

# Cancer2021 – Guidelines

25 – 27 Ιουνίου 2021

Electra Palace Θεσσαλονίκη

ΟΡΓΑΝΩΣΗ



Ε.Ε.Ν.

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΝΕΟΠΛΑΣΙΩΝ

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ



ΕΤΑΙΡΕΙΑ  
ΟΓΚΟΛΟΓΩΝ  
ΠΑΘΟΛΟΓΩΝ  
ΕΛΛΑΔΑΣ

ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ



ΘΑ ΧΟΡΗΓΗΘΟΥΝ  
13 ΜΟΡΙΑ  
ΣΥΝΕΧΙΖΟΜΕΝΗΣ  
ΙΑΤΡΙΚΗΣ  
ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗΣ  
(CME-CPD)

Τηλ.: 210 6897552-3  
Φαξ: 210 6897555  
E-mail: info@gk.gr  
Site: www.gk.gr

# Cancer2021 – Guidelines

## ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

### Πρόεδροι

Κοραντζής Ι.  
Λαζαρίδης Γ.

### Μέλη

Βαλούκας Δ.  
Διονυσόπουλος Δ.  
Ευθυμιάδης Κ.  
Ζαΐρη Ε.  
Πολυχρονίδου Γ.

## ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

### Πρόεδροι

Κοραντζής Ι.  
Λαζαρίδης Γ.

### Μέλη

Mauri D.  
Αγοραστός Α.  
Διονυσόπουλος Δ.  
Ευθυμιάδης Κ.  
Ζαΐρη Ε.  
Καμπλέτσας Ε.  
Κοραντζής Ι.  
Μακατσώρης Θ.  
Μισαπλίδου Δ.  
Μπουκοβίνας Ι.  
Παπακοτούλας Π.  
Συγγελάκης Μ.  
Τσολακίδης Δ.  
Φορούλης Χ.

25–27 ΙΟΥΝΙΟΥ 2021

ELECTRA PALACE  
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ

Αγαπητοί συνάδελφοι και συνεργάτες,

Με ιδιαίτερη χαρά σας καλωσορίζουμε στο συνέδριο με τίτλο «**Cancer2021-Guidelines**», που θα πραγματοποιηθεί στις **25 - 27 Ιουνίου 2021**, στο ξενοδοχείο **Electra Palace** στη **Θεσσαλονίκη**.

Μετά την επιτυχία της περσινής χρονιάς, το συνέδριο διοργανώνεται και φέτος από την Ελληνική Εταιρεία Νεοπλασιών και φιλοδοξεί να καθιερωθεί με τη μορφή μίας εποικοδομητικής ετήσιας συνάντησης, στη διάρκεια της οποίας θα δίνεται έμφαση στις κατευθυντήριες οδηγίες, ειδικότερα στις εξελίξεις, στα οφέλη, στη χρησιμότητα αλλά και στους περιορισμούς που αυτές παρουσιάζουν. Στόχος κάθε επιμέρους θεματικής ενότητας είναι να παρέχει συνοπτικά μεν, σφαιρικά δε και σε μορφή αλγορίθμου, τα νεότερα δεδομένα γύρω από τη θεραπευτική διαφόρων τύπων του καρκίνου.

Μεταλαμπαδεύοντας τη γνώση και την εμπειρία, σκοπός μας είναι να ευνοηθεί το «brainstorming» μεταξύ ομιλητών και κοινού, προκειμένου να γεφυρωθεί ένας διάλογος, ο οποίος με τη σειρά του θα συμβάλλει στην καλύτερη αντιμετώπιση των δυσκολιών που καλούνται να ξεπεράσουν οι επιστήμονες υγείας στην καθημερινή κλινική πρακτική.

Η παρουσία σας και η συμμετοχή σας θα μας τιμήσει ιδιαίτερα και θα συντείνει καθοριστικά στην επιτυχία της εκδήλωσης.

Με εκτίμηση,

**Οι Πρόεδροι**

**Γεώργιος Λαζαρίδης**

MD, PhD

Παθολόγος – Ογκολόγος

Κλινική Παθολογίας – Ογκολογίας Α.Π.Θ.

Γ.Ν.Θ. ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ

**Ιπποκράτης Κοραντζής**

MD, PhD

Παθολόγος – Ογκολόγος

Κλινική «ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ», Θεσσαλονίκη

# Cancer2021 – Guidelines

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 25 ΙΟΥΝΙΟΥ

**14:00 – 14:50** Εγγραφές

**14:50 – 15:00** Χαιρετισμός Προέδρων

**15:00 – 16:20** ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ:  
**Μελάνωμα**  
Προεδρείο:  
Γ. Λαζαρίδης, Ι. Μπουκοβίνας

**Ο ρόλος της επικουρικής  
θεραπείας στο μελάνωμα**  
Εισηγητής: Γ. Λαζαρίδης

Sponsored by  **MSD**  
INVENTING FOR LIFE

**Η αμφιλεγόμενη θέση του  
χειρουργείου στο στάδιο III**  
Εισηγητής: Α. Παπάς

**Διερευνώντας το θεραπευτικό  
τοπίο του μεταστατικού  
μελανώματος**  
Εισηγητής: Α. Λασκαράκης

Συζήτηση

**16:20 - 17:00** ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ

**17:00 – 19:10** ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ:  
**Καρκίνος μαστού**  
Προεδρείο:  
Ι. Κοραντζής, Δ. Δραγούμης

**Το εξελισσόμενο τοπίο του  
καρκίνου μαστού: Η μοριακή  
ταξινόμηση και ρόλος του  
παθολογοανατόμου**  
Εισηγητής: Μ. Μπόμπος

**HR (+) προχωρημένος καρκίνου  
μαστού: Ανακαλύπτοντας το  
βέλτιστο θεραπευτικό  
αλγόριθμο. CDK4/6 – αλλάζουν  
την πορεία της νόσου;  
Ιχνηλατώντας τους ασθενείς με  
PIK3CA μεταλλάξεις**  
Εισηγητής: Γ. Κεσίσης

**25–27 ΙΟΥΝΙΟΥ 2021**

**ELECTRA PALACE  
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ**

**HER2 (+) καρκίνος μαστού:  
Το παν-όραμα της αντί-HER2  
στόχευσης**

Εισηγήτρια: Ε. Ζαΐρη

Sponsored by



**Τριπλά αρνητικός καρκίνος  
μαστού: Τρέχουσες εξελίξεις και  
προκλήσεις**

Εισηγήτρια: Σ. Ζλατίντον

**Ογκοπλαστική χειρουργική στον  
καρκίνο μαστού: Αξιοποιώντας  
στο μέγιστο τις τεχνικές  
διατήρησης μαστού**

Εισηγητής: Δ. Κοκώνης

Συζήτηση

**ΣΑΒΒΑΤΟ 26 ΙΟΥΝΙΟΥ**

**10:00 – 11:20**

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ:

**Καρκίνος ωοθηκών**

Προεδρείο:

Π. Παπακοτούλας, Δ. Τσολακίδης

**Πρωτογενές κυτταρομειωτικό  
χειρουργείο έναντι εισαγωγικής  
χημειοθεραπείας: Η συζήτηση  
συνεχίζεται...**

Εισηγητής: Δ. Τσολακίδης

**Συστηματική θεραπεία στην 1η  
γραμμή του καρκίνου ωοθηκών:  
Τι ισχύει;**

Εισηγητής: Δ. Βαλούκας

**Το μέλλον στην 1η γραμμή του  
καρκίνου ωοθηκών**

Εισηγήτρια: Κ. Ψιάνου

Συζήτηση

**11:20 – 11:40**

ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ

**11:40 – 14:00**

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ:

**Μη μικροκυτταρικός καρκίνος του  
πνεύμονα**

Προεδρείο:

Χ. Φορούλης, , Ε. Καραμπρούσης

**Προσυμπτωματικός έλεγχος στον  
καρκίνο πνεύμονα: Μύθος ή  
πραγματικότητα η μείωση της  
θνητότητας;**

Εισηγήτρια: Χ. Παπά

# Cancer2021 – Guidelines

## Προεχειρητική θεραπεία στον ΜΜΚΠ

Εισηγήτρια: Ε. Μπιζιώτα

## Ανοσοθεραπεία στο στάδιο III ΜΜΚΠ

Εισηγητής: Γ. Λαζαρίδης

Sponsored by  AstraZeneca

## Η σημασία της διπλής αναστολής των σημείων ανοσολογικού ελέγχου στην θεραπεία 1ης γραμμής

Εισηγητής: Β. Παπαδόπουλος

Sponsored by  Bristol Myers Squibb

## Οδηγές μεταλλάξεις στο ΜΜΚΠ: Πότε και πώς πρέπει να ελεγχθούν; Πώς διαμορφώνεται ο θεραπευτικός αλγόριθμος του σήμερα

Εισηγητής: Α. Μπόκας

Συζήτηση

**14:00 – 14:30**

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΛΕΞΗ

## Η οδηγός μετάλλαξη KRAS G12C σε ασθενείς με ΜΜΚΠ

Προεδρείο: Δ. Διονυσόπουλος

Εισηγητής: Κ. Ευθυμιάδης

Sponsored by  AMGEN  
Oncology

**14:30 – 15:30** ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ

**15:30 – 17:30** ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ:

## Ουροποιογεννητικός καρκίνος

Προεδρείο:

Δ. Διονυσόπουλος, D. Mauri

## Κριτήρια για τη διαμόρφωση θεραπευτικών επιλογών στην 1η και 2η γραμμή θεραπείας του μεταστατικού καρκίνου νεφρού

Εισηγητής: Δ. Διονυσόπουλος

Sponsored by  IPSEN  
Innovation for patient care

## Η υπόσχεση της ανοσοθεραπείας: Βελτιστοποιώντας τη θεραπεία των ασθενών με ουροθηλιακό καρκίνο

Εισηγητής: Ε. Καμπλέτσας

Sponsored by  MERCK

## Ο ρόλος της ακτινοθεραπείας στη σύγχρονη αντιμετώπιση των καρκίνων του ουροποιητικού

Εισηγήτρια: Δ. Μισαλίδου

## Το διαρκώς μεταβαλλόμενο τοπίο στην αντιμετώπιση του καρκίνου του προστάτη

α) ορμονοευαίσθητη νόσος

Εισηγητής: Ε. Ντουβέλης

**25–27 ΙΟΥΝΙΟΥ 2021**

**ELECTRA PALACE  
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ**

10:00 – 10:20

ΔΙΑΛΕΞΗ:

**Η πρόκληση της διαχείρισης της θρομβοεμβολικής νόσου σε ασθενείς με ενεργό γαστρικό καρκίνο**

Προεδρείο: Γ. Λαζαρίδης  
Εισηγήτρια: Σ. Λέββα

10:20 – 13:00

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ:

**Καρκίνος πεπτικού**

Προεδρείο: Θ. Μακατσώρης, Δ. Βαλούκας

**Ο ρόλος του γαστρεντερολόγου στην ελάχιστη επεμβατική αντιμετώπιση των πρώιμων επιφανειακών καρκινωμάτων πεπτικού**

Εισηγητής: Σ. Μπασιούκας

**Neoadjuvant και adjuvant θεραπεία στον καρκίνο στομάχου και καρδιοοισοφαγικής συμβολής**

Εισηγητής: Α. Αγοραστός

**Η ανοσοθεραπεία στον καρκίνο του ανωτέρου πεπτικού. Τι αλλάζει;**

Εισηγήτρια: Ε.Ι. Περδικούρη

Sponsored by  Bristol Myers Squibb®

**Θεραπευτικά διλήμματα στον μεταστατικό κολο-ορθικό καρκίνο: Αντιμετώπιση της δυνητικά εξαιρεσίμης μεταστατικής νόσου**

Εισηγητής: Κ. Βασιλειάδης

**Μεταστατικός κολο-ορθικός καρκίνος: Υπάρχει βέλτιστη θεραπευτική αλληλουχία στη νέα εποχή της μοριακής ταξινόμησης;**

Εισηγητής: Γ. Ζαρκαβέλης

Sponsored by  MERCK

**Παγκρεατικός καρκίνος: Νεότερα δεδομένα στην αντιμετώπιση της τοπικά προχωρημένης και μεταστατικής νόσου στην εποχή της ιατρικής ακρίβειας**

Εισηγήτρια: Κ. Λόγα

Συζήτηση

**13:00** Λήξη – Συμπεράσματα

**Το διαρκώς μεταβαλλόμενο τοπίο στην αντιμετώπιση του καρκίνου του προστάτη**

**β) ευνοχοάντοχη νόσος**

Εισηγητής: Ζ. Ζαφειρίου

Συζήτηση

17:30 – 19:10

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ:

**Ψυχοκοινωνική Ογκολογία**

Προεδρείο: Μ. Συγγελάκης,  
Γ. Πολυχρονίδου

**Η ανακοίνωση της άσχημης είδησης στον ογκολογικό ασθενή. Το δίλημμα της ανακοίνωσης ή της «απόκρυψης» των νέων**

Εισηγητής: Μ. Συγγελάκης

**Ζωή «ξενώνοντας» τον καρκίνο. Παρουσίαση περιστατικών**

Εισηγήτρια: Γ. Πορφύρη

**Κατάθλιψη, άγχος και δυσφορία (distress) σε ογκολογικούς ασθενείς**

Εισηγητής: Α. Μπλέκας

**Η σημασία της στήριξης της οικογένειας κατά τη διάρκεια της ασθένειας μέλους της.**

Εισηγήτρια: Α. Αμασλίδου

Συζήτηση

# Cancer2021 – Guidelines

## ΤΙΤΛΟΙ ΠΡΟΕΔΡΩΝ – ΟΜΙΛΗΤΩΝ

### **Mauri Davide**

Επικ. Καθηγητής Ογκολογίας  
Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων

### **Αγοραστός Αντώνιος**

Παθολόγος – Ογκολόγος, Επιμ. Β΄  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

### **Αμασλίδου Ανθή**

Ψυχίατρος, Ψυχοθεραπεύτρια- Οικογενειακή Θεραπεύτρια,  
Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»

### **Βαλούκας Δημήτριος**

Παθολόγος – Ογκολόγος, Επιμ. Α΄,  
Πανεπ. Παθολογική – Ογκολογική Κλινική Α.Π.Θ.  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

### **Βασιλειάδης Κωνσταντίνος**

Γεν. Χειρουργός, Δ/ντης ΕΣΥ  
Α΄ Χειρουργική Κλινική  
Γ.Ν.Θ «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

### **Διονυσόπουλος Δημήτριος**

MD, PhD, Παθολόγος – Ογκολόγος  
Επιμ. Α΄, Κλινική Παθολογικής Ογκολογίας, Α.Π.Θ.  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

### **Δραγούμης Δημήτριος**

MD, FEBS (Breast), Ογκοπλαστικός Χειρουργός Μαστού  
Κλινική «ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ»

### **Ευθυμιάδης Κωνσταντίνος**

MD, Παθολόγος – Ογκολόγος,  
Επιμ. Β΄, Παθολογική – Ογκολογική Κλινική Α.Π.Θ.  
Γ.Ν.Θ «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

### **Ζαΐρη Ελένη**

MD, Bsc (MLS), Παθολόγος – Ογκολόγος  
Κλινική «ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ»

### **Ζαρκαβέλης Γεώργιος**

Παθολόγος Ογκολόγος, Ογκολογική Κλινική  
Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

### **Ζαφειρίου Ζαφείρης**

MSc, PhD, MSc, Παθολόγος – Ογκολόγος  
Επιμ. Β΄, Β΄ Παθολογική Ογκολογική Κλινική  
Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»

### **Ζλατίντση Σουλτάνα**

MD, PhD, Παθολόγος – Ογκολόγος  
Κλινική «ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ»

### **Καμπλέτσας Ελευθέριος**

Παθολόγος – Ογκολόγος  
Δ/ντής ΕΣΥ, Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

### **Καραμπρούσης Ευάγγελος**

MD, MSc., BSc, Παθολόγος – Ογκολόγος,  
Επικ. Επιμελητής Β΄, Κλινική Παθολογικής Ογκολογίας Α.Π.Θ.,  
Γ.Ν.Θ «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

**25–27 ΙΟΥΝΙΟΥ 2021**

**ELECTRA PALACE  
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ**



**Κεσίσης Γεώργιος**

Παθολόγος – Ογκολόγος  
Κλινική «ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ»

**Κοκώνης Δημήτριος**

Χειρουργός Μαστού  
Επιστ. Συνεργάτης  
Κλινική «ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ»

**Κοραντζής Ιησοκράτης**

Παθολόγος – Ογκολόγος,  
Κλινική «ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ»

**Λαζαρίδης Γεώργιος**

Παθολόγος – Ογκολόγος  
Επιμ. Α', Κλινική Παθολογίας – Ογκολογίας Α.Π.Θ.  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

**Λασκαράκης Απόστολος**

MD, MSc, Παθολόγος – Ογκολόγος  
Δ/ντής, Ογκολογικό Τμήμα και Κέντρο Κλινικών Μελετών  
«ΙΑΤΡΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΘΗΝΩΝ»

**Λέββα Κοσμίδου Σοφία**

MD, MSc, PhD, Παθολόγος – Ογκολόγος  
Συνεργάτης Ιατρός «ΙΑΤΡΙΚΟ ΔΙΑΒΑΛΚΑΝΙΚΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ»  
& «ΒΙΟΚΛΙΝΙΚΗ» Θεσσαλονίκης

**Λόγα Κωνσταντία**

Ειδικ. Παθολογικής Ογκολογίας  
Πανεπιστημιακή Κλινική Παθολογικής Ογκολογίας  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

**Μακατσώρης Θωμάς**

Αναπλ. Καθηγητής Παθολογίας – Ογκολογίας  
Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Πατρών  
Ογκολογικό Τμήμα, Π.Γ.Ν. Πατρών

**Μισαπλίδου Δέσποινα**

Ακτινοθεραπεύτρια – Ογκολόγος,  
Διπλωματούχος «AMERICAN BOARD OF RADIOLOGY»  
«ΙΑΤΡΙΚΟ ΔΙΑΒΑΛΚΑΝΙΚΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ»

**Μπασσιούκας Στέφανος**

Γαστρεντερολόγος – Επεμβατικός Ενδοσκόπος  
Δ/ντής, Κλινική Προηγμένης Θεραπευτικής Ενδοσκόπησης  
«METROPOLITAN GENERAL»

**Μπιζιώτα Ειρήνη**

MD, PHD, Παθολόγος – Ογκολόγος,  
Επικ. Ιατρός, Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης

**Μπλέκας Απόστολος**

Ειδικ. Ψυχιατρικής, Ψυχο-ογκολογικό Ιατρείο,  
Α' Ψυχιατρική Κλινική Α.Π.Θ.,  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

**Μπόκας Αλέξανδρος**

Παθολόγος-Ογκολόγος  
Α' Παθολογική Ογκολογική Κλινική  
Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»

**Μπόμπος Ματθαίος**

Επικ. Καθηγητής Παθολογικής Ανατομικής  
Διεθνές Πανεπιστήμιο της Ελλάδος

# Cancer2021 – Guidelines

## **Μπουκοβίνος Ιωάννης**

MD, PhD, PharmaD, Παθολόγος – Ογκολόγος  
Επιστ. Υπεύθυνος, Ογκολογική Μονάδα  
«ΒΙΟΚΛΙΝΙΚΗ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ»

## **Ντουβέλης Ευάγγελος**

Παθολόγος – Ογκολόγος  
Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Αθηνών

## **Παπαδόπουλος Βασίλειος**

Παθολόγος – Ογκολόγος,  
Επιμ. Β', Ογκολογική Κλινική  
Π.Γ.Ν. Λάρισας

## **Παπακοτούλας Παύλος**

Παθολόγος Ογκολόγος  
Δ/ντής, Α' Τμήμα Παθολογικής Ογκολογίας  
Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»

## **Παπás Αθανάσιος**

MD, PhD, FEBOPRAS, Πλαστικός Χειρουργός,  
Ειδ. Συνεργάτης Κλινικής Πλαστικής Χειρουργικής Α.Π.Θ.  
Επιστ. Συνεργάτης Ιατρικής Σχολής  
Ευρωπαϊκό Πανεπιστήμιο Κύπρου

## **Παππά Χριστίνα**

Πνευμονολόγος  
Διδάκτωρ, Ιατρική Σχολή Πανεπιστήμιο Αθηνών  
Αναπλ. Δ/ντρια, Γ' Ογκολογική Κλινική  
«METROPOLITAN HOSPITAL»

## **Περδικούρη Ελένη Ισιδώρα**

MD, PhD, MSc, Παθολόγος – Ογκολόγος  
Επιμ. Β', Γ.Ν. Βόλου «ΑΧΙΛΛΟΠΟΥΛΕΙΟ»

## **Πολυχρονίδου Γενοβέφα**

Παθολόγος – Ογκολόγος  
Επιμ. Β' Γ.Ν.Θ. «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ»

## **Πορφύρη Γεωργία**

Ειδικ. Ψυχίατρος, Ψυχο-Ογκολογικό Ιατρείο  
Α' Ψυχιατρική Κλινική Α.Π.Θ.  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

## **Συγγελάκης Μάρκος**

Ψυχίατρος, Ψυχο-ογκολογικό Ιατρείο  
Α' Ψυχιατρική Κλινική Α.Π.Θ.  
Γ.Ν.Θ. «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ»

## **Τσολακίδης Δημήτριος**

Επίκ. Καθηγητής Μαιευτικής Γυναικολογίας Α.Π.Θ.

## **Φορούλης Χριστόφορος**

Καθηγητής Θωρακοχειρουργικής Α.Π.Θ.

## **Ψιάνου Κωνσταντία**

Παθολόγος - Ογκολόγος,  
Επικ. Ιατρός, Α' ΧΜΘ Κλινική  
Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»

**25-27 ΙΟΥΝΙΟΥ 2021**

**ELECTRA PALACE  
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ**

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΧΩΡΟΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

**Ξενοδοχείο Electra Palace**

Αριστοτέλους 9, Θεσσαλονίκη 546 24

Τηλέφωνο: 231 029 4000

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΕΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

**25 – 27 ΙΟΥΝΙΟΥ 2021**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ



ΕΠΙΣΗΜΗ ΓΛΩΣΣΑ

Η επίσημη γλώσσα του συνεδρίου είναι η ελληνική

ΠΑΡΟΥΣΙΑΣΕΙΣ ΜΕΣΩ Η/Υ

Η αίθουσα διεξαγωγής του forum θα είναι εξοπλισμένη με video projector για παρουσιάσεις μέσω Η/Υ. Το υλικό θα πρέπει να παραδίδεται μία τουλάχιστον ώρα πριν τη συνεδρίαση στη γραμματεία παραλαβής εργασιών.

ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ

Μετά τη λήξη του συνεδρίου θα δοθούν βεβαιώσεις παρακολούθησης με 13 μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD)

Βάσει της τελευταίας εγκυκλίου του ΕΟΦ, βεβαιώσεις παρακολούθησης θα δοθούν μόνο σε όσους έχουν παρακολουθήσει τουλάχιστον το 60% των συνολικών ωρών του προγράμματος.

ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

**GK** | CONFERENCE MANAGEMENT  
PR & COMMUNICATION

Τηλ.: 210 6897552-3

Φαξ: 210 6897555

E-mail: info@gk.gr

Site: www.gk.gr

Χ Ο Ρ Η Γ Ο Ι





# CABOMETYX<sup>®</sup> + NIVOLUMAB

Take control with the TKI+CPI  
combination of choice

NEW INDICATION NEW APPROVAL

CABOMETYX<sup>®</sup>, in combination with Nivolumab,  
is indicated for the first-line treatment of advanced renal cell  
carcinoma in adults<sup>1</sup>



IPSEN MON. ΕΠΕ

ΑΓΙΟΥ ΔΗΜΗΤΡΙΟΥ 63 , 174 56 ΑΛΙΜΟΣ, ΑΘΗΝΑ  
ΤΗΛ.: 210 9843324, 210 9858930, FAX: 210 9887911  
E-mail: [ipsenepe@ipsen.com](mailto:ipsenepe@ipsen.com)  
<http://www.ipsen.gr>

**CABOMETYX<sup>®</sup>**  
(cabozantinib) tablets  
+ **NIVOLUMAB**

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

Συνταγογραφικές πληροφορίες του προϊόντος στην σελίδα  
1.Cabometyx Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος

NOW EMA APPROVED

## ΣΥΝΤΑΓΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών. 1. **ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ.** CABOMETYX 20 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. CABOMETYX 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. CABOMETYX 60 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. 2. **ΠΟΙΟΤΙΚΑ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΑ ΣΥΝΘΕΣΗ.** CABOMETYX 20 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει καβοζαντινίβη (S)-μηλική ισοδύναμη με 20 mg καβοζαντινίβη. *Εκδόχα με γνωστή δράση.* Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 15,54 mg λακτόζης. CABOMETYX 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει καβοζαντινίβη (S)-μηλική ισοδύναμη με 40 mg καβοζαντινίβη. *Εκδόχα με γνωστή δράση.* Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 31,07 mg λακτόζης. CABOMETYX 60 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει καβοζαντινίβη (S)-μηλική ισοδύναμη με 60 mg καβοζαντινίβη. *Εκδόχα με γνωστή δράση.* Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 46,61 mg λακτόζης. Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλ. παράγραφο 6.1. 3. **ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ.** Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο. CABOMETYX 20 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. Τα δισκία είναι κίτρινα στρογγυλά χωρίς εγχάραξη και φέρουν την ένδειξη «XL» στη μία πλευρά και την ένδειξη «20» στην άλλη πλευρά του δισκίου. CABOMETYX 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. Τα δισκία είναι κίτρινα τριγωνικά χωρίς εγχάραξη και φέρουν την ένδειξη «XL» στη μία πλευρά και την ένδειξη «40» στην άλλη πλευρά του δισκίου. CABOMETYX 60 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. Τα δισκία είναι κίτρινα οβάλ χωρίς εγχάραξη και φέρουν την ένδειξη «XL» στη μία πλευρά και την ένδειξη «60» στην άλλη πλευρά του δισκίου. 4. **ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ.** 4.1 **Θεραπευτικές ενδείξεις.** **Νεφροκυτταρικό καρκίνωμα (RCC).** Το CABOMETYX ενδείκνυται ως μονοθεραπεία για τη θεραπεία του προχωρημένου νεφροκυτταρικού καρκινώματος (RCC), - σε ενήλικες που δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία με ενδοίμηση ή πτωχή πρόνωση (βλέπε παράγραφο 5.1), - σε ενήλικες μετά από προηγούμενη στοχευόμενα θεραπευτικά αγγειακού ενδοθηλιακού αυξητικού παράγοντα vascular endothelial growth factor (VEGF). Το CABOMETYX, σε συνδυασμό με βιβολουμάμπη, ενδείκνυται για την θεραπεία πρώτης-γραμμής σε ενήλικες ασθενείς με προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα (βλ. παράγραφο 5.1). **Ηπατοκυτταρικό καρκίνωμα (HCC).** Το CABOMETYX ενδείκνυται ως μονοθεραπεία για τη θεραπεία του ηπατοκυτταρικού καρκινώματος (HCC) σε ενήλικες που έχουν λάβει προηγούμενες θεραπείες με σοραφενίμπη. 4.2 **Δοσολογία και τρόπος χορήγησης.** Η θεραπεία με CABOMETYX θα πρέπει να πραγματοποιείται από ιατρό έμπειρο στη χορήγηση αντικαρκινικών φαρμακευτικών προϊόντων. **Δοσολογία.** Τα δισκία CABOMETYX (καβοζαντινίβη) και οι κάψουλες COMETRIQ (καβοζαντινίβη) δεν είναι βιοϊσοδύναμα και δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται το ένα αντί του άλλου (βλ. παράγραφο 5.2). Το CABOMETYX ως μονοθεραπεία. Για το RCC και το HCC, η συνιστώμενη δόση του CABOMETYX είναι 60 mg μία φορά ημερησίως. Η θεραπεία θα πρέπει να συνεχιστεί μέχρι ο ασθενής να μην επιωφελεστεί πλέον κλινικά από τη θεραπεία ή μέχρι να εμφανιστεί μη αποδεκτή τοξικότητα. Το CABOMETYX σε συνδυασμό με βιβολουμάμπη στην πρώτη-γραμμή προχωρημένου RCC. Η συνιστώμενη δόση του CABOMETYX είναι 40 mg μία φορά την ημέρα σε συνδυασμό με βιβολουμάμπη που χορηγείται ενδοφλέβια είτε ως 240 mg κάθε 2 εβδομάδες είτε ως 480 mg κάθε 4 εβδομάδες. Η θεραπεία με CABOMETYX θα πρέπει να συνεχιστεί μέχρι την εξέλιξη της νόσου ή τη μη αποδεκτή τοξικότητα. Η βιβολουμάμπη θα πρέπει να συνεχιστεί μέχρι την εξέλιξη της νόσου, τη μη αποδεκτή τοξικότητα ή έως και 24 μήνες σε ασθενείς χωρίς εξέλιξη της νόσου (βλ. Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ) για τη δοσολογία της βιβολουμάμπης). **Τροποποίηση της θεραπείας.** Για τη διαχείριση των ύπτων ανεπιθύμητων ενεργειών του φαρμάκου μπορεί να απαιτείται προσωρινή διακοπή της θεραπείας ή/και μείωση της δόσης της θεραπείας με CABOMETYX (βλ. Πίνακα 1). Όταν η μείωση της δόσης είναι απαραίτητη στη μονοθεραπεία, συνιστάται να μειωθεί στα 40 mg ημερησίως και κατόπιν στα 20 mg ημερησίως. Όταν το CABOMETYX χορηγείται σε συνδυασμό με βιβολουμάμπη, συνιστάται η μείωση της δόσης στα 20 mg CABOMETYX μία φορά την ημέρα και στη συνέχεια στα 20 mg κάθε δεύτερη ημέρα (ανατρέξτε στην ΠΧΠ της βιβολουμάμπης για τη συνιστώμενη τροποποίηση της θεραπείας για τη βιβολουμάμπη). Για τη διαχείριση της τοξικότητας βαθμού 3 ή μεγαλύτερου σύμφωνα με τα κοινά κριτήρια ορολογίας για ανεπιθύμητες ενέργειες (CTCAE) ή μη ανεκτής τοξικότητας βαθμού 2, συνιστάται η διακοπή της δόσης. Συνιστάται η μείωση της δόσης για συμβάντα, τα οποία, εάν εμμένουν, μπορούν να καταστούν σοβαρά ή μη ανεκτά. Εάν ένας ασθενής παραλείψει μια δόση, η δόση που παραλείφθηκε δεν θα πρέπει να ληφθεί εάν απομείνουν λιγότερες από 12 ώρες μέχρι την επόμενη δόση. **Πίνακας 1: Συνιστώμενες τροποποιήσεις δόσης του CABOMETYX για ανεπιθύμητες ενέργειες.** **Ανεπιθύμητη Ενέργεια και Οξύτητα.** Ανεπιθύμητες αντιδράσεις βαθμού 1 και βαθμού 2 που είναι ανεκτές και εύκολα αντιμετωπίσιμες. **Τροποποίηση θεραπείας.** Δεν απαιτείται συνήθως προσαρμογή δόσης. Προσθέστε παροχή υποστηρικτικής φροντίδας σύμφωνα με τις ενδείξεις. **Ανεπιθύμητη Ενέργεια και Οξύτητα.** Ανεπιθύμητες αντιδράσεις βαθμού 2 που είναι μη ανεκτές και δεν είναι δυνατό να αντιμετωπιστούν με μείωση δόσης ή υποστηρικτική φροντίδα. **Τροποποίηση θεραπείας.** Διακόψτε τη θεραπεία έως ότου η ανεπιθύμητη αντίδραση αποκατασταθεί σε βαθμό ≤1. Προσθέστε υποστηρικτική φροντίδα σύμφωνα με τις ενδείξεις. Εξετάστε το ενδεχόμενο επανέναρξης σε μειωμένη δόση. **Ανεπιθύμητη Ενέργεια και Οξύτητα.** Ανεπιθύμητες αντιδράσεις βαθμού 3 (εκτός από κλινικά μη σχετικές εργαστηριακές ανωμαλίες). **Τροποποίηση θεραπείας.** Διακόψτε τη θεραπεία έως ότου η ανεπιθύμητη αντίδραση αποκατασταθεί σε βαθμό ≤1. Προσθέστε υποστηρικτική φροντίδα σύμφωνα με τις ενδείξεις. Επανεκκινήστε σε μειωμένη δόση. **Ανεπιθύμητη Ενέργεια και Οξύτητα.** Ανεπιθύμητες αντιδράσεις βαθμού 4 (εκτός από κλινικά μη σχετικές εργαστηριακές ανωμαλίες). **Τροποποίηση θεραπείας.** Διακόψτε τη θεραπεία. Χορηγήστε κατάλληλη ιατρική φροντίδα. Εάν η ανεπιθύμητη αντίδραση αποκατασταθεί μέχρι το βαθμό ≤1, επανεκκινήστε σε μειωμένη δόση. Εάν η ανεπιθύμητη αντίδραση δεν επιλυθεί, διακόψτε νόμιμα το CABOMETYX. **Ανεπιθύμητη Ενέργεια και Οξύτητα.** Αυξήσεις ηπατικών ενζύμων για ασθενείς με RCC που έλαβαν CABOMETYX σε συνδυασμό με βιβολουμάμπη. **Ανεπιθύμητη Ενέργεια και Οξύτητα.** ALT ή AST > 3 φορές ULN αλλά ≤ 10 φορές ULN χωρίς ταυτόχρονη ολική χοληρυθρίνη ≥ 2 φορές ULN. **Τροποποίηση θεραπείας.** Διακόψτε το CABOMETYX και τη βιβολουμάμπη έως ότου αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες υποχωρήσουν σε βαθμό ≤1 Η θεραπεία με κορτικοστεροειδή μπορεί να εξεταστεί εάν υπάρχει υποψία αντίδρασης σχετιζόμενης με το ανοσοποιητικό σύστημα (ανατρέξτε στην ΠΧΠ της βιβολουμάμπης). Μπορεί να επανεξεταστεί επανέκκινση με ένα μόνο φάρμακο ή διαδοχική επανέκκινση και με τα δύο φάρμακα μετά την ανάρρωση. Εάν ξεκινήσετε εκ νέου με τη βιβολουμάμπη, ανατρέξτε στην ΠΧΠ της βιβολουμάμπης. **Ανεπιθύμητη Ενέργεια και Οξύτητα.** ALT ή AST > 10 φορές ULN ή > 3 φορές ULN με ταυτόχρονη ολική χοληρυθρίνη ≥ 2 φορές ULN. **Τροποποίηση θεραπείας.** Διακόψτε οριστικά το CABOMETYX και τη βιβολουμάμπη. Η θεραπεία με κορτικοστεροειδή μπορεί να εξεταστεί εάν υπάρχει υποψία αντίδρασης σχετιζόμενης με το ανοσοποιητικό σύστημα (ανατρέξτε στην ΠΧΠ της βιβολουμάμπης). Σημείωση: Ο βαθμός τοξικότητας συμφωνούν με τα Κοινά Κριτήρια Ορολογίας του Εθνικού Αντικαρκινικού Ινστιτούτου για Ανεπιθύμητες Ενέργειες έκδοση 4.0 (NCI-CTCAE v4). **Συγχρηγόμενα φαρμακευτικά προϊόντα.** Τα συγχρηγόμενα φαρμακευτικά προϊόντα που είναι ισχυρά αναστολείς του CYP3A4 θα πρέπει να χρησιμοποιούνται με προσοχή και η χρόνια χρήση συγχρηγούμενων φαρμακευτικών προϊόντων που αποτελούν ισχυρούς επαγωγείς του CYP3A4 θα πρέπει να αποφεύγεται (βλ. παραγράφους 4.4 και 4.5). Θα πρέπει να μελετηθεί η επιλογή ενός εναλλακτικού συγχρηγούμενου φαρμακευτικού προϊόντος με καθόλου ή ελάχιστο δυναμικό να επάγει ή να αναστέλλει το CYP3A4. **Ειδικό πληθυσμίο.** **Ηλικιωμένοι ασθενείς.** Δεν συνιστάται ειδική προσαρμογή της δόσης για τη χρήση της καβοζαντινίβη σε ηλικιωμένους (≥ 65 ετών). **Φυλή.** Δεν απαιτείται προσαρμογή της δόσης με βάση την εθνικότητα (βλ. Παράγραφο 5.2). **Ασθενείς με νεφρική δυσλειτουργία.** Η καβοζαντινίβη πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε ασθενείς με ήπια ή μέτρια νεφρική δυσλειτουργία. Η καβοζαντινίβη δεν συνιστάται για χρήση σε ασθενείς με σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία, καθώς η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα δεν έχουν τεκμηριωθεί σε αυτόν τον πληθυσμό. **Ασθενείς με ηπατική δυσλειτουργία.** Σε ασθενείς με ήπια ηπατική δυσλειτουργία δεν απαιτείται προσαρμογή της δόσης. Δεδομένου ότι μόνο περιορισμένα δεδομένα είναι διαθέσιμα για ασθενείς με μέτρια ηπατική δυσλειτουργία (Child Pugh B), δεν μπορούν να δοθούν συστάσεις δοσολογίας. Συνιστάται στενή παρακολούθηση της συνολικής ασφάλειας σε αυτούς τους ασθενείς (βλ. Παράγραφο 4.4 και 5.2). Δεν υπάρχει κλινική εμπειρία σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία (Child Pugh C), οπότε δεν συνιστάται η χρήση της καβοζαντινίβη σε αυτούς τους ασθενείς (βλ. Παράγραφο 5.2). **Ασθενείς με καρδιακή δυσλειτουργία.** Τα στοιχεία για ασθενείς με καρδιακή δυσλειτουργία είναι περιορισμένα. Δεν μπορούν να πραγματοποιηθούν ειδικές συστάσεις δοσολογίας. **Παιδιατρικός πληθυσμός.** Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της καβοζαντινίβη σε παιδιά ηλικίας <18 ετών δεν έχει ακόμα τεκμηριωθεί. Δεν υπάρχουν διαθέσιμα δεδομένα. **Τρόπος χορήγησης.** Το CABOMETYX προορίζεται για χρήση από το στόμα. Τα δισκία θα πρέπει να καταπίνονται ολόκληρα και να μην θρυμματίζονται. Θα πρέπει να δοθούν οδηγίες στους ασθενείς να μην τρώνε τίποτα για τουλάχιστον 2 ώρες πριν έως 1 ώρα μετά τη λήψη του CABOMETYX. 4.3 **Ανεπιθύμητες.** Υπερευαίσθηση στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα εκδόχα που αναφέρονται στην παράγραφο 6.1. 4.4 **Ειδικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις κατά τη χρήση.** Καθώς τα περισσότερα συμβάντα προκύπτουν κυρίως στην πορεία της θεραπείας, ο ιατρός πρέπει να αξιολογεί σχολαστικά τον ασθενή στις πρώτες οκτώ εβδομάδες της θεραπείας για να προσδιορίσει εάν απαιτούνται τροποποιήσεις της δόσης. Συμβάντα που γενικώς έχουν πρόωμη εκδήλωση περιλαμβάνουν υπασθεσιαμία, υποκαλιαιμία, θρομβοπενία, υπέρταση, σύνδρομο ερυθροδυσαιμίας παλαμών-πελάτων (PPES), πρωτεϊνουρία και γαστρεντερικά (ΓΕ) συμβάντα (κοιλιακό άλγος, φλεγμονή βλεννογόνου, δυσκοιλιότητα, διάρροια, έμετος). Η αντιμετώπιση πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών μπορεί να απαιτεί προσωρινή διακοπή ή μείωση της δόσης της θεραπείας με καβοζαντινίβη (βλ. Παράγραφο 4.2). Σε νεφροκυτταρικό καρκίνωμα μετά από προηγούμενη στοχευόμενη θεραπεία με αγγειακού ενδοθηλιακού αυξητικού παράγοντα (VEGF), μειώσεις και διακοπές της δόσης λόγω μιας αντιδράσεως ενέργειας (AE) συνέβησαν στο 59,8% και 70%, αντίστοιχα, των ασθενών που έλαβαν καβοζαντινίβη στη βασική κλινική δοκιμή (METEOR). Όσο μειώσεις της δοσολογίας χρειάστηκαν στο 19,3% των ασθενών. Ο διάμεσος χρόνος έως την πρώτη μείωση της δοσολογίας ήταν 55 ημέρες, και έως την πρώτη διακοπή δοσολογίας ήταν 38 ημέρες. Σε νεφροκυτταρικό καρκίνωμα χωρίς προηγούμενη θεραπεία, μειώσεις δόσης και διακοπές της δόσης παρατηρήθηκαν στο 46% και 73%, αντίστοιχα, των ασθενών που έλαβαν καβοζαντινίβη στην κλινική δοκιμή (CABOUSIN). Όταν η καβοζαντινίβη χορηγείται σε συνδυασμό με βιβολουμάμπη σε πρώτης-γραμμής προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα, μείωση της δόσης ή διακοπή της δόσης της καβοζαντινίβη λόγω AE συνέβη σε 54,1% και 73,4% των ασθενών στην κλινική δοκιμή (CA2099ER). Απαιτήθηκαν δύο μειώσεις της δόσης στο 9,4% των ασθενών. Ο μέσος χρόνος έως την πρώτη μείωση της δόσης ήταν 106 ημέρες





# pelgraz<sup>®</sup>

pegfilgrastim

**W**  
**M** **WinMedica**  
Serving Health for Life

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

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

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

**accord**

The Evolution of Generics

**Global Generics  
& Biosimilars  
AWARDS 2018**  
COMPANY OF  
THE YEAR



**Σταθερή πορεία  
με διαχρονικό αποτέλεσμα**

AD.WM.28.10/2020

**WIN MEDICA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.**

Οιδίποδος 1-3 & Παράδρομος, Αττικής Οδού 33-35, 15238 Χαλάνδρι  
Τηλ.: 2107488821, [info@winmedica.gr](mailto:info@winmedica.gr), [www.winmedica.gr](http://www.winmedica.gr)



teva



**Teva Grastim<sup>®</sup>**  
(filgrastim)

*30 MIU, 48 MIU*

KAK: TEVA GmbH, GERMANY

**Actiq<sup>®</sup>**  
(fentanyl citrate)

KAK: TEVA PHARMA B.V., HAARLEM, THE NETHERLANDS

TGRAS-GR-00004 MAR 2021

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

Συν-προώθηση: Specifar A.B.E.E.  
Έδρα/Εργοστάσιο: 28ης Οκτωβρίου 1, Αγ. Βαρβάρα, 123 51  
Γραφεία Εμπορικού: Λεωφ. Κηφισίας 44, Μαρούσι, 151 25  
Τηλ: 211 8805000, Fax: 211 8805120 Αρ. Γ.Ε.ΜΗ.: 000228201000

**www.teva.gr**



**1<sup>η</sup> γραμμή συστηματικής θεραπείας ασθενών με προχωρημένο ή ανεγχείρητο ηπατοκυτταρικό καρκίνο (ΗΚΚ)**

## Η δύναμη του συνδυασμού, για το όφελος των ασθενών

**TECENTRIQ® + AVASTIN®**

**NEA ΕΝΔΕΙΞΗ**

**Νέα ένδειξη!**

Το Tecentriq®, σε συνδυασμό με μπεβασιζουμάμπη, ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με προχωρημένο ή ανεγχείρητο ηπατοκυτταρικό καρκίνο (ΗΚΚ), οι οποίοι δεν έχουν λάβει προηγούμενη συστηματική θεραπεία.

**Βιβλιογραφία:** ΠΧΠ TECENTRIQ® και Avastin®  
Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον ΚΑΚ, κατόπιν αιτήσεως

**TECENTRIQ** ▼  
atezolizumab

Tecentriq 1200 mg  
πυκνό διάλυμα για παρασκευαστικό διάλυμα προς έγχυση.

Τρόπος Διάθεσης Tecentriq®:

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη εκπαίδευση και εμπειρία

Tecentriq 1200mg: Ελλάδα Α.Τ.: 4.569,00 € - Ν.Τ.: €3799,53 €, Κύπρος Μ.Α.Τ.: 4993,57 €

**AVASTIN**  
bevacizumab  
BEVACIZUMAB INJECTION FOR IV USE

Avastin 25 mg/ml  
πυκνό διάλυμα για παρασκευαστικό διάλυμα προς έγχυση.

Τρόπος Διάθεσης Avastin®:

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη εκπαίδευση και εμπειρία

Avastin 100mg: Ελλάδα Α.Τ.: 289,10 € - Ν.Τ.: 218,96 €, Κύπρος Μ.Α.Τ.: 399,62 €

Avastin 400mg: Ελλάδα Α.Τ.: 1007,10 € - Ν.Τ.: 809,70 €, Κύπρος Μ.Α.Τ.: 1279,18 €

**TECENTRIQ** ▼  
atezolizumab

Roche (Hellas) A.E.:  
Αλαμάνος 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική  
τηλ.: 210 6166100, fax: 210 6166159  
email: hellas.medinfo@roche.com  
800 111 93 00 Ελλάδα (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)  
800 92 668 Κύπρος (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

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

Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιπρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Πρέπει να γίνεται αναφορά των ανεπιθύμητων ενεργειών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες πρέπει επίσης να αναφέρονται στη Roche (Hellas) A.E. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με τη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (Hellas) A.E, είτε απαστέλλονας e-mail (hellasdrugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνικώς (+30 2106166100).



**TECENTRIQ<sup>®</sup> 1.200 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.**  
TECENTRIQ<sup>®</sup> 1.200 mg • Ελλάδα Α.Τ.: 4569,00 € • Ν.Τ.: €3799,53 € • Κύπρος Μ.Α.Τ.: 4993,57 €

**TECENTRIQ<sup>®</sup> 840 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.**  
TECENTRIQ<sup>®</sup> 840 mg • Ελλάδα Α.Τ.: 2934,12 € • Ν.Τ.: 2428,08 € • Κύπρος Μ.Α.Τ.: 3122,75 €

**Τρόπος Διάθεσης TECENTRIQ<sup>®</sup>:** Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη εκπαίδευση και εμπειρία.

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

**ROCHE (Hellas) A.E.**

Αιωνίων 4 & Δελφών 151 25 Μαρούσι, Αττική  
Τηλ.: 210 6166100, fax: 210 6166159  
email: hellas.medinfo@roche.com

Ελλάδα 800 111 93 00 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)  
Κύπρος 800 92 668 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Η αναστολή πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται η αμετάκλητη παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Πρέπει να γίνεται αναστολή των ανεπιθύμητων ενεργειών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες πρέπει επίσης να αναφέρονται στη Roche (Hellas) A.E. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με τη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπτησης της Roche (Hellas) A.E., είτε αποστέλλοντας e-mail (hellas.drugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνώντας (+30 210 6166100).



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



# Erleada<sup>®</sup> ▼ (apalutamide) tablets



## ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

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

**ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ:** Erleada 60 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. **ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 60 mg apalutamide. **ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:** Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (δισκίο). Ελαφρώς κίτρινωπά προς γκρι/ζοφράσινα, επιμήκη, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία (16,7 mm μήκος x 8,7 mm πλάτος), με χαραγμένη την ένδειξη «AR 60» στη μία πλευρά. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Βέλγιο. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/18/1342/001. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ:** Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 14 Ιανουαρίου 2019. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 18 Φεβρουαρίου 2021. Λεπτομερείς πληροφορίες για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων <http://www.ema.europa.eu>.

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

### ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ / ΤΙΜΕΣ

Περιεκτικότητα	Συσκευασία	Νοσοκομειακή Τιμή	Λιανική Τιμή
F.C.TAB 60MG/TAB	BTx112 δισκία σε blisters PVC/PCTFE/alu	2.597,08 €	3.130,69 €

Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία Janssen-Cilag Φαρμακευτική Α.Ε.Β.Ε., Λ. Ειρήνης 56, 151 21 Πεύκη, τηλ. 210 8090000.

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

Η πλήρης Περιλήψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος διατίθεται από την Janssen-Cilag.

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.

Λεωφόρος Ειρήνης 56, 151 21, Πεύκη, Αθήνα, Τηλ.: 210 8090000  
[www.janssen.com.gr](http://www.janssen.com.gr)

Janssen Oncology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF Johnson & Johnson

NEO

 Fulphila®

Pegfilgrastim 6mg/0,6ml



Η διαφήμιση είναι σύμφωνη με την ισχύουσα νομοθεσία – Υπουργική Απόφαση ΔΥΓ3(α)/32221 (ΦΕΚ 1049B/29-04-2013) και τον Κώδικα Δεοντολογίας του ΣΦΕΕ.

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

▼ 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.



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





# Akynzeo<sup>®</sup>

## netupitant/palonosetron

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

 **Galenica a.e.**

Αθήνα: Ελευθερίας 4, Κηφισιά 145 64, τηλ.: 210 5281700,  
Θεσσαλονίκη: Κουντουριώτου & Φασισανού 2, τηλ.: 2310 542685  
**Επιστημονικό Τμήμα** τηλ.: 210 5281731  
**Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης** τηλ.: 210 5281805  
[www.galenica.gr](http://www.galenica.gr)

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

 **HEL SINN**  
Building quality cancer care together

Διανέμεται κατόπιν αδείας της Helsinn Healthcare S.A, Ελβετία

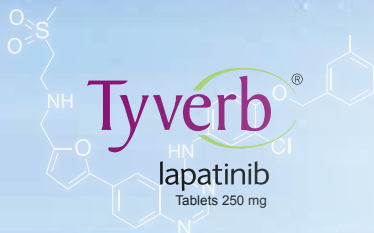
Περαιτέρω πληροφορίες περιλαμβάνονται στη  
συνοπτική Περιγραφή Χαρακτηριστικών Προϊόντος

**Epoetin alfa HEXAL®**

Epoetin alfa  
40.000 IU/1ml

**Filgrastim HEXAL®**

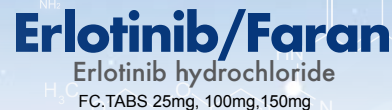
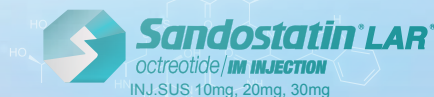
Filgrastim  
30 MU/0,5ML, 48MU/0,5ml



# FARAN

· O N C O L O G Y ·

**ZYKADIA®**  
ceritinib 150 mg  
capsule



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

**NOVARTIS**

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

Γραφείο Θεσσαλονίκης  
12<sup>ο</sup> χλμ Θεσσαλονίκης -  
Νέων Μουδανιών, 570 01  
Θέρμη,  
Τηλ.: +30 2310 424 039

**SANDOZ** A Novartis  
Division

Κ.Α.Κ.  
Hexal AG  
Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen Γερμανία  
**Υπεύθυνος επικοινωνίας**  
Novartis (Hellas) A.E.B.E/Sandoz division  
Φραγκοκκλησιάς 7, 15125, Μαρούσι, Αθήνα  
Τηλ: 210 2811712-www.sandoz.com

**FARAN**

Αχαΐας 5 & Τροϊζίνιας 145 64 Ν. Κηφισιά, Αττική  
Τηλ: +30 210 6254175, Fax: +30 210 6254190  
E-mail: faran@faran.gr  
Η προώθηση των φαρμάκων στην Ελλάδα  
πραγματοποιείται από την FARAN A.B.E.E.



# Ogivri<sup>®</sup>

(trastuzumab)



Η διαφήμιση είναι σύμφωνη με την ισχύουσα νομοθεσία -  
Υπουργική Απόφαση ΔΥΓ3(α)/32221 (ΦΕΚ 1049Β/29-04-2013)  
και τον Κώδικα Δεοντολογίας του ΣΦΕΕ.

OGI2021-1004\_GR



**DEMO** ΑΒΕΕ  
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

21<sup>η</sup> χλμ, Εθν. Οδού Αθηνών-Λαμίας, 14568 Κρυονέρι, Αττικής, Ελλάδα  
Τ: +30 210 8161802, F: +30 210 8161567, W: [www.dema.gr](http://www.dema.gr)



ΕΓΓΕΚΡΙΜΕΝΟ ΠΛΕΟΝ ΚΑΙ ΓΙΑ ΤΟΝ ΜΕΤΑΣΤΑΤΙΚΟ ΟΡΜΟΝΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟ ΚΑΡΚΙΝΟ ΤΟΥ ΠΡΟΣΤΑΤΗ (mHSPC)

# Ο ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΗΣ ΝΟΣΟΥ ΔΕ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΠΕΡΙΜΕΝΕΙ ΞΕΚΙΝΗΣΤΕ ΜΕ ΧΤΑΝΔΙ™



ΧΤΑ/ADV 1 /05.2021



**Όταν οι ασθενείς σας παρουσιάζουν προχωρημένο καρκίνο του προστάτη είναι καιρός για δράση.**

Το **ΧΤΑΝΔΙ™** είναι μια από του στόματος χορηγούμενη θεραπεία με αποδεδειγμένη αποτελεσματικότητα στην πρώτη γραμμή του mHSPC, του υψηλού κινδύνου nmCRPC και του ασυμπτωματικού / ήπια συμπτωματικού mCRPC.<sup>1-5</sup>

#### ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΓΙΑ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ

Η σύνταξη ΠΧΠ του προϊόντος δημοσιεύεται στην επόμενη σελίδα του παρόντος εντύπου.

Για περαιτέρω πληροφορίες συμβουλευτείτε την ΠΧΠ που διατίθεται από την Astellas Pharmaceuticals AEBE, κατόπιν αιτήσεως. Νοσοκομειακή τιμή (Κουτί x 112 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία - 40 mg /TAB): €2.261,67

Οι πλέον συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι εξασθένηση/κόπωση, εξάψεις, υπέρταση, κατάγματα, και πτώση<sup>1</sup>.

mHSPC: μεταστατικός ορμονοευσταθιστός καρκίνος του προστάτη, nmCRPC: μη μεταστατικός, ανθεκτικός στον ευνουχισμό, καρκίνος του προστάτη, mCRPC: μεταστατικός, ανθεκτικός στον ευνουχισμό καρκίνος του προστάτη

1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος ΧΤΑΝΔΙ™, 2.Sternberg CN et al. N Engl J Med 2020; 382: 2197–206, 3.Beer TM et al. Eur Urol 2017; 71: 151–54
- 4.Armstrong AJ et al. J Clin Oncol 2019; 37(32): 2974–86, 5.Hussain M et al. N Engl J Med 2018; 378(26): 2465–74



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

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

 **Xtandi™**  
enzalutamide





**OPDIVO**<sup>®</sup>  
(nivolumab)



**YERVOY**<sup>®</sup>  
(ipilimumab)



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

 **Bristol Myers Squibb**<sup>™</sup>

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

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