

# Ορθή πρακτική για τη διεξαγωγή κλινικών μελετών στην Ελλάδα σήμερα

## ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟ ΣΕΜΙΝΑΡΙΟ

✚ Εκπαίδευση των επαγγελματιών υγείας  
στην Εφαρμογή των ερευνητικών πρωτοκόλλων

30 Σεπτεμβρίου-  
1 Οκτωβρίου 2022

«Grand Hotel Palace»  
Θεσσαλονίκη

## ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ

ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ  
ΑΝΤΙΚΑΡΚΙΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ  
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ  
ΕΤΟΣ ΙΔΡΥΣΗΣ 1974

Θα χορηγηθούν 13 Μόρια (CME-CPD Credits) Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



**DROMENA**  
MEETINGS & EVENTS

Φεδισπιίου 22, Αθήνα, 11527 - τηλ: 2103005545  
info@dromena.gr - www.dromena.gr

**SANDOZ** A Novartis  
Division

**Lenalidomide/Sandoz**

**Bortezomib/Sandoz**

**Azacitidine/Sandoz**

Sandoz/ADV/March 2022 GR20203292871

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή  
και Αναφέρετε

**ΟΛΕΣ** τις ανεπιθύμητες ενέργειες  
για **ΟΛΑ** τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε  
την πλήρη Περίληψη των Χαρακτηριστικών του κάθε Προϊόντος.

**SANDOZ** A Novartis  
Division

**KAK:** Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Verovškova Ulica 57, SI-1000 Ljubljana, Slovenia

**Στοιχεία επικοινωνίας στην Ελλάδα:**  
Novartis (Hellas) A.E.B.E/Sandoz division  
Φραγκοκλησιάς 7B, 151 25 Μαρούσι, Αθήνα  
Τηλ.: 210 2811712, Φαξ: 210 6857655

## Πρόλογος

Αγαπητές και αγαπητοί συνάδελφοι,

Το Αιματολογικό-Ογκολογικό Τμήμα του **Θεαγένειου Αντικαρκινικού Νοσοκομείου Θεσσαλονίκης** διοργανώνει, υπό την αιγίδα της **Ι.Ε.Μ.ΒΙ.ΘΕ.Κ.**, Εκπαιδευτικό Σεμινάριο με τίτλο **"Ορθή πρακτική για τη διεξαγωγή κλινικών μελετών στην Ελλάδα σήμερα"**, στις **30 Σεπτεμβρίου και 1 Οκτωβρίου 2022**, στη Θεσσαλονίκη στο «Grand Hotel Palace»

Το σεμινάριο απευθύνεται σε επαγγελματίες υγείας, γιατρούς, βιολόγους, νοσηλεύτες/τριες, φοιτητές/τριες που συμμετέχουν σε κλινικές μελέτες, ή επιθυμούν να εξοικειωθούν με τις διαδικασίες διεξαγωγής των κλινικών μελετών, από το σχεδιασμό μέχρι την αξιολόγηση και δημοσίευση των αποτελεσμάτων.

Η μορφή του θα είναι υβριδική. Ωστόσο, προτείνουμε στους ενδιαφερόμενους και στις ενδιαφερόμενες να επιλέξουν τη φυσική παρουσία προκειμένου να αποκομίσουν το μέγιστο όφελος.

Σας περιμένουμε με χαρά να παρακολουθήσετε και να συμμετάσχετε ενεργά στις εργασίες του Σεμιναρίου. Η παρουσία σας θα είναι ιδιαίτερη τιμή για μας.

Εκ μέρους της Οργανωτικής Επιτροπής,

Η Πρόεδρος



**Δρ. Ειρήνη Κατωδρύτου**

## **Διοικητικό Συμβούλιο της Ι.Ε.Μ.ΒΙ.ΘΕ.Κ.**

- Πρόεδρος: **Ευάγγελος Τέρπος**  
Αντιπρόεδρος: **Ευστάθιος Καστρίτης**  
Γεν. Γραμματέας: **Μαρία Γαβριατοπούλου**  
Ταμίας: **Σπυρίδων Παπαϊωάννου**  
Μέλη: **Ειρήνη Κατωδρύτου**  
**Ιωάννης Τρουγκάκος**  
**Δημήτριος Χριστούλας**

## **Οργανωτική - Επιστημονική Επιτροπή**

- Πρόεδρος: **Ειρήνη Κατωδρύτου**  
Μέλη: **Ευάγγελος Τέρπος**  
**Ευστάθιος Καστρίτης**  
**Μαρία Γαβριατοπούλου**  
**Αναστασία Πούλη**  
**Σωσάνα Δελήμπαση**  
**Ευγενία Βέρρου**  
**Ελένη Τιμοθεάδου**  
**Αναστάσιος Μπούτης**  
**Εύη Καλλία**  
**Γλυκερία Τζήμου**

# Επιστημονικό Πρόγραμμα

**ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 30 ΣΕΠΤΕΜΒΡΙΟΥ 2022**

- 15.00-15.20 Σκοπός της εκδήλωσης - Η αξία της εκπαίδευσης στις κλινικές μελέτες  
**Ειρήνη Κατωδρύτου**  
Χαιρετισμοί  
**Θάνος Πλεύρης, Μελέτιος Αθανάσιος Δημόπουλος**
- 15.20-18.00 Κλινικές μελέτες: Γενικό μέρος  
*Συντονιστές: Ιωάννης Γουλής, Θεόδωρος Καραμήτσος, Ευαγγελία Κοράκη*
- 15.20-15.45 Ιστορική αναδρομή των κλινικών μελετών  
**Αργύρης Συμεωνίδης**
- 15.45-16.15 Σχεδιασμός κλινικής μελέτης: Από την ιδέα στην υλοποίηση  
**Ιωάννης Ορφανίδης**
- 16.15-16.45 Κλινικές μελέτες και βιοηθική  
**Χρυσάνθη Σαρδέλη**
- 16.45-17.15 Νομοθετικό πλαίσιο που διέπει τις κλινικές μελέτες  
**Ευγενία Φούζα**
- 17.15-17.45 Προστασία προσωπικών δεδομένων: Τι είναι και πού αποσκοπεί;  
Δεοντολογία κλινικών μελετών  
**Νάντια Λιάπη**
- 17.45-18.00 Συζήτηση
- 18.00-18.30 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ**
- 18.30-20.20 Συντελεστές διεξαγωγής μιας κλινικής μελέτης και οι διακριτοί ρόλοι τους  
*Συντονιστές: Χαράλαμπος Ανδρεάδης, Χρήστος Σαββόπουλος*
- 18.30-18.50 Από τη σκοπιά του ερευνητή  
**Αναστάσιος Μπούτης**
- 18.50-19.10 Από τη σκοπιά του συντονιστή  
**Γλυκερία Τζήμου**
- 19.10-19.30 Από τη σκοπιά του νοσηλευτή  
**Νικολέττα Κόκκαλη**
- 19.30-19.50 Από τη σκοπιά του επιστημονικού συνεργάτη  
**Χρήστος Γκέκας**
- 19.50-20.10 Από τη σκοπιά του Νοσοκομείου / της υγειονομικής δομής  
**Αθανασία Μανδάλου**
- 20.10-20.20 Σχολιασμός  
**Μπάμπης Καραθάνος**
- 20.20-20.45 Εισήγηση Προσκεκλημένου Ομιλητή  
*Πρόεδρος: Ειρήνη Κατωδρύτου*  
Κλινικές μελέτες στην Ελλάδα: Παρόν και μελλοντικές προοπτικές  
**Ευάγγελος Τέρπος**



# Επιστημονικό Πρόγραμμα

## ΣΑΒΒΑΤΟ 1 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2022

- 09.00-14.00 **1<sup>ο</sup> Workshop**  
*Βήματα διεξαγωγής μιας κλινικής μελέτης απο την επιλογή του Κέντρου μεχρι την ολοκληρωσή της*  
**Συντονιστές: Μαρία Γαβριατοπούλου, Ειρήνη Κατωδρότου, Παναγιώτα Παναγοπούλου, Γιώργος Παπαζήσης**
- 09.00-09.25 **Είδη κλινικών μελετών-Φάσεις κλινικών μελετών. Τι ισχύει στην Ελλάδα**  
**Γιώργος Παπαζήσης**
- 09.25-09.50 **Κανόνες ορθής κλινικής πρακτικής (GCP)**  
**Νατάσα Σταύρη**
- 09.50-10.15 **Επιλογή Κέντρου (feasibility)-Εκπαιδεύσεις (study specific training)- Επίσκεψη Έναρξης Κέντρου (Initiation Visit)-Ανάθεση καθηκόντων (Delegation of Authority)**  
**Εύη Καλλία**
- 10.15-10.40 **Προαπαιτούμενος εξοπλισμός ερευνητικού κέντρου / Φάρμακο - καταγραφή θερμοκρασιών: Διαχείριση & προσβασιμότητα προσωπικού / προετοιμασία αποστολής δειγμάτων**  
**Θεοδώρα-Ελευθερία Μεταλληνού**
- 10.40-11.05 **Πρωτόκολλο-σωστή αξιολόγηση ασθενών, επιλογή κατάλληλων ασθενών, ενημέρωση. Διαδικασία λήψης έγγραφης συγκατάθεσης από τον ασθενή (ICF)**  
**Ευγενία Βέρρου**
- 11.05-11.30 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ**
- 11.30-11.55 **Σωστή διαχείριση ασθενούς, παρακολούθησή του στο πλαίσιο της κλινικής μελέτης**  
**Θεοδώρα Τριανταφύλλου**
- 11.55-12.20 **Ασφάλεια: Δήλωση ανεπιθύμητων συμβαμάτων με παραδείγματα (AE-SAE reporting)**  
**Κυριακή Τσίρου**
- 12.20-12.45 **Καταγραφή δεδομένων (data entry)-Χρονοδιαγράμματα (timelines)-Επισκέψεις παρακολούθησης μελέτης (monitoring visits)**  
**Ασημίνα Μαγαλιού**
- 12.45-13.10 **Ερωτηματολόγια Ποιότητας Ζωής-Η δομή και η σημασία τους**  
**Γιώργος Δουγανιώτης**
- 13.10-14.00 **Συζήτηση με τους εκπαιδευόμενους**
- 14.00-15.30 **ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ**

# Επιστημονικό Πρόγραμμα

## ΣΑΒΒΑΤΟ 1 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2022

- 15.30-17.30 **2<sup>ο</sup> Workshop**  
*Επιθεώρηση Κλινικών μελετών (audit-inspections, εσωτερική αξιολόγηση, στατιστική ανάλυση, medical writing)*  
**Συντονιστές: Σωσάνα Δελήμπαση, Ευστάθιος Καστρίτης, Αναστασία Πουλή**
- 15.30-15.50 **Είδη επιθεώρησης και οι αντίστοιχες απαιτήσεις**  
**Βέρα Βαζαίου**
- 15.50-16.10 **Παράδειγμα περίπτωσης audit σε διεθνή κλινική μελέτη**  
**Σωσάνα Δελήμπαση**
- 16.10-16.30 **Παράδειγμα περίπτωσης inspection σε διεθνή κλινική μελέτη**  
**Μαρία Μπουρνάκη**
- 16.30-16.50 **Η αξία της εσωτερικής αξιολόγησης στη διεξαγωγή των κλινικών δοκιμών**  
**Ιωάννα Μικρούδη**
- 16.50-17.10 **Αρχές Στατιστικής έρευνας: Επιλογή στατιστικού δείγματος, ορισμός καταληκτικών σημείων, ανάλυση δεδομένων των κλινικών μελετών- παραδείγματα**  
**Γιώργος Χελιώτης**
- 17.10-17.30 **Δημοσιεύσεις (Medical Writing)**  
**Γιώργος Χελιώτης**
- 17.30-18.00 **ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ**

# Επιστημονικό Πρόγραμμα

**ΣΑΒΒΑΤΟ 1 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2022**

- 18.00-18.45 **Στρογγυλό Τραπέζι**  
Συμμετοχή σε κλινική μελέτη: Το βήμα των «πρωταγωνιστών»  
**Συντονιστές: Σταύρος Ζουμπουλάκης, Γιώργος Καπετανάκης**
- 18.45-19.15 **Διάλεξη**  
Οικονομικά της Υγείας: Οικονομικές Επιπτώσεις των Κλινικών μελετών στο Σύστημα Υγείας και τα Νοσοκομεία»  
**Συντονιστής: Ιωάννης Κοτσιανίδης**  
**Ομιλητής: Μιχάλης Χειμώνας**  
**Σχολιαστής: Μάριος Κοσμίδης**
- 19.15-20.30 **Η ανάδειξη της αξίας των κλινικών μελετών στην ογκολογία και Αιματολογία**  
**Συντονιστές: Ειρήνη Κατωδρύτου, Παύλος Παπακοτούλας**
- 19.15-19.30 **Λεμφοϋπερπλαστικά νοσήματα**  
**Θεόδωρος Βασιλακόπουλος**
- 19.30-19.45 **Πολλαπλούν Μυέλωμα**  
**Ειρήνη Κατωδρύτου**
- 19.45-20.00 **Καρκίνος μαστού**  
**Ελένη Τιμοθεάδου**
- 20.00-20.15 **Καρκίνος Πνεύμονα**  
**Αναστάσιος Μπούτης**
- 20.15-20.30 **Συζήτηση**
- 20.30-20.45 **Συμπεράσματα - Κλείσιμο Συνεδρίου**



## Πρόεδροι - Συντονιστές - Ομιλητές

<b>Ανδρεάδης Χαράλαμπος</b>	Παθολόγος-Ογκολόγος, Διευθυντής, Γ΄ Τμήμα Κλινικής Ογκολογίας Χημειοθεραπείας, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
<b>Βαζαίου Βέρα</b>	Development Operations Senior Manager, Leading Amgen Clinical Trials Department, Αθήνα
<b>Βασιλακόπουλος Θεόδωρος</b>	Καθηγητής Αιματολογίας Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Αιματολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν «ΛΑΪΚΟ», Αθήνα
<b>Βέρρου Ευγενία</b>	Επιμελήτρια Α΄ Αιματολογίας, Θεαγένειο Αντικαρκινικό Νοσοκομείο, Θεσσαλονίκη
<b>Γαβριατοπούλου Μαρία</b>	Παθολόγος-Ογκολόγος, Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Θεραπευτικής-Μεθολογίας Κλινικής Έρευνας Ε.Κ.Π.Α., Αθήνα
<b>Γκέκας Χρήστος</b>	Αιματολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης JANSSEN-CILAG
<b>Γουλής Ιωάννης</b>	Γαστρεντερολόγος - Ηπατολόγος, Καθηγητής Γαστρεντερολογίας, Δ΄ Παθολογική Κλινική Α.Π.Θ., Θεσσαλονίκη
<b>Δελήμαση Σωσάνα</b>	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική - Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», Αθήνα
<b>Δημόπουλος Μελέτιος Αθανάσιος</b>	Αιματολόγος, Καθηγητής Θεραπευτικής, Θεραπευτική Κλινική Ε.Κ.Π.Α Γ.Ν. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα, Πρύτανης Ε.Κ.Π.Α, Αθήνα
<b>Δουγανιώτης Γιώργος</b>	Ειδικευόμενος Παθολογίας-Ογκολογίας, Α.Ν. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
<b>Ζουμπουλάκης Σταύρος</b>	Συγγραφέας, Πρόεδρος της Εθνικής Βιβλιοθήκης
<b>Καλλία Εύη</b>	Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Τμήμα Κλινικών Μελετών, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
<b>Καπετανάκης Γιώργος</b>	Γραμματέας Δ.Σ. Ελληνική Ομοσπονδία Καρκίνου-ΕΛΛΟΚ
<b>Καραθάνος Μπάμπης</b>	Ειδικός Σύμβουλος Φαρμακευτικής Πολιτικής Υπουργού Υγείας, Φαρμακοποιός
<b>Καραμήτσος Θεόδωρος</b>	Καθηγητής Καρδιολογίας, Καρδιολογική Κλινική Γ.Ν. «Α.Χ.Ε.Π.Α.», Θεσσαλονίκη
<b>Καστρίτης Ευστάθιος</b>	Παθολόγος - Ογκολόγος, Καθηγητής Ε.Κ.Π.Α., Θεραπευτική Κλινική, Γ.Ν. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα

## Πρόεδροι - Συντονιστές - Ομιλητές

<b>Κατωδρύτου Ειρήνη</b>	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
<b>Κόκκαλη Νικολέττα</b>	Νοσηλεύτρια ΤΕ, MD, PhDc, Θεραπευτική Κλινική Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α, Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
<b>Κοράκη Ευαγγελία</b>	Πρόεδρος HACRO (Ελληνικός Σύνδεσμος των CROs), Πρόεδρος & Διευθύνουσα Σύμβουλος Coronis Research AE
<b>Κοσμίδης Μάριος</b>	Αντιπρόεδρος ΣΦΕΕ, Πρόεδρος και Διευθύνων Σύμβουλος WINMEDICA
<b>Κοτσιανίδης Ιωάννης</b>	Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ., Διευθυντής, Αιματολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης, Αλεξανδρούπολη
<b>Λιάπη Νάντια</b>	Διευθύντρια Πληροφορικής και Ασφάλειας, Space Hellas
<b>Μαγαλιού Ασημίνα</b>	Senior Clinical Research Associate, Εταιρεία Qualitis
<b>Μανδάλου Αθανασία</b>	Οικονομική Υπηρεσία, Νοσοκομείο «ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ», Θεσσαλονίκη
<b>Μεταλλινού Θεοδώρα -Ελευθερία</b>	Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Τμήμα Κλινικών Μελετών, Αιματολογική Κλινική Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
<b>Μικρούδη Ιωάννα</b>	Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Θεραπευτική Κλινική Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α, Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
<b>Μπουρνάκη Μαρία</b>	Νοσηλεύτρια ΤΕ MD, Θεραπευτική Κλινική Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α, Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
<b>Μπούτης Αναστάσιος</b>	Παθολόγος-Ογκολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη
<b>Ορφανίδης Ιωάννης</b>	Bioengineer, Partner at Heads
<b>Παναγοπούλου Παναγιώτα</b>	Επικεφαλής Τμήματος Κλινικών Μελετών, Εταιρεία CRO (Qualitis)
<b>Παπαζήσης Γιώργος</b>	Αναπληρωτής Καθηγητής, Εργαστήριο Κλινικής Φαρμακολογίας Α.Π.Θ., Θεσσαλονίκη
<b>Παπακοτούλας Παύλος</b>	Παθολόγος-Ογκολόγος, Διευθυντής, Α΄ Χημειοθεραπευτικό-Ογκολογικό Τμήμα, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ», Θεσσαλονίκη

## Πρόεδροι - Συντονιστές - Ομιλητές

Πλεύρης Θάνος	Υπουργός Υγείας
Πουλή Αναστασία	Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική και Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ», Αθήνα
Σαββόπουλος Χρήστος	Καθηγητής Παθολογίας Α.Π.Θ., Διευθυντής Α΄ Προπαιδευτικής Παθολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο ΑΧΕΠΑ, Θεσσαλονίκη
Σαρδέλη Χρυσάνθη	Μαιευτήρας-Γυναικολόγος, Αναπαραγωγική Τοξικολόγος, Αναπλ. Καθηγήτρια Φαρμακολογίας-Κλινικής Φαρμακολογίας Α.Π.Θ., Θεσσαλονίκη
Σταύρη Νατάσα	Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Θεραπευτική Κλινική Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α, Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Συμεωνίδης Αργύρης	Καθηγητής Αιματολογίας, Πανεπιστήμιο Πάτρας
Τέρπος Ευάγγελος	Καθηγητής Αιματολογίας Θεραπευτική Κλινική Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α, ΠΓΝΑ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», Αθήνα
Τζήμου Γλυκερία	Ψυχολόγος, Εκπαιδευτικός, Master in Business Administration (MBA) - Συντονίστρια Κλινικών Μελετών, Αιματολογική Κλινικής, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ» Συμβουλευτική Ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη και των Οικογενειών τους
Τιμοθεάδου Ελένη	Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Παθολογίας Ογκολογίας, Α.Π. Θεσσαλονίκης, Ογκολογική Κλινική, Γ.Ν. Παπαγεωργίου, Θεσσαλονίκη
Τριανταφύλλου Θεοδώρα	Ειδικευόμενη Αιματολογίας, Αιματολογική Κλινική, Α.Ν.Θ. «ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ»
Τσίρου Κυριακή	Επιμελήτρια Β΄ Αιματολογίας, Sub Investigator, Clinical Trials
Φούζα Ευγενία	Πρώην Διευθύντρια Διεύθυνσης Φαρμακευτικών Μελετών και Έρευνας ΕΟΦ
Χειμώνας Μιχάλης	Γενικός Διευθυντής του ΣΦΕΕ
Χελιώτης Πώργος	Διευθυντής του Τμήματος Διαχείρισης Δεδομένων και Στατιστικής Ανάλυσης HEADS RESEARCH

# Ευχαριστίες

abbvie

Janssen  
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF  
Johnson & Johnson

AMGEN®

NOVARTIS

anaBIOsis  
pharmaceuticals

RAFARM

AstraZeneca

Roche

Bristol Myers Squibb™

SANDOZ A Novartis  
Division

GENESIS  
pharma

sanofi

GSK

Takeda

heads

VIANEX S.A.  
PHARMACEUTICAL MANUFACTURERS  
MEMBER OF GIANNAKOPOULOS GROUP

innovis  
Future health today

WinMedica  
Serving Health for Life

INTEGRIS PHARMA  
Innovative treatments for rare and  
life-threatening diseases

Βιοιατρικά  
ΟΜΙΛΟΣ ΕΤΑΙΡΕΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

## DARZALEX<sup>®</sup>-Rd:

### Θεραπεία Εκλογής

για τους νεοδιαγνωσμένους ασθενείς με ΠΜ,  
μη υποψήφιους για ASCT<sup>1,2</sup>

**66,3%** ποσοστό επιβίωσης στους **60 μήνες**<sup>1</sup>



Για περισσότερες πληροφορίες αναφορικά με το DARZALEX<sup>®</sup>  
παρακαλώ ανατρέξτε στο Portal Επιστημόνων Υγείας

Janssen  
Medical Cloud™



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

#### ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ / ΤΙΜΗ:

Περιεκτικότητα	Μέγεθος συσκευασίας	Νοσοκομειακή τιμή	Λιανική τιμή
INJ.SOL 1800MG/VIAL (120 MG/ML)	BTx1 VIAL x 15ML	4.178,09€	5.024,23€

#### Βιβλιογραφία:

1. T. Facon, et al., Lancet Oncol 2021, doi.org/10.1016/S1470-2045(21)00466-6.
2. Meletios A. Dimopoulos et al., HemaSphere (2021) 5:2(e528)

Η Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος βρίσκεται σε επόμενη σελίδα.

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.  
Λεωφόρος Ειρήνης 56, 151 21, Πεύκη, Αθήνα, Τηλ.: 210 8090000  
www.janssen.com.gr



# imbruvica®

film-coated tablets  
ibrutinib

## IMBRUVICA. ΖΩΗ ΠΕΡΑ ΑΠΟ ΤΟ ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΟ<sup>1-5</sup>

Ευελξία επιλογής<sup>1</sup>

imbruvica®  
(ibrutinib)

imbruvica®  
+  
venetoclax

**Βιβλιογραφία:** 1. IMBRUVICA® Περιληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος. 2. Barr PM, et al. Up to 8 years follow-up from RESONATE-2: first-line ibrutinib treatment for patients with chronic lymphocytic leukemia. Blood Adv. 2022; doi: 10.1182/bloodadvances.2021006434. 3. Dreyling M, et al. Long-term outcomes with ibrutinib treatment for patients with relapsed/refractory mantle cell lymphoma: a pooled analysis of 3 clinical trials with nearly 10 years of follow-up. HemaSphere. 2022;6(5):e712. 4. Buske C, et al. Ibrutinib plus rituximab versus placebo plus rituximab for Waldenström's macroglobulinemia: Final analysis from the randomized phase III INNOVATE Study. J Clin Oncol. 2022;40(11):52-62. 5. Shanafelt TD, et al. Long-term outcomes for ibrutinib-rituximab and chemoimmunotherapy in CLL: updated results of the E1912 trial. Blood. 2022; doi:10.1182/blood.2021014960.

Μάθετε  
περισσότερα



### ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ / ΤΙΜΕΣ

Περιεκτικότητα	Μέγεθος συσκευασίας	Νοσοκομειακή Τιμή	Λιανική Τιμή
140 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	ΒΤx30x1 δισκία (μοναδιαία δόση) σε BLISTERS PVC/PCTFE/alu	1.502,02 €	1.837,20 €
280 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	ΒΤx30x1 δισκία (μοναδιαία δόση) σε BLISTERS PVC/PCTFE/alu	3.004,03 €	3.612,40 €
420 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	ΒΤx30x1 δισκία (μοναδιαία δόση) σε BLISTERS PVC/PCTFE/alu	4.506,05 €	5.418,61 €
560 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	ΒΤx30x1 δισκία (μοναδιαία δόση) σε BLISTERS PVC/PCTFE/alu	6.253,14 €	7.519,51 €

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

Η Περιληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος βρίσκεται σε επόμενη σελίδα.

Το IMBRUVICA® έχει αναπτυχθεί σε συνεργασία με την Pharmacyclics. Η Janssen-Cilag International NV, Beerse, Βέλγιο, είναι η κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας ενώ υπεύθυνη για την κυκλοφορία του προϊόντος στην Ελλάδα είναι η Janssen-Cilag Φαρμακευτική Α.Ε.Β.Ε.

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.

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

CP-340062/IMB/0822/003

pharmacyclics®  
An AbbVie Company

Janssen Oncology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF Johnson & Johnson

A graphic element consisting of a horizontal line with a stylized infinity symbol or knot in the center, rendered in white and orange colors.

# ▼ SARCLISA<sup>®</sup>

## (isatuximab)

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

**sanofi**

sanofi aventis A.E.B.E. Λεωφ. Συγγρού 348, Κτίριο Α', Καλλιθέα 17674,  
Τηλ.: + 30 210 90 01 600, Φαξ: + 30 210 92 49 129, [www.sanofi.gr](http://www.sanofi.gr)

# XGEVA<sup>®</sup>

(denosumab)

## Το πρώτο και μοναδικό μονοκλωνικό αντίσωμα

για την οστική νόσο του  
πολλαπλού μυελώματος<sup>1</sup>



### Το XGEVA<sup>®</sup> ενδείκνυται για την:

- Πρόληψη σκελετικών συμβαμάτων (παθολογικό κάταγμα, ακτινοβολία των οστών, συμπίεση του νωτιαίου μυελού ή χειρουργική των οστών) σε ενήλικες με προχωρημένες κακοήθειες που εμπλέκουν τα οστά
- Θεραπεία των ενηλίκων και των σκελετικά ώριμων εφήβων με γιγαντοκυτταρικό όγκο των οστών που είναι ανεχειρής ή όταν η χειρουργική εκτομή είναι πιθανό να οδηγήσει σε σοβαρή νοσηρότητα<sup>1</sup>



Πριν τη συνταγογράφηση  
συμβουλευθείτε  
την Περιληψη  
Χαρακτηριστικών  
του Προϊόντος.

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

Αναφέρετε κάθε ύποπτη ανεπιθύμητη ενέργεια σύμφωνα με το εθνικό σύστημα  
ανάφοράς στο Τμήμα Αναπαραγωγών Ενέργειών του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων  
(ΕΟΦ) Τηλ: 2132040380, Fax 2106549585, με τη χρήση της Κίτρινης Κάρτας Διαδίκτυο  
και στην ιστοσελίδα του ΕΟΦ: [www.eof.gr](http://www.eof.gr) για έντυπη ή ηλεκτρονική υποβολή ή  
εναλλακτικά στην AMGEN Ελλάς Φαρμακευτικά Ε.Π.Ε. Τηλ: +30 2103447000.

1. XGEVA<sup>®</sup> (denosumab) Περιληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος.

**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.  
XGEVA INJ.SOL 120MG/1,7ML (70MG/ML) BTx1VIAL  
**Λιανική τιμή:** 284,90€

## AMGEN<sup>®</sup>

AMGEN HELLAS ΕΠΕ

Αγ. Κωνσταντίνου 59-61

Κτίριο Γ, Μαρούσι 15 124

Τηλ: 210 3447000 - Fax: 210 3447050

Email: [info@amgen.gr](mailto:info@amgen.gr), [www.amgen.gr](http://www.amgen.gr)




# Nplate<sup>®</sup>

## Romiplostim

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

**Περιγραφή προϊόντος και Λιανική τιμή (€)**  
 NPLATE PD.INJ.SOL 125MCG/VIAL BTx1VIAL: 329,16 €  
 NPLATE PS.INJ.SOL 250MCG/VIAL BTx1VIAL+1PFSYRx0,72 ML SOLV + σετ χορήγησης: 559,97 €  
 NPLATE PS.INJ.SOL 500MCG/VIAL BTx1VIAL+1PFSYRx1,2 ML SOLV + σετ χορήγησης: 1087,53 €

**Βεβαιώστε να είναι το φάρμακο που αγοράζετε και Αποφάσιστε ΔΕΞ ή ΑΣΤΕΙΝΑΜΕΣ ενόψει για ΟΑΑ το φάρμακο που αγοράζετε ως: NPLATE ή ASTEINAMES**

Αναφέρετε κάθε στιγμή συντάξιμου ενόψει φάρμακο με το εθνικό σύστημα σφραγισ στο Ταμείο Ασφαλιστικών Εισοδημάτων του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ) 210 3447000, για στήριξη, με τη χρήση του Κέντρου Κρίσης Φαρμάκων ή σε απόσπασμα του ΕΟΦ [www.eof.gr](http://www.eof.gr) για στήριξη ή πληροφορίες επιβαρύνει ή αρμόδια στον ΑΜΕΣ Όμιλο Φαρμακευτικής ΕΠ.Ε. Τηλ. +30 2103447000

Για περισσότερες πληροφορίες, συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, καθώς και τα επιπρόσθετα μέτρα ελαχιστοποίησης κινδύνου.

# AMGEN<sup>®</sup>

**AMGEN HELLAS ΕΠΕ**  
 Αγ. Κωνσταντίνου 59-61  
 Green Plaza, κτίριο Γ, 15 124 Μαρούσι  
 Τηλ: 210 3447000 - Fax: 210 3447050  
 Email: [info@amgen.gr](mailto:info@amgen.gr), [www.amgen.gr](http://www.amgen.gr)

GR-NPL-0621-00001



## Στεκόμαστε Δίπλα Σας στις Σπάνιες και Απειλητικές για τη Ζωή Νόσους



- Πολλαπλούν Μυέλωμα
- Διάχυτο Λέμφωμα από Μεγάλα Β-Κύτταρα (DLBCL)
- Λέμφωμα Μανδύα
- Νευροβλάστωμα Υψηλού Κινδύνου
- Πολυκεντρική Νόσος Castleman (MCD)



- Πολυνευροπάθεια στην Κληρονομική Αμυλοείδωση από Τρανσθυρετίνη (hATTR)
- Σύνδρομο Οικογενούς Χυλομικροναϊμίας (FCS)
- Βλεννοπολυσακχαρίδωση VII (Νόσος Sly)
- Διαταραχές Οξειδωσης Λιπαρών Οξέων Μακράς Αλύσου (LC-FAOD)
- Σύνδρομο Alagille
- Νόσος Wilson
- Συγγενής Υπερπλασία Επινεφριδίων
- Επινεφριδιακή Ανεπάρκεια





# Lenalidomide

Lenalidomide / RAFARM®



**Αισιοδοξία  
στη ζωή**

LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 5MG/CAP BT X 21 CAPS , Λ.Τ.: 2.452,25€  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 10MG/CAP BT X 21 CAPS , Λ.Τ.: 2.402,76€  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 15MG/CAP BT X 21 CAPS , Λ.Τ.: 2.526,86€  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 20MG/CAP BT X 21 CAPS , Λ.Τ.: 3.183,03€  
LENALIDOMIDE/RAFARM CAPS 25MG/CAP BT X 21 CAPS , Λ.Τ.: 2.953,23€

**ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ**

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

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



ADY / LEN / 02 / RAF / 06.2022



**RAFARM A.E.B.E. ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Κορίνθου 12, 154 51, Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Τηλ.: 211 176 1000, Fax: 210 6776552 • e-mail: [info@rafarm.gr](mailto:info@rafarm.gr)  
[www.rafarm.gr](http://www.rafarm.gr)



# NINLARO™

ixazomib capsules

**Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Αναφέρετε:**

**ΟΛΕΣ** τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
**ΟΛΑ** τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

**ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:** Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

NINLARO CAPS 4.0MG/CAP ΒΤx3: Ενδεικτική νοσοκομειακή τιμή: 5.146 € Ενδεικτική λιανική τιμή: 6.188 €

NINLARO CAPS 3.0MG/CAP ΒΤx3: Ενδεικτική νοσοκομειακή τιμή: 5.146 € Ενδεικτική λιανική τιμή: 6.188 €

NINLARO CAPS 2.3MG/CAP ΒΤx3: Ενδεικτική νοσοκομειακή τιμή: 5.146 € Ενδεικτική λιανική τιμή: 6.188 €

**▼** Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέπει τον 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.

Περαιτέρω πληροφορίες, διατίθενται από την εταιρεία κατόπιν αιτήσεως.

**Κάτοχος άδειας Κυκλοφορίας Takeda Pharma AS Τοπικός Αντιπρόσωπος Takeda Ελλάς Α.Ε.**

Green Plaza, Κτίριο Β, Αγ. Κωνσταντίνου 59-61, 151 24 Μαρούσι

Τηλ. κέντρο: 2106387800, Fax: 2106387801 • [www.takeda.gr](http://www.takeda.gr)

Takeda & Takeda logo are trademarks of Takeda Pharmaceutical Company Limited used under license.

Copyright © 2021 Takeda Hellas SA. All rights reserved. C-APROM/GR/NINL/0019/10.2021



**ONCOLOGY**

# Lenalidomide Krka

Caps 5mg, 10mg, 15mg, 20mg, 25mg



## ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

**ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ** Lenalidomide Krka 5 mg σκληρά καψάκια, Lenalidomide Krka 10 mg σκληρά καψάκια, Lenalidomide Krka 15 mg σκληρά καψάκια, Lenalidomide Krka 20 mg σκληρά καψάκια, Lenalidomide Krka 25 mg σκληρά καψάκια **ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Κάθε σκληρό καψάκιο περιέχει μονοϋδρική υδροχλωρική λεναλιδομίδη που ισοδυναμεί σε 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg ή 25 mg λεναλιδομίδης. Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλ. παράγραφο 6.1. **ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:** Σκληρό καψάκιο (καψάκιο) **Lenalidomide Krka 5 mg σκληρά καψάκια** Το καπάκι του καψακίου είναι μπλε, το σώμα του καψακίου είναι μπλε με εντυπωμένη την ένδειξη 5 σε μαύρο χρώμα. Το περιεχόμενο του καψακίου είναι κόνις χρώματος λευκού έως κίτρινου-λευκού ή έως καφέ-λευκού. Μέγεθος σκληρού καψακίου: 2, μήκος  $18 \pm 1$  mm. **Lenalidomide Krka 10 mg σκληρά καψάκια** Το καπάκι του καψακίου είναι πράσινο, το σώμα του καψακίου είναι καφέ με εντυπωμένη την ένδειξη 10 σε λευκό χρώμα. Το περιεχόμενο του καψακίου είναι κόνις χρώματος λευκού έως κίτρινου-λευκού ή έως καφέ-λευκού. Μέγεθος σκληρού καψακίου: 0, μήκος  $21 \pm 1$  mm. **Lenalidomide Krka 15 mg σκληρά καψάκια** Το καπάκι του καψακίου είναι καφέ, το σώμα του καψακίου είναι μπλε με εντυπωμένη την ένδειξη 15 σε μαύρο χρώμα. Το περιεχόμενο του καψακίου είναι κόνις χρώματος λευκού έως κίτρινου-λευκού ή έως καφέ-λευκού. Μέγεθος σκληρού καψακίου: 2, μήκος  $18 \pm 1$  mm. **Lenalidomide Krka 20 mg σκληρά καψάκια** Το καπάκι του καψακίου είναι μπλε με εντυπωμένη την ένδειξη 20 σε μαύρο χρώμα. Το περιεχόμενο του καψακίου είναι κόνις χρώματος λευκού έως κίτρινου-λευκού ή έως καφέ-λευκού. Μέγεθος σκληρού καψακίου: 1, μήκος  $19 \pm 1$  mm. **Lenalidomide Krka 25 mg σκληρά καψάκια** Το καπάκι του καψακίου είναι καφέ, το σώμα του καψακίου είναι καφέ με εντυπωμένη την ένδειξη 25 σε λευκό χρώμα. Το περιεχόμενο του καψακίου είναι κόνις χρώματος λευκού έως κίτρινου-λευκού ή έως καφέ-λευκού. Μέγεθος σκληρού καψακίου: 0, μήκος  $21 \pm 1$  mm. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ** KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarjenska cesta 6, 8501 Novo mesto, Σλοβενία **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ** Lenalidomide Krka 5 mg σκληρά καψάκια 21 x 1 σκληρά καψάκια: EU/1/20/1519/004, Lenalidomide Krka 10 mg σκληρά καψάκια 21 x 1 σκληρά καψάκια: EU/1/20/1519/008, Lenalidomide Krka 15 mg σκληρά καψάκια 21 x 1 σκληρά καψάκια: EU/1/20/1519/010, Lenalidomide Krka 20 mg σκληρά καψάκια 21 x 1 σκληρά καψάκια: EU/1/20/1519/012, Lenalidomide Krka 25 mg σκληρά καψάκια 21 x 1 σκληρά καψάκια: EU/1/20/1519/014 **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 15 Δεκεμβρίου 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. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

**ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ / ΔΙΑΝΚΕΣ ΤΙΜΕΣ :** Lenalidomide Krka caps 5mg/cap 21x1 καψάκια: 2.452,25€, Lenalidomide Krka caps 10mg/cap 21x1 καψάκια: 2.402,76€, Lenalidomide Krka caps 15mg/cap 21x1 καψάκια: 2.526,86€, Lenalidomide Krka caps 20mg/cap 21x1 καψάκια: 3.183,03€, Lenalidomide Krka caps 25mg/cap 21x1 καψάκια: 2.953,23€ Σε περίπτωση τροποποίησης του δελτίου τιμών ισχύει η νεότερη τιμή

Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τον τοπικό αντιπρόσωπο κατόπιν αιτήσεως



**BIANEX A.E.**  
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ  
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΤΟΥ ΟΜΙΛΟΥ ΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

BIANEX A.E. - Έδρα : οδός Τατσίου, 18<sup>ο</sup> χλμ. Ε.Ο. Αθηνών – Λαμίας 146 71 Ν. Ερυθραία Αττικής,  
Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία , Τηλ. : 210 8009111- Fax: 210 8071573  
E-mail: [mailbox@vianex.gr](mailto:mailbox@vianex.gr) - WEBSITE: [www.vianex.gr](http://www.vianex.gr) • ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδημίου 113,  
562 24 Εύσομος Θεσσαλονίκης, Τηλ.: 2310 861683

ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000274201000

KRKA

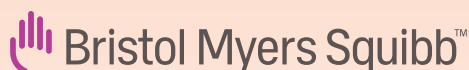
Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Αναφέρετε  
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
ΟΛΑ τα φάρμακα  
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

VE-22097-LEN-4/2022



NO-GR-2200004/Mar2022

Μας εμπνέει ένα μοναδικό όραμα:  
Να αλλάζουμε τη ζωή των ασθενών  
αξιοποιώντας την επιστήμη™



---

Για περισσότερες πληροφορίες επισκεφθείτε την ιστοσελίδα [www.bms-greece.gr](http://www.bms-greece.gr)





▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους - κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Πρέπει να γίνεται αναφορά των ανεπιθύμητων ενεργειών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται ως εξής: **Ελλάδα:** στη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (Hellas) A.E., είτε αποστέλλοντας e-mail (hellas.drugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνικά (+30 210 6166100) ή μέσω Φαξ (+30 210 6104524). **Κύπρος:** στο τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ., είτε αποστέλλοντας e-mail (drugsafety@stamatis.com), είτε τηλεφωνικά (+357 - 22 766276) ή μέσω Φαξ (+357 - 22 257300).

 **POLIVY**<sup>®</sup> ▼  
polatuzumab vedotin

**POLIVY 140mg & 30mg**

Κόκκος για πυκνό σκεύασμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση

**Τρόπος διάθεσης:** Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία. Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τον Κάτοχο Άδειας Κυκλοφορίας κατόπιν αίτησης

**Ελλάδα 140mg:** NT: 8.721,65 € - ΛΤ: 10.487,95 €

**Ελλάδα 30mg:** NT: 1.864,31 € - ΛΤ: 2.263,85 €

**Κύπρος 140mg:** ΜΛΤ: 11.485,64 €

**Κύπρος 30mg:** ΜΛΤ: 2.409,16 €.

**Ελλάδα:** Roche (Hellas) A.E.

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

**800 111 93 00** Ελλάδα (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας) **Κύπρος:** Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ. Τηλ: +357-22 76 62 76

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



# REMISSION

POWERED BY **V**

**Αύξηση του ποσοστού ύφεσης έναντι της μονοθεραπείας με αζακτιδίνη στην ΟΜΛ\*  
 Βαθιές ανταποκρίσεις† με σταθερό διάστημα χορήγησης στη ΧΛΛ‡**

**ΟΜΛ**



**+ HMA**

Θεραπεία για ασθενείς με νεοδιαγνωσθείσα ΟΜΛ μη κατάλληλους για εντατική χημειοθεραπεία<sup>1</sup>

**ΧΛΛ**



**+ OBINUTUZUMAB**

Σταθερή Διάρκεια Θεραπείας  
**1 Έτος<sup>1</sup>**



**+ RITUXIMAB**

Σταθερή Διάρκεια Θεραπείας  
**2 Έτη<sup>1</sup>**



**Μονοθεραπεία**

Θεραπεία μέχρι εξέλιξης της νόσου ή μη αποδεκτής τοξικότητας<sup>1</sup>

\*66% CR+CRi έναντι 28%, P<0,001. †Βαθιές ανταποκρίσεις όπως ορίζονται από την επίτευξη πλήρους ανταπόκρισης (CR) & μη ανιχνεύσιμης ελάχιστης υπολειμματικής νόσου (uMRD), σύμφωνα με τα κριτήρια IWCLL. ‡CR/CRi (INV): 50% (VEN+O) έναντι 23% (O+Clb) (P<0,0001). Αρνητικοποίηση MRD (PB): 76% με VEN+O (95% CI: 69,2-81,1) έναντι 35% με O+Clb (95% CI: 28,8-42,0) (Πληθυσμός ITT). CR/CRi (INV): 27% (VEN+R) έναντι 8% (BR). Αρνητικοποίηση MRD (PB): 62% με τον συνδυασμό VEN+R (95% CI: 55,2-69,2) έναντι 13% με BR (95% CI: 8,9-18,9) (χωρίς έλεγχο για στατιστική σημαντικότητα).<sup>1</sup>

ΟΜΛ=οξεία μυελογενή λευχαιμία, ΧΛΛ=χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία, HMA=υπομεθυλιωτικός παράγοντας.

**Βιβλιογραφία: 1.** VENCLYXTO® Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος (ΠΧΠ), 03/2022.

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

**Τρόπος Διάθεσης:** Περιορισμένη ιατρική συνταγή.

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

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

**ΟΝΟΜΑΣΙΑ-ΜΟΡΦΗ-ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ**

VENCLYXTO F.C.TAB 100MG/TAB BTx112 (BLIST 4x28)  
 VENCLYXTO F.C.TAB 100MG/TAB BTx14 (BLIST 7x2)  
 VENCLYXTO F.C.TAB 100MG/TAB BTx7 (BLIST 7x1)  
 VENCLYXTO F.C.TAB 10MG/TAB BTx14 (BLIST 7x2)  
 VENCLYXTO F.C.TAB 50MG/TAB BTx7 (BLIST 7x1)

**ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ (€)**

5276,45  
 691,15  
 353,16  
 78,99  
 188,76

Βρείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σε επόμενη σελίδα.

Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε στην εταιρεία:

**AbbVie ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.**

Μαρίνου Αντύπα 41-45, Νέο Ηράκλειο, 14121, Τηλ.: 214 4165555

abbvie