

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:

ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΕΛΕΤΗΣ
ΝΕΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ΣΤΗΝ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ

ΣΕ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑ:

Β' Παθολογική Ογκολογική Κλινική
Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ:

ΕΤΑΙΡΕΙΑ
ΟΓΚΟΛΟΓΩΝ
ΠΛΑΣΤΩΤΩΝ
ΕΛΛΑΔΑΣ



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



16-18

Μαΐου 2024

ΞΕΝΟΔΟΧΕΙΟ
Elite Καλαμάτα

Χορηγούνται 23,5 Μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD)

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



Χαιρετισμός

Αγαπητοί συνάδελφοι,

Η Εταιρεία Μελέτης Νέων Φαρμάκων στην Ογκολογία και η Β' Παθολογική Ογκολογική Κλινική του Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας», διοργανώνουν φέτος το 12ο Πανελλήνιο Συνέδριο «Τα νέα φάρμακα στην ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη». Στόχος του συνεδρίου είναι η παρουσίαση νέων φαρμάκων στην ογκολογία, καθώς και παλαιότερων φαρμάκων σε νέες ενδείξεις, σε συμπαγή νεοπλάσματα. Επιπλέον, το πρόγραμμα περιλαμβάνει σημαντικές εξελίξεις στην πρόληψη του καρκίνου, καθώς και στη διατροφή αλλά και την υποστηρικτική αγωγή των ασθενών μας.

Το πρόγραμμα περιλαμβάνει σχεδόν όλα τα συμπαγή νεοπλάσματα και με τους διακεκριμένους Προέδρους και Ομιλητές θα είναι μια καλή ευκαιρία για επικαιροποίηση των γνώσεων μας. Επιπλέον, έχει προβλεφθεί επαρκής χρόνος για εποικοδομητική συζήτηση μετά από κάθε διάλεξη.

Όπως και παλαιότερα, θα προηγηθεί μια προσυνεδριακή ημερίδα που διοργανώνεται από τους νεότερους, ωστόσο απευθύνεται σε όλους τους Ογκολόγους και περιλαμβάνει εξελίξεις στην Ογκολογία, οι οποίες παρουσιάζονται μέσω κλινικών περιπτώσεων ασθενών. Φέτος αφορούν προκλήσεις και ιδιαιτερότητες της νεοπλασματικής νόσου των νέων ασθενών που λαμβάνουν συζευγμένα μονοκλωνικά αντισώματα.

Το συνέδριο αυτό το ξεκίνησε ο Γιώργος Κουμάκης πριν από 12 χρόνια με πολύ αγάπη και ήταν το πρώτο συνέδριο που διοργάνωσε η Β' Παθολογική Ογκολογική Κλινική. Ειδικά φέτος είναι αφιερωμένο σε αυτόν.

Ευχόμαστε να μας τιμήσετε με την παρουσία σας και ενεργό συμμετοχή σας και στο φετινό μας Συνέδριο !

Οι Πρόεδροι της Οργανωτικής και Επιστημονικής Επιτροπής

Δημήτριος Τρυφονόπουλος

Ευαγγελία Μοιρογιώργου



Πανελλήνιο Συνέδριο
Τα νέα φάρμακα
στην **Ογκολογία:**
από την **έρευνα** στην **πράξη**



Επιτροπές

Οργανωτική Επιτροπή

Πρόεδρος: Δ. Τρυφωνόπουλος

Μέλη:

Ι. Αλάφης	Ε. Μοιρογιώργου
Π. Γκούβερης	Σ. Μπουμπουχερόπουλος
Α. Γρίβας	Γ. Παπαξοΐνης
Π. Κουράκος	Ι. Τουρκαντώνης

Επιστημονική Επιτροπή

Πρόεδρος: Ε. Μοιρογιώργου

Μέλη:

Ι. Αλάφης	Β. Κολιτζίκης
Α. Αποστόλου	Π. Κουράκος
Ε. Αρβανίτου	Φ. Μαρακάκη
Κ. Γκίκας	Ε. Μαυρίδη
Α. Γρίβας	Σ. Μπουμπουχερόπουλος
Π. Γκούβερης	Γ. Παπαξοΐνης
Κ. Έξαρχος	Ι. Σασσιάκος
Θ. Ευαγγέλου	Α. Σιμάτου
Σ. Ιωάννου	Ι. Τουρκαντώνης
Α. Καπαδάκη	Δ. Τρυφωνόπουλος

Επιστημονική Επιτροπή

Α. Αποστόλου
Α. Σιμάτου



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

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



AstraZeneca A.E., Αησιλάου 6-8, 15123 Μαρούσι, Αθήνα
Τηλ.: 210 6871500, Fax: 210 6859195
Αρ. Γ.Ε.ΜΗ. 000638901000
www.astrazeneca.gr

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

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

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



Πανελλήνιο Συνέδριο
Τα νέα φάρμακα
στην **Ογκολογία:**
από την **έρευνα** στην **πράξη**



Επιστημονικό Πρόγραμμα

ΠΕΜΠΤΗ

16 Μαΐου

2 0 2 4

Προσυνεδριακή ημερίδα
ADC's: το παρόν και το μέλλον του Δούρειου Ίππου της ογκολογίας

10:30-10:50 Προσέλευση - Εγγραφές

10:50-11:00 Έναρξη - Χαιρετισμός

11:00-13:00 1^η Συνεδρία

Ado-Trastuzumab emtasine και Trastuzumab deruxtecan στον καρκίνο του μαστού

Προεδρείο: **Σ. Μπουμπουχερόπουλος, Ε. Μοιρογιώργου**

11:00-11:30 Ado-Trastuzumab emtasine: ενδείξεις - εγκριτικές μελέτες στον καρκίνο του μαστού.

Γ. Λιούτα

11:30-11:45 Ado-Trastuzumab emtasine: χρήση στην κλινική πράξη - παρουσίαση κλινικής περίπτωσης.

Σ. Ταλαγάνη

11:45-12:15 Trastuzumab deruxtecan: ενδείξεις - εγκριτικές μελέτες.

Σ. Ιωάννου

12:15-12:30 Trastuzumab deruxtecan: χρήση στην κλινική πράξη - παρουσίαση κλινικής περίπτωσης HER-2+.

Α. Σιμάτου

12:30-12:45 Trastuzumab deruxtecan: χρήση στην κλινική πράξη - παρουσίαση κλινικής περίπτωσης HER-2 low.

Α. Καπαδάκη

12:45-13:00 Trastuzumab deruxtecan: χρήση στην κλινική πράξη - παρουσίαση κλινικής περίπτωσης νόσου στο ΚΝΣ.

Ι. Σασιάκος

13:00-13:15 Διάλειμμα καφέ

13:15-14:45 2^η Συνεδρία

Sacituzumab gonitican και άλλα ADCs στον καρκίνο του μαστού

Προεδρείο: **Δ. Τρυφωνόπουλος, Ι. Αλάφης**

13:15-13:45 Sacituzumab gonitican: ενδείξεις - εγκριτικές μελέτες στον καρκίνο του μαστού.

Μ. Γιαννακάκου

13:45-14:00 Sacituzumab gonitican: χρήση στην κλινική πράξη - παρουσίαση κλινικής περίπτωσης TNBC.

Αικ. Αραβαντινού-Φατώρου

14:00-14:15 Sacituzumab gonitican: χρήση στην κλινική πράξη - παρουσίαση κλινικής HR+/HER-2(-).

Κ. Γκίκας

14:15-14:45 Άλλα ADCs στην αντιμετώπιση του καρκίνου του μαστού.

Π. Σαράντης

14:45-16:30 Μεσημβρινή διακοπή - Ελαφρύ γεύμα



PADCEV™

enfortumab vedotin

Injection for IV infusion 20 mg & 30 mg vials



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



Astellas Pharmaceuticals A. E. B. E.
Αγρολιάδου 6-8, 15123 Μαρούσι, Αθήνα.
Τηλ. 210 8189 900, Fax: 216 8008 998
www.astellas.com/gr

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

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

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

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

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

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



Πανελλήνιο Συνέδριο
Τα νέα φάρμακα
στην **Ογκολογία:**
από την **έρευνα** στην **πράξη**



ΠΕΜΠΤΗ

16 Μαΐου

2 0 2 4

16:30-18:30	3^η Συνεδρία ADCs πέραν του καρκίνου του μαστού Προεδρείο: Γ. Σαμέλης, Μ. Νικολάου	
16:30-16:45	Η εφαρμογή του Trastuzumab deruxtecan στο μη μικροκυτταρικό καρκίνο πνεύμονα: ενδείξεις - εγκριτικές μελέτες.	Α. Κυριακίδου
16:45-17:00	Η εφαρμογή του Trastuzumab deruxtecan στο μη μικροκυτταρικό καρκίνο πνεύμονα: παρουσίαση κλινικής περίπτωσης.	Α. Αποστόλου
17:00-17:15	Η εφαρμογή του Trastuzumab deruxtecan στον καρκίνο του πεπτικού: ενδείξεις - εγκριτικές μελέτες.	Γ. Αρδαβάνης-Λουκέρης
17:15-17:30	Η εφαρμογή του Trastuzumab deruxtecan στον καρκίνο του στομάχου: παρουσίαση κλινικής περίπτωσης.	Ε. Αρβανίτου
17:30-17:45	Η εφαρμογή του Mirvetuximab Soravtansine στον καρκίνο ωθηκών: παρουσίαση κλινικής περίπτωσης.	Κ. Έξαρχος
17:45-18:15	Enfortumab vedotin: η θέση του στην αντιμετώπιση του ουροθηλιακού καρκίνου: ενδείξεις - εγκριτικές μελέτες.	Δ. Λυδάκη
18:15-18:30	Η χρήση του Enfortumab vedotin στον ουροθηλιακό καρκίνο: παρουσίαση κλινικής περίπτωσης.	Ν. Χολής
18:30-19:00	Διάλειμμα καφέ	
19:00-20:30	4^η Συνεδρία ADCs και τοξικότητα - συνεχιζόμενη έρευνα Προεδρείο: Ν. Περγαντάς, Σ. Σταματοπούλου	
19:00-19:30	Ανεπιθύμητες ενέργειες από το αναπνευστικό σύστημα και αντιμετώπιση.	Α. Ζέτος
19:30-20:00	Καρδιοτοξικότητα και αντιμετώπιση.	Κ. Κεραμιδά
20:00-20:30	Οφθαλμολογική τοξικότητα και αντιμετώπιση.	Α. Καψοκόλης
20:30-21:00	Lecture Chair: N. Tsoukalas, S. Peroukidis Next generation ADC's; potential future strategies.	D. Collins



MORE THAN MEDICINE

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



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



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



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

Συνδεθείτε με τη ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ ΛΙΛΛΥ στα κοινωνικά δίκτυα   



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ

17 Μαΐου

2 0 2 4

10:00-11:30 Στρογγυλό τραπέζι

Καρκίνος πεπτικού συστήματος

Προεδρείο: **Μ. Θεοχάρη, Γ. Παπαζοΐνης**

10:00-10:20 Introducing Oncosil: a breakthrough medical approach for the treatment of unresectable locally advanced pancreatic cancer in combination with chemotherapy.

F. Castet

sponsored by **mediray**

10:20-10:40 Επιλογές ανοσοθεραπείας στο χειρουργήσιμο και μεταστατικό καρκίνο του στομάχου.

Π. Οικονομοπούλου

10:40-11:00 Το κυκλοφορούν καρκινικό DNA ως εργαλείο λήψης θεραπευτικής απόφασης στον πρώιμο καρκίνο παχέος εντέρου και ορθού.

Γ. Οικονομόπουλος

11:00-11:20 Νεότερα δεδομένα στη συστηματική στοχεύουσα θεραπεία του χολαγγειοκαρκινώματος.

Ν. Βολακάκης

11:20-11:30 Συζήτηση

11:30-13:00 Στρογγυλό τραπέζι

Καρκίνος ουροποιητικού συστήματος

Προεδρείο: **Μ. Τσιατάς, Α. Χριστοπούλου**

11:30-11:50 Θεραπευτικές επιλογές στην 1^η γραμμή θεραπείας του μεταστατικού ουροθηλιακού καρκίνου.

Ε. Μαραγκούλη

11:50-12:10 Ρελουγκολίξη, η νέα από του στόματος θεραπεία στέρησης ανδρογόνων στον προχωρημένο ορμονοευαίσθητο καρκίνο του προστάτη.

Α. Τζοβάρας

sponsored by **WinMedica**

12:10-12:40 Ο ρόλος του PSMA- PET στη διάγνωση και θεραπεία του καρκίνου του προστάτη.

Ε. Σκούρα

12:40-13:00 Συζήτηση

13:00-15:00 Μεσημβρινή διακοπή - Ελαφρύ γεύμα

SANDOZ



ZARZIO[®]
filgrastim

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.



ZIEXTENZO[®]
pegfilgrastim

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.

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

2.5mg/ml (BTx1 VIALx20ML, BTx 1 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 Αναφάρτε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΑΑ το φάρμακο

Συμπληρώστε την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Total Oncology Portfolio Advertisement/Jan2024 GR2401292487

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

Νοσοκομειακές Τιμές:
ZIEXTENZO INJ.SO.PFS 6MG BTx1 PFSYR 252,Δ3€
PEMETREXED/EBEWE C/S.SOLIN 25MG/ML BTx 1 VIAL x20 ml: 430,00€
PEMETREXED/EBEWE C/S.SOLIN 25MG/ML BTx 1 VIAL x40 ml: 860,01€
SUNITINIB/SANDOZ CAPS 12.5MG/CAP BTx30 CAPS (σε BLISTER ALu-OPA/ALLU/PVC): 510,44€
SUNITINIB/SANDOZ CAPS 25.0 MG/CAP BTx30 CAPS (σε BLISTER ALu-OPA/ALLU/PVC): 1.020,30€
SUNITINIB/SANDOZ CAPS 50.0MG/CAP BTx30 CAPS (σε BLISTER ALu-OPA/ALLU/PVC): 2037,22€
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): 820,38€
ZARZIO 48 MIU: 84,47€, ZARZIO 30 MIU: 57,97€

SANDOZ

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



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ

17 Μαΐου

2 0 2 4

15:00-16:00 Στρογγυλό τραπέζι

Μελάνωμα

Προεδρείο: **Ε. Γκόγκα, Ε. Ρες**

15:00-15:20 Η ανοσοθεραπεία ως συμπληρωματική θεραπεία στο μελάνωμα.

Α. Κορογιάννος

15:20-15:40 Τελευταία δεδομένα των στοχευμένων θεραπειών στο BRAF+ μεταστατικό μελάνωμα. Ποια είναι η βέλτιστη θεραπευτική προσέγγιση;

Π. Γκούβερης

15:40-16:00 Συζήτηση

sponsored by  **Pierrel Fabre**
FARMACEUTICA S.p.A.

16:00-17:30 Στρογγυλό τραπέζι

Καρκίνος πνεύμονα I

Η εφαρμογή της ανοσοθεραπείας στις κλινικές αποφάσεις για τον πρώιμο εξαιρεσίμο καρκίνο πνεύμονα

Προεδρείο: **Π. Κοσμίδης, Ε. Σαμαντάς**

16:00-16:30 Νέες θεραπευτικές στρατηγικές στον πρώιμο ΜΜΚΠ: ο ρόλος της ανοσοθεραπείας στη βελτίωση της επιβίωσης.

Σ. Γκούρα

sponsored by  **MSD**

16:30-16:45 Περιεγχειρητική ανοσοθεραπεία από την πλευρά του θωρακοχειρουργού.

Σ. Χλαπουτάκης

16:45-17:00 Η εφαρμογή των δεικτών ανταπόκρισης στην νεοεπικουρική ανοσοθεραπεία από την πλευρά του παθολογοανατόμου.

Χ. Μάγκου

17:00-17:20 Καθορίζοντας το κλινικό όφελος βάσει βιοδεικτών: ποιοι ωφελούνται περισσότερο από τη νεοεπικουρική στρατηγική;

Ω. Φιστέ

17:20-17:30 Συζήτηση

17:30-18:00 Διάλειμμα καφέ

Με το Arvekap® μπορείς να αλλάξεις θέμα συζήτησης

 Arvekap® 22.5mg
triptorelin

Διαθέσιμη και η δμνη μορφή
για τους ασθενείς
με καρκίνο προστάτη



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 ανεκτές¹⁻⁷
και μείωσαν σημαντικά τα συμπτώματα από το Κατώτερο
Ουροποιητικό Σύστημα (LUTS) σε διάστημα 48 εβδομάδων.⁸

Η δμνη 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 πιλοποίησης στην δμνη μορφή του Arvekap από σκεύασμα αγωνιστή LHRH μηνιαίας ή 3μηνιαίας διάρκειας, οδήγησε σε εξοικονόμηση χρόνου αντίστοιχου με 35,1 λεπτά ανά ασθενή (n=41).³

1. Heyns C, Simonin M, Groscurin 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 Investig. 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, Aoun 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.
• 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



Πανελλήνιο Συνέδριο
Τα νέα φάρμακα
στην **Ογκολογία:**
από την **έρευνα** στην **πράξη**



ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ

17 Μαΐου

2 0 2 4

18:00-20:00	Στρογγυλό τραπέζι Καρκίνος πνεύμονα II Μη μικροκυτταρικός καρκίνος πνεύμονα με στοχεύσιμες διαταραχές Προεδρείο: Β. Γεωργούλιας, Α. Γρίβας	
18:00-18:20	Νεότερα δεδομένα στην πρώιμη νόσο.	Ι. Τουρκαντώνης
18:20-18:40	Μεγιστοποιώντας την αποτελεσματικότητα στην πρώτη γραμμή του ΜΜΚΠ με κοινές μεταλλάξεις του EGFR.	Γ. Γκούμας
18:40-19:00	Νεότερα δεδομένα στην αντιμετώπιση των μη κοινών EGFR μεταλλάξεων και στρατηγικές αντιμετώπισης της αντίστασης στους κλασσικούς αναστολείς.	Ι. Βαθιώτης
19:00-19:20	Στρατηγικές μεγιστοποίησης του οφέλους των KRASG12C αναστολέων.	Θ. Τέγος
19:20-19:40	Σπάνιες στοχεύσιμες διαταραχές: RET, ROS1. Νεότερες θεραπευτικές εξελίξεις.	Κ. Κουτσούκος
19:40-20:00	Συζήτηση	
20:00-20:45	Τελετή έναρξης Προεδρείο: Δ. Τρυφωνόπουλος, Σ. Δεμίρη	
20:00-20:15	Χαιρετισμοί	
20:15-20:45	Εναρκτήρια ομιλία Γιώργος Κουμάκης Ομιλήτρια: Α. Ευφραιμίδου	



TECENTRIQ®

atezolizumab



CONNECT WITH PURPOSE



PRIX GALIEN GREECE

Αθήνα 2019

ΚΑΛΥΤΕΡΟ ΒΙΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ

www.prixgalien.gr

TECENTRIQ® (ατεζολιζουμάμπη)

TECENTRIQ® 1.200 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

TECENTRIQ® 1.200 mg: • Ελλάδα N.T.: 3.063,17€ - Α.Τ.: 3.683,52€ • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 4.234,47€

TECENTRIQ® 840 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

TECENTRIQ® 840 mg: • Ελλάδα: N.T.: 2.092,64€ - Α.Τ.: 2.534,94€ • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 2.968,80€

Τρόπος Διάθεσης TECENTRIQ®:

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή:

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

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

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και

Αναφέρετε:

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

Ελλάδα: Roche (Hellas) A.E.

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

Κύπρος: Γ.Α. Σταμάτης & Σία Ltd.

τηλ: +357 - 22 76 62 76



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



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΣΑΒΒΑΤΟ

18 Μαΐου

2 0 2 4

- 09:00-10:30** **Στρογγυλό τραπέζι**
Πρώιμος καρκίνος του μαστού
Προεδρείο: **Α. Αρδαβάνης, Ε. Καρυδά, Γ. Κουκουράκης**
- 09:00-09:20 Λιγότερο επεμβατικές χειρουργικές τεχνικές όσον αφορά τη διαχείριση της μασχάλης. **Γ. Σιμάτος**
- 09:20-09:40 Πότε μπορεί να παραληφθεί η ακτινοθεραπεία στον καρκίνο του μαστού με βάση τα νεότερα δεδομένα. **Α. Μηλιάδου**
- 09:40-10:10 Δεδομένα μακροχρόνιας παρακολούθησης και πως η ανοσοθεραπεία διαμορφώνει την αντιμετώπιση του πρώιμου TNBC. **Ε. Μάγγου**
sponsored by  **MSD**
- 10:10-10:30 Συζήτηση
-
- 10:30-11:30** **Στρογγυλό τραπέζι**
Ορμονοθετικές καρκίνος του μαστού
Προεδρείο: **Ε. Σαλούστρος, Δ. Τρυφωνόπουλος**
- 10:30-11:00 HR+/HER2- advanced breast cancer: CDK4/6 inhibitors in selected patient profiles. **J. Crown**
sponsored by  **NOVARTIS**
- 11:00-11:30 Ανάπτυξη ενδοκρινικής αντίστασης στον ER+HER-2-m BC: η βέλτιστη αλληλουχία των θεραπευτικών επιλογών. **Η. Αθανασιάδης**
sponsored by  **INTEGRIS PHARMA**
-
- 11:30-12:00** **Δορυφορική διάλεξη**
Προεδρείο: **Μ. Καραμούζης, Κ. Πλοιαρχοπούλου**
- Συζευγμένα μονοκλωνικά αντισώματα (ADCs): η αξιοποίησή τους στον μεταστατικό τριπλά αρνητικό καρκίνο του μαστού (mTNBC). **Ε.Σ. Τριποδάκη**
-
- 12:00-12:30** **Διάλειμμα καφέ**



Ogivri® (trastuzumab)

Τρόπος διάθεσης:

Περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικευση και εμπειρία.

Λ.Τ. σύμφωνα με το Δ.Τ. 12/2023*

OGIVRI 150MG BTx1VIAL: 322,59 €

OGIVRI 420MG BTx1VIAL: 995,36 €

*Σε περίπτωση ανακοίνωσης νέου δελτίου τιμών, θα ισχύουν οι νεότερες τιμές.



Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την πλήρη Περιλήψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σαρώνοντας τον QR κωδικό.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:
BIOSIMILAR COLLABORATIONS
IRELAND LIMITED, IRELAND
Unit 35/36, Grange Parade, Baldoyle
Industrial Estate, Dublin 13, Ireland D13
R20R

Τοπ. Αντιπ. Ελλάδας:
BIOCON BIOLOGICS GREECE
ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Ι.Κ.Ε., ΕΛΛΑΔΑ
Λεωφόρος Κηφισίας 280, 15232 Χαλάνδρι,
Αθήνα, Ελλάδα.

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

Πρωθεται από την εταιρεία:



DEMO ΑΒΕΕ
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

21* χλμ Εθν. Οδού Αθηνών - Λαμίας, Κρυσόνερι 145 68, Αττική
t +30 210 81 61 802, f +30 210 81 61 587, info@demo.gr
www.demo.gr



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΣΑΒΒΑΤΟ

18 Μαΐου

2 0 2 4

-
- 12:30-13:00 Διάλεξη**
HER-2 low καρκίνος του μαστού
Προεδρείο: **A. Αλεξόπουλος, Β. Μπαρμπούνης**
Υπάρχουν δεδομένα για το sequencing των ADCs στην HER-2 low νόσο και με ποιο τρόπο θα μπορούσε να γίνει;
N. Σπάθας
-
- 13:00-13:30 Δορυφορική διάλεξη**
Προεδρείο: **A. Κούτρας, Χ. Χριστοδούλου**
Ενσωμάτωση των νεότερων ADCs στον θεραπευτικό αλγόριθμο του καρκίνου του μαστού με έκφραση του HER-2.
A. Κουμαριανού
sponsored by AstraZeneca
-
- 13:30-14:00 Δορυφορική διάλεξη**
Προεδρείο: **Χ. Ανδρεάδης, Κ. Παπαζήσης**
Ο ρόλος των νεότερης γενιάς tki's στη θεραπεία του HER-2 +mBC.
M. Σκόνδρα
sponsored by GENESIS pharma
-
- 14:00-15:30 Μεσημβρινή διακοπή - Ελαφρύ γεύμα**
-
- 15:30-16:00 Διάλεξη**
Προεδρείο: **Χ. Πανόπουλος, Ε. Μοιρογιώργου**
Ο ρόλος της διαλειμματικής νηστείας στην πρόληψη και αντιμετώπιση του καρκίνου.
N. Κόντου
-
- 16:00-17:00 Στρογγυλό τραπέζι**
Γυναικολογικός καρκίνος
Προεδρείο: **Γ. Λύπας, Ι. Σύριος**
- 16:00-16:20 Ο ρόλος της ανοσοθεραπείας στον καρκίνο του ενδομητρίου. **E. Λιανός**
- 16:20 -16:40 Ο ρόλος των ADCs στον γυναικολογικό καρκίνο. **Δ. Ζούκη**
- 16:40-17:00 Συζήτηση
-



FULVESTRANT INNOVIS

FULVESTRANT

Τρόπος διάθεσης: Με ιατρική συνταγή
Λιανική τιμή: 284,42€ Δ.Τ: 12/2023

FULVESTRANT/INNOVIS INJ.SO.PFS 250MG/5ML
BT X 2 PFSYR X 5 ML

Σε περίπτωση έκδοσης νέου δελτίου τιμών, ισχύουν οι νεότερες τιμές.

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή
και Αναφέρετε

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «**Κίτρινη Κάρτα**»

Ful-KB03-0124

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την
ΠΧΠ του προϊόντος η οποία υπάρχει διαθέσιμη
από την εταιρεία, εφόσον ζητηθεί.


innovis
Future health today

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



Πανελλήνιο Συνέδριο
Τα νέα φάρμακα
στην **Ογκολογία:**
από την **έρευνα** στην **πράξη**



ΣΑΒΒΑΤΟ

18 Μαΐου

2 0 2 4

17:00-18:00	Στρογγυλό τραπέζι Πρόληψη Προεδρείο: Π. Κουράκος, Ι. Ξανθάκης	
17:00-17:15	Προσυμπτωματικός έλεγχος για τον καρκίνο του πνεύμονα.	Μ. Στασινοπούλου
17:15-17:30	Προσυμπτωματικός έλεγχος και πρόληψη για τον καρκίνο του τραχήλου της μήτρας.	Δ. Παπαθεοδώρου
17:30-17:45	Παχυσαρκία και καρκίνος.	Ρ. Γυφτάκη
17:45-18:00	Συζήτηση	
18:00-19:00	Στρογγυλό τραπέζι Ο ρόλος του στρες στην καρκινογένεση Προεδρείο: Γ. Χρούσος, Χ. Δαρβίρη	
18:00-18:15	Στρες και καρκίνος.	Γ. Χρούσος
18:15-18:30	Life style medicine.	Χ. Δαρβίρη
18:30-18:45	Στρες και τελομερή στον καρκίνο του μαστού.	Μ. Χαραλαμποπούλου
18:45-19:00	Συζήτηση	
19:00-19:30	Συμπεράσματα - Λήξη	



Akynzeo[®]

netupitant/palonosetron

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

02.2020/AKYNZE0/adv 01

 **Galenica a.e.**

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

 **HEL SINN**
Building quality cancer care together

Διανέμεται κατόπιν αδείας της Helsinn Healthcare S.A, Ελβετία

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

Περαιτέρω πληροφορίες περιλαμβάνονται στη
συνοπτική Περιγραφή Χαρακτηριστικών Προϊόντος



Πανελλήνιο Συνέδριο
Τα νέα φάρμακα
στην **Ογκολογία:**
από την **έρευνα** στην **πράξη**



Συμμετέχοντες

CASTET FLORIAN	Medical Oncologist, Vall d'Hebron University Hospital, Barcelona, Spain
COLLINS DENIS	Assistant Professor Biotechnology, Dublin City University, Ireland
CROWN JOWN	Consultant Medical Oncologist, St. Vincent's University Hospital, Dublin, Ireland
ΑΘΑΝΑΣΙΑΔΗΣ ΗΛΙΑΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Μητέρα», Επίκουρος Καθηγητής Ογκολογίας Northwestern University, Η.Π.Α.
ΑΛΑΦΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης, Νοσοκομείο «Υγεία»
ΑΛΕΞΟΠΟΥΛΟΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Νοσοκομείο «Υγεία»
ΑΝΔΡΕΑΔΗΣ ΧΑΡΑΛΑΜΠΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος
ΑΠΟΣΤΟΛΟΥ ΑΠΟΣΤΟΛΟΣ	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΑΡΑΒΑΝΤΙΝΟΥ-ΦΑΤΩΡΟΥ ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Γ.Ν.Α «Αλεξάνδρα»
ΑΡΒΑΝΙΤΟΥ ΕΛΕΝΗ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΑΡΔΑΒΑΝΗΣ ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής-Επιστημονικός Υπεύθυνος Α' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΑΡΔΑΒΑΝΗΣ-ΛΟΥΚΕΡΗΣ ΓΕΡΑΣΙΜΟΣ	Ειδικευόμενος Παθολογίας Γ' Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»
ΒΑΘΙΩΤΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας, Ογκολογική Μονάδα Γ' Πανεπιστημιακής Παθολογικής Κλινικής, Γ.Ν.Ν.Θ.Α. «Η Σωτηρία»
ΒΟΛΑΚΑΚΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επικουρικός Ιατρός Ογκολογικού Τμήματος, Γ.Ν.Α. «Ιπποκράτειο»
ΓΕΩΡΓΟΥΛΙΑΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ	Ομότιμος Καθηγητής Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Κρήτης
ΓΙΑΝΝΑΚΑΚΟΥ ΜΑΡΙΑ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας Α' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΓΚΙΚΑΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΓΚΟΓΚΑ ΕΛΕΝΗ	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγήτρια Παθολογίας Ογκολογίας Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών, Α' Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»
ΓΚΟΥΒΕΡΗΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α' Β' Παθολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΓΚΟΥΜΑΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	MD, MSc, PhD(c), Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α' Ε.Σ.Υ. Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»

Το CABOMETYX[®] ως αναστολέας τυροσινικής κινάσης (TKI) και από του στόματος θεραπεία επέδειξε στατιστικά σημαντική βελτίωση των PFS, OS, ORR² μέσω της αναστολής των παραγόντων MET, AXL, VEGFR³ σε όλες τις κλινικές μελέτες¹



Νεφροκυτταρικό Καρκίνωμα

1^η Γραμμή¹

Σε ενήλικες ασθενείς με προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα ενδιάμεσης ή φτωχής πρόγνωσης, οι οποίοι δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία.

Σε συνδυασμό με νιβολουμάμπη, ενδείκνυται για την θεραπεία πρώτης γραμμής σε ενήλικες ασθενείς με προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα.

2^η Γραμμή¹

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



Ηπατοκυτταρικό Καρκίνωμα

2^η Γραμμή¹

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



Διαφοροποιημένο καρκίνωμα θυρεοειδούς

2^η Γραμμή¹

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

Το CABOMETYX[®] έχει ένα διαχειρίσιμο προφίλ ανεκτικότητας και ασφάλειας, το οποίο έχει αποδειχθεί σε όλες τις κλινικές μελέτες προσφέροντας στους ασθενείς ποιότητα ζωής¹

IPSEN MON. ΕΠΕ

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

Περίληψη Χαρακτηριστικών
Προϊόντος CABOMETYX
Ημερομηνία ανασθεώρησης κειμένου,
06 Οκτωβρίου 2023



1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος: Scan QR Code
2. PFS: Progression Free Survival, OS: Overall Survival, ORR: Overall Response Rate
3. MET: Receptor Tyrosine Kinase, AXL: Receptor Tyrosine Kinase, VEGFR: Vascular Endothelial Growth Factor Receptor,
4. DTC: Differentiated Thyroid Cancer, RAI: Radioactive Iodine

Δ.Τ.Φ: 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
Συμμετρώντας στην «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΓΚΟΥΡΑ ΣΤΕΦΑΝΙΑ	Παθολόγος Ογκολόγος Β' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Metropolitan»
ΓΡΙΒΑΣ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α' Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής-Μονάδας Μεταμόσχευσης, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΓΥΦΤΑΚΗ ΡΕΒΕΚΚΑ	Ενδοκρινολόγος-Διαβητολόγος, Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Συνεργάτης Ιατρικού Κέντρου Αθηνών
ΔΑΡΒΙΡΗ ΧΡΙΣΤΙΝΑ	Καθηγήτρια Προαγωγής Υγείας Πρόληψης και Επιδημιολογίας ΜΠΣ «Η Επιστήμη του Στρες και η Προαγωγή της Υγείας» της Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Πρόεδρος της «Πυθαγορείου Ακαδημίας Επιστημών και Αξιών-Διεθνούς Κέντρου Επιστήμης του Στρες και Προαγωγής της Υγείας» Σάμος
ΔΕΜΙΡΗ ΣΤΑΜΑΤΙΝΑ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια Γ' Ογκολογικής Κλινικής, «Metropolitan General»
ΕΞΑΡΧΟΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΕΥΦΡΑΙΜΙΔΟΥ ANNA	Παθολόγος Ογκολόγος, Πρ. Καθηγήτρια Ογκολογίας, Mount Sinai School of Medicine N.Y., Ιατρικό Κέντρο Αθηνών, Επιστημονικά Υπεύθυνη Κλινικής Γενετικής και Κληρονομικού Καρκίνου, ΙΚΕ
ΖΕΤΟΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ	Επιμελητής Α' Πνευμονολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΖΟΥΚΗ ΔΙΟΝΥΣΙΑ	Παθολόγος Ογκολόγος, MSc, PhD, Νοσοκομείο «Υγεία»
ΘΕΟΧΑΡΗ ΜΑΡΙΑ	Παθολόγος Ογκολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια Ογκολογικού Τμήματος, Γ.Ν.Α. «Ιπποκράτειο»
ΙΩΑΝΝΟΥ ΣΤΕΦΑΝΗ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΚΑΠΑΔΑΚΗ ΑΓΓΕΛΙΚΗ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΚΑΡΑΜΟΥΖΗΣ ΜΙΧΑΗΛ	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α.
ΚΑΡΥΔΑ ΕΙΡΗΝΗ	MD, PhD, Χειρουργός, Διευθύντρια Κέντρου Μαστού, Νοσοκομείο «Υγεία»
ΚΑΨΟΚΟΛΗΣ ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΣ	MD, PhD, Οφθαλμίατρος, Επιμελητής Α' Οφθαλμολογικού Τμήματος, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΚΕΡΑΜΙΔΑ ΚΑΛΛΙΟΠΗ	Επιμελήτρια Α' Καρδιολογικού Τμήματος, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΚΟΝΤΟΥ ΝΙΚΗ	Κλινική Διαιτολόγος-Διατροφολόγος, PhD, Προϊσταμένη Τμήματος Διαιτολογίας-Διατροφής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΚΟΡΟΓΙΑΝΝΟΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, «Mediterraneo Hospital»
ΚΟΣΜΙΔΗΣ ΠΑΡΙΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Υγεία»
ΚΟΥΚΟΥΡΑΚΗΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	MD, PhD, Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Ακτινοθεραπευτικό Ογκολογικό Τμήμα, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας», Πρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας (Ε.Ε.Α.Ο.)



Ontruzant™
trastuzumab
150mg και 420mg

Ontruzant™ (trastuzumab)

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

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

Λιανική Τιμή:

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

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

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

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

© 2024 Organon group of companies. All rights reserved.

Τοπικός Αντιπρόσωπος:



BIANEX A.E. - Έδρα: Οδός Βαρυμπόμπης 8, 14671 Ν. Ερυθραία, Κηφισιά, Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία
Τηλ.: 210 8009111 • Fax: 210 8071573 • E-mail: mailbox@vianex.gr • WEBSITE: www.vianex.gr
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδημίου 113, 562 24 Εύσσομος Θεσσαλονίκης • Τηλ.: 2310 861683

ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000274201000



Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

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

BE-24001-ONT-1/2024

VX-SBF-110010



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΚΟΥΜΑΡΙΑΝΟΥ ANNA	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια Ε.Σ.Υ. Αιματολογικής-Ογκολογικής Μονάδας, Δ' Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. «Αττικόν»
ΚΟΥΡΑΚΟΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α', Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΚΟΥΤΡΑΣ ΑΓΓΕΛΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Παθολογίας Ογκολογίας Πανεπιστημίου Πατρών, Διευθυντής Ογκολογικού Τμήματος, Π.Γ.Ν. Πατρών
ΚΟΥΤΣΟΥΚΟΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος Β' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Metropolitan»
ΚΥΡΙΑΚΙΔΟΥ ΑΘΗΝΑ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Π.Γ.Ν. Ηρακλείου
ΛΙΑΝΟΣ ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α' Παθολογικού Ογκολογικού Τμήματος, Ε.Α.Ν.Π. «Μεταξά»
ΛΙΟΥΤΑ ΓΑΛΑΤΕΙΑ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»
ΛΥΔΑΚΗ ΔΑΝΑΗ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Κλινική Παθολογικής Ογκολογίας, Π.Γ.Ν. Ηρακλείου
ΛΥΠΑΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Τμήματος Γενετικής Ογκολογίας, Νοσοκομείο «Υγεία»
ΜΑΓΓΟΥ ΕΛΠΙΔΑ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β' Α' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΜΑΓΚΟΥ ΧΡΙΣΤΙΝΑ	Διευθύντρια Παθολογοανατομικού Εργαστηρίου «ΡΕΑ» Μαιευτικής Γυναικολογικής Κλινικής, τέως Διευθύντρια Ε.Σ.Υ., Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»
ΜΑΡΑΓΚΟΥΛΗ ΕΛΕΝΗ	Παθολόγος Ογκολόγος Α' Παθολογικής Κλινικής, Γ.Ν. Τρικάλων
ΜΗΛΙΑΔΟΥ ΑΝΘΗ	Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Διευθύντρια, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΜΟΙΡΟΓΙΩΡΓΟΥ ΕΥΑΓΓΕΛΙΑ	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Νοσοκομείο «Υγεία»
ΜΠΑΡΜΠΟΥΝΗΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ε' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Ιασώ»
ΜΠΟΥΜΠΟΥΧΕΡΟΠΟΥΛΟΣ ΣΩΤΗΡΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Β' Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΝΙΚΟΛΑΟΥ ΜΙΧΑΛΗΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α' Α' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΞΑΝΘΑΚΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ	Dt, Παθολόγος Ογκολόγος
ΟΙΚΟΝΟΜΟΠΟΥΛΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Β' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Metropolitan»
ΟΙΚΟΝΟΜΟΠΟΥΛΟΥ ΠΑΝΑΓΙΩΤΑ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α' Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Π.Γ.Ν. «Αττικόν»
ΠΑΝΟΠΟΥΛΟΣ ΧΡΗΣΤΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ογκολογικού Τμήματος, «Ευρωκλινική» Αθηνών
ΠΑΠΑΖΗΣΗΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος, «Euromedica» Γενική Κλινική Θεσσαλονίκης

Η ΔΥΝΑΜΗ ΤΗΣ ΕΜΠΙΣΤΟΣΥΝΗΣ

στη θεραπευτική επιλογή ασθενών
με HR+/HER2- mBC¹

✓ Κλινική Αποτελεσματικότητα¹⁻⁴

✓ Δεδομένα Κλινικής Πρακτικής⁵⁻⁷

✓ Δεδομένα έκβασης από αναφορές ασθενών (PRO)^{8,9}

✓ Καθιερωμένο Προφίλ Ασφάλειας^{1-4,10,11}

✓ Ένας συνιστώμενος τακτικός έλεγχος παρακολούθησης*¹

✓ Μία κάψουλα, μία φορά τη μέρα¹

ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ, ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ & ΤΡΟΠΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

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

- σε συνδυασμό με αναστολέα της αρωματάσης

- σε συνδυασμό με φουλεβρατράνη σε γυναίκες που έχουν λάβει προηγούμενη ενδοκρινική θεραπεία

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

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

ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

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

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

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

1. IBRANCE, Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος 05/2023. 2. Rugo H, et al. Breast Cancer Res Treat. 2019;174(3):719-729. 3. Finn RS, et al. N Engl J Med. 2016;375(20):1925-1936. 4. Cristofanilli M, et al. Lancet Oncol. 2016;17(4):425-439. 5. DeMichele et al. Breast Cancer Research (2021) 23:37. 6. Waller J, et al. J Glob Oncol. 2019 May;5: JGO1800239 7. Taylor-Stokes G, et al. Breast. 2019 Feb; 43:22-7 8. Harbeck N, et al. Ann Oncol. 2016;27(6):1047-1054. 9. Rugo HS, et al. Ann Oncol. 2018;29(4):888-894. 10. Dieras V, et al. J Natl Cancer Inst. 2019;111(4):419-430. 11. Verma S, et al. Oncologist. 2016;21:1165-1175.

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

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



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΠΑΠΑΘΕΟΔΩΡΟΥ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ	Χειρουργός Γυναικολόγος-Ογκολόγος, Διευθυντής-Επιστημονικά Υπεύθυνος Γυναικολογικού Τμήματος, Γ.Α.Ο.Ν.Α «Ο Άγιος Σάββας»
ΠΑΠΑΞΟΪΝΗΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Β' Β' Παθολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΠΕΡΓΑΝΤΑΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Α' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΠΕΡΟΥΚΙΔΗΣ ΣΤΑΥΡΟΣ	MD, MSc, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος, Γ.Π.Ν. Τρίτολης
ΠΛΟΙΑΡΧΟΠΟΥΛΟΥ ΚΥΡΙΑΚΗ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια Γ' Ογκολογικής Κλινικής, «Metropolitan General»
ΡΕΣ ΕΛΕΝΗ	Παθολόγος Ογκολόγος, MD, PhD, Διευθύντρια Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»
ΣΑΛΟΥΣΤΡΟΣ ΕΜΜΑΝΟΥΗΛ	Αν. Καθηγητής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Σχολή Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
ΣΑΜΑΝΤΑΣ ΕΠΑΜΕΙΝΩΝΔΑΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Β' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Metropolitan»
ΣΑΜΕΛΗΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	Επιστημονικά Υπεύθυνος, Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής, Therapis General Hospital, Λευκός Σταυρός, City Hospital Καλαμάτα, Πρόεδρος Ελληνικής και Διεθνούς Εταιρείας Μοριακά Στοχευμένων Εξατομικευμένων Θεραπειών
ΣΑΡΑΝΤΗΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ	Βιολόγος, Μεταδιδάκτορας Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Τομέας Μοριακής Ογκολογίας
ΣΑΣΙΑΚΟΣ ΙΩΑΝΝΗΣ	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΣΙΜΑΤΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	Χειρουργός FACS, MSc. Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΣΙΜΑΤΟΥ ΑΡΙΣΤΟΦΑΝΙΑ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΣΚΟΝΔΡΑ ΜΑΡΙΑ	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, «Ερρίκος Ντυνάν» Hospital Center, Κλινική Ρέα
ΣΚΟΥΡΑ ΕΥΑΓΓΕΛΙΑ	Πυρηνικός Ιατρός, Υπεύθυνη PET/CT, Αν. Διευθύντρια Τμήματος Πυρηνικής Ιατρικής, «Ερρίκος Ντυνάν» Hospital Center
ΣΠΑΘΑΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Δ' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Metropolitan»
ΣΤΑΜΑΤΟΠΟΥΛΟΥ ΣΟΦΙΑ	Παθολόγος Ογκολόγος, Γ.Ν. Καλαμάτας
ΣΤΑΣΙΝΟΠΟΥΛΟΥ ΜΥΡΣΙΝΗ	Διευθύντρια Τμήματος Νεοτέρων Απεικονίσεων Τομογραφίας, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΣΥΡΙΟΣ ΙΩΑΝΝΗΣ	MD, MSc, PhD, Διευθυντής Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Μητέρα»
ΤΑΛΑΓΑΝΗ ΣΟΦΙΑ	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΤΕΓΟΣ ΘΕΟΔΩΡΟΣ	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Β', Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



ΤΖΟΒΑΡΑΣ ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΣ	PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α' Α' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΤΟΥΡΚΑΝΤΩΝΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ	MD, MSc, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Β' Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΤΡΙΠΟΔΑΚΗ ΕΛΛΗ-ΣΟΦΙΑ	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»
ΤΡΥΦΩΝΟΠΟΥΛΟΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΤΣΙΑΤΑΣ ΜΑΡΙΝΟΣ	MD, PhD, BSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
ΤΣΟΥΚΑΛΑΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ	MD, MSc, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, MSc Βιοπληροφορική, Διευθυντής Ογκολογικής Κλινικής, 401 Γ.Σ.Ν.Α., Επιστημονικός Συνεργάτης, «Ερρίκος Ντυνάν» Hospital Center
ΦΙΣΤΕ ΩΡΑΙΑΝΘΗ	Παθολόγος Ογκολόγος Γ' Πανεπιστημιακής Παθολογικής Κλινικής, Γ.Ν.Ν.Θ. «Η Σωτηρία»
ΧΑΡΑΛΑΜΠΟΠΟΥΛΟΥ ΜΑΡΙΑ	Φ/θ, Πιστοποιημένη Θεραπεύτρια Λεμφοιδήματος, MSc, «Επιστήμη του Στρες & Προαγωγή της Υγείας», Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Υποψήφια Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Επιστημονική Συνεργάτης Β' Παθολογικής Ογκολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΧΛΑΠΟΥΤΑΚΗΣ ΣΕΡΑΦΕΙΜ	MD, MSc, PhD, Χειρουργός Θώρακος, Επιμελητής Α', Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΧΟΛΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ	Ειδικευόμενος Παθολογικής Ογκολογίας Α' Παθολογικής Κλινικής, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
ΧΡΙΣΤΟΔΟΥΛΟΥ ΧΡΗΣΤΟΣ	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Β' Ογκολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Metropolitan»
ΧΡΙΣΤΟΠΟΥΛΟΥ ΑΘΗΝΑ	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια και Υπεύθυνη Ογκολογικής Μονάδας, Γ.Ν. Πατρών «Άγιος Ανδρέας»
ΧΡΟΥΣΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	MD, MACP, MACE, FRCP, Ομότιμος Καθηγητής Παιδιατρικής και Ενδοκρινολογίας, Διευθυντής, Ερευνητικό Πανεπιστημιακό Ινστιτούτο Υγείας Μητέρας, Παιδιού, και Ιατρικής Ακριβείας, Επικεφαλής, Έδρα UNESCO Εφηβικής Υγείας και Ιατρικής, Ε.Κ.Π.Α.



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



Γενικές Πληροφορίες

Οργάνωση:

Εταιρεία Μελέτης Νέων Φαρμάκων στην Ογκολογία

Σε συνεργασία:

Β' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»

Υπό την αιγίδα:

Εταιρεία Ογκολόγων Παθολόγων Ελλάδας

Ημερομηνία διεξαγωγής:

16-18 Μαΐου 2024

Τόπος διεξαγωγής:

Ξενοδοχείο Elite
Ναυαρίνου 237, Καλαμάτα 241 00
Τηλ.: 27210 22434

Εγγραφές:

Η εγγραφή στο Συνέδριο είναι δωρεάν. Η παρακολούθηση επιτρέπεται μόνο σε Επαγγελματίες Υγείας και σε προπτυχιακούς/μεταπτυχιακούς φοιτητές. Οι φοιτητές είναι απαραίτητο να βεβαιώνουν την ιδιότητά τους, προσκομίζοντας αντίστοιχο αποδεικτικό στοιχείο.

Οδηγίες φυσικής παρακολούθησης:

Στους συμμετέχοντες θα σταλεί ηλεκτρονικό badge (barcode), το οποίο θα πρέπει να σκανάρουν κατά την είσοδο και έξοδο τους στην αίθουσα.

Οδηγίες διαδικτυακής παρακολούθησης:

Εάν είσατε νέος χρήστης παρακαλούμε ακολουθήστε τη διαδικασία δημιουργίας λογαριασμού συμπληρώνοντας τα απαραίτητα πεδία στο www.livemed.gr (πατήστε στο πεδίο Register/Εγγραφή). Η δημιουργία λογαριασμού είναι δωρεάν και υποχρεωτική για την παρακολούθηση των ομιλιών. Εάν έχετε ήδη λογαριασμό στο Livemed χρησιμοποιήστε τους κωδικούς σας για να συνδεθείτε, επιλέξτε την κατηγορία Live και το συνέδριο που θέλετε να παρακολουθήσετε και στη συνέχεια το εικονίδιο Go Live ή Go Virtual. Στη συνέχεια για να συνδεθείτε με την αίθουσα, επιλέγετε από το μενού που εμφανίζεται στο κάτω μέρος της οθόνης σας, την «Αίθουσα Συνεδριάσεων». Εάν σας ενδιαφέρει να παραλάβετε πιστοποιητικό παρακολούθησης, θα πρέπει να πραγματοποιήσετε την εγγραφή σας στο Συνέδριο μέσω της Εικονικής Γραμματείας, πατώντας το αντίστοιχο εικονίδιο «Εγγραφή», ώστε να αρχίσει να καταγράφεται ο χρόνος.

Μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης:

Σύμφωνα με τα κριτήρια της EACCME-UEMS θα χορηγηθούν 23,5 μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD credits).



Πανελλήνιο Συνέδριο Τα νέα φάρμακα στην Ογκολογία: από την έρευνα στην πράξη



Παραλαβή πιστοποιητικού:

Το πιστοποιητικό παρακολούθησης θα αποσταλεί ηλεκτρονικά, μετά το πέρας των εργασιών του Συνεδρίου, σε όσους συνέδρους παρακολούθησαν το 60% των συνολικών ωρών του επιστημονικού προγράμματος. Ο αριθμός Μορίων Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD), θα υπολογιστεί βάσει του χρόνου παρακολούθησης που θα καταγραφεί στο σύστημα καταμέτρησης, τόσο στην είσοδο της αίθουσας για όσους έχουν φυσική παρουσία, όσο και στην πλατφόρμα Livemed για όσους παρακολουθήσουν διαδικτυακά. Πιστοποιητικό δεν μπορεί να δοθεί για την on-demand παρακολούθηση.

Γραμματεία:

E.T.S. Events & Travel Solutions A.E.
Ελ. Βενιζέλου 154, 17122 Ν. Σμύρνη
Τηλ.: 210- 98 80 032
E-mail: ets@otenet.gr, ets@events.gr
Website: www.events.gr

Απαγορεύεται ρητά η αναπαραγωγή, αναδημοσίευση, αντιγραφή, αποθήκευση, πώληση, μετάδοση, διανομή, έκδοση, εκτέλεση, λήψη (download), μετάφραση, τροποποίηση με οποιονδήποτε τρόπο, χωρίς τη ρητή προηγούμενη έγγραφη συναίνεση της Εταιρίας, του συνόλου ή μέρους του περιεχομένου του Προγράμματος. Η E.T.S. Events & Travel Solutions επιφυλάσσεται ρητώς παντός νομίμου δικαιώματός της για τη διαφύλαξη των δικαιωμάτων πνευματικής και βιομηχανικής ιδιοκτησίας. Για αναλυτικότερες πληροφορίες επισκεφθείτε το www.events.gr.



Πανελλήνιο Συνέδριο
Τα νέα φάρμακα
στην Ογκολογία:
από την έρευνα στην πράξη



Χορηγοί



ΣΥΝΤΕΤΜΜΗΜΕΝΗ ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ
IBRANCE (palbociclib)

ΣΚΑΗΡΑ ΚΑΨΑΚΙΑ 75 mg, 100 mg και 125 mg

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ: Υπερβαιοσθίαση στη δραστηρή ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα. Χρήση σκευασμάτων που περιέχουν υπερικό/βαλοσαμόχορτο (St. John's Wort). **ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΟΡΟΙΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ:** **Προφλεγμονοποιησιασικές γυναικείες.** Όταν το IBRANCE χορηγείται σε προφλεγμονοποιησιασικές γυναικείες σε συνδυασμό με αναστολέων της αρωματάσης, είναι υποχρεωτική η ωοθηκτομή ή η καταστολή της λειτουργίας των ωοθηκών με χορήγηση αγωνιστή LHRH, λόγω του μηχανισμού δράσης των αναστολέων της αρωματάσης. Ο συνδυασμός του palbociclib με τη φουλβεστράντη σε προφλεγμονοποιησιασικές γυναικείες έχει μελετηθεί μόνο σε συνδυασμό με ένα αγωνιστή LHRH. **Κρίσιμη επαγωγική νόσος.** Η αποτελεσματικότητα και ασφάλεια του palbociclib δεν έχουν μελετηθεί σε ασθενείς με κρίσιμη επαγωγική νόσο. **Αιματολογικές διαταραχές.** Θα ασθενείς που εμφανίζουν ουδετεροπενία Βαθμού 3 ή 4 συνιστάται διακοπή της δόσης, μείωση της δόσης ή καθυστέρηση στην έναρξη των κύκλων της θεραπείας. Θα πρέπει να διεξάγεται κατάλληλη παρακολούθηση (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). **Διάμεση πνευμονοπάθεια/πνευμονίτιδα.** Μπορεί να παρουσιαστεί βαριά μορφή, απειλητική για τη ζωή ή θανατηφόρα ILD ή/και πνευμονίτιδα σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με IBRANCE, όταν λαμβάνεται σε συνδυασμό με ενδοκρινική θεραπεία. Σε κλινικές μελέτες (PALOMA-1, PALOMA-2, PALOMA-3), το 1,4% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE παρουσίασε ILD/πνευμονίτιδα οποιουδήποτε βαθμού, 0,1% παρουσίασε Βαθμού 3, ενώ δεν αναφέρθηκαν περιπτώσεις βαθμού 4 ή θανατηφόρες περιπτώσεις. Επιπλέον περιπτώσεις ILD/πνευμονίτιδας έχουν παρατηρηθεί μετά την κυκλοφορία στην αγορά, με την αναφορά βαριών επιπλοκών περιστατικών (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για πνευμονικά συμπτώματα ενδεικτικά ILD/πνευμονίτιδας (π.χ. υποξία, βήχας, δύσπνοια). Σε ασθενείς που παρουσιάζουν νέα ή επιδεινωμένα αναπνευστικά συμπτώματα και υπάρχει η υποψία ανάπτυξης ILD/πνευμονίτιδας, το IBRANCE θα πρέπει να διακόπτεται αμέσως και ο ασθενής θα πρέπει να αξιολογείται. Το IBRANCE θα πρέπει να διακόπτεται οριστικά σε ασθενείς με βαριά μορφή ILD ή πνευμονίτιδα. **Λοιμώξεις.** Καθώς το IBRANCE έχει μυελοκατασταλτικές ιδιότητες, μπορεί να προδιαθέσει τους ασθενείς για λοιμώξεις. Λοιμώξεις έχουν αναφερθεί σε υψηλότερο ποσοστό σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες σε σύγκριση με ασθενείς που έλαβαν θεραπεία στο αντίστοιχο σκέλος σύγκρισης. Λοιμώξεις Βαθμού 3 και Βαθμού 4 εμφανίστηκαν αντίστοιχα στο 5,6% και το 0,9% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE σε οποιοδήποτε συνδυασμό (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για σημεία και συμπτώματα λοιμώξεων και τα οποία θα πρέπει να αντιμετωπίζονται σύμφωνα με τις ιατρικές ενδείξεις. Οι γιατροί θα πρέπει να ενημερώνουν τους ασθενείς ώστε να αναφέρουν αμέσως οποιοδήποτε επεισόδιο πυρετού. **Φλεβική θρομβοεμβολία.** Συμβαίνει φλεβική θρομβοεμβολία αναφέρθηκαν σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για σημεία και συμπτώματα εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης και πνευμονικής εμβολίας και να αντιμετωπίζονται σύμφωνα με τις ιατρικές ενδείξεις. **Ηπατική δυσλειτουργία.** Το IBRANCE θα πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια ή σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία, υπό στενή παρακολούθηση για σημεία τοξικότητας. **Νεφρική δυσλειτουργία.** Το IBRANCE θα πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια ή σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία, υπό στενή παρακολούθηση για σημεία τοξικότητας. **Ταυτόχρονη θεραπεία με αναστολείς ή επαγωγείς του CYP3A4.** Οι ισχυροί αναστολείς του CYP3A4 μπορεί να οδηγήσουν σε αυξημένη τοξικότητα. Θα πρέπει να αποφεύγεται η ταυτόχρονη χρήση ισχυρών αναστολέων του CYP3A4 κατά τη διάρκεια της θεραπείας με το palbociclib. Το ενδοχόμενο συγχρόνηση θα πρέπει να εξετάζεται μόνο μετά από προσεκτική αξιολόγηση των δυνητικών οφελών και κινδύνων. Εάν η συγχρόνηση με ισχυρό αναστολέα του CYP3A4 δεν μπορεί να αποφευχθεί, μειώστε τη δόση του IBRANCE στα 75 mg μία φορά την ημέρα. Όταν διακοπεί ο ισχυρός αναστολέας, η δόση του IBRANCE θα πρέπει να αυξάνεται (μετά από 3 – 5 ημεριόδοσης ζήτη) στην αναστολέα) έως τη δόση που χρησιμοποιείτο πριν την έναρξη του ισχυρού αναστολέα του CYP3A4. Η συγχρόνηση επαγωγών του CYP3A4 μπορεί να οδηγήσει σε μειωμένη έκθεση στο palbociclib και κατά συνέπεια σε κίνδυνο έλλειψης αποτελεσματικότητας. Συνεπώς, η ταυτόχρονη χρήση του palbociclib με ισχυρούς επαγωγείς του CYP3A4 θα πρέπει να αποφεύγεται. Δεν απαιτείται καμία προσαρμογή της δόσης για τη συγχρόνηση του palbociclib με μέτριους επαγωγείς του CYP3A4. **Γυναικείες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι σύντροφοί τους.** Γυναικείες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι άνδρες σύντροφοί τους πρέπει να χρησιμοποιούν μία μέθοδο αντι-σπέρματος υψηλής αποτελεσματικότητας ενώ παίρνουν το IBRANCE. **Λακτόζη.** Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν περιέχει λακτόζη. Οι ασθενείς με σπάνια κληρονομικά προβλήματα δυσανεξίας στη γαλακτοζή, πλήρη ανεπάρκεια λακτάσης ή κακή απορρόφηση γλυκόζης-γαλακτόζης δεν πρέπει να πάρουν αυτό το φαρμακευτικό προϊόν. **Νάτριο.** Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (23 mg) ανά καψάκιο, είναι υπό το ονομάζουμε «ελεύθερο νατρίου». **ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ: Περιληψη του προφίλ ασφαλείας.** Το συνολικό προφίλ ασφαλείας του IBRANCE βασίζεται σε συγκεντρωτικά δεδομένα από 872 ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε συνδυασμό με ενδοκρινική θεραπεία (N = 527 σε συνδυασμό με λετροζόλη και N = 345 σε συνδυασμό με φουλβεστράντη) σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες σε HR-θετικό, HER2-αρνητικό προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού. Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥20%) οποιουδήποτε βαθμού που αναφέρθηκαν σε ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ήταν ουδετεροπενία, λοιμώξεις, λευκοπενία, κόπωση, ναυτία, στοματίτιδα, αναιμία, διάρροια, αλωπεκία και θρομβοπενία. Οι πιο συχνές (≥2%) ανεπιθύμητες ενέργειες Βαθμού 3 και 4 του palbociclib ήταν ουδετεροπενία, λευκοπενία, λοιμώξεις, αναιμία, αυξημένη οσπαρτική αμινοτρανφεράση (AST), κόπωση και αυξημένη αμινοτρανφεράση της αλανίνης (ALT). Μειώσεις της δόσης ή τροποποιήσεις της δόσης λόγω οποιουδήποτε ανεπιθύμητης ενέργειας αναφέρθηκαν στο 38,4% των ασθενών που έλαβαν το IBRANCE σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ανεξαρτήτως συνδυασμού. Οριστική διακοπή λόγω ανεπιθύμητης ενέργειας αναφέρθηκε στο 5,2% των ασθενών που έλαβαν το IBRANCE σε τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ανεξαρτήτως συνδυασμού. Παρακάτω αναφέρονται οι ανεπιθύμητες ενέργειες από το συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων 3 τυχαίοποιημένων μελετών. Η διάμεση διάρκεια της θεραπείας με palbociclib στο συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων κατά την τελική ανάλυση της συνολικής επίβιωσης (OS) ήταν 14,8 μήνες. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρατίθενται ανά κατηγορία σοβαρότητας. Οι κατηγορίες συχνότητας ορίζονται ως ακολούθως: πολύ συχνές (≥1/10), συχνές (≥1/100 έως <1/10) και όχι συχνές (≥1/1.000 έως <1/100). **Προτιμώμενος όρος* (PT)** *Πολύ συχνές:* Λοιμώξεις¹, ουδετεροπενία², λευκοπενία³, αναιμία⁴, θρομβοπενία⁵, μειωμένη όρεξη, στοματίτιδα⁶, ναυτία, διάρροια, έμετος, εξάνθημα⁷, αλωπεκία, ξηροδερμία, κόπωση, εξοσθητική, πυρετός, ILD/πνευμονίτιδα⁸, σύνδρομο παλαμο-πελματιαίας ερυθροδυσαισθησίας⁹. *Οχι συχνές:* Δερματικές ερυθρηματώδης λύκος¹⁰. **Συχνές:** Εμπύρετη ουδετεροπενία, δυσουγεία, όραση θαμνή, δακρύρροια αυξημένη, ηεροφαλμία, φλεβική θρομβοεμβολία¹¹, επίσπαξη, ILD/πνευμονίτιδα¹², σύνδρομο παλαμο-πελματιαίας ερυθροδυσαισθησίας⁹. *Οχι συχνές:* Δερματικές ερυθρηματώδης λύκος¹⁰. **AST =** αμινοτρανφεράση της αλανίνης, **ALT =** αμινοτρανφεράση της αλανίνης, **ILD =** διάμεση πνευμονοπάθεια, **N =** αριθμός ασθενών, **N/A =** δεν εφαρμόζεται. *Ανεπιθύμητη αντίδραση στο φάρμακο που εντοπίζεται μετά την κυκλοφορία στην αγορά. ¹ Οι αναγράφονται σύμφωνα με το MedDRA 17.1. ² Οι λοιμώξεις περιλαμβάνουν όλους τους PT που αποτελούν μέρος της Κατηγορίας Οργανικού Συστήματος -Λοιμώξεις και παρασιτώσεις. ³ Η ουδετεροπενία περιλαμβάνει όλους τους ακόλουθους PT: Ουδετεροπενία, Αριθμός ουδετεροφίλων μειωμένος. ⁴ Η λευκοπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Λευκοπενία, Αριθμός λευκοκυττάρων μειωμένος. ⁵ Η αναιμία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Αναιμία, Αιμοφαρίνη μειωμένη, Αιματοκρίτη μειωμένος. ⁶ Η θρομβοπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Θρομβοπενία, Αριθμός αιμοπεταλίων μειωμένος. ⁷ Η στοματίτιδα περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Αφθώδη στοματίτιδα, Χελιτίδα, Γλωσσίτιδα, Γλωσσουδινία, Εξέκκωση του στόματος, Φλεγμονή βλεννογόνου, Άλγος του στόματος, Στοματοφαρυγγική δυσφορία, Στοματοφαρυγγικό άλγος, Στοματίτιδα. ⁸ Το εξάνθημα περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Εξάνθημα, Κηλιδοβλατιδώδες εξάνθημα, Κνησμούδες εξάνθημα, Ερυθρηματώδες εξάνθημα, Βλατιδώδες εξάνθημα, Δερματίτιδα ομοιόζουσα με ακμή, Τοξικό εξάνθημα δερμάτος. ⁹ Η ILD/πνευμονίτιδα περιλαμβάνει κάθε αναφερόμενο PT που αποτελεί μέρος του Υποσυστήματος Ερωτήματος MedDRA για τη διάμεση πνευμονοπάθεια (με τη στενή έννοια). ¹⁰ Η φλεβική θρομβοεμβολία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: πνευμονική εμβολία, εμβολία, εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση, περιφερικός εμβολισμός, θρόμβωση. Στον παρακάτω Πίνακα αναφέρονται οι εργαστηριακές παθολογικές τιμές που παρατηρήθηκαν σε συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων 3 τυχαίοποιημένων μελετών (N = 872).

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

WBC=λευκά αιμοσφαίρια, AST=ασπαρτική αμινοτρανφεράση, ALT=αμινοτρανφεράση της αλανίνης, N=αριθμός ασθενών, Δ/1=δεν ισχύει. Σημείωση: Τα αποτελέσματα των εργαστηριακών εξετάσεων βαθμολογούνται ανάλογα με τον βαθμό βαρύτητας της έκδοσης 4.0 των NCI CTCAE. * Λετροζόλη ή φουλβεστράντη. Περιγραφή επιλεγμένων ανεπιθύμητων ενεργειών. Συνολικά, ουδετεροπενία οποιουδήποτε βαθμού αναφέρθηκε σε 716 (82,1%) ασθενείς που έλαβαν IBRANCE ανεξαρτήτως συνδυασμού, με ουδετεροπενία Βαθμού 3 να έχει αναφερθεί σε 500 (57,3%) ασθενείς και ουδετεροπενία Βαθμού 4 να έχει αναφερθεί σε 97 (11,1%) ασθενείς. Ο διάμεσος χρόνος μέχρι το πρώτο επεισόδιο ουδετεροπενίας οποιουδήποτε βαθμού ήταν 15 ημέρες (12-700 ημέρες) και η διάμεση διάρκεια ουδετεροπενίας Βαθμού ≥ 3 στις 3 τυχαίοποιημένες κλινικές μελέτες ήταν 7 ημέρες. Εμπύρετη ουδετεροπενία αναφέρθηκε στο 0,9% των ασθενών που έλαβαν IBRANCE σε συνδυασμό με φουλβεστράντη και στο 1,7% των ασθενών που έλαβαν palbociclib σε συνδυασμό με λετροζόλη. Εμπύρετη ουδετεροπενία αναφέρθηκε σε περίπου 2% των ασθενών που εκτέθηκαν στο IBRANCE κατά τη διάρκεια του συνολικού κλινικού προγράμματος. Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται η συσκευή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω: **Ελλάδα:** Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>. **Κύπρος:** Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Τηλ: +357 22608807, Φαξ: + 357 22608669, Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Βέλγιο. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Λ. Μεσογείων 243, 154 51 Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Τηλ: +30 210 6785800. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Λεωφόρος Αθαλάσσης 26, Κτήριο Στεφανή, 2^{ος} Όροφος, 2018 Λευκωσία, Κύπρος, Τηλ: +357 22 817690. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/16/1147/001, 003, 005. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 05/2023, 75 MG BT X 21 CAPS, 100 MG BT X 21 CAPS, 125 MG BT X 21 CAPS. **ΛΙΑΝΙΚΗ ΚΑΙ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ - ΕΛΛΑΔΑ:** Α.Τ.: 2.449,80 €, Ν.Τ.: 2.017,45 €. **ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ - ΚΥΠΡΟΣ:** Α.Τ.: 2.833,55€.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΦΗΜΙΣΗΣ: Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής. **ΓΙΑ ΠΑΡΑΛΗΨΗ ΣΥΝΤΑΓΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΠΑΡΑΚΛΕΙΣΕΩΣ ΠΑΡΑΚΛΕΙΣΕΩΣ ΝΑ ΑΠΕΥΘΥΝΘΕΙΤΕ ΣΤΟΝ ΤΟΠΙΚΟ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟ.**

