



28^ο Παγκύπριο Παιδιατρικό Συνέδριο

22&23 Νοεμβρίου 2025
Ξενοδοχείο GrandResort, Λεμεσός

Πληροφορίες
& Εγγραφές



Γραμματειακή
Υποστήριξη



FREZYDERM COUGH SYRUPS

**Και ο βήχας
σάς αφήνει σε πouxία!**



Για παιδιά 1+ έτους
Με γεύση φράουλα
& μέλι

Για ενήλικες 12+ ετών
Με γεύση μέλι,
λεμόνι και ευκάλυπτο

ΔΡΑΣΤΙΚΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ 100% ΦΥΣΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ

- ΑΝΑΚΟΥΦΙΖΟΥΝ ΑΠΟ ΚΑΘΕ ΜΟΡΦΗ ΒΗΧΑ ΠΟΥ ΣΥΝΔΕΕΤΑΙ ΜΕ ΤΟ ΚΡΥΟΛΟΓΗΜΑ
- ΠΡΟΣΤΑΤΕΥΟΥΝ ΤΟΝ ΒΛΕΝΝΟΓΟΝΟ
- ΚΑΤΑΠΡΑΨΝΟΥΝ ΤΟΝ ΕΡΕΘΙΣΜΕΝΟ ΛΑΙΜΟ ΣΑΝ ΒΑΛΣΑΜΟ
- ΠΡΟΣΤΑΤΕΥΟΥΝ ΤΟ ΑΝΩΤΕΡΟ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΟ ΣΥΣΤΗΜΑ

Επί παραγωγικού βήχα:

το δραστικό κολλήδες φυτικό μείγμα ρευστοποιεί τη βλέννα, για εύκολη απόχρεμψη

Επί ξηρού βήχα:

τα φυτικά κόμμεα προστατεύουν, λιπαίνουν και ενυδατώνουν τον βλεννογόνο

Ιατροτεχνολογικά προϊόντα | Χωρίς Γλυουτέν, Λακτόζη, Αλκοόλη



Αγαπητές και αγαπητοί συνάδελφοι,

Το 28ο Συνέδριο της Παιδιατρικής Εταιρείας Κύπρου διεξάγεται φέτος στην όμορφη Λεμεσό. Μια πόλη με παράδοση στο να μας φιλοξενεί εγκάρδια και να μας προσφέρει υψηλού επιπέδου επιστημονικές συναντήσεις. Και μια πόλη, που μέσα από την πλούσια ιστορία της, αποτέλεσε και έμπνευση για να έχει η φετινή μας διοργάνωση άρωμα σύγχρονου ελληνικού πολιτισμού, με την τιμητική παρουσία ανάμεσα μας αξιόλογων ανθρώπων του πνεύματος και της τέχνης.

Η οργανωτική επιτροπή, με επικεφαλής για μία ακόμα χρονιά τον εκλεκτό συνάδελφο Νίκο Σκορδή, κατέβαλε μια αξιόπαινη προσπάθεια να καταρτίσει ένα πρόγραμμα ελκυστικό, εποικοδομητικά ενδιαφέρον, με επικέντρωση σε αυτά που καθημερινά απασχολούν τον μαχόμενο παιδίατρο και αναδεικνύουν διαχρονικές αλλά και σύγχρονες προκλήσεις. Η προσπάθεια της υγείας και η ευημερία των παιδιών αποτελούσαν και θα αποτελούν τον κύριο γνώμονα της δράσης μας και φιλοδοξούμε και φέτος, πως θα υπηρετήσουμε επάξια το στόχο αυτό, μέσα από την ζωντανή παρουσία μας, την ανταλλαγή σκέψεων και προβληματισμών και τον βαθύ εμπλουτισμό των γνώσεων μας.

Ευχαριστώ θερμά τους καταξιωμένους ομιλητές μας, όλα τα μέλη της οργανωτικής και επιστημονικής επιτροπής, τους εκλεκτούς χορηγούς και υποστηρικτές μας, την εταιρεία Cubix Minds που ανέλαβε την προετοιμασία και συντονισμό της διοργάνωσης... όλοι τους συνέβαλαν τα μέγιστα στο να προσδοκούμε σε μια εκδήλωση που να ανταποκρίνεται ουσιαστικά στις δικές σας ανάγκες και να αποτελεί συνέχεια της πλούσιας επιστημονικής μας δραστηριότητας.

Ευχαριστώ και όλους εσάς που με τη διαχρονική στήριξη σας στην Εταιρεία μας, συντελείτε στην ενδυνάμωση του έργου μας και μας δίνετε ώθηση να κοιτάζουμε πάντα ψηλότερα.

Μιχάλης Αναστασιάδης
Πρόεδρος Παιδιατρικής Εταιρείας Κύπρου

Πληροφορίες



Διοργάνωση

Το συνέδριο διοργανώνεται από την Παιδιατρική Εταιρεία Κύπρου.

Οργανωτική Επιτροπή Συνεδρίου

Μιχάλης Αναστασιάδης– Πρόεδρος, Νίκος Σκορδής, Αργύρης Αργυρίου,
Ελεάνα Ξάνθου-Ελευθερίου, Σκεύη Στυλιανού-Ρήγα, Γιώργος Σπύρου, Μιχάλης Ιασονίδης,
Χρυσόστομος Κουάλης, Χριστίνα Καραολή, Μερόπη Τούμπα, Σολωμός Σολωμού

Επιστημονική Επιτροπή Συνεδρίου

Νίκος Σκορδής – Πρόεδρος, Μιχάλης Αναστασιάδης, Χριστίνα Καραολή, Θάλεια Παπαδούρη
Ελεάνα Ξάνθου-Ελευθερίου, Νικόλας Νικολαΐδης, Σκεύη Στυλιανού-Ρήγα,
Βιολέττα Αναστασιάδου, Σπύρος Πίπης

Ημερομηνία & χώρος εκδήλωσης

Το συνέδριο θα πραγματοποιηθεί το Σάββατο και την Κυριακή 22 & 23 Νοεμβρίου 2025 στο GrandResort στη Λεμεσό.

Εγγραφές-Κόστος συμμετοχής

Η δήλωση της συμμετοχής πραγματοποιείται ηλεκτρονικά μέσω της ιστοσελίδας του συνεδρίου <https://cubix.com.cy/child25/>



Το κόστος συμμετοχής καθορίζεται ως ακολούθως:

- Μέλη ΠΕΚ – Δωρεάν (με προϋπόθεση την εξόφληση συνδρομών μέχρι το 2025)
- Ιατροί-μη Μέλη ΠΕΚ και μέλη με μη εξοφλημένες συνδρομές – €50
- Ειδικευόμενοι, Νοσηλευτές – €25
- Φοιτητές – δωρεάν

Οι ειδικευόμενοι με την εγγραφή τους στην ΠΕΚ, εξασφαλίζουν δωρεάν παρακολούθηση.

Πιστοποιητικά Παρακολούθησης

Το συνέδριο αξιολογήθηκε με 11 Μονάδες Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME). Θα αποσταλεί ηλεκτρονικά πιστοποιητικό παρακολούθησης στους συμμετέχοντες που θα παρακολουθήσουν τις εργασίες της συνολικής διάρκειας του συνεδρίου.

Γραμματειακή Υποστήριξη

Η Γραμματειακή Υποστήριξη παρέχεται από την εταιρεία Cubix Minds Events.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη συμμετοχή σας μπορείτε να επικοινωνήσετε με το 70004464.





09:00-09:30 Εγγραφές

09:30-10:30 **1η Συνεδρία**

Συντονιστές: **Αργύρης Αργυρίου, Μαρία Αγαθοκλέους**

09:30-10:00 **Παναγιώτα Πρωτοπαπά**

10:00-10:30 Αποτελέσματα 1ης Εθνικής Μελέτης Διατροφής: Η συμβολή του παιδιάτρου στην εφαρμογή των πολιτικών διατροφής και προαγωγής της υγείας, **Στάλω Πάπουτσου**

10:30-11:00 **Δορυφορική Ομιλία**



Συντονιστής: **Μιχάλης Αναστασιάδης**

The benefit of whole cow's milk fats in infant formula,

Ross McMahon OBE

11:00-11:30 **Διάλειμμα**

11:30-13:30 **2η Συνεδρία**

Συντονιστές: **Πηνελόπη Αναγνωστοπούλου, Σπύρος Πίπης**

11:30-12:00 Διαταραχές της αναπνοής στον ύπνο στα παιδιά, **Ιωάννης Μακαρίου**

12:00-12:30 Νεότερα δεδομένα για Πρωτοπαθή Δυσκινησία Κροσσών: Η διάγνωση είναι σημαντική αλλά εξακολουθεί συχνά να διαφεύγει, **Παναγιώτης Γιάλλουρος**

12:30-13:00 Κλιμακωτή χορήγηση γάλατος στο σπίτι: NAI/OXI και γιατί: **Νικόλας Νικολάου**

13:00-13:30 Οξεία Νεφρική Βλάβη στα παιδιά: Νεότερες διαγνωστικές προσεγγίσεις και βιοδείκτες, **Αβραάμ Ηλία**

13:30-14:30 **Διάλειμμα**

14:30-15:45 **Δορυφορική Ομιλία**



Συντονιστής:



Now available in Cyprus



Kendamil is the only British, family-owned maker of infant milk formula. With over 60 years of expertise in infant nutrition, our unique whole milk recipe brings together the finest quality and sustainably sourced ingredients.

Kendamil formulas contain **no palm oil, fish oil, soy, corn syrups, gluten, or GMOs** – and we are **certified vegetarian and Halal**.



AWARD-WINNING



WHOLE MILK



NO PALM OIL



FAMILY-OWNED



BRITISH OWNED



HALAL & VEGETARIAN

Now available in Cyprus, exclusively through:



PAVLOS PETROUTSIOS & SON Ltd

Order here: +357 22878700 or
Info@petroutsios.com

Scan the QR code
to learn more



or visit kendamil.com

IMPORTANT NOTICE: Breastfeeding gives babies the best start, but we understand that every family's journey is different. Follow-On Milk is suitable for little ones over 6 months old, as part of a varied diet. Chat with your healthcare professional for more guidance.



15:45-17:00 **3η Συνεδρία – Νεογνολογία**

Συντονιστές: **Θάλεια Παπαδούρη, Γιώργος Σπύρου**

15:45-16:15 Το αποτύπωμα και οι προκλήσεις της προωρότητας μέχρι την ενηλικίωση, **Χριστίνα Καραολή**

16:15-17:00 Προσκεκλημένη ομιλία:
Περιγεννητικό στρες και οι μακροχρόνιες επιπτώσεις του στη ζωή του παιδιού, **Γιώργος Χρούσος**

17:00-17:30 **Διάλειμμα με την ευγενική χορηγία της**



17:30-18:15 **Δορυφορική Ομιλία**



MSD

Συντονιστές: **Αδάμος Χατζηπαναγής, Σπύρος Πίπης**

- Εκτίμηση του φορτίου θνησιμότητας των HPV-σχετιζόμενων καρκίνων στην Κύπρο, **Ηλίας Γκούντας**
- Επιδημιολογία των διεισδυτικών λοιμώξεων από Πνευμονιόκοκκο στα παιδιά στην Κύπρο, **Μαρία Κολιού**
- Βέλτιστη προσέγγιση στην πρόληψη της παιδιατρικής Πνευμονιοκοκκικής νόσου μέσω εμβολιασμού, **Γιώργος Τρίμης**

18:15-18:45 **Κλέα Παπαέλληνα, Ιωάννα Γρηγορίου**

19:00-20:30 **Εναρκτήρια Τελετή**

19:00-19:30 Χαιρετισμοί -

19:30-20:15 Keynote lecture

Ανθρώπων έργα, **Λίνα Νικολακοπούλου**

20:15-20:45 Καλλιτεχνικό πρόγραμμα



09:30-11:00 Διαδραστική στρογγύλη τράπεζα:
Φάσμα Διάχυτης Αναπτυξιακής Διαταραχής - Αυτισμός
Συντονίστρια: **Βιολέττα Αναστασιάδου**

Χρίστος Χριστοφί, Παιδίατρος Αναπτυξιολόγος

Ιωάννης Ιωάννου, Παιδονευρολόγος

Λουίζα Σαββίδου, Παιδοψυχίατρος

Καλλισθένη Παντελίδου Βορκα, Παιδοψυχίατρος

11:00-11:45 **Δορυφορική Ομιλία**



Συντονιστής:

Νεότερες εξελίξεις στην πρόληψη της πνευμονιοκοκκικής νόσου και του RSV στα βρέφη, **Αθανάσιος Μίχος**

11:45-12:15 **Διάλειμμα**

12:15-14:00 **5η Συνεδρία**

ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ: Μιχάλης Αναστασιάδης, Χρίστος Μηνάς

12:15-12:45 Κλινικές Κατευθυντήριες Οδηγίες Κακώσεων Κεφαλής και Αυχενικής Μοίρας Σ.Σ. στα παιδιά, **Χάρις Αχιλλέως, Κώστας Πίκολας**

12:45-13:15 Επίδραση της τεχνολογίας στον παιδικό εγκέφαλο.

Στέλλα Κάννα-Μιχαηλίδου

13:15-13:45 Σύστημα ανταμοιβής στην εφηβεία, **Νικόλας Νικολαΐδης**

13:45-14:15 Ο αντίκτυπος της τεχνητής νοημοσύνης στους εφήβους:
Εξερεύνηση ευκαιριών και προκλήσεων, **Νίκος Σκορδής**

14:15-15:00 **Ελαφρύ Γεύμα**

15:00-15:30 **Δορυφορική Ομιλία**

Συντονιστής:

15:30-17:00 Στρογγυλή Τράπεζα: Δερματολογία

ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ: Τάσος Αναστασίου, Μαργαρίτα Μαυρογένη

15:30-16:00 Ερωτήσεις με πολλαπλές επιλογές (Multiple choice questions) σε καθημερινά προβλήματα παιδιατρικής δερματολογίας με συμμετοχή του κοινού, **Τάλια Τσιβτανίδου-Κάκουρου**

16:00-16:30 **Αλέξιος Αλεξόπουλος**

16:30-17:00 Συζήτηση



M.S. Jacovides

SEA WATER CAN DO WONDERS FOR YOUR BLOCKED NOSE.

Sinomarín®
Powered by the sea



100% φυσικό κλινικά δοκιμασμένο ρινικό αποσυμφορητικό.

Το Sinomarín® είναι ένα υπέρτονο διάλυμα θαλασσινού νερού (2.3% σε NaCl), πλούσιο σε όλα τα ευεργετικά συστατικά της θάλασσας (μεταλλικά άλατα και ιχνοστοιχεία) και βοηθάει στον αποτελεσματικό ρινικό καθαρισμό. Λόγω της υπέρτονης φύσης του, έχοντας συγκέντρωση σε αλάτι μεγαλύτερη από αυτήν των ρινικών ιστών, ανακουφίζει αποτελεσματικά τη ρινική συμφόρηση (μέσω του φυσικού μηχανισμού ώσμωσης), ενυδατώνει, καθαρίζει τις ρινικές διόδους αποτελεσματικά απομακρύνοντας συσσωρευμένες βλέννες, μολυσματικούς παράγοντες όπως ιούς και βακτήρια, αλλεργιογόνα και άλλους επιβλαβείς παράγοντες και βοηθά στην επαναφορά της ρινικής αναπνοής και στην αποκατάσταση της φυσιολογικής λειτουργίας της μύτης με φυσικό τρόπο. Το θαλασσινό νερό που περιέχει το Sinomarín® προέρχεται από τον κόλπο Cancale, στην περιοχή της Βρετάνης στη Γαλλία.

Με παρουσία σε 40 αγορές ανά τον κόσμο.

**100% ΦΥΣΙΚΑ ΡΙΝΙΚΑ ΔΙΑΛΥΜΑΤΑ
ΘΑΛΑΣΣΙΝΟΥ ΝΕΡΟΥ**

Ιδανικό για βρέφη, παιδιά και ενήλικες



CLINICALLY TESTED
PATENTED PRODUCT

ΔΙΑΤΙΘΕΤΑΙ ΣΕ ΟΛΑ ΤΑ ΦΑΡΜΑΚΕΙΑ



M.S.Jacovides

Χορηγοί



Πλατινένιοι



MSD



Pfizer

sanofi



ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ
ΟΜΙΛΟΣ

Χ.Α. ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ LTD, ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΤΗΣ SANOFI ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

ESTD 1962

Kendamil®

Χρυσοί



GEORGE PETROU LTD
EST. 1964



M.S.Jacovides



Sinomarin®
Powered by the Sea

FREZYDERM



VITABIOTICS
SCIENCE OF HEALTHY LIVING

Αργυροί



A. CONSTANTINIDES
PHARMACEUTICALS
— SINCE 1960 —



PAPAELLINAS
GROUP



Chadjianastasi
Pharmaceutical Ltd

COPharm



DELORBIS



LA ROCHE POSAY
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE



Papaloisou

HealthAid



PHADISCO
Quality Healthcare



P.I. Hadjigeorgiou co ltd



VHP HADJIPANAYIS



Good food, Good life

Υποστηρικτές





Vaxneuvance™ Pneumococcal 15-valent Conjugate Vaccine [CRM₁₉₇ Protein], adsorbed

Thank you for choosing **VAXNEUVANCE™** to help protect your pediatric patients from IPD, pneumonia, and acute otitis media

VAXNEUVANCE™ is approved by EMA¹ to help protect against pediatric pneumococcal disease and is included in Cyprus National Immunization Program.²

VAXNEUVANCE™ delivers strong immunogenicity and broad disease coverage in a **2+1** dose series³ approved by the EMA¹



1. VAXNEUVANCE SPC, last reviewed November 2023
2. National Immunization Program for Children and Adolescents: "MOH Announcement for Pneumococcal Vaccination", Announcement Number: 052025PH07321
3. Martinon-Torres F, Wysocki J, Szenborn L, et al. A phase III, multicenter, randomized, double-blind, active comparator-controlled study to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V114 compared with PCV13 in healthy infants (PNEU-PED-EU-1). Vaccine. 2023;41(21):3387-3398.

VAXNEUVANCE™ (Pneumococcal polysaccharide conjugate vaccine (15-valent, adsorbed)/**PRESCRIBING INFORMATION**. Refer to Summary of Product Characteristics (SmPC) before prescribing. Reporting of suspected adverse reactions. Reporting suspected adverse reactions after authorisation of the medicinal product is important. It allows continued monitoring of the benefit/risk balance of the medicinal product. Healthcare professionals are asked to report any suspected adverse reactions to Pharmaceutical Services, Ministry of Health, CY-1475, Nicosia, Tel: +357 22608607, Fax: +357 22608606, Website: www.moh.gov.cy/cyphs. Adverse events with this product could also be reported to MSD at 8000 0673, PRESIDENT, Suspension for injection in pre-filled syringe, US35. Vaxneuvance is indicated for active immunisation for the prevention of invasive disease, pneumonia and acute otitis media caused by *Streptococcus pneumoniae* in infants, children and adolescents from 6 weeks to less than 18 years of age. Vaxneuvance is indicated for active immunisation for the prevention of invasive disease and pneumonia caused by *Streptococcus pneumoniae* in individuals 18 years of age and older. The use of Vaxneuvance should be in accordance with official recommendations. **POSLOGY AND METHOD OF ADMINISTRATION**. See SmPC for full details. **Posology**. Routine vaccination schedule in infants and children aged 6 weeks to less than 2 years. Two-dose primary series followed by a booster dose. The recommended immunisation regimen consists of 3 doses of Vaxneuvance, each of 0.5 mL. The first dose is given as early as 6 weeks of age, with a second dose administered 8 weeks later. The third (booster) dose is recommended between 11 through 15 months of age. Three-dose primary series followed by a booster dose. An immunisation regimen consisting of 4 doses of Vaxneuvance, each of 0.5 mL, may be given. This primary series consists of 3 doses, with the first dose given as early as 6 weeks of age, with an interval of 4 to 8 weeks between doses in the primary series. The fourth (booster) dose is recommended between 11 through 15 months of age and at least 2 months after the third dose. Preterm infants (<37 weeks gestation at birth). The recommended immunisation regimen consists of a three-dose primary series of Vaxneuvance followed by a fourth (booster) dose, each of 0.5 mL, as per three-dose primary series followed by a booster dose posology. Prior vaccination with another pneumococcal conjugate vaccine. Infants and children who have begun immunisation with another pneumococcal conjugate vaccine may switch to Vaxneuvance at any point in the schedule. Catch-up vaccination schedule for children 7 months to less than 18 years of age. Unvaccinated infants 7 to less than 12 months of age. 3 doses, each of 0.5 mL, with the first two doses given at least 4 weeks apart. A third (booster) dose is recommended after 12 months of age, separated from the second dose by at least 2 months. Unvaccinated children 12 months to less than 2 years of age. 2 doses, each of 0.5 mL, with an interval of 2 months between doses. Unvaccinated or not fully vaccinated children and adolescents 2 to less than 18 years of age. 1 dose (0.5 mL). If a previous pneumococcal conjugate vaccine was administered, at least 2 months should elapse before administering Vaxneuvance. Vaccination schedule for individuals 18 years of age and older. Individuals 18 years of age and older: 1 dose (0.5 mL). The need for re-vaccination with a subsequent dose of Vaxneuvance has not been established. Special populations. One or more doses of Vaxneuvance may be given to individuals who have one or more underlying conditions predisposing them to an increased risk of pneumococcal disease (such as individuals with sickle cell disease or living with human immunodeficiency virus (HIV) infection or recipients of haematopoietic stem cell transplant (HSCT) or immunocompromised individuals 18 to 49 years of age with risk factors for pneumococcal disease). Method of administration. The vaccine should be administered by intramuscular injection. The preferred site is the anterolateral aspect of the thigh in infants or the deltoid muscle of the upper arm in children and adults. No data are available for administration via the intradermal route. **CONTRAINDICATIONS**. Hypersensitivity to the active substance, to any of the excipients, or to any of the diphtheria toxin containing vaccine. **PRECAUTIONS**. See SmPC for full details. **Tolerability**. In order to improve the traceability of biological medicinal products, the name and the batch number of the administered product should be clearly recorded. Precaution related to route of administration. Vaxneuvance must not be administered intravascularly. Anaphylaxis. As with all injectable vaccines, appropriate medical treatment and supervision should always be readily available in case of a rare anaphylactic event following the administration of the vaccine. Concurrent illness. Vaccination should be postponed in individuals suffering from acute severe febrile illness or acute infection. The presence of a minor infection and/or low-grade fever should not delay vaccination. Thrombocytopenia and coagulation disorders. As with other intramuscular injections, the vaccine should be given with caution to individuals receiving anticoagulant therapy, or to those with thrombocytopenia or with a haemostatic disorder such as haemophilia. Bleeding or bruising may occur following an intramuscular administration in these individuals. Vaxneuvance may be given subcutaneously if the potential benefit clearly outweighs the risks. Apnoea in premature infants. The respiratory risk of apnoea and the need for respiratory monitoring for 48-72 hours should be considered when administering the primary immunisation series to very premature infants (born < 28 weeks of gestation) and particularly for those with a previous history of respiratory immaturity. As the benefit of vaccination is high in this group of infants, vaccination generally should not be withheld or delayed. Immunocompromised individuals. Immunocompromised individuals, whether due to the use of immuno-suppressive therapy, a genetic defect, HIV infection, or other causes, may have reduced antibody response to active immunisation. Safety and immunogenicity data for Vaxneuvance are available for individuals with sickle cell disease or living with HIV infection or with a haematopoietic stem cell transplant. Safety and immunogenicity data for Vaxneuvance are not available for individuals in other specific immunocompromised groups and vaccination should be considered on an individual basis. Protection. As with any vaccine, vaccination with Vaxneuvance may not protect all vaccine recipients. Vaxneuvance will only protect against *Streptococcus pneumoniae* serotypes included in the vaccine. Drug interactions. Different injectable vaccines should always be administered at different injection sites. Immunosuppressive therapies may reduce the immune responses to vaccines. Infants and children aged 6 weeks to less than 2 years. Vaxneuvance can be given concomitantly with any of the following vaccine antigens, either as monovalent or combination vaccines: diphtheria, tetanus, pertussis, poliomyelitis (serotypes 1, 2 and 3), hepatitis A, hepatitis B, Haemophilus influenzae type b, measles, mumps, rubella, varicella and rotavirus vaccines. Children and adolescents 2 to less than 18 years of age. There are no data on the concomitant administration of Vaxneuvance with other vaccines. Data from a post-marketing clinical study evaluating the impact of prophylactic use of antipyretics (ibuprofen and paracetamol) on the immune response to other pneumococcal vaccines suggest that administration of antipyretics concomitantly or within the same day of vaccination may reduce the immune response after the first series. Responses to the booster dose administered at 12 months were unaffected. The clinical significance of this observation is unknown. Adults. Vaxneuvance can be administered concomitantly with seasonal quadrivalent influenza vaccine (split virus, inactivated). There are no data on the concomitant administration of Vaxneuvance with other vaccines. Fertility, pregnancy, and lactation. Pregnancy. There is limited experience with the use of Vaxneuvance in pregnant women. Animal studies do not indicate direct or indirect harmful effects with respect to pregnancy, embryofetal development, parturition or post-natal development. Administration of Vaxneuvance in pregnancy should only be considered when the potential benefits outweigh any potential risks for the mother and the foetus. Breast feeding. It is unknown whether Vaxneuvance is excreted in human milk. Fertility. No human data on the effect of Vaxneuvance on fertility are available. Animal studies in male rats do not indicate harmful effects. **UNDESIRABLE EFFECTS**. Refer to SmPC for complete information on undesirable effects in infants and children aged 6 weeks to less than 2 years. The following side effects have been reported as Very Common (≥10.0% or Common (≥1.0%, <10.0%). Decreased appetite, Irritability, Sore mouth, Urticaria, Rash, Vomiting, Pyrexia, Injection site pain, Injection site erythema, Injection site swelling, Injection site induration, Injection site bruising/hematoma. Children and adolescents 2 to less than 18 years of age. The following side effects have been reported as Very Common (≥10.0% or Common (≥1.0%, <10.0%). Headache, Myalgia, Arthralgia, Injection site pain, Injection site erythema, Injection site swelling, Fatigue, Injection site pruritus, Injection site itching, Injection site redness, Injection site pain, Injection site swelling, Injection site induration, Injection site bruising/hematoma. Adults 18 years of age and older. The following side effects have been reported as Very Common (≥10.0% or Common (≥1.0%, <10.0%). Headache, Myalgia, Arthralgia, Injection site pain, Injection site erythema, Injection site swelling, Fatigue, Injection site pruritus, Injection site itching, Injection site redness, Injection site pain, Injection site swelling, Injection site induration, Injection site bruising/hematoma. **PACKAGE QUANTITIES AND PRICE**. 1 pre-filled syringe, with 2 separate needles. 84.33€. Legal category: POM. Marketing Authorisation holder: Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, 2031 BM Haarlem, The Netherlands. Date of review of prescribing information: November 2023.

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

Copyright © 2025 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA and its affiliates. All rights reserved. CY-PVC-00029 10/2025

For more information please contact MSD in Cyprus at 80000 673 www.msd-cyprus.com.cy

Αφορά μόνο Επαγγελματίες Υγείας



ΣΤΙΣ ΣΠΑΝΙΕΣ, ΓΕΝΕΤΙΚΕΣ ΚΑΙ ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ



Στην INTEGRIS Pharma αναζητάμε σε όλο τον κόσμο καινοτόμες θεραπείες αιχμής, για να καλύπτουμε ανεκπλήρωτες θεραπευτικές ανάγκες των παιδιατρικών ασθενών με σπάνιες, γενετικές και μεταβολικές παθήσεις.

Σήμερα, διαθέτουμε ένα ευρύ χαρτοφυλάκιο φαρμακευτικών επιλογών για σπάνιες γενετικές και μεταβολικές παθήσεις, και το διευρύνουμε σταθερά ως αποτέλεσμα της συνεργασίας μας με κορυφαίες, διεθνείς βιοφαρμακευτικές εταιρείες.

- Νόσος Wilson
- Σύνδρομο Alagille
- Συγγενής υπερπλασία επινεφριδίων
- Επινεφριδιακή ανεπάρκεια
- Διαταραχές οξείδωσης λιπαρών οξέων μακράς αλύσου (LC-FAODs)
- Σύνδρομο οικογενούς χυλομικροναιμίας
- Διαταραχές σύνθεσης χολικών οξέων (SEDs)
- Διαταραχές στη βιοσύνθεση ή/και στη λειτουργικότητα των υπεροξεισωμάτων (ή υπεροξεισωματικές διαταραχές)
- Βλεννοπολυσακχαρίδωση VII (Νόσος Sly)
- Σιελόρροια σε εγκεφαλική παράλυση
- Προϊούσα οικογενής ενδοηπατική χολόσταση (PFIC)