

Διοργανωτής:



9^ο ΠΑΓΚΥΠΡΙΟ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ

24 & 25 Ιανουάριου 2026 | Hilton Nicosia

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Υπό την αιγίδα:



ΚΥΠΡΙΑΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

Το Συνέδριο μοριοδοτείται με 3 μονάδες Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης

REMISSION

POWERED BY **V**

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

ΟΜΛ

1L

+ HMA

Θεραπεία για ασθενείς
με νεοδιαγνωσθείσα
ΟΜΛ μη κατάλληλους
για εντατική
χημιοθεραπεία¹

ΧΛΛ

1L

+ OBINUTUZUMAB

Σταθερή Διάρκεια
Θεραπείας
1 Έτος¹

2L+

+ RITUXIMAB

Σταθερή Διάρκεια
Θεραπείας
2 Έτη¹

3L+

Μονοθεραπεία

Θεραπεία μέχρι
εξέλιξης της νόσου
ή μη αποδεκτής
τοξικότητας¹

*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 $p<0,0001$) (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).

¹ ΟΜΛ=οξεία μυελογενής λευχαιμία, ΧΛΛ=χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία, HMA=υπομεθυλιωτικός παράγοντας.

Βιβλιογραφία: 1. VENCLYXTO® Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος (ΠΧΠ), Σεπτέμβριος 2024.

Τρόπος Διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή.

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

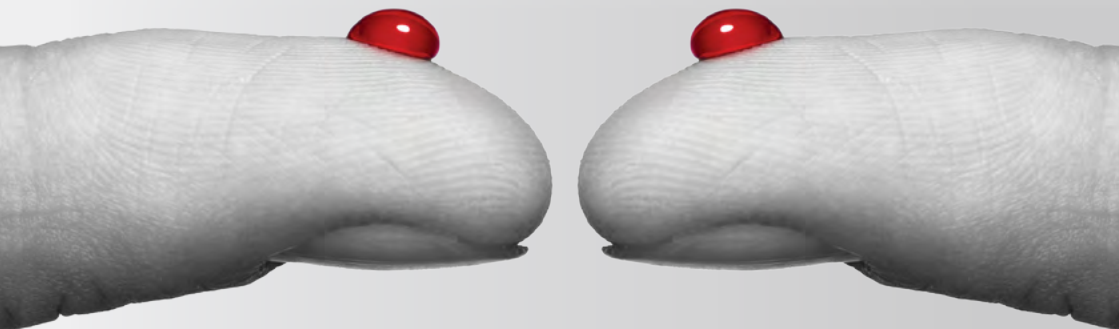


Σκανάρτε το QR code για να βρείτε την
Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.
Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε
στην εταιρεία: **Lifepharm (Z.A.M.) Ltd.**

abbvie

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ	5
ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ - ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ	7
ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ	9
ΟΜΙΛΗΤΕΣ	17
ΠΡΟΕΔΡΕΥΟΝΤΕΣ	23
ΠΛΑΝΟ ΕΚΘΕΣΗΣ	27
ΧΟΡΗΓΟΙ	29

Δυο σταγόνες αίμα δεν μοιάζουν ποτέ σαν δυο σταγόνες



Κάθε σταγόνα αίμα είναι διαφορετική. Κάθε ασθενής είναι διαφορετικός.

Για το λόγο αυτό χρειάζεται μια **εξατομικευμένη προσέγγιση**.
Στη **Roche** αναπτύσσουμε **καινοτόμες θεραπευτικές επιλογές** που
προσαρμόζονται στις διαφορετικές ανάγκες των ασθενών κι έχουν
αλλάξει σημαντικά τη θεραπεία των αιματολογικών κακοηθειών.
Για **περισσότερο από 25 χρόνια** επενδύουμε στην έρευνα με
επίκεντρο όχι απλώς τον άνθρωπο, αλλά κάθε άνθρωπο.¹⁻⁵

MabThera^{SC}
Rituximab Subcutaneous

GAZYVARO[®]
obinutuzumab

POLIVY[®]
polatuzumab vedotin

Lunsumi[®]
mosunetuzumab

COLUMVI[®]
glatamab

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

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται 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). **Κύπρος:** στο Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης της εταιρείας Γ. Α. Σταμάτης & Σία Ατδ, είτε αποστέλλοντας email (drugsafety@stamatis.com), είτε τηλεφωνικά (+357 22 257 200), είτε με fax (+357 22 257 300). Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τον Κάτοχο άδειας Κυκλοφορίας κατόπιν αίτησης.

Roche (Hellas) A.E.

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

Κύπρος: Γ. Α. Σταμάτης & Σία Ατδ, + 357 22 257 200
www.stamatis.com

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

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

140mg: N.T.: 8.243,83 € - Α.Τ.: 9.913,35 €, **30mg:** N.T.: 1.762,45 € - Α.Τ.: 2.145,36 €
Κύπρος: 140mg: Μ.Δ.Α.Τ.: 11.064,42 €, **30mg:** Μ.Δ.Α.Τ.: 2.455,05 €

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

1mg: N.T.: 207,18 € - Α.Τ.: 273,56 €, **30mg:** N.T.: 6.218,38 € - Α.Τ.: 7.477,72 €
Κύπρος: 1mg: Μ.Δ.Α.Τ.: 355,72 €, **30mg:** Μ.Δ.Α.Τ.: 8.104,97 €

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

2,5mg: N.T.: 751,75 € - Α.Τ.: 939,45 €, **10mg:** N.T.: 3.006,59 € - Α.Τ.: 3.615,47 €
Κύπρος: 2,5mg: Μ.Δ.Α.Τ.: 957,24 €, **10mg:** Μ.Δ.Α.Τ.: 3.455,38 €

GAZYVARO: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.

1.000mg: N.T.: 2.221,37 € - Α.Τ.: 2.690,87 € **Κύπρος: 1.000mg:** Μ.Δ.Α.Τ.: 3.283,16 €

MabThera SC 1400mg: Διάλυμα για υποδόρια ένεση.

1400mg: N.T.: 1.235,15 € - Α.Τ.: 1.518,05 € **Κύπρος: 1400mg:** Μ.Δ.Α.Τ.: 1.685,65 €

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

Χαιρετισμός Προέδρου

Αγαπητές και αγαπητοί συνάδελφοι,

Με ιδιαίτερη χαρά σας προσκαλώ στο **9^ο Παγκύπριο Αιματολογικό Συνέδριο**, μια επιστημονική συνάντηση που φιλοδοξεί να αποτελέσει σημείο αναφοράς για την ανταλλαγή γνώσεων, την παρουσίαση νέων δεδομένων και τον ουσιαστικό διάλογο στον χώρο της Αιματολογίας.

Σε μια εποχή όπου οι εξελίξεις στην κλινική πράξη και την έρευνα είναι ραγδαίες, η ενεργή συμμετοχή όλων μας είναι καθοριστική. Το φετινό πρόγραμμα σχεδιάστηκε με στόχο να καλύψει τις σύγχρονες ανάγκες των επαγγελματιών υγείας, να αναδείξει καινοτόμες προσεγγίσεις και να ενισχύσει τη διεπιστημονική συνεργασία προς όφελος των ασθενών μας.

Σας καλώ θερμά να τιμήσετε με την παρουσία και τη συμβολή σας αυτή την προσπάθεια, με τη βεβαιότητα ότι το συνέδριο θα αποτελέσει μια γόνιμη και δημιουργική εμπειρία για όλους.

Με εκτίμηση,

Δρ. Μάριος Αντωνιάδης

Πρόεδρος ΚΑΕ



ELREXFIO
(elranatamab)

BESPONSA[®]
inotuzumab ozogamicin INJECTION FOR IV INFUSION

DAURISMO[®]
glasdegib tablets

MYLOTARG[®]
(gemtuzumab ozogamicin) INJECTION FOR IV INFUSION

Bosulif[®]
bosutinib tablets

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

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

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

Διοικητικό Συμβούλιο - Οργανωτική Επιτροπή

Πρόεδρος: **Αντωνιάδης Μάριος**

Αντιπρόεδρος: **Μιχαήλ Μιχάλης**

Γραμματέας: **Μιχαήλ Μαρία**

Ταμίας: **Βυρίδου Νίκη**

Μέλη: **Τσιτσάκη Θεοδώρα**

Μαλλiouρή Δέσποινα

Πυροβολάκη Αικατερίνη

Κυπριακή Αιματολογική Εταιρεία



Τηλέφωνο: (+357) 22 603460 | (+357) 22 603461

Οργανωτική Γραμματεία



Website: cyprusconferences.com | E-mail: synedrio@topkinisis.com



ferinject[®]
ferric carboxymaltose

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

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Ferinject 50 mg σιδήρου ανά ml ενέσιμη διασπορά/διασπορά προς έγχυση. **ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Ένα ml διασποράς περιέχει ένωση καρβοξυμάλτοζης με σίδηρο που αντιστοιχεί σε 50 mg σιδήρου. Κάθε φιαλίδιο των 10 ml περιέχει ένωση καρβοξυμάλτοζης με σίδηρο που αντιστοιχεί σε 500 mg σιδήρου.

ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ: Vifor France 100-101Terrasse Boieldieu, Tour Franklin La Défense 8, 92042 Paris La Défense Cedex, Γαλλία.

Μέγιστη Λιανική Τιμή (N.T.): FERINJECT INJ.SOLN 50MG/ML BT x 1 x 10 ML VIAL: 136,32€



Consulco Building, Οδός Μετοχίου 73,
3ος όροφος, 2407, Έγκωμη, Λευκωσία - Κύπρος
Τηλ: +357 22 765 715
e-mail: info-cyprus@genesispharmagroup.com
www.genesispharma.com

CSL Vifor

Σάββατο, 24 Ιανουαρίου 2026

08:30 - 09:00 Εγγραφές

09:00 - 09:30 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: **Μαρία Μιχαήλ**

SERVIER
moved by you

PAPAELLINAS
GROUP

Παρόν 6 μέληδον στη θεραπευτική προσέγγιση των ασθενών με IDH1m OMA μη-επιλέξιμων για εντατική χημειοθεραπεία
Μαρία Παγώνη

09:30 - 10:00 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: **Νίκη Βυρίδου**

NOVARTIS

Καινοτομία Αιχμής: Πώς το Asciminib αηλάζει το θεραπευτικό Πρότυπο στη Διαχείριση της ΧΜΛ
Γεώργιος Γεωργίου

10:00 - 10:45 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: **Βαρνάβας Κωνσταντίνου**

sanofi

PAPAELLINAS
GROUP

- Από τις κατευθυντήριες οδηγίες στην κλινική πρακτική
Νικόλαος Νεοκλήους
- Ο ρόλος του isatuximab στη θεραπεία του Μυελώματος
Ευάγγελος Τέρπος

10:45 - 11:30 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: **Μαρία Μιχαήλ**

Lilly
A MEDICINE COMPANY

Pirtobrutinib in the Evolving Therapeutic Landscape of CLL and Mantle Cell Lymphoma
Yair Herishanu

11:30 - 11:45 Διάλειμμα - Καφές

11:45 - 12:30 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: **Κωνσταντίνος Κασουράνης**

Αλεκτωρ
CAPSULETHER

AstraZeneca

Εκλεκτική στόχευση της BTK: Πώς τα νεότερα δεδομένα στη πρώτη γραμμή θεραπείας αναδιαμορφώνουν τον αλγοριθμο για τη ΧΜΛ και το ΛΚΜ
Μαρία Μπουζάνη



Η δύναμη ενός C3i για έλεγχο της ΠΝΑ στην καθημερινότητα.

Το Aspaveli (πεγκσετακοπλάνη) ενδείκνυται για χρήση ως μονοθεραπεία στη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ΠΝΑ οι οποίοι έχουν αιμολυτική αναιμία.¹

C3i=αναστολέας της πρωτεΐνης C3 του συμπληρώματος, **ΠΝΑ**=παροξυσμική νυκτερινή αιμοσφαιρινουρία.

1. Aspaveli® (pegcetacoplan) ΠΧΠ.

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

Τα Sobi και Aspaveli® είναι εμπορικά σήματα της Swedish Orphan Biovitrum AB (publ).
©2025 Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος.
Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) SE-112 76 Stockholm Sweden | www.sobi.com

Όλες οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται:

Ελλάδα: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων www.eof.gr ή www.kitrinikarta.gr

Κύπρος: Φαρμακευτικές Υπηρεσίες www.moh.gov.cy/phs

Swedish Orphan Biovitrum AB: drugsafety@sobi.com

 **ASPAVELI** ▼
(pegcetacoplan)



Για περισσότερες πληροφορίες,
παρακαλώ συμβουλευτείτε την
Περίληψη Χαρακτηριστικών του
Προϊόντος που είναι διαθέσιμη εδώ,
ή επικοινωνήστε με την εταιρεία Sobi
στο email: info.greece@sobi.com

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται στην αρμόδια αρχή ή τη Swedish Orphan Biovitrum AB μέσω email: pv.medical.info.gr@sobi.com

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

PP-31147

Ημερομηνία Προετοιμασίας:
Δεκέμβριος 2025

 **Innopro Healthcare**

Διανομέας στην Κύπρο,
Innopro Healthcare Ltd
Τηλ: +35722483000

 **sobi**

Σωρού 12, 151 25, Μαρούσι, Ελλάδα
+302107008100
www.sobi.com/greece/el
email: info.greece@sobi.com

12:30 - 13:15	Δορυφορικό Συμπόσιο Προεδρείο: Μιχάλης Μιχαήλ VHP HADJIPANAYIS Πολυπληθές Μυέλωμα από τη διάγνωση έως την τριπλή ανθεκτική νόσο: Νεότερες κατευθυντήριες οδηγίες και η αναδυόμενη θέση των διειδικών αντισωμάτων Ευστάθιος Καστρίτης
13:15 - 13:45	Διάλειμμα - Γεύμα
13:45 - 14:30	Δορυφορικό Συμπόσιο Προεδρείο: Μάριος Αντωνιάδης Bristol Myers Squibb® Μακροχρόνια Αποτελέσματα με Luspatercept: Επαναπροσδιορίζοντας την επιτυχία στα ΜΔΣ χαμηλότερου κινδύνου Παναγιώτης Διαμαντόπουλος
14:30 - 15:00	CAR-T-cells και Διειδικά Αντισώματα - Τοξικότητα Άννα Βαρδή Προεδρείο: Δέσποινα Μαλλιουρή
15:00 - 15:30	Δορυφορικό Συμπόσιο Προεδρείο: Θεοδώρα Τσιτσάκη Swixx BioPharma Νεότερες Εξελιξεις στη Χρόνια Λεμφοκυτταρική Λευχαιμία και Λεμφώματα Οριακής Ζώνης στη εποχή των αναστολέων BTK 2ης γενιάς Αναστασία Μπαντή
15:30 - 16:00	Άμεσες και απώτερες επιπλοκές των μεταγγίσεων αίματος Δέσποινα Αδαμίδου Προεδρείο: Κατερίνα Πυροβολάκη
16:00 - 16:30	Επίκτητο Αιμοφαγοκυτταρικό Σύνδρομο Κωνσταντίνος Λιάπης Προεδρείο: Χρυστάλλα Προκοπίου
16:30 - 17:00	Διάλειμμα - Καφές
17:00 - 17:45	Δορυφορικό Συμπόσιο Advances in DLBCL: Translating Key Trial Data into Clinical Practice Προεδρείο: Κωνσταντία Παυλάκη, Έλενα Ανδρέου Roche - DLBCL Πρώτης Γραμμής: Επικαιροποίηση Δεδομένων G- Μελέτη POLARIX Εμμανουήλ Σπανουδάκης - DLBCL Δεύτερης Γραμμής: Νεότερα Δεδομένα από τη Μελέτη STARGLO Tomasz Wrobel

BLINCYTO[®]

(blinatumomab)



Τρόπος Διάθεσης: Χορηγείται μόνο με Ιατρική Συνταγή

Πριν την συνταγογράφηση συμβουλευθείτε τη Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

Λιανική Τιμή Κύπρου: 2518,65 €

Διατίθεται δωρεάν κατόπιν ονομαστικού αιτήματος μέσω του ΟΑΥ

CYP-103-1224-80001

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Για περισσότερες πληροφορίες, συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, καθώς και τα επιπρόσθετα μέτρα ελαχιστοποίησης κινδύνου.

Σκανάρετε για την ΠΧΠ



AMGEN[®]

ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ
ΟΜΙΛΟΣ

Χ.Α.ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΛΤΔ, ΕΜΠΟΡΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΤΗΣ AMGEN ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

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

17:45 - 18:30

Δορυφορικό Συμπόσιο



life pharma

abbvie

Προεδρείο: Μάριος Αντωνιάδης, Αγαθοκλής Αγαθοκλέους

- ΧΜ και Θεραπείες Πεπερασμένης Διάρκειας για Δυνατότητα Χρόνου εκτός Θεραπείας **Εμμανουήλ Σπανουδάκης**
- ΔΛΜΒΚ και Διειδικά αντισώματα - Αποτελεσματικότητα και ασφάλεια μετά από μακροχρόνια παρακολούθηση
Αλεξάνδρα Κουράκη

18:30 - 19:30

Τελετή Έναρξης και Διακεκριμένη Διάλεξη

Χαιρετισμοί

- Μάριος Αντωνιάδης, Πρόεδρος Κυπριακής Αιματολογικής Εταιρείας
- Πέτρος Αγαθαγγέλου, Πρόεδρος Παγκύπριου Ιατρικού Συλλόγου
- Νεόφυτος Χαραλαμπίδης, Υπουργός Υγείας Κύπρου

Διακεκριμένη Διάλεξη

Πώς η Τεχνητή Νοημοσύνη αλλιάζει την Αιματολογία. Από τα μεγάλα δεδομένα στην κλινική πράξη

Σάββας Χατζηχριστοφής, Αντιπρύτανης Έρευνας και Καινοτομίας, Καθηγητής Τεχνητής Νοημοσύνης, Πρόεδρος Τμήματος Πληροφορικής, Συντονιστής του Πτυχίου στην Εφαρμοσμένη Πληροφορική, Πανεπιστήμιο Νεάπολης, Πάφος

Where
there's
ADCETRIS
there's

Hope

 **ADCETRIS**[®]
brentuximab vedotin
BRINGING
Hope TO *Life*

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε:

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:

Takeda Pharma AS

Τοπικός Αντιπρόσωπος:

A.Potamitis Medicare Ltd

Λεωφ. Αρχιεπισκόπου Κυπριάνου 62, 2059 Στρόβολος, Λευκωσία, Κύπρος.

Τηλ: 0035722583333

Φαξ: 0035722420404

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον Τοπικό Αντιπρόσωπο κατόπιν αιτήσεως.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

Takeda & Takeda logo are trademarks of Takeda Pharmaceutical Company Limited used under license.
Copyright © 2021 Takeda Hellas SA. All rights reserved.



ONCOLOGY

TAK-DP-ADC-08-AD-122025

Κυριακή, 25 Ιανουαρίου 2026

09:00 - 09:30 Μικροαγγειοπαθητικές Αιμολυτικές Αναμιές
Ελένη Γαβριηλάκη

Προεδρείο: Νικόλαος Νεοκλήους

09:30 - 10:00 Η χρήση της MRD στην καθ' ημέρα πράξη στην Οξεία Μυελογενή Λευχαιμία
Ελισάβετ - Χρυσουγή Λαθαγιάννη

Προεδρείο: Μαργαρίτα Μηραιμή

10:00 - 10:30 Προβλήματα καθ' ημέρας πράξης στην ερμηνεία του PET CT
Αλέξης Βραχίμης

Προεδρείο: Έλενα Λεμεσίου

10:30 - 11:15 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: Νίκη Βυρίδου

VIHP HADJIPANAYIS

Επιλέγοντας την κατάλληλη θεραπεία πρώτης γραμμής στη ΧΛΛ: Ibrutinib ως συνεχής θεραπεία ή ως θεραπεία σε σχήμα περιορισμένης διάρκειας;
Κωνσταντίνος Σταματοπούλης

11:15 - 11:30 Διάλειμμα - Καφές

11:30 - 12:15 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: Ουρανία Σεϊμένη

GENESIS
pharma

Η θέση του Tafasitamab στο φάσμα των Β-κυτταρικών λεμφωμάτων:
Από την επιθετική νόσο, στο λέμφωμα χαμηλής κακοήθειας
Μαρία Αγγελιοπούλου

12:15 - 13:00 Δορυφορικό Συμπόσιο
Προεδρείο: Ποθυζένη Λαμπροπούλου

AMGEN

ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ
pharma

Σ.Α. ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΑΤΕ, ΕΜΠΟΡΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΪΣΤΟΙΧΟΣ
ΤΗΣ AMGEN ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

Νεότερες εξελίξεις στην θεραπεία της Β-ΟΛΛ: Ο ρόλος των αμφιειδικών αντισωμάτων - Blinatumomab
Παναγιώτης Τσιριγώτης

13:00 - 13:30 Λήξη Συνεδρίου
• Γενική Συνέλευση ΚΑΕ
• Κοπή βασιλόπιτας ΚΑΕ

FOR **NEWLY DIAGNOSED**
NON-TRANSPLANT AND TRANSPLANT-ELIGIBLE PATIENTS¹

WHEN **SARCLISA** TAKES
ON MULTIPLE MYELOMA, IT'S

DATA vs GOLIATH¹⁻³

**SARCLISA: A TREATMENT
FOR YOUR NDMM PATIENTS¹**



Scan for more
information and
resources

NDMM=newly diagnosed multiple myeloma.

References: 1. SARCLISA [summary of product characteristics], 2025. 2. Facon T, Dimopoulos MA, Leleu XP, et al; IMROZ study group. Isatuximab, bortezomib, lenalidomide, and dexamethasone for multiple myeloma. *N Engl J Med*. 2024;391(17):1597-1609. doi:10.1056/NEJMoa2400712 3. Goldschmidt H, Mai EK, Bertsch U, et al. German-Speaking Myeloma Multicenter Group (GMMG) HD7 investigators. Addition of isatuximab to lenalidomide, bortezomib, and dexamethasone as induction therapy for newly diagnosed, transplantable patients with multiple myeloma (GMMG-HD7): part 1 of an open-label, multicentre, randomised, active-controlled, phase 3 trial. *Lancet Haematol*. 2022;9(11):e810-e821. doi:10.1016/S2352-3026(22)00263-0

SARCLISA is indicated:

- In combination with bortezomib, lenalidomide, and dexamethasone, for the treatment of adult patients with newly diagnosed multiple myeloma who are ineligible for autologous stem cell transplant
- In combination with bortezomib, lenalidomide, and dexamethasone, for the induction treatment of adult patients with newly diagnosed multiple myeloma who are eligible for autologous stem cell transplant

SARCLISA CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION 20MG/ML

PACK WITH 1 VIAL X 5ML: Retail price €602,06

PACK WITH 1 VIAL X 25ML: Retail price €2627,17

Fully reimbursed by GHS.

Available through the process of named patient request.

SAN/ADV/CY/COM/SAR/003/OCT2025
Approval date: October 2025

C.A.PAPAELLINAS LTD, Giannou Kranidioti 179, Latsia 2234
Tel: +357 22741741, Fax: +357 22482155


SARCLISA[®]
(isatuximab)

**Challenge your
anti-CD38 expectations**

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και αποτελεσματικά, ως ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

sanofi  **PAPAELLINAS[®]**
GROUP

C.A. PAPAELLINAS LTD, ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΤΗΣ SANOFI ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

Ομιλητές

Άννα Βαρδή

Αιματολόγος

Επιμελήτρια Α', Αιματολογικό Τμήμα, Γ.Ν. «Γ. Παπανικολάου», Θεσσαλονίκη

Δέσποινα Αδαμίδου

Αιματολόγος

Διευθύντρια, Ν.Υ. Αιμοδοσίας, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Κωνσταντίνος Λιάπης

Αναπληρωτής Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ.,

Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης, Αλεξανδρούπολη

Σάββας Α. Χατζηχριστοφής

Αντιπρύτανης Έρευνας και Καινοτομίας και Καθηγητής Τεχνητής Νοημοσύνης,

Πανεπιστήμιο Νεάπολης, Πάφος

Ελένη Γαβριηλάκη

Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας

Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Α.Π.Θ., Θεσσαλονίκη

Χρυσουγή Λαλαγιάννη

Αιματολόγος

Διευθύντρια, Αιματολογική Κλινική - Μ.Μ.Μ.Ο., Γ.Ν. «Γ. Παπανικολάου», Θεσσαλονίκη

Αλέξης Βραχίμης

Καθηγητής

Διευθυντής, Τμήμα Πυρηνικής Ιατρικής, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο, Λεμεσός

ΑΥΞΗΣΤΕ ΤΑ ΑΙΜΟΠΕΤΑΛΙΑ, ΕΛΑΦΡΥΝΕΤΕ ΤΟ ΒΑΡΟΣ ΤΗΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ¹⁻⁷

Το Doptelet® (αβατρομβοπάγη) είναι ο ΤΡΟ-RA ο οποίος αυξάνει ταχέως και διατηρεί τον αριθμό των αιμοπεταλίων, χορηγείται από του στόματος, χωρίς διατροφικούς περιορισμούς και χωρίς να απαιτείται παρακολούθηση της ηπατικής λειτουργίας.*^{1,8}



Το Doptelet® ενδείκνυται για τη θεραπεία της πρωτοπαθούς χρόνιας άνοσης θρομβοπενίας (ITP) σε ενήλικες ασθενείς οι οποίοι είναι ανθεκτικοί σε άλλες θεραπείες (π.χ. κορτικοστεροειδή, ανοσοσφαιρίνες).⁸

*Το Doptelet® συνιστάται να λαμβάνεται μαζί με τροφή.⁸
ΤΡΟ-RA=αγωνιστής του υποδοχέα της θρομβοποιητίνης.

Βιβλιογραφία: 1. Jurczak W, et al. *Br J Haematol*. 2018;183(3):479–490. 2. Jain S, et al. *Platelets*. 2023;34(1):2195016. 3. McDonald V, et al. *Hematology*. 2021;26(1):799–808. 4. Al-Samkari H and Nagalla S. *Platelets*. 2022;33(2):257–264. 5. Tsykunova G and Ghanima W. *Ther Clin Risk Manag*. 2022;18:273–286. 6. Oladapo A, et al. *Ther Adv Hematol*. 2023;14:1–11. 7. Song A and Al-Samkari H. *Expert Review of Clin Immun*. 2022;18(8):783–791. 8. Doptelet® EMA Summary of Product Characteristics. Available at: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/Doptelet>. (Accessed: December 2025).

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

Τα Sobi και Doptelet® είναι εμπορικά σήματα της Swedish Orphan Biovitrum AB (publ). ©2025 Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)
Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος. Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) SE-112 76 Stockholm Sweden | www.sobi.com

Όλες οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται:
Ελλάδα: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων www.eof.gr ή www.kitirnikarta.gr
Κύπρος: Φαρμακευτικές Υπηρεσίες www.moh.gov.cy/phs
Swedish Orphan Biovitrum AB: drugsafety@sobi.com

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

Κωδικός: PP-30995
Ημερομηνία Προστομασίας:
Δεκέμβριος 2025

Innopro Healthcare

Διανομέας στην Κύπρο,
Innopro Healthcare Ltd
Τηλ: +35722483000

sobi

Σωρού 12, 151 25, Μαρούσι, Ελλάδα
+302107008100
www.sobi.com/greece/el
email: info.greece@sobi.com

Ομιλητές Δορυφορικών Συμποσίων



Μαρία Παγώνη

Αιματολόγος, Διευθύντρια Αιματολογικής Κλινικής
Γ.Ν.Α. «Ευαγγελισμός»



Γεώργιος Γεωργίου

Αιματολόγος, Archimed Medical Centre Geneva,
Hirslanden Lausanne, Unilabs's Head of Haematological
Department



Νικόλαος Νεοκλήους

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λεμεσού

Ευάγγελος Τέρπος

Καθηγητής Αιματολογίας,
Δντης Μονάδας Αυτολόγης Μεταμόσχευσης ΑΑΚ,
Μονάδα Πλάσματοκυτταρικών Δυσκρασιών,
Θεραπευτική Κλινική ΕΚΠΑ, Νοσ. Αλεξάνδρα, Αθήνα



Yair Herishanu

Head of the CLL Unit at Tel Aviv Sourasky Medical Center



Μαρία Μπουζάνη

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



Ευστάθιος Καστρίτης

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



Παναγιώτης Διαμαντόπουλος

Επίκουρος Καθηγητής Παθολογίας-Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α.,
Α' Παθολογική Κλινική, Γ.Ν. "Λαϊκό", Αθήνα



Αναστασία Μπαντή

Αιματολόγος, Διευθύντρια, Αιματολογικό Τμήμα,
Γ.Ν. «Παπαγεωργίου», Θεσσαλονίκη

Reimagining medicine, together

Our purpose is to reimagine medicine to improve and extend people's lives.

We use innovative science and technology to address some of society's most challenging healthcare issues.

We discover and develop breakthrough treatments and find new ways to deliver them to as many people as possible.

We also aim to reward those who invest their money, time and ideas in our company.



 **NOVARTIS** | Reimagining Medicine

Novartis Pharma Services Inc. Cyprus
Methonis Tower, 73 Arch. Makarios III Avenue, 1070 Nicosia
Tel: +357 22 690 690, Fax: +357 22 496 798



AD NP 01.26 CY



Εμμανουήλ Σπανουδάκης

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

Tomasz Wrobel

Professor of Hematology, Clinical Department of Hematology,
Cell Therapies and Internal Diseases, Wroclaw Medical
University, Poland



Εμμανουήλ Σπανουδάκης

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

Αλεξάνδρα Κουράκη

Αιματολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Πατρών,
Αιματολογικό Τμήμα, Οθόμιο Γενική Κλινική Πάτρας



Κωνσταντίνος Σταματόπουλος

Αιματολόγος, Διευθυντής του Ινστιτούτου
Εφαρμοσμένων Βιοεπιστημών (INEB) του Εθνικού
Κέντρου Έρευνας και Τεχνολογικής Ανάπτυξης (ΕΚΕΤΑ),
Θεσσαλονίκη



Μαρία Αγγελιοπούλου

Καθηγήτρια Αιματολογίας Ε.Κ.Π.Α.,
Αιματολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν. «Λαϊκό», Αθήνα



Χ.Α.ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΑΤΑ, ΕΜΠΟΡΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΤΗΣ AMGEN ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

Παναγιώτης Τσιριγώτης

Καθηγητής Αιματολογίας Β-Προπαιδευτική Παθολογική
Κλινική Πανεπιστημιακό γενικό Νοσοκομείο "ΑΤΤΙΚΟΝ"
Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών



NINLARO™

ixazomib capsules

Το NINLARO σε συνδυασμό με λεναλιδομίδη και δεξαμεθαζόνη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με πολλαπλό μυέλωμα οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη θεραπεία.¹

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε:

ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα

Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:

Takeda Pharma AS

Τοπικός Αντιπρόσωπος:

A Potamitis Medicare Ltd

Λεωφ. Αρχιεπισκόπου Κυπριανού 62, 2059 Στρόβολος, Λευκωσία, Κύπρος

Τηλ: 00357 22583333

Φαξ: 00357 22420404

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον Τοπικό Αντιπρόσωπο κατόπιν αιτήσεως.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

ΠΑΡΑΠΟΜΠΕΣ: 1. NINLARO, Περλήψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

Προεδρεύοντες

Νικόλαος Νεοκλέους

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λεμεσού

Δέσποινα Μαλλiouρή

Αιματολόγος, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο, Λεμεσός

Μαργαρίτα Μπραϊμ

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λευκωσίας

Χρυστάλλα Προκοπίου

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λεμεσού

Κατερίνα Πυροβολάκη

Αιματολόγος, Τμήμα Μεσογειακής Αναιμίας, Γ.Ν. Λάρνακας

Έλβινα Λεμεσίου

Αιματολόγος, Mediterranean Hospital

Προεδρεύοντες Δορυφορικών Συμποσίων



Μαρία Μιχαήλ

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λευκωσίας



Νίκη Βυρίδου

Αιματολόγος, Clinical Associate Professor,
University of Nicosia Medical School,
Κλινική Βυρίδη, Λευκωσία



Βαρνάβας Κωνσταντίνου

Αιματολόγος, Clinical Associate Professor,
University of Nicosia Medical School, Λευκωσία



Μαρία Μιχαήλ

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λευκωσίας



Κωνσταντίνος Κασουράνης

Αιματολόγος, Απόστολος Λουκάς και Platonas Medical
Center (PMC)

Μοναδική σουκροσωμική τεχνολογία



**Καινοτόμα τεχνολογία
μεταφοράς και απόδοσης
του σιδήρου στον οργανισμό**



VHP HADJIPANAYIS

Μιχάλης Μιχαήλ

Αιματολόγος, Ογκολογικό Κέντρο Τράπεζας Κύπρου, Λευκωσία

 Bristol Myers Squibb®

Μάριος Αντωνιάδης

Αιματολόγος, Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής, Γ.Ν. Λευκωσίας

 **Swixx** BioPharma

Θεοδώρα Τσιτσάκη

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λευκωσίας



Κωνσταντία Παυλάκη

Αιματολόγος, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο, Λεμεσός

Έλενα Ανδρέου

Αιματολόγος, Λάρνακα



| life pharma abbvie

Μάριος Αντωνιάδης

Αιματολόγος, Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής, Γ.Ν. Λευκωσίας

Αγαθοκλής Αγαθοκλέους

Αιματολόγος, Ογκολογικό Κέντρο Τράπεζας Κύπρου, Λευκωσία

VHP HADJIPANAYIS

Νίκη Βυρίδου

Αιματολόγος, Clinical Associate Professor, University of Nicosia Medical School, Κλινική Βυρίδη, Λευκωσία



Ουρανία Σεϊμέν

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λεμεσού



Πολυξένη Λαμπροπούλου

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λευκωσίας

Χ.Α.ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΑΤΕ, ΕΜΠΟΡΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΤΗΣ AMGEN ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

MAKE PRECISION MEET EFFICACY, RIGHT FROM THE START

For patients with newly diagnosed AML with **mIDH1 R132**, not eligible for standard induction chemotherapy, TIBSOVO® + azacitidine delivers:¹⁻⁴

29 Months Median Overall Survival¹

47 % Complete Remission¹

88 % Still in Complete Remission at 12 Months¹

 **TIBSOVO®**
ivosidenib tablets 250mg

TIBSOVO® in combination with azacitidine is indicated for the treatment of adult patients with newly diagnosed AML with an IDH1 R132 mutation who are not eligible to receive standard induction chemotherapy.¹

^{*}(95% CI, 13.2-not reached) vs 7.9 months (95% CI, 4.1-11.3) with placebo (PBO) + azacitidine (AZA) (HR, 0.42; 95% CI, 0.27-0.65; $P < 0.0001$).^{1,2} [†](95% CI, 35-59) vs 15% (95% CI, 8-25) with PBO + AZA ($P < 0.001$).³ [‡](95% CI, 67.5-96.2) vs 36% (95% CI, 5.3-70.6) with PBO + AZA.^{3,4}

AML, acute myeloid leukemia; **CI**, confidence interval; **HR**, hazard ratio; **mIDH1**, mutated isocitrate dehydrogenase-1.

1. TIBSOVO® Summary of Product Characteristics 2023. **2.** De Botton S et al. ASCO 2023, P142. **3.** Montesinos P et al. *N Eng J Med.* 2022;16:1519-1531. **4.** Servier Data on file: AGILE clinical study report.

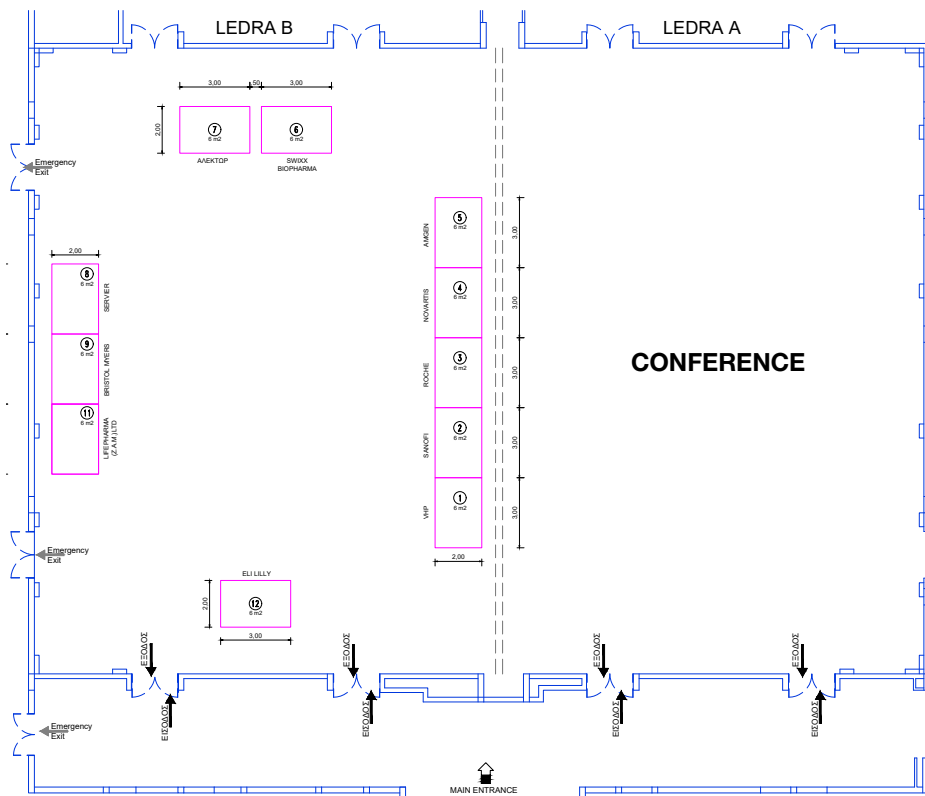
▼ This medicinal product is subject to restricted medical prescription and additional monitoring. This will allow quick identification of new safety information. Health care professionals are asked to report any suspected adverse reactions.



For more information on TIBSOVO®, please scan the QR code to access SPC



SERVIER
moved by you



1	Varnavas Hadjipanayis (VHP)
2	C.A. Papaellinas - Sanofi
3	G.A. STAMATIS & Co. Ltd - ROCHE
4	Novartis
5	C.A. Papaellinas - AMGEN
6	Swiix Biopharma

7	Αλέκτωρ Φαρμακευτική Λτδ
8	C.A. Papaellinas - Servier
9	Bristol Myers Squibb - BMS
11	Lifepharm (Z.A.M.) Ltd
12	Eli Lilly



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

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

Reblozyl®
(luspatercept)

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

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

 **Bristol Myers Squibb®**

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

Ενδείξεις:

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

Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

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

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

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

Συντομογραφίες:

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

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

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



Ημερομηνία Αναθεώρησης Κειμένου:
02/2025

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

ΔΙΑΜΑΝΤΕΝΙΟΣ ΧΟΡΗΓΟΣ

VHP HADJIPANAYIS

ΠΛΑΤΙΝΕΝΙΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ



life pharma

abbvie

ΑΛΕΚΤΩΡ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ

AstraZeneca



Lilly
A MEDICINE COMPANY

GENESIS
pharma

AMGEN®

ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ
GROUP

Χ.Α.ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΛΤΔ, ΕΜΠΟΡΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΤΗΣ AMGEN ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

Bristol Myers Squibb®

sanofi

PAPAELLINAS
GROUP

C.A. PAPAELLINAS LTD, ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΤΗΣ SANOFI ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

ΧΡΥΣΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ

Swixx BioPharma

NOVARTIS

SERVIER
moved by you

PAPAELLINAS
GROUP

ΑΣΗΜΕΝΙΟΣ ΧΟΡΗΓΟΣ

Pfizer

ΧΑΛΚΙΝΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ

POTAMITIS
MEDICARE
Established 1993

sobi
not strength

Innopro
Healthcare

PROTON
MEDICAL

Papaloizou

Elincou
Pharmaceuticals & Biotechnology

DELORBIS



 **Brukinsa**[®]
zanubrutinib 80 mg capsules

Ο ΒΤΚ ΑΝΑΣΤΟΛΕΑΣ ΔΕΥΤΕΡΗΣ ΓΕΝΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΕΙ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΣΕ 4 ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΣΤΗΝ Ε.Ε¹

CLL

ΧΡΟΝΙΑ ΛΕΜΦΟΚΥΤΤΑΡΙΚΗ
ΛΕΥΧΑΙΜΙΑ

MZL

ΛΕΜΦΩΜΑ
ΟΡΙΑΚΗΣ ΖΩΝΗΣ

WM

ΜΑΚΡΟΣΦΑΙΡΙΝΑΙΜΙΑ
WALDENSTRÖM

FL

ΟΣΩΔΕΣ
ΛΕΜΦΩΜΑ

 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.

- Το BRUKINSA[®] ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία (CLL).¹
- Το BRUKINSA[®] ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με μακροσφαιριναιμία Waldenström (WM), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη θεραπεία, ή ως θεραπεία πρώτης γραμμής για ασθενείς ακατάλληλους για ανοσοχημειοθεραπεία.¹
- Το BRUKINSA[®] ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με λεμφώμα οριακής ζώνης (MZL), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη βασισμένη σε αντι-CD20 θεραπεία.¹
- Το BRUKINSA[®] σε συνδυασμό με ομπιντουζουμάμπη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανθεκτικό ή υποτροπιάζον οξώδες λεμφώμα (OL), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον δύο προηγούμενες συστηματικές θεραπείες.¹

BTK: Τυροσινική Κινάση του Bruton, Ε.Ε: Ευρωπαϊκή Ένωση.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ: 1. BRUKINSA[®] Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Απρίλιος 2025.

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

Λ.Τ.: €5.060,74. *Σε περίπτωση ανακοίνωσης νέου Δελτίου Τιμών, θα ισχύουν οι νεότερες.

Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Ζητείται να αναφέρονται οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς.
Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων: Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα,
Τηλ: + 30 21 32040337, Ιστοσελίδα: <http://www.eof.gr>, <http://www.kitρινikarta.gr>



We are leading a revolution in oncology to redefine cancer care



Daiichi-Sankyo | AstraZeneca
ENHERTU is a registered trademark of Daiichi Sankyo Company, Limited.
©2024 Daiichi Sankyo, Inc. and AstraZeneca.



▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέπει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενο ανεπιθύμητος ενέργειες στις Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Φαξ: +357 22608649, ιστότοπος www.moh.gov.cy/phs

LYNPARZA®, TAGRISSO®, IMFINZI® and CALQUENCE® are registered trademarks of the AstraZeneca group of companies.

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

Αλέκτωρ Φαρμακευτική
Λεωφόρος Κίρκης 35
2234 Λατσία, Κύπρος
Τηλ: +357 22 490305
www.papaloizou.com

Johnson & Johnson

Leading where medicine is going

 **DARZALEX[®] SC**
daratumumab subcutaneous



 **imbruviCa[®]**
film-coated tablets
ibrutinib



 **TECVAYLI[™]** ▼
(teclistamab)



 **TALVEY[™]** ▼
(talquetamab)



 **DACOGEN[®]**
decitabine for injection



HEM/ADV/JAN2025/CY002 CP-498278

DARZALEX[®] (DARATUMUMAB): Κατάταξη φαρμακευτικού προϊόντος: φαρμακευτικό προϊόν που χορηγείτε με ιατρική συνταγή. Το προϊόν διατίθεται δωρεάν μέσω ονομαστικού αιτήματος από τον ΟΑΥ και από το ΕΣΥ. Συσκευασία: περιεκτικότητα INJ.SOL 1800MG/VIAL (120 mg/ml) / BTx1 VIAL x 15 ml. Λιανική τιμή: DARZALEX SOLUTION FOR INJECTION 1800MG/VIAL €5499.22

IMBRUVICA[®] (IBRUTINIB): Κατάταξη φαρμακευτικού προϊόντος: φαρμακευτικό προϊόν που χορηγείτε με ιατρική συνταγή. Το προϊόν αποζημιώνεται από τον ΟΑΥ. Συσκευασία: περιεκτικότητα FILM COATED tablet 140MG x28x1 δισκία (μοναδιαία δόση) σε BLISTERS PVC/PCTFE/alu/. Λιανική τιμή: IMBRUVICA CAPSULE, HARD 140MG - BOTTLE WITH 90 CAPS / €5797.47

▼ **TECVAYLI[™]** (TECLISTAMAB): Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο Ανεπιθύμητες ενέργειες για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών. Κατάταξη φαρμακευτικού προϊόντος: φαρμακευτικό προϊόν που χορηγείτε με ιατρική συνταγή. Το προϊόν διατίθεται δωρεάν μέσω ονομαστικού αιτήματος από τον ΟΑΥ. Συσκευασία: TECVAYLI SOLUTION FOR INJECTION 10MG/ML - PACK WITH 1 VIAL X 3ML(30MG) & TECVAYLI SOLUTION FOR INJECTION 90MG/ML - PACK WITH 1 VIAL X 1.7ML(153MG)/λιανική τιμή: TECVAYLI SOLUTION FOR INJECTION 10MG/ML €1098.92 & TECVAYLI SOLUTION FOR INJECTION 90MG/ML €5129.57

▼ **TALVEY** (TALQUETAMAB)[™]: Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο Ανεπιθύμητες ενέργειες για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών. Κατάταξη φαρμακευτικού προϊόντος: φαρμακευτικό προϊόν που χορηγείτε με ιατρική συνταγή. Το προϊόν διατίθεται δωρεάν μέσω ονομαστικού αιτήματος από τον ΟΑΥ. Συσκευασία: TALVEY SOLUTION FOR INJECTION 2MG/ML - PACK WITH 1 VIAL X 1.5ML & TALVEY SOLUTION FOR INJECTION 40MG/ML PACK WITH 1 VIAL X 1ML. Λιανική τιμή: TALVEY SOLUTION FOR INJECTION 2MG/ML 498.95€ X 1.5ML & TALVEY SOLUTION FOR INJECTION 40MG/ML X 1ML €5595.69

DACOGEN[®] (DECITABINE): Κατάταξη φαρμακευτικού προϊόντος: φαρμακευτικό προϊόν που χορηγείτε με ιατρική συνταγή. Συσκευασία: DACOGEN POWDER FOR CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION 50MG/VIAL. Λιανική τιμή: DACOGEN POWDER 50MG/VIAL 1246.13 €/ pack

Johnson & Johnson

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Ανοστήστε
ΟΔΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΔΑ το φάρμακο
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

VHP HADJIPANAYIS