της Φαρμακοβιομηχανίας (ΣΦΕΕ)
Ιωάννης Χονδρέλης

Η Ευρωπαϊκή Πλατφόρμα Κλινικών Μελετών:
Ευκαιρίες και Εφαρμογές για την Ελλάδα
Λεωνίδας Κληρονόμος

Ελλάδα ως Ερευνητικός Κόμβος: Ψηφιακά Εργαλεία και Διεθνής
Ανταγωνιστικότητα (PIF - Pharmaceutical Innovation Forum)
Βέρα Βαζαίου

Συζήτηση

18:45-19:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ – ΚΑΦΕΣ

Παρασκευή 31 Οκτωβρίου 2025

19:00-19:45 ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΤΟ ΟΡΑΜΑ ΤΗΣ ΠΟΛΙΤΕΙΑΣ: ΒΗΜΑΤΑ ΚΑΙ ΣΤΑΔΙΑ
ΓΙΑ ΜΙΑ ΣΥΓΧΡΟΝΗ ΠΟΛΙΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΩΝ ΜΕΛΕΤΩΝ
ΣΤΗΝ ΨΗΦΙΑΚΗ ΕΠΟΧΗ**

Προεδρείο: Θεοδώρα Ψαλτοπούλου, Ειρήνη Κατωδρύτου

Γενική Γραμματέας Υπηρεσιών Υγείας

Λίλιαν Βενετία Βιλδιρίβη

Διοικητής της 3ης ΥΠΕ (Μακεδονίας)

Δημήτριος Τσαλικάκης

Διοικητής της 4ης ΥΠΕ (Μακεδονίας και Θράκης)

Παναγιώτης Μπογιατζίδης

19:45-20:15 ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: Μιχαήλ Χειμώνας

Οικονομικό Αποτύπωμα: Εθνικό Μητρώο Νόσων & Ηλεκτρονικός
Φάκελος Ασθενούς

Κωνσταντίνος Αθανασάκης

20:15-20:45 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ (σελ. 12)

Σάββατο 1 Νοεμβρίου 2025

Πρακτικές εφαρμογές των Κλινικών μελετών στο ψηφιακό περιβάλλον

09:30-11:30 **WORKSHOP**

ΣΕΝΑΡΙΑ - ΣΤΙΓΜΙΟΤΥΠΑ ΤΗΣ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΗΣ ΠΡΑΚΤΙΚΗΣ ΤΗΣ ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΗΣ ΟΜΑΔΑΣ

Προεδρείο: **Παναγιώτα Παναγοπούλου, Σωσάνα Δελήμπαση,
Ευστάθιος Καστρίτης, Δημήτριος Θεοφανίδης**

Νοσηλεύτές/Νοσηλεύτριες στην Κλινική Έρευνα
Παναγιώτης Μειμάρου, Αλέξανδρος Ιωσήφ Μπεσίρης

Συντονιστές/τριες Κλινικών μελετών
Γλυκερία Τζήμου, Αθηνά Λατσίνου

Ιατροί: Καθημερινή Πίεση και Ερευνητική Δέσμευση
Ευγενία Βέρρου

Τι αλλάζει στην πρακτική των κλινικών μελετών
στην ψηφιακή εποχή
Εύη Καλλία

Συζήτηση: Προκλήσεις και Κίνδυνοι στην ψηφιακή Υγεία -
Ερωτήσεις-Σχολιασμός

11:30-11:50 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ – ΚΑΦΕΣ

11:50-12:50 **ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΙΟ ΣΤΟΝ ΠΥΡΗΝΑ ΤΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΜΕΛΕΤΗΣ**

Προεδρείο: **Παναγιώτα Παναγοπούλου, Σωσάνα Δελήμπαση,
Ευστάθιος Καστρίτης**

Ομιλητές: **Εύη Καλλία, Καρυοφύλλης Τσιακτζής,
Αργυρώ Ταουκτσή, Θωμάς Παπαδόπουλος,
Κωνσταντίνα Νίκου**

12:50-13:50 **ΤΕΧΝΗΤΗ ΝΟΗΜΟΣΥΝΗ & ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΜΕΛΕΤΕΣ: ΑΙΣΤΗΝΕΡΕΥΝΑ – Ο ΡΟΛΟΣ ΤΩΝ ΑΛΓΟΡΙΘΜΩΝ ΣΤΗΝ ΚΛΙΝΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ**

Προεδρείο: **Αναστασία Πουλή, Νικόλαος Τζόλλας**
Ομιλητές: **Γρηγόρης Τσουμάκας, Αναστασία Σκανδάλη**

13:50-14:50 **ΔΟΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ** (σελ. 12)

14:50-15:40 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

15:40-16:40 **ΔΟΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ** (σελ. 12)

Σάββατο 1 Νοεμβρίου 2025

Κλινικές Μελέτες Ιατροτεχνολογικών & in-vitro διαγνωστικών (IVD) Προϊόντων: Η Τεχνολογία, Το Θεσμικό Πλαίσιο και Τα Πραγματικά Δεδομένα

16:40-17:40 **ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ & IN-VITRO ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ (IVD) ΠΡΟΪΟΝΤΑ: ΟΡΙΣΜΟΙ & ΣΧΕΤΙΚΗ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ**

Συντονισμός: **Δημήτριος Νίκας**

Σχολιαστές: **Γεώργιος Παπαζήσης, Χρήστος Δαραμήλας, Λεωνίδας Κληρονόμος, Ευστάθιος Βασιλειάδης, Ευαγγελία Κοράκη**

Εισαγωγή στα ιατροτεχνολογικά & in-vitro διαγνωστικά (IVD) προϊόντα

Γεώργιος Παπαζήσης

Το Ευρωπαϊκό Ρυθμιστικό Πλαίσιο για την κλινική έρευνα με Ιατροτεχνολογικά & in-vitro διαγνωστικά (IVD) προϊόντα και η εθνική εναρμόνισή του

Βίκυ Βάλλα

Συζήτηση

17:40-18:40 **ΠΑΡΟΝ ΚΑΙ ΠΡΟΟΠΤΙΚΕΣ ΣΤΗΝ ΕΛΛΗΝΙΚΗ & ΔΙΕΘΝΗ ΣΚΗΝΗ ΤΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ ΜΕ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ & IN-VITRO ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ (IVD) ΠΡΟΪΟΝΤΑ**

Συντονισμός: **Γεώργιος Παπαζήσης**

Σχολιαστές: **Ευαγγελία Κοράκη, Χρήστος Δαραμήλας, Δημήτριος Νίκας, Λεωνίδας Κληρονόμος**

Αποτύπωμα κλινικών μελετών στην Ελλάδα σήμερα και όραμα για το μέλλον

Ιωάννα Τσιάμη

Διεθνή παραδείγματα από άλλες χώρες της Ευρώπης
Αθανάσιος Ακάλεστος

Συζήτηση

18:40-19:00 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ – ΚΑΦΕΣ**

Σάββατο 1 Νοεμβρίου 2025

**19:00-20:30 ΠΡΑΓΜΑΤΙΚΑ ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑΤΑ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ ΜΕ
ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ& IN-VITRO ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ (IVD)
ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ**

Συντονισμός: **Χρήστος Σαββόπουλος**

Σχολιαστές: **Γεώργιος Παπαζήσης, Ευαγγελία Κοράκη,
Χρήστος Δαραμήλας, Δημήτριος Νίκας,
Λεωνίδας Κληρονόμος**

Καρδιαγγειακά Νοσήματα - TAVI
Βλάσης Νινιός

Διαβήτης
Ιωάννης Τούρτας

Αρτηριακή Υπέρταση
Μιχαήλ Δούμας

Χορήγηση Φαρμάκων στην Ψηφιακή Εποχή:
Αντλίες Έγχυσης & Κλινικές Μελέτες
Κωνσταντίνος Βιντζιλαίος

Συζήτηση

**20:30-21:00 ΓΕΝΙΚΑ ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ & ΛΗΞΗ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ
ΑΝΑΚΕΦΑΛΑΙΩΣΗ – ΔΡΑΣΕΙΣ – ΕΠΟΜΕΝΑ ΒΗΜΑΤΑ**

ΔΟΥΦΟΡΙΚΕΣ ΣΥΝΕΔΡΙΕΣ

Παρασκευή 31 Οκτωβρίου 2025

- 20:15-20:45 ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ  (σελ. 8)**
OVERSIGHT IN CLINICAL TRIALS: LESSONS FROM EMA AND FDA INSPECTIONS
Προεδρείο: **Σωσάνα Δελήμπαση**
Ομιλήτρια: **Μαρία Γαβριατοπούλου**

Σάββατο 1 Νοεμβρίου 2025

- 13:50-14:50 ΔΟΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ  (σελ. 9)**
ΠΟΛΛΑΠΛΟ ΜΥΕΛΩΜΑ: ΚΑΙΝΟΤΟΜΕΣ ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΕΙΣ ΚΑΙ ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗ ΤΩΝ ΛΟΙΜΩΞΕΩΝ
Προεδρείο: **Ευάγγελος Τέρπος**
Αξιοποιώντας τα Δεδομένα Πραγματικού Κόσμου για μια Εξατομικευμένη Διαχείριση
Εμμανουήλ Σπανουδάκης
Η κλινική εμπειρία από τη χορήγηση της υποβοηθούμενης υποδόριας ανοσοσφαιρίνης (fSCIg) σε ασθενείς με Δευτεροπαθείς Ανοσοανεπάρκειες
Ευστάθιος Καστρίτης
- 15:40-16:40 ΔΟΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ  (σελ. 9)**
ΤΟ ΚΛΙΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΤΩΝ ΒTKi ΑΝΑΣΤΟΛΕΩΝ ΣΤΙΣ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΕΣ ΚΑΚΟΗΘΕΙΕΣ
Προεδρείο: **Αναστασία Πουλή**
Από τη συνεχιζόμενη στην πεπερασμένης διάρκειας θεραπεία σε μη προθεραπευμένους ασθενείς με ΧΛΛ
Ιωάννης Κοτσιανίδης
Ο αναδυόμενος ρόλος των BTKis στη διαχείριση του μη προθεραπευμένου ΛΚΜ
Θεόδωρος Βασιλακόπουλος

Dasatinib/Teva



Τρόπος διάθεσης:

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ιατρού.

Τιμές πώλησης:

	Α.Τ.
Dasatinib/Teva 50 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	1.680,92 €
Dasatinib/Teva 70 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	1.650,70 €
Dasatinib/Teva 100 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	1.679,27 €

Σε περίπτωση έκδοσης νέου Δελτίου Τιμών Φαρμάκων, ισχύουν οι νεότερες τιμές.



Συν-Προώθηση με GP Pharma



ΓΑΛΙΟΝΗΣ Π. Ε.Π.Ε.

Κ.Α.Κ.: Teva B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Ολλανδία.

17 Νοέμβρη 30 | 55534 Πυλαία, Θεσσαλονίκη | Τηλ/Φαξ: 2310 911 982 | info@gp-pharma.gr | www.gp-pharma.gr

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

Για την Περιλήψη των Χαρακτηριστικών
του Προϊόντος σκανάρετε το QR code ή
απευθυνθείτε στην εταιρεία
στο τηλέφωνο 21 18805000



MULTI-GR-00066_07/2025

**HIGH
QUALITY**

**FAST
APPROVALS**

**HIGH
RECRUITMENTS**

**EFFICIENT
PROJECT MANAGEMENT**

NEXT CRO

WE THINK DIFFERENT

WE DO IT DIFFERENT

You can
CHECK-IN
for your **GLOBAL
STUDIES**



abbio

Συμμαχία Ζωής
με την Αιματολογία

• LENALIDOMIDE/ABBIO

5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg – Bt x 21 Caps

• POMALIDOMIDE/ABBIO

1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg – Bt x 21 Caps

**Αποτελεσματικότητα & Ασφάλεια
με γνώμονα την ποιότητα ζωής του ασθενούς**

Τρόπος Διάθεσης προϊόντων:

Περιορισμένη Ιατρική Συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

Για περισσότερες πληροφορίες:

abbio

ABBIO THERAPEUTICS IKE

Βάλτου 53, 17343 Άγιος Δημήτριος, Αττική

Τηλ.: 211 00 11 250

Email: info@abbio.gr

Ιστότοπος: www.abbio.gr

Για τις ΠΧΠ σκανάρετε εδώ



«Πριν τη συνταγογράφηση, συμβουλευτείτε την
Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ)
και το Εκπαιδευτικό Υλικό για τους Επαγγελματίες Υγείας.»

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή:
Συμπληρώστε την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ».

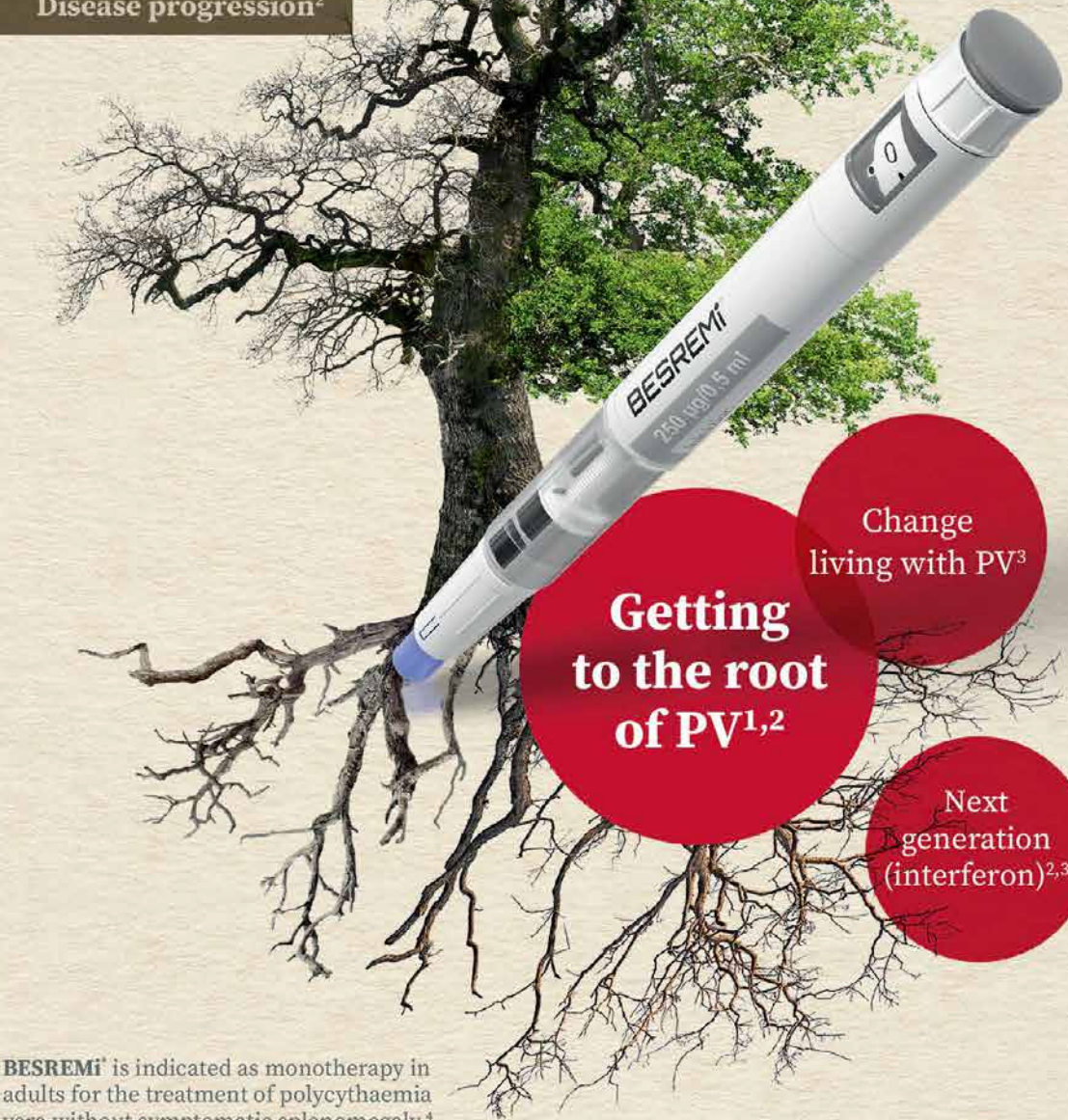
Αναφέρετε:

- ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για τα Νέα Φάρμακα 
- Τις ΣΟΒΑΡΕΣ ανεπιθύμητες ενέργειες για τα Γνωστά φάρμακα

High hematocrit values¹

Thromboembolic events²

Disease progression²



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

Change
living with PV³

Next
generation
(interferon)^{2,3}

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

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



AOP
HEALTH
AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH
Member of the AOP Health Group
Leopold-Ungar-Platz 2, 1190 Vienna, Austria
www.aop-health.com

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

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

ΕΛΛΑΔΑ: Ενδεικτική Τιμή BTx1PF. PEN+2 βελόνες για ένεση: 1643,82€.

ΕΛΛΑΔΑ: Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η διάγνωση και/ή η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό νοσοκομειακή παρακολούθηση.



ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ ΠΟΥ ΥΠΕΡΕΧΕΙ & ΔΙΑΡΚΕΙ^{1-4*}

ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΣΑΣ ΜΕ
LR-MDS & β-ΘΑΛΑΣΣΑΙΜΙΑ¹⁻⁴

Reblozyl®
(luspatercept)

*LR-MDS: σε ασθενείς TD χωρίς προηγούμενη έκθεση σε ESA: REBLOZYL® έναντι εποετίνης άλφα
β-θαλασσαιμία: NTD & TD ασθενείς: REBLOZYL® έναντι εικονικού φαρμάκου

Βιβλιογραφία: 1. REBLOZYL®, Περλήψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 02/2025 2. Cappellini MD et al, A phase 3 trial of Luspatercept in Patients with Transfusion-Dependent b-Thalassemia; N Engl J Med 2020; 382: 1219-31. DOI: 10.1056/NEJMoa1910182 3. Taher AT et al, Luspatercept for the treatment of anaemia in Non-Transfusion-Dependent b-Thalassemia (BEYOND): a phase 2, randomised, double-blind, multicentre, placebo-controlled trial. Lancet Haematol. 2022;9(10):e733-e744. 4. Della Porta M. G., Garcia-Manero G., Santini V., et al. Luspatercept versus epoetin alfa in erythropoiesis stimulating agent-naïve, transfusion-dependent, lower-risk myelodysplastic syndromes (COMMANDS): primary analysis of a phase 3, open-label, randomised, controlled trial. Lancet Haematol 2024; published online July 19. [https://doi.org/10.1016/S2352-3026\(24\)00203-5](https://doi.org/10.1016/S2352-3026(24)00203-5) Lancet Haematology 2024

 **Bristol Myers Squibb®**

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

Ενδείξεις:

- Το Reblozyl ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες για τη θεραπεία της εξαρτώμενης από μεταγγίσεις αναιμίας λόγω μυελοδυσπλαστικών συνδρόμων (ΜΔΣ) με πολύ χαμηλό, χαμηλό και ενδιάμεσο κίνδυνο
- Το Reblozyl ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες για τη θεραπεία της αναιμίας που σχετίζεται με την εξαρτώμενη από μεταγγίσεις και τη μη εξαρτώμενη από μεταγγίσεις βήτα-θαλασσαιμία

Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Ελλάδα: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284 GR-15562
Χολαργός, Αθήνα
Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585,
Ιστότοπος: www.eof.gr

Κύπρος: Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας CY-1475 Λευκωσία
Τηλ: +357 22608607, Φαξ: + 357 22608669,
Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs

Λιανική Τιμή:
Ελλάδα: REBLOZYL® 25mg 1.249,02 €. REBLOZYL® 75mg 3.639,57 €
Κύπρος: REBLOZYL® 25mg 1.474,77 €. REBLOZYL® 75mg 4.232,95 €

Συντομογραφίες:

LR-MDS: μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο χαμηλότερου κινδύνου, ESA: ερυθροποιητίνη, TD: εξάρτηση από μεταγγίσεις, NTD: χωρίς εξάρτηση από μεταγγίσεις

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

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



Ημερομηνία Αναθεώρησης Κεμένου:
02/2025

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

Posaconazole/ GenePharm®

Ποσακοναζόλη
40mg/ml, 105ml Πόσιμο ελαιώρημα

Revamox®

Σοραφενίμπη
200mg, 112 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Befeprox®

Δεφεριπρόνη
1000mg, 50 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Scan me!



SPCs

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος



Η ΠΑΓΚΟΣΜΙΑ ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ - ΣΧΟΛΙΑΣΤΕΣ

Κωνσταντίνος Αθανασάκης

Αναπληρωτής Καθηγητής Οικονομικών της Υγείας, Πανεπιστήμιο Δυτικής Αττικής

Ανδρομάχη Αθηναίου

Εκπαιδευμένη Εθελόντρια Συλλόγου Γυναικών με Καρκίνο Μαστού «Άλμα Ζωής»
ν. Θεσσαλονίκης

Αθανάσιος Ακάλεστος

Εκτελεστικός Διευθυντής Συνδέσμου Επιχειρήσεων Ιατρικών και Βιοτεχνολογικών Προϊόντων (ΣΕΙΒ)

Νικόλαος Ασκεπίδης

Πρόεδρος Συλλόγου Ασθενών με Χρόνια Λεμφοκυτταρική Λευχαιμία

Βέρα Βαζαίου

Country Head Greece Director Global Clinical Operations EMEA Johnson & Johnson

Βίκυ Βάλλα

Διευθύντρια Κανονιστικών Υποθέσεων, Evnia Group

Θεόδωρος Βασιλακόπουλος

Καθηγητής Αιματολογίας Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. «Λαϊκό», Αθήνα

Ευστάθιος Βασιλειάδης

Ph.D., MBA, FelC, M.Sc., CEO Evnia Group Denmark CEO ARETI Saudi Bioaccelerator Fund

Ευγενία Βέρρου

Αιματολόγος, Επιμελήτρια Α' ΕΣΥ, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Λίλιαν Βενετία Βιλδιρίδη

Γενική Γραμματέας Υπηρεσιών Υγείας

Κωνσταντίνος Βιντζιλαίος

Βιοϊατρικός Μηχανικός, Διευθυντής Πωλήσεων Ελλάδας Micrel AE

Μαρία Γαβριατοπούλου

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Θεραπευτικής-Ογκολογίας Ε.Κ.Π.Α., Θεραπευτική Κλινική, Ογκολογικό Τμήμα, Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν. «Αλεξάνδρα», Αθήνα

Ιωάννης Γουλής

Καθηγητής Γαστρεντερολογίας, Δ' Παθολογική Κλινική ΑΠΘ, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Χρήστος Δαραμήλας

Βιολόγος, Υπ. Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής Α.Π.Θ., Επιστημονικός Συνεργάτης Εργαστηρίου Κλινικής Φαρμακολογίας Α.Π.Θ., MSc, «Κλινική και Βιομηχανική Φαρμακολογία και Τοξικολογία», MSc «Φροντίδα στον Σακχαρώδη Διαβήτη», Πρόεδρος της Πανελλήνιας Ομοσπονδίας Σωματείων Συλλόγων Ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη (Π.Ο.Σ.Σ.Α.Σ.ΔΙΑ.), Αντιπρόεδρος Β' της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρίες και Χρόνιες Παθήσεις (Ε.Σ.Α.μεΑ.)

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ - ΣΧΟΛΙΑΣΤΕΣ

Σωσάνα Δελήμπαση

Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική-Λεμφωμάτων Κλινική, Μ.Μ.Μ.Ο.,
Γ.Ν. «Ο Ευαγγελισμός», Αθήνα

Βασίλειος Δήμος

Πρόεδρος του Ελληνικού Συλλόγου Θαλασσαιμίας (ΕΣΘΑ)

Μιχαήλ Δούμας

Καθηγητής Παθολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Σχολή Επιστημών Υγείας Α.Π.Θ.,
Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Μάριος Θεμιστοκλέους

Υφυπουργός Υγείας

Δημήτριος Θεοφανίδης

Αναπληρωτής καθηγητής, Τμήμα Νοσηλευτικής, ΔΙΠΑΕ

Κωστής Καγγελίδης

CEO, Gnomon Informatics SA

Γεώργιος Καλαμίτσης

Διευθυντής "Promitheas"

Εύη Καλλία

Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Αιματολογικό Ογκολογικό Τμήμα, Α.Ν. «Θεαγένειο»,
Θεσσαλονίκη

Χαρίκλεια Κανή

Φαρμακοποιός, MSc, PhD, Τμήμα Σχεδιασμού & Παρακολούθησης Χορήγησης
Φαρμάκων, Διεύθυνση Φαρμάκου, ΕΟΠΥΥ - Προϊσταμένη Τμήματος Σχεδιασμού
και Παρακολούθησης Χορήγησης Φαρμάκων ΕΟΠΠΥ

Γεώργιος Καπετανάκης

Πρόεδρος Δ.Σ. της Ελληνικής Ομοσπονδίας Καρκίνου (ΕΛΛΟΚ)

Ευστάθιος Καστρίτης

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

Ειρήνη Κατωδρύτου

Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Λεωνίδας Κληρονόμος

Αναπληρωτής Προϊστάμενος, Τμήμα κλινικών Δοκιμών, Διεύθυνση Φαρμακευτικών
Μελετών & Έρευνας, Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων (ΕΟΦ)

Ευαγγελία Κοράκη

Πρόεδρος, HACRO (Ελληνικού Συλλόγου των CRO's), Πρόεδρος & Διευθύνουσα
Σύμβουλος, Coronis Research AE

Ιωάννης Κοτσιανίδης

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

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ - ΣΧΟΛΙΑΣΤΕΣ

Νικόλαος Κριθαρίδης

Διοικητής, Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Κωνσταντίνος Κωστίκας

Φαρμακοποιός, Διδάκτωρ Πληροφορικής Managing Partner, HIPA

Ιωάννης Κωτσιόπουλος

Γενικός Διευθυντής PhARMA Innovation Forum (PIF)

Αθηνά Λατσίνογλου

Συντονίστρια Κλινικής Έρευνας Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Αθανασία Μανδάλου

Υπεύθυνη Διαχείρισης Κλινικών Μελετών, Γ.Ν. «Παπαγεωργίου», Θεσσαλονίκη

Ασημίνα Ματαυτσή

Καθηγήτρια Οφθαλμολογίας-Παιδοφθαλμολογίας-Στραβισμού Α.Π.Θ., Β' Οφθαλμολογική Κλινική Α.Π.Θ., Γ.Ν. «Παπαγεωργίου», Θεσσαλονίκη

Παναγιώτης Μειμάρογλου

Π.Ε. Msc Νοσηλεύτης Κλινικής Έρευνας, Προϊστάμενος Χ.Ο.Τ., Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Παναγιώτα Μήτρου

MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Διαβητολόγος, Προϊσταμένη Αυτοτελούς Τμήματος Θεραπευτικών Πρωτοκόλλων και Μητρώων Ασθενών, Υπουργείο Υγείας

Μαίρη Μικέ

Καθηγήτρια Νεοελληνικής Φιλολογίας, Τμήμα Φιλολογίας Α.Π.Θ

Αλέξανδρος-Ιωσήφ Μπεσίρης

Νοσηλεύτης Κλινικής Έρευνας, Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Παναγιώτης Μπογιατζίδης

Διοικητής 4ης Υ.ΠΕ. Μακεδονίας και Θράκης

Αναστάσιος Μπούτης

Παθολόγος Ογκολόγος. Διευθυντής Γ' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Κωνσταντίνα Νίκου

Νοσοκομειακός Φαρμακοποιός, MSc, PhD, Διευθύντρια ΕΣΥ, Γ.Ν. Παίδων «Η Αγία Σοφία», Αθήνα

Δημήτριος Νίκας

Πρόεδρος του Συνδέσμου Επιχειρήσεων Ιατρικών & Βιοτεχνολογικών Προϊόντων (ΣΕΙΒ), Διευθύνων Σύμβουλος Medtronic Hellas

Βλάσης Νινιός

Επεμβατικός Καρδιολόγος, Διευθυντής Καρδιολογικής Κλινικής, Διαβαλκανικό Ιατρικό Κέντρο, Θεσσαλονίκη

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ - ΣΧΟΛΙΑΣΤΕΣ

Βασιλική Παλαμούτη

Μοριακός Βιολόγος & Γενετίστρια, Υπεύθυνη Μητρώων της Ένωσης Σπανίων Ασθενών Ελλάδος (Ε.Σ.Α.Ε.)

Παναγιώτα Παναγοπούλου

Lead Local Trial Manager, Global Clinical Operations, Janssen-Cilag Pharmaceutical Single Member SACI

Δέσποινα Παντελίδου

Αιματολόγος, Διευθύντρια ΕΣΥ, Α' Παθολογική Κλινική, Μονάδα Μεσογειακής Αναιμίας, Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ», Θεσσαλονίκη

Θωμάς Παπαδόπουλος

Διευθυντής Φαρμακείου, Ιατρικό Διαβαλκανικό Θεσσαλονίκης - Διεθνές Ογκολογικό Κέντρο, Θεσσαλονίκη

Γεώργιος Παπαζήσης

Καθηγητής Κλινικής Φαρμακολογίας, Μονάδα Κλινικών Ερευνών, Τμήμα Ιατρικής Α.Π.Θ., Γ.Ν. «Παπαγεωργίου», Θεσσαλονίκη

Κωνσταντίνος Παπαζήσης

MD, PhD, Ογκολόγος, Διευθυντής 3ης Ογκολογικής Κλινικής, Ιατρικό Διαβαλκανικό Κέντρο, Θεσσαλονίκη

Αναστασία Πουλή

Αιματολόγος, Επιστημονική Υπεύθυνη Αιματολογικού Τμήματος Παθολογικού Τομέα και Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας», Αθήνα

Χρήστος Σαββόπουλος

Καθηγητής Παθολογίας ΑΠΘ, Διευθυντής Α' Προπαιδευτικής Παθολογικής Κλινικής & Μονάδας Αυξημένης Φροντίδας (Stroke Unit) Κέντρο Αριστείας Υπέρτασης, Π.Γ.Ν. «ΑΧΕΠΑ», Θεσσαλονίκη

Σύνθια Σάπικα

Δημοσιογράφος, Γενική Διευθύντρια EPT3

Αναστασία Σερβίνη

Φιλολόγος, Εκπαιδευτικός

Αναστασία Σκανδάλη

Αιματολόγος, Διευθύντρια, Θεραπευτήριο «ΥΓΕΙΑ», Αθήνα

Εμμανουήλ Σπανουδάκης

Αναπληρωτής Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ., Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης, Αλεξανδρούπολη

Αργυρώ Ταουκτσή

PHD, Νοσοκομειακός Φαρμακοποιός ΕΣΥ, Διευθύντρια Φαρμακείου, Α.Ν. «Θεαγένειο», Θεσσαλονίκη

Νικολέτα Τελιορίδου

Πρόεδρος του Πανελληνίου Συλλόγου Ασθενών με Πολλαπλούν Μυέλωμα και Φίλων

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ - ΣΧΟΛΙΑΣΤΕΣ

Ευάγγελος Τέρπος

Αιματολόγος, Καθηγητής Θεραπευτικής-Αιματολογίας, Μονάδα Πλασματοκυτταρικών Δυσκρασιών, Θεραπευτική Κλινική, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «Αλεξάνδρα», Αθήνα

Γλυκερία Τζήμου

Ψυχολόγος, Master in Business Administration (MBA), Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν. «Θεαγένειο» & Διαχείριση έργων ΕΛΚΕ Α.Π.Θ.

Νικόλαος Τζόλλας

Αντιπεριφερειάρχης Ψηφιακής Διακυβέρνησης

Ιωάννης Τούρτας

Ειδικός Παθολόγος, Μετεκπαιδευθείς στη Διαβητολογία, Θεσσαλονίκη

Δημήτριος Γ. Τσαλικάκης

Διοικητής 3ης Υ.ΠΕ. Μακεδονίας

Καρυοφύλλης Τσιακιτζής

Νοσοκομειακός Φαρμακοποιός - Διευθυντής ΕΣΥ, Διευθυντής Φαρμακείου, Γ.Ν. «Γ. Παπανικολάου», Θεσσαλονίκη

Ιωάννα Τσιάμη

Medical Affairs Program Manager Greece, Italy, Israel/Medtronic

Γρηγόρης Τσουμάκας

Καθηγητής Μηχανικής Μάθησης και Ανακάλυψης Γνώσης, Αριστοτέλειο Πανεπιστήμιο Θεσσαλονίκης, Συνιδρυτής και Επιστημονικός Σύμβουλος, Medoid AI

Μιχαήλ Χειμώνας

General Manager, Hellenic Association of Pharmaceutical Companies

Ιωάννης Χονδρέλης

Διευθυντής Ιατρικού Τμήματος, ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ - ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.

Θεοδώρα Ψαλτοπούλου

Παθολόγος, Καθηγήτρια Θεραπευτικής, Επιδημιολογίας & Προληπτικής Ιατρικής, Θεραπευτική Κλινική ΕΚΠΑ, Αθήνα

Ο 1^{ος} εγκεκριμένος JAK1/2 & ACVR1 αναστολέας.¹

Μια θεραπεία για
τη διαχείριση της
ΣΠΛΗΝΟΜΕΓΑΛΙΑΣ ή
των **ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΩΝ**
σε ασθενείς με
ΜΥΕΛΟΪΝΩΣΗ



μέτρια
έως σοβαρή
ΑΝΑΙΜΙΑ¹

Για την Περίληψη
των Χαρακτηριστικών του
Προϊόντος σκανάρετε το **QR code**.
Σε έντυπη μορφή είναι διαθέσιμη
κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία.



Omjjara ▼
momelotinib

Λιανική Τιμή: € 5141,54

% επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%.

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της Θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού. Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του υλικού/καταχώρησης. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία για επιβεβαίωση πλήρως ενημερωμένων δεδομένων, για οποιαδήποτε πληροφορία ή/και αναφορά Ανεπιθύμητων Ενεργειών στο τηλέφωνο 210 6882100.

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

Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν παραχωρηθεί στον Όμιλο εταιρειών GSK. ©2025 Όμιλος εταιρειών GSK ή δικαιούπαρχος του Ομίλου GSK

Σύνοψη του προφίλ ασφαλείας¹:

Η ασφάλεια του Omjjara αξιολογήθηκε σε τρεις τυχαιοποιημένες, ελεγχόμενες με δραστικό παράγοντα, πολυκεντρικές μελέτες σε ενήλικες με μυελοϊνώση (MOMENTUM, SIMPLIFY-1, και SIMPLIFY-2). Σε αυτές οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν διάρροια (23%), Θρομβοπενία (21%), ναυτία (17%), κεφαλαλγία (13%), Ζάλη (13%), κόπωση (12%), εξασθένηση (11%), κοιλιακό άλγος (11%) και βήχας (10%). Η πιο συχνή σοβαρή ανεπιθύμητη ενέργεια (Βαθμού ≥ 3) ήταν η Θρομβοπενία (12%).

Βιβλιογραφία

1. Omjjara (momelotinib) Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Μάρτιος 2025

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



Dexacort®

Dexamethasone



Polidma

Pomalidomide



Renalyd

Lenalidomide

DEXACORT® SOLU/TAB 8MG/TAB X 30 tabs σε Alu-Alu blister
Τρόπος διάθεσης: Με ιατρική συνταγή

111,04€

DEXACORT® SOLU/TAB 40MG/TAB BT X 10 tabs σε Alu-Alu blister
Τρόπος διάθεσης: Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται πε-
συνταγή από ειδικό ιατρό & παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της α-
RENALYD® CAPS 10MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 1937,37 €
RENALYD® CAPS 15MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 2042,39 €
RENALYD® CAPS 25MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 2560,48 €
RENALYD® CAPS 5MG/CAP BT X 21 CAPS (BLISTERS OPA/ALU/PVC/ALU) 1982,07 €

249,08€
ριορισμένη ιατρική
γωγής

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

POLIDMA CAPS 1MG/CAP BT x 21 x1 CAPS (σε OPA/ALU/PVC/ALU unit-dose blister)	4270,96 €
POLIDMA CAPS 2MG/CAP BT x 21 x1 CAPS (σε OPA/ALU/PVC/ALU unit-dose blister)	4393,32 €
POLIDMA CAPS 3MG/CAP BT x 21 x1 CAPS (σε OPA/ALU/PVC/ALU unit-dose blister)	4734,82 €
POLIDMA CAPS 4MG/CAP BT x 21 x1 CAPS (σε OPA/ALU/PVC/ALU unit-dose blister)	4387,40 €

Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της थेρ-
και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθη-
σής ειδικού ιατρού.

Λιανική Τιμή Δ.Τ. 09/2025

Σε περίπτωση έκδοσης νέου δελτίου Τιμών Φαρμάκων, ισχύουν οι νεότερες τιμές

DPR-Ad-03-0925

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

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε
τη ΠΧΠ των προϊόντων α οι οποίες υπάρχουν
διαθέσιμες από την εταιρεία, εφόσον ζητηθούν.



innovis
Future health today

INNOVIS PHARMA A.E.B.E.
Λεωφ. Κηφισίας 44
Μαρούσι, 15125
Τ: +30 2162005600
F: +30 2106664804
www.innovispharma.gr

innohep®

tinzaparin sodium



Χορηγείται με ιατρική συνταγή.
Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες επικοινωνήστε
με την LEO Pharmaceutical Hellas S.A.

Για το ισχύον δελτίο τιμών
των φαρμάκων της LEO Pharma
σκανάρετε εδώ



LEO Pharmaceutical Hellas S.A
Παπανικολή 22Α, 15232, Χαλάνδρι
Τηλ: 212 222 5000
contact@leo-pharma.com
αφ. ΓΕΜΗ 117058301000

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε

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



Advancing the care of
patients with thrombosis

© LEO Pharma copyright - GR_inn_adv_Nov_2024- MAT-71106.
All LEO Pharma trademarks mentioned belong to the LEO Pharma Group.



ELREXFIO
(elranatamab)

BESPONSA®
inotuzumab ozogamicin INJECTION
FOR IV INFUSION

DAURISMO®
glasdegib tablets

MYLOTARG®
(gemtuzumab ozogamicin) INJECTION
FOR IV INFUSION

Bosulif®
bosutinib tablets

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

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

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

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Ευχαριστούμε θερμά τις φαρμακευτικές εταιρείες
για την πολύτιμη οικονομική στήριξή τους.

abbio

AOP
HEALTH

 **Bristol Myers Squibb®**

 **Galenica**

For People. For Science. For Life.


gnomon
INFORMATICS S.A.

GSK


INTEGRIS
PHARMA

Johnson & Johnson

 **Lilly**
ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ


medicaire

 **Pfizer**

 **RAFARM**

 **Roche**

 **Swixx** BioPharma

 **Takeda**

teva

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Ευχαριστούμε θερμά τις φαρμακευτικές εταιρείες
για την πολύτιμη οικονομική στήριξή τους.



ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Διοργάνωση

Φορέας: Επιστημονική Εταιρεία Διαρκούς Εκπαίδευσης στην Κλινική Έρευνα (Ε.Ε.ΔΙ.Ε.Κ.Ε.) σε συνεργασία με Αιματολογικό-Ογκολογικό Τμήμα, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»

Τόπος Διεξαγωγής Συνεδρίου

Ξενοδοχείο Mediterranean Palace – Θεσσαλονίκη

Διαδικασία εγγραφής

Απαραίτητη προϋπόθεση για την εγγραφή είναι η συμπλήρωση της ηλεκτρονικής ΦΟΡΜΑΣ ΕΓΓΡΑΦΗΣ, την οποία θα βρείτε στην ιστοσελίδα της Γραμματείας της Εκδήλωσης www.congressworld.gr.

Μοριοδότηση

Χορηγούνται **14,5** Ευρωπαϊκά Μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (European CME Credits/ECMECs) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο.

Πιστοποιητικό Παρακολούθησης

Πιστοποιητικό Συμμετοχής δικαιούνται όλοι οι εγγεγραμμένοι σύνεδροι, οι οποίοι θα παρακολουθήσουν τις εργασίες του Συνεδρίου. Για την παραλαβή του Μοριοδοτημένου Πιστοποιητικού Συμμετοχής, κρίνεται απαραίτητη η παρακολούθηση του 60% του συνόλου των ωρών του Επιστημονικού Προγράμματος. Ο χρόνος παρακολούθησης θα καταγράφεται τόσο από τη φυσική παρουσία των συνέδρων εντός της αίθουσας ομιλιών, όσο και από τον χρόνο της online παρακολούθησης στην πλατφόρμα μετάδοσης και θα συνυπολογιστούν για την παραλαβή του Μοριοδοτημένου Ηλεκτρονικού Πιστοποιητικού Παρακολούθησης (E-certificate). Η έκδοση του E-certificate θα μπορεί να γίνει 3 μέρες μετά από τη λήξη του Σεμιναρίου, ακολουθώντας τις κατάλληλες οδηγίες που θα παραλάβουν στο e-mail της εγγραφής τους οι εγγεγραμμένοι σύνεδροι.

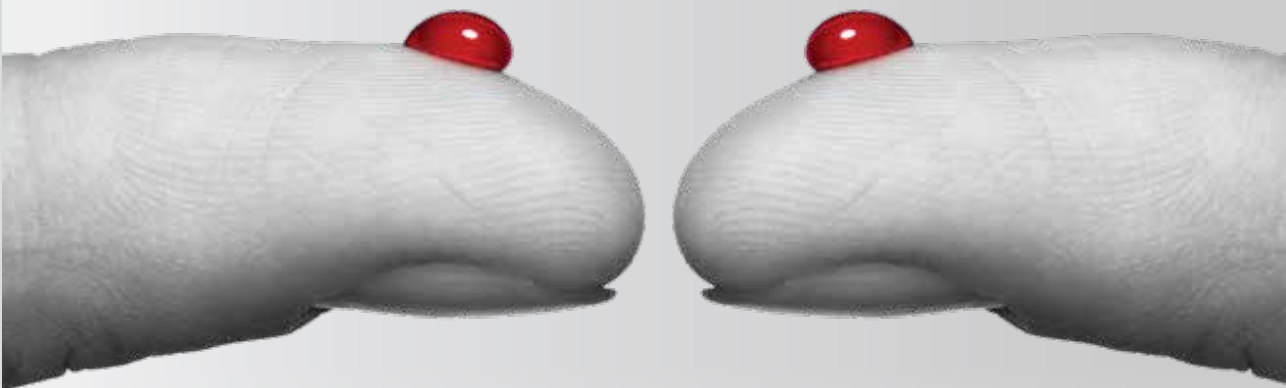
Πληροφορίες - Γραμματεία



Congress World

📍 Μιχαλακοπούλου 27, 115 28 Αθήνα,
☎ 210 7210001, 210 7222518
✉ info@congressworld.gr
💻 www.congressworld.gr

Δυο σταγόνες αίμα δεν μοιάζουν ποτέ σαν δυο σταγόνες



Κάθε σταγόνα αίμα είναι διαφορετική. Κάθε ασθενής είναι διαφορετικός.

Για το λόγο αυτό χρειάζεται μια **εξατομικευμένη προσέγγιση**.
Στη **Roche** αναπτύσσουμε **καινοτόμες θεραπευτικές επιλογές** που
προσαρμόζονται στις διαφορετικές ανάγκες των ασθενών κι έχουν
αλλάξει σημαντικά τη θεραπεία των αιματολογικών κακοηθειών.

Για **περισσότερο από 25 χρόνια** επενδύουμε στην έρευνα με
επίκεντρο όχι απλώς τον άνθρωπο, αλλά κάθε άνθρωπο.¹⁻⁵

REVESE

MabThera[®] SC
Rituximab Subcutaneous

GAZYVARO[®]
obinutuzumab

POLIVY[™]
polatuzumab vedotin

Lunsumio[®]
mosunetuzumab

COLUMVI[™]
glotamab

1. ΠΧΠ προϊόντος MabThera[®] SC 2. ΠΧΠ προϊόντος Gazyvaro[®] 3. ΠΧΠ προϊόντος Polivy[®] 4. ΠΧΠ προϊόντος Lunsumio[®] 5. ΠΧΠ προϊόντος Columvi[®]

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

Τρόπος διάθεσης: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικευση και εμπειρία.

Roche (Hellas) A.E.

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

POLIVY 140mg/30mg: Κόνις για πυκνό σκεύασμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

140mg: N.T.: 8.243,83 € - Α.Τ.: 9.913,35 €, **30mg:** N.T.: 1.762,45 € - Α.Τ.: 2.145,36 €

Lunsumio 1mg/30mg: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

1mg: N.T.: 207,18 € - Α.Τ.: 273,56 €, **30mg:** N.T.: 6.218,38 € - Α.Τ.: 7.477,72 €

COLUMVI 2,5mg/10mg: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

2,5mg: N.T.: 751,75 € - Α.Τ.: 939,45 €, **10mg:** N.T.: 3.006,59 € - Α.Τ.: 3.615,47 €

GAZYVARO: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

1.000mg: N.T.: 2.221,37 € - Α.Τ.: 2.690,87 €

MabThera SC 1400mg: Διάλυμα για υποδόρια ένεση.

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

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

...να αναζητάμε νέες,
καινοτόμες θεραπείες
σε όλο τον κόσμο

Αυτή είναι η αποστολή μας στην INTEGRIS Pharma.

Να αναζητάμε σε όλο τον κόσμο καινοτόμες θεραπείες αιχμής, για να καλύπτουμε ανεκπλήρωτες θεραπευτικές ανάγκες των ασθενών με σπάνιες και απειλητικές για τη ζωή νόσους.

Σήμερα, διαθέτουμε ένα ευρύ χαρτοφυλάκιο προϊόντων για αιματολογικές και ογκολογικές παθήσεις, για σπάνιες και γενετικές μεταβολικές νόσους και για τη φροντίδα δερματικών ελκών, μέσω συνεργασιών με κορυφαίες, διεθνείς βιοφαρμακευτικές εταιρείες.

Όραμά μας είναι να μπορούμε να προσφέρουμε την κατάλληλη θεραπευτική λύση στις εξατομικευμένες ανάγκες κάθε ασθενή στη χώρα μας, στις θεραπευτικές κατηγορίες που δραστηριοποιούμαστε.

Μάθετε περισσότερα στο www.integriss.gr