

Διοργανωτής:



# 9<sup>ο</sup> ΠΑΓΚΥΠΡΙΟ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ

24 & 25 Ιανουαρίου 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 αζακιτιδίνη 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 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).

<sup>1</sup> 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.

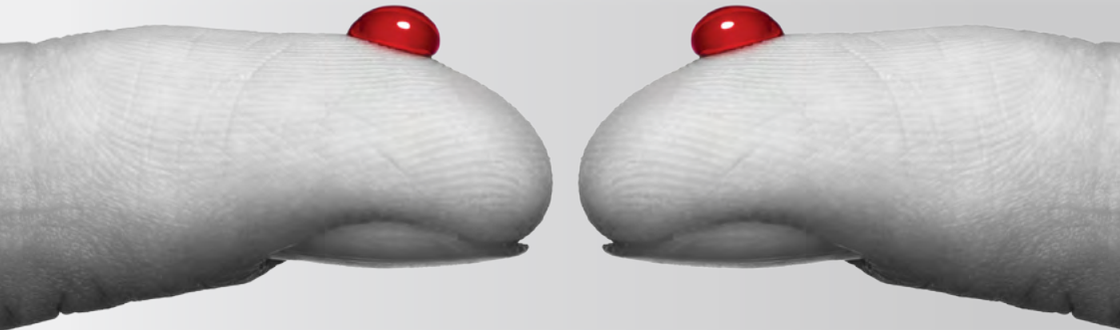


Σκανάρτε το QR code για να βρείτε την  
**Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.**  
Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε  
στην εταιρεία: **Lifepharma (Z.A.M.) Ltd.**

**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.<sup>1-5</sup>

REVISE

**MabThera<sup>SC</sup>**  
Rituximab Subcutaneous

**GAZYVARO<sup>®</sup>**  
obinutuzumab

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

**Lunsumi<sup>®</sup>**  
mosunetuzumab

**COLUMVI<sup>®</sup>**  
glatamab

1. ΠΧΠ προϊόντος MabThera<sup>®</sup> SC 2. ΠΧΠ προϊόντος Gazyvaro<sup>®</sup> 3. ΠΧΠ προϊόντος Polivy<sup>®</sup> 4. ΠΧΠ προϊόντος Lunsumio<sup>®</sup> 5. ΠΧΠ προϊόντος Columvi<sup>®</sup>

▼ 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 αφέλους - 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 φάξ (+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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>ο</sup> 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**<sup>®</sup>  
inotuzumab ozogamicin INJECTION FOR IV INFUSION

 **DAURISMO**<sup>®</sup>  
glasdegib tablets

 **MYLOTARG**<sup>®</sup>  
(gemtuzumab ozogamicin) INJECTION FOR IV INFUSION

 **Bosulif**<sup>®</sup>  
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 οποιαδήποτε 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](http://cyprusconferences.com) | E-mail: [synedrio@topkinisis.com](mailto:synedrio@topkinisis.com)



**ferinject**<sup>®</sup>  
ferric carboxymaltose

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Αναφέρετε:  
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 καρβοξυμαλτόζης με σίδηρο που αντιστοιχεί σε 50 mg σιδήρου. Κάθε φιαλίδιο των 10 ml περιέχει ένωση καρβοξυμαλτόζης 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.SO.INF 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**



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

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



Καινοτομία Αιχμής: Πώς το Asciminitib αλλάζει το Θεραπευτικό Πρότυπο στη Διαχείριση της ΧΜΛ  
**Γεώργιος Γεωργίου**

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



- 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**



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**



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 (πεγκοετακοπλάνη) ενδείκνυται για χρήση ως μονοθεραπεία στη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ΠΝΑ οι οποίοι έχουν αιμολυτική αναιμία.<sup>1</sup>

**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](http://www.sobi.com)

Όλες οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται:

**Ελλάδα:** Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων [www.eof.gr](http://www.eof.gr) ή [www.kitrinikarta.gr](http://www.kitrinikarta.gr)

**Κύπρος:** Φαρμακευτικές Υπηρεσίες [www.moh.gov.cy/phs](http://www.moh.gov.cy/phs)

**Swedish Orphan Biovitrum AB:** [drugsafety@sobi.com](mailto: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](mailto:info.greece@sobi.com)

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέπει 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](mailto: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](http://www.sobi.com/greece/el)  
email: [info.greece@sobi.com](mailto:info.greece@sobi.com)

12:30 - 13:15	<p>Δορυφορικό Συμπόσιο Προεδρείο: <b>Μιχάλης Μιχαήλ</b></p>	
<p><b>Πολυπληθό Μυέλωμα από τη διάγνωση έως την τριπλά ανθεκτική νόσο: Νεότερες κατευθυντήριες οδηγίες και η αναδυόμενη θέση των διειδικών αντισωμάτων</b> <b>Ευστάθιος Καστρίτης</b></p>		
13:15 - 13:45	<p><b>Διάλειμμα - Γεύμα</b></p>	
13:45 - 14:30	<p>Δορυφορικό Συμπόσιο Προεδρείο: <b>Μάριος Αντωνιάδης</b></p>	
<p><b>Μακροχρόνια Αποτελέσματα με Luspatercept: Επαναπροσδιορίζοντας την επιτυχία στα ΜΔΣ χαμηλότερου κινδύνου</b> <b>Παναγιώτης Διαμαντόπουλος</b></p>		
14:30 - 15:00	<p>CAR-T-cells και Διειδικά Αντισώματα - Τοξικότητα <b>Άννα Βαρδή</b> Προεδρείο: <b>Δέσποινα Μαηλιουρή</b></p>	
15:00 - 15:30	<p>Δορυφορικό Συμπόσιο Προεδρείο: <b>Θεοδώρα Τσιτσάκη</b></p>	
<p><b>Νεότερες Εξελίξεις στη Χρόνια Λεμφοκυτταρική Λευχαιμία και Λεμφώματα Οριακής Ζώνης στη εποχή των αναστολέων BTK 2ης γενιάς</b> <b>Αναστασία Μπαντή</b></p>		
15:30 - 16:00	<p><b>Άμεσες και αργότερες επιπλοκές των μεταγίσεων αίματος</b> <b>Δέσποινα Αδαμίδου</b> Προεδρείο: <b>Κατερίνα Πυροβολάκη</b></p>	
16:00 - 16:30	<p><b>Επίκτητο Αιμοφαγοκυτταρικό Σύνδρομο</b> <b>Κωνσταντίνος Λιάπης</b> Προεδρείο: <b>Χρυστάλλα Προκοπίου</b></p>	
16:30 - 17:00	<p><b>Διάλειμμα - Καφές</b></p>	
17:00 - 17:45	<p>Δορυφορικό Συμπόσιο <b>Advances in DLBCL: Translating Key Trial Data into Clinical Practice</b> Προεδρείο: <b>Κωνσταντία Παυλάκη, Έλενα Ανδρέου</b></p>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• DLBCL Πρώτης Γραμμής: Επικαιροποίηση Δεδομένων G Μελέτη POLARIX <b>Εμμανουήλ Σπανουδάκης</b></li> <li>• DLBCL Δεύτερης Γραμμής: Νεότερα Δεδομένα από τη Μελέτη STARGLO <b>Tomasz Wrobel</b></li> </ul>		

# BLINCYTO<sup>®</sup>

(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 ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Για περισσότερες πληροφορίες, συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, καθώς και τα επιπρόσθετα μέτρα ελαχιστοποίησης κινδύνου.

Σκανάρτε για την ΠΧΠ



**AMGEN<sup>®</sup>**

**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 αλλάζει 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**<sup>®</sup>  
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 Αναμιμές

**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 Μπραϊμη

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 Σειμένη

**GENESIS**  
pharma

Η θέση του Tafasitamab στο φάσμα των Β-κντταρικών λνμφωμάτων:  
Από την επιθετική νόσο, στο λνμφωμα χαμηλής κακοήθειας  
**Μαρία Αγγελιοπούλου**

12:15 - 13:00

Δορυφορικό Συμπόσιο

Προεδρείο: Πολυξένη Λαμπροπούλου

**AMGEN** | ΠΑΠΑΓΕΛΛΗΝΑΣ  
KINETIC

Νεότερες εξελίξεις στην θεραπεία της Β-ΟΜΛ: 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 PATIENTS<sup>1</sup>

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

# DATA vs GOLIATH<sup>1-3</sup>

**SARCLISA: A TREATMENT  
FOR YOUR NDMM PATIENTS<sup>1</sup>**



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, transplantation-eligible 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<sup>®</sup>**  
(isatuximab)

**Challenge your  
anti-CD38 expectations**

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

**sanofi**  **PAPAELLINAS<sup>®</sup>**  
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 Νοσησύνης,

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 ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ<sup>1-7</sup>

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.\*<sup>1,8</sup>



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).<sup>8</sup>

\*Το Doptelet® συνιστάται να λαμβάνεται μαζί με τροφή.<sup>8</sup>  
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](http://www.sobi.com)

Όλες οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αναφέρονται:  
Ελλάδα: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων [www.eof.gr](http://www.eof.gr) ή [www.kitrinikarta.gr](http://www.kitrinikarta.gr)  
Κύπρος: Φαρμακευτικές Υπηρεσίες [www.moh.gov.cy/phs](http://www.moh.gov.cy/phs)  
Swedish Orphan Biovitrum AB: [drugsafety@sobi.com](mailto: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](http://www.sobi.com/greece/el)  
email: [info.greece@sobi.com](mailto: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 Αυτόλογης 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



life pharma | abbvie

### 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

VHP HADJIPANAYIS

### 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



### 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 μέλωμα οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη θεραπεία.<sup>1</sup>

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. Αργεσιτσκόπου 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, Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

## Προεδρεύοντες

### Νικόλαος Νεοκλέους

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λεμεσού

### Δέσποινα Μαλλiouρή

Αιματολόγος, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο, Λεμεσός

### Μαργαρίτα Μπραΐμη

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λευκωσίας

### Χρυστάλλα Προκοπίου

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λεμεσού

### Κατερίνα Πυροβολάκη

Αιματολόγος, Τμήμα Μεσογειακής Αναιμίας, Γ.Ν. Λάρνακας

### Έλινα 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 Καουράνης

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

### Θεodώρα Τσιτοκάρη

Αιματολόγος, Αιματολογική Κλινική, Γ.Ν. Λευκωσίας



### Κωνσταντία Παυλάκη

Αιματολόγος, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο, Λεμεσός

### Έλινα 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

Κ.Α. ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΙΑΣ LTD. 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:<sup>1-4</sup>

**29**  
Months Median  
Overall Survival

**47**  
% Complete  
Remission<sup>1</sup>

**88**  
% Still in Complete  
Remission at 12 Months<sup>1</sup>

 **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.<sup>1</sup>

\* (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;  $P < 0.0001$ ).<sup>1,2</sup> † (95% CI, 35-59) vs 15% (95% CI, 8-25) with PBO + AZA ( $P < 0.001$ ).<sup>3</sup> †† (95% CI, 67.5-96.2) vs 36% (95% CI, 5.3-70.6) with PBO + AZA.<sup>3,4</sup>

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.

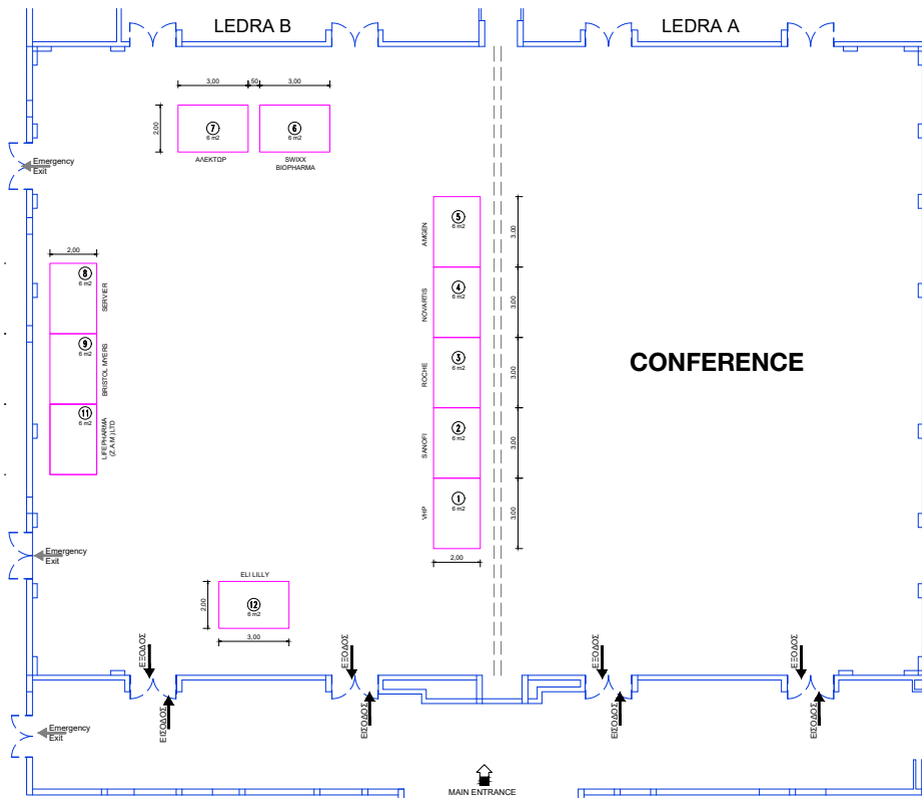
▼ This medicinal product is subject to restricted medical prescription and additional monitoring. This will allow quick identification of new safety information. Health care professionals are asked to report any suspected adverse reactions.



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	Swixx 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<sup>1-4\*</sup>

ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΣΑΣ ΜΕ  
LR-MDS & β-ΘΑΛΑΣΣΑΙΜΙΑ<sup>1-4</sup>

**Reblozyl**<sup>®</sup>  
(luspatercept)

\*LR-MDS: σε ασθενείς TD χωρίς προηγούμενη έκθεση σε ESA: REBLOZYL<sup>®</sup> έναντι εποietίνης άλφα β-θαλασσαιμία: NTD & TD ασθενείς: REBLOZYL<sup>®</sup> έναντι εικονικού φαρμάκου

**Βιβλιογραφία:** 1. REBLOZYL<sup>®</sup>, Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 02/2025 2. Cappellini MD et al, A phase 3 trial of Luspatercept in Patients with Transfusion-Dependent β-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 β-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-naive, 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**<sup>®</sup>

Bristol-Myers Squibb A.E.  
Αττικής 49-53 & Πρασονίδος 2,  
Τ.Κ. 152 35 Βριλλισια, Αττική  
ΤΘ 63883 - Βριλλισια,  
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 εξαρτημένης από μεταγγίσεις αναιμίας λόγω μυελοδυσπλαστικών συνδρόμων (ΜΔΣ) με πολύ χαμηλό, χαμηλό και ενδιάμεσο κίνδυνο
- Το Reblozyl ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες για τη θεραπεία της αναιμίας που σχετίζεται με την εξαρτημένη από μεταγγίσεις και τη μη εξαρτημένη 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](http://www.eof.gr)

**Κύπρος:** Φαρμακευτικός Υπουργός, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία  
Τηλ: +357 22608607, Φαξ: + 357 22608669,  
Ιστοτόπος: [www.moh.gov.cy/phs](http://www.moh.gov.cy/phs)

**Λιανική Τιμή:**  
**Ελλάδα:** REBLOZYL<sup>®</sup> 25mg 1.249,02 € REBLOZYL<sup>®</sup> 75mg 3.639,57 €  
**Κύπρος:** REBLOZYL<sup>®</sup> 25mg 1.474,77 € REBLOZYL<sup>®</sup> 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 Περίληψη 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](http://www.kitrinikarta.gr)**

## ΔΙΑΜΑΝΤΕΝΙΟΣ ΧΟΡΗΓΟΣ

**VHP** HADJIPANAYIS

## ΠΛΑΤΙΝΕΝΙΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ



life pharma

abbvie

**ΑΛΕΚΤΩΡ**  
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ

AstraZeneca



Lilly

GENESIS  
pharma

AMGEN

ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ  
GROUP

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

Bristol Myers Squibb®

sanofi

ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ  
GROUP

Σ.Α. ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΛΤΔ, ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ  
ΤΗΣ SANOFI ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

## ΧΡΥΣΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ

Swixx BioPharma

NOVARTIS

SERVIER  
moved by you

ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ  
GROUP

## ΑΣΗΜΕΝΙΟΣ ΧΟΡΗΓΟΣ

Pfizer

## ΧΑΛΚΙΝΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ

POTAMITIS  
MEDICARE  
ESTABLISHED 1993

sobi strength  
Innopro  
Healthcare

PROTON  
MEDICAL

Papaloizou

Elincou  
Pharmaceuticals & Biotech

DELORBIS



 **Brukinsa**®  
zanubrutinib 80 mg capsules

# Ο ΒΤΚ ΑΝΑΣΤΟΛΕΑΣ ΔΕΥΤΕΡΗΣ ΓΕΝΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΕΙ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΣΕ 4 ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΣΤΗΝ Ε.Ε<sup>1</sup>

**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 οποιαδήποτε 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 (ΧΛΛ).<sup>1</sup>
- 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.<sup>1</sup>
- Το BRUKINSA® ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με λεμφώμα οριακής ζώνης (MZL), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη βιοασημένη σε αντι-CD20 θεραπεία.<sup>1</sup>
- Το BRUKINSA® σε συνδυασμό με ομπινοτουζουμάμπη ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανθεκτικό ή υποτροπιάζον οξώδες λεμφώμα (ΟΛ), οι οποίοι έχουν λάβει τουλάχιστον δύο προηγούμενες συστηματικές θεραπείες.<sup>1</sup>

ΒΤΚ: Τουρκαική 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 οποιαδήποτε 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.kitrinikarta.gr>

Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να ανατρέξετε στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, σκανάροντας το QR code. Ημερομηνία Αναθεώρησης Κειμένου: Απρίλιος 2025



# 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 επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες στις Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Φαξ: +357 22608649, ιστότοπος [www.moh.gov.cy/phs](http://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 Κίλικς 35  
2234 Λατσία, Κύπρος  
Τηλ: +357 22 490305  
[www.papaloizou.com](http://www.papaloizou.com)

# Johnson & Johnson

Leading where  
medicine is going

 **DARZALEX<sup>®</sup> SC**  
daratumumab subcutaneous



**imbruvica<sup>®</sup>**  
film-coated tablets  
ibrutinib



 **TECVAYLI<sup>™</sup>** ▼  
(teclistamab)



 **TALVEY<sup>™</sup>** ▼  
(talquetamab)



**DACOGEN<sup>®</sup>**  
decitabine for injection



HEM/ADV/JAN2025/CY002 CP-498278

**DARZALEX<sup>®</sup>** (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<sup>®</sup>** (IBRUTINIB): Κατάταξη φαρμακευτικού προϊόντος: φαρμακευτικό προϊόν που χορηγείτε με ιατρική συνταγή. Το προϊόν αποζημιώνεται από τον ΟΑΥ. Συσκευασία: περιεκτικότητα FILM COATED tablet140MG x28x1 δισκία (μονοδόσια δόση) σε BLISTERS PVC/PCTFE/alu/. Λιανική τιμή: IMBRUVICA CAPSULE, HARD 140MG - BOTTLE WITH 90 CAPS / €5797.47

▼ **TECVAYLI<sup>™</sup>** (TECLISTAMAB): Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε 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<sup>™</sup>** (TALQUETAMAB): Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε 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<sup>®</sup>** (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  
Ανοσέγγετα  
ΟΑΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
ΟΑΑ το φάρμακο  
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

**VHP HADJIPANAYIS**