

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ ΣΥΜΕΩΝΙΔΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ



Διοργάνωση:
Ελληνική Εταιρεία Ερέυνης
του Καρκίνου

ПРОГРАММА





Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή
και Αναφέρετε

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

Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

 **NOVARTIS**

Novartis (Hellas) A.E.B.E.

12^η χλμ. Εθνικής Οδού

Αθηνών - Λαμίας

144 51 Μεταμόρφωση

Τηλ.: +30 210 261 1712

Γραφείο Θεσσαλονίκης:

12^η χλμ Εθνικής Οδού Θεσσαλονίκης -

Ν. Μουδανίων, 570 01 Θέρμη,

Τηλ.: +30 2310 424 039

ΦΑΡΜΑΚΟΕΠΑΓΡΥΠΠΗΣΗ: +30 210 2626812

Συμβουλευτείτε τις Π.Χ.Π.
που διατίθενται στο εκθετήριο

**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΟΣΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ
ΕΡΕΥΝΗΣ
ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**

**Διοικητικό Συμβούλιο
Ελληνικής Εταιρείας Ερευνας του Καρκίνου**

ΠΡΟΕΔΡΟΣ:

Χαράλαμπος Ανδρεάδης

ΑΝΤΙΠΡΟΕΔΡΟΣ:

Μπαρμπετάκης Νικόλαος

Γ. ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ:

Κωνσταντινίδου Παυλίνα

ΤΑΜΙΑΣ:

Μαρκάλα Δήμητρα

ΜΕΛΟΣ:

Δημάσης Νικόλαος



**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΟΣΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 30 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2020

10:00' - 11:00'

ΠΡΟΣΕΛΕΥΣΗ - ΕΓΓΡΑΦΕΣ

11:00' - 12:15'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΗΝ
ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ (Α)**

Προεδρείο: Δημάσης Ν., Διαμαντόπουλος Ν.

12:15' - 13:15'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΕΛΛΗΝΙΚΕΣ ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΕΣ ΟΜΑΔΕΣ

Προεδρείο: Φούντζηλας Γ., Μπουκοβίνας Ι.

Θέμα: Κλινική Έρευνα από την Ελληνική Συνεργαζόμενη Ογκολογική Ομάδα

Ομιλήτρια: Σαριδάκη Ζ.

Θέμα: Κλινική Έρευνα από την Εταιρεία Ογκολόγων Παθολόγων Ελλάδος

Ομιλήτρια: Σαριδάκη Ζ.

13:15' - 14:15'

ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ

**ΤΜΗΜΑ ΜΟΡΙΑΚΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΑΣ ΚΑΙ ΓΕΝΕΤΙΚΗΣ ΤΟΥ ΔΗΜΟΚΡΙΤΕΙΟΥ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ ΘΡΑΚΗΣ**

Προεδρείο: Παπαζήσης Κ., Τουρούτογλου Ν., Τουπλικιώτη Π.

Θέμα: Deciphering the molecular function of the PR-DUB complex, a complex
frequently involved in cancer and epigenetics

Ομιλητής: Κολοβός Π.

**Η ΕΡΕΥΝΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΣΤΟ ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ
ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΩΝ ΕΠΙΣΤΗΜΩΝ "ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΣ ΦΛΕΜΙΓΚ"**

Θέμα: Το εργαστήριο ανοσολογίας καρκίνου και ανοσοθεραπείας στο ΕΚΕΒΕ Φλέμιγκ

Ομιλήτρια: Τσουμακίδου Μ.

14:15' - 15:30'

ΜΕΣΗΜΕΡΙΑΝΗ ΔΙΑΚΟΠΗ-ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ



**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΕΩΝΙΔΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

15:30' - 17:30'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΣΤΟ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟ ΠΑΤΡΩΝ**

Προεδρείο: Σιβολαπένκο Γ.

Θέμα: Κλινική σημασία του μεταγραφικού παράγοντα NF-κΒ στο μη μικροκυτταρικό καρκίνωμα πνεύμονα

Ομιλητής: Δημητρακόπουλος Φ.-Ι.

Θέμα: Ο ρόλος των μεταγραφόμενων υπερσυντηρημένων περιοχών στον κολοορθικό καρκίνο

Ομιλήτρια: Κοττόρου Α.

Θέμα: Η μελέτη της ετερογένειας του καρκίνου του μαστού σε κυτταρικό και γονιδιακό επίπεδο

Ομιλήτρια: Σιρινιάν Χ.

Θέμα: Bevacizumab: από την στοχευμένη θεραπεία στην εξατομικευμένη ιατρική

Ομιλητής: Σιβολαπένκο Γ.

17:30' - 17:45'

ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ ΚΑΦΕ

17:45' - 19:00'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**Η ΕΡΕΥΝΑ ΣΤΟ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟ ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΑΣ, ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ
ΣΧΟΛΗ Α.Π.Θ.**

Προεδρείο: Τσιφτσόγλου Α., Μπούτης Λ.

Θέμα: Human Acute Myeloid Leukemia (AML): Developmental aspects, molecular landscape and innovative multilevel targeting

Ομιλητής: Τσιφτσόγλου Α.

Θέμα: Η Βιοενεργητική των καρκινικών κυττάρων ως στόχος για νέες θεραπευτικές προσεγγίσεις

Ομιλήτρια: Παπαδοπούλου Λ.

Θέμα: Οι εξελίξεις της φαρμακογονιδιωματικής και συστημικής φαρμακολογίας στη θεραπευτική του καρκίνου

Ομιλητής: Βιζιριανάκης Ι.



**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΕΩΝΙΔΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

19:00'–20:00'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΣΤΟ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟ ΚΡΗΤΗΣ

Προεδρείο: *Εμμανουηλίδης Χ., Μπούτης Α.*

Θέμα: Ερευνητικές δραστηριότητες της ομάδας γενετικής και βιοδεικτών

Ομιλητής: *Μεσσαριτάκης Ι.*

Θέμα: Η χρήση της ψηφιακής PCR σταγονιδίων (ddPCR) στη μοριακή ανάλυση του κυκλοφορούντος καρκινικού DNA: νέες προοπτικές για τη σύγχρονη ογκολογία

Ομιλήτρια: *Μιχαηλίδου Κ.*

20:00'–21:00'

ΤΕΛΕΤΗ ΕΝΑΡΞΗΣ

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΙ

Προεδρείο: *Μπαρμπετάκης Ν.,*

ΕΝΑΡΚΤΗΡΙΟΣ 46η ΣΥΜΕΩΝΙΔΕΙΟΣ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: *Ανδρεάδης Χ.*

Θέμα: Η έρευνα στον κληρονομικό καρκίνο: Ιστορική αναδρομή και μελλοντικές κατευθύνσεις

Ομιλητής: *Γιαννουκάκος Δ.*

30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020

3⁰

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΟΣΙΔΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ
Grand Hotel Palace

ΣΑΒΒΑΤΟ 31 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2020

09:00' - 09:30'

ΔΙΑΛΕΞΗ

ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟ ΒΙΟΛΟΓΙΚΗΣ ΧΗΜΕΙΑΣ ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΣΧΟΛΗΣ ΕΚΠΑ

Προεδρείο: **Φιλόπουλος Ε., Κεσίσης Γ.**

Θέμα: Νεότερα δεδομένα για την επίδραση των μηχανικών δυνάμεων στην ογκογένεση
Ομιλήτης: **Γαργαλιώνης Α.**

09:30' - 10:00'

ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Γεωργούλιας Β.**

Θέμα: Κλινική Έρευνα από την Ελληνική Ογκολογική Ερευνητική Ομάδα
Ομιλήτης: **Μακρυθανάσης Π.**

10:00' - 11:00'

ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ

Προεδρείο: **Κοσμίδης Σ., Κιζιρίδου Α.**

Θέμα: Υγρή βιοψία: τελευταία δεδομένα

Ομιλήτρια: **Λιανίδου Ε.**

ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΒΙΟΧΗΜΕΙΑΣ ΤΟΥ ΕΚΠΑ

Θέμα: Ανακάλυψη και Μελέτη Μοριακών Βιοδεικτών Καρκίνου Νέας Γενιάς

Ομιλήτης: **Σκορίλας Α.**

11:00' - 11:15'

ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ ΚΑΦΕ

11:15' - 12:30'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΣΤΟ ΕΘΝΙΚΟ
ΙΔΡΥΜΑ ΕΡΕΥΝΩΝ

Προεδρείο: **Πίντζας Α.**

Θέμα: Ανακάλυψη στοχευμένων φαρμάκων και ογκολογία ακρίβειας: δύο όψεις ενός νομίσματος;

Ομιλήτης: **Πίντζας Α.**

Θέμα: Αποτύπωση του γονιδιωματικού προφίλ σε διαφορετικούς τύπους καρκίνου: εστιάζοντας στο μελάνωμα και το γλοιοβλάστωμα

Ομιλήτρια: **Παπαδόδημα Ο.**

Θέμα: Η στρατηγική των πολλαπλών -ομικών τεχνολογιών στην επαναστόχευση φαρμάκων και τα συνοδά διαγνωστικά

Ομιλήτρια: **Κατσίδα Θ.**

**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΟΣΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

12:30' - 14:30'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΟ ΙΔΡΥΜΑ
ΙΑΤΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΕΡΕΥΝΩΝ ΑΚΑΔΗΜΙΑΣ ΑΘΗΝΩΝ**

Προεδρείο: Θάνος Δ.

Θέμα: Εισαγωγικά σχόλια

Ομιλητής: Θάνος Δ.

Θέμα: Επιγενετική και καρκίνος

Ομιλητής: Κλινάκης Α.

Θέμα: Σχεδιασμός και προκλινική έρευνα νέων στοχευμένων αντικαρκινικών
φαρμάκων

Ομιλήτρια: Κούρνια Ζ.

Θέμα: The exonuclease EXD2 acts as molecular switch between RAD52-dependent
and RAD52-independent alternative lengthening of telomeres in neoplasia

Ομιλητής: Γκάγκος Σ.

Θέμα: Η εύθραστη ισορροπία μεταξύ ανοσοθεραπείας και αυτοάνοσης τοξικότητας στον
καρκίνο: ο καθοριστικός ρόλος των Tregs

Ομιλητής: Βεργίνης Π.

14:30' - 16:00'

ΜΕΣΗΜΕΡΙΑΝΗ ΔΙΑΚΟΠΗ-ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

16:00' - 17:00'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΗΝ
ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ (B)**

Προεδρείο: Λάλλα Ε., Ξανθάκης Ι., Λέββα Σ.

17:00' - 17:45'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΣΤΟ ΔΗΜΟΚΡΙΤΕΙΟ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟ ΘΡΑΚΗΣ**

Προεδρείο: Ξενίδης Ν.

Θέμα: Ο προγνωστικός ρόλος της μεθυλίωσης στο cfDNA ασθενών με καρκίνο του
στομάχου

Ομιλητής: Καραμητρούσης Ε.

Θέμα: Επιγενετικές μεταβολές στο cfDNA ασθενών με καρκίνο του παχέος εντέρου.
Προγνωστικός ή/και προβλεπτικός ρόλος

Ομιλήτρια: Μπαλγκουρανίδου Ι.

17:45' - 18:00'

ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ ΚΑΦΕ



**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΟΣΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

18:00' - 19:00'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΣΤΟ ΕΚΕΦΕ
“ΔΗΜΟΚΡΙΤΟΣ”**

Προεδρείο: *Γιαννουκάκος Δ., Κωνσταντοπούλου Ε.*

Θέμα: Διαχείριση μεγάλων δεδομένων και δημιουργία βάσης γενετικών δεδομένων
CanVas

Ομιλήτρια: *Καλφακάκου Δ.*

Θέμα: Νεότερα γονίδια και παθογόνοι παραλλαγές στην προδιάθεση καρκίνου στον
Ελληνικό πληθυσμό

Ομιλήτρια: *Φωστήρα Φ.*

19:00' - 20:00'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΕΛΛΗΝΙΚΕΣ ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΕΣ ΟΜΑΔΕΣ

Προεδρείο: *Ντούμας Κ.*

Ελληνική Ερευνητική Ομάδα Ουρο-Γεννητικού Καρκίνου (ΕΕΟΟΓΕΚ)

Θέμα: Πολυκεντρικές παρεμβατικές μελέτες στον Ελλαδικό χώρο

Ομιλητής: *Φραγκούλης Χ.*

Θέμα: Μη παρεμβατικές / Καταγραφικές μελέτες στον Ελλαδικό χώρο - Η σημασία των
Real World Data

Ομιλητής: *Λιόντος Μ.*



**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΕΩΝΙΔΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

ΚΥΡΙΑΚΗ 1 ΝΟΕΜΒΡΙΟΥ 2020

09:00' - 10:00'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΟ ΤΜΗΜΑ
ΒΙΟΛΟΓΙΑΣ, Α.Π.Θ.**

Προεδρείο: Μόσιαλος Γ.

Θέμα: Ο ρόλος της μεταγραφικής ρύθμισης του RNA στην καρκινογένεση

Ομιλητής: Κοντογιάννης Δ.

Θέμα: Βακτηρίδια του εντέρου και καρκινογένεση: Απροσδόκτα ευρήματα σε πειραματόζωα

Ομιλητής: Πουταχίδης Θ.

10:00' - 11:00'

ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ

Προεδρείο: Μαρκάλα Δ., Καρανικιώτης Χ.

Θέμα: Ερευνητικά Προγράμματα της Ελληνικής Ομάδας Μελέτης Πολλαπλού Μυελώματος

Ομιλήτρια: Κατωδρότου Ε.

Θέμα: Ιατρική Ακριβείας στην Ογκολογία - Δραστηριότητες του INEB | ΕΚΕΤΑ

Ομιλήτρια: Χατζηδημητρίου Α.

11:00' - 12:30'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΣΤΟ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟ
ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ**

Προεδρείο: Μάουρι Δ., Καμπλέτσας Ε.

Θέμα: Δεδομένα Υγρών Βιοψιών σε ασθενείς με προχωρημένες γαστρεντερικές κακοήθειες

Ομιλήτρια: Γκούρα Σ.

Θέμα: Κλινικές Δοκιμές φάσεως Ι και μετα-αναλύσεις

Ομιλητής: Μάουρι Δ.

Θέμα: Ανοσολογική απάντηση σε εγκεφαλικές μεταστάσεις

Ομιλήτρια: Παπαδάκη Α.

Θέμα: Αναδρομική ανάλυση προγνωστικών και προβλεπτικών δεικτών ανοσοθεραπείας

Ομιλητής: Ντέλλας Π.

12:30' - 13:30'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

**ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΗΝ
ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ (Γ')**

Προεδρείο: Κασαράκης Δ., Ράλλης Γ., Κοραντζής Ι.



ZIEXTENZO[®] ▼
pegfilgrastim

ZIEX_ADV_002_July 2020 GR2007107007

Lectus adn.

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό
συμπληρωματική παρακολούθηση

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε
την Περίληψη Χαρακτηριστικών
του Προϊόντος που διατίθεται
από την εταιρεία

Παρατηρήστε να γίνονται τα φάρμακα και ασφαλή
και αναφέρονται
ΟΛΕΣ τις σημαντικές ενδείξεις
για όλα τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

SANDOZ A Novartis
Division

ΚΑΚ: **Sandoz GmbH**
Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Αυστρία

Στοιχεία επικοινωνίας στην Ελλάδα:
Novartis (Hellas) A.E.B.E/Sandoz division
Φραγκοκκλησιάς 7β, 151 25 Μαραύσι, Αθήνα
Τηλ.: 2102811712, Φαξ: 210 6857655

LIFE*

για τις γυναίκες με HR+/HER2- μεταστατικό καρκίνο μαστού¹

MS_ADV_13_Nov2019/GR1911763171
Lectus adv.



Novartis (Hellas) A.E.B.E.
12^ο χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών - Λαμίας,
144 51 Μεταμόρφωση,
Τηλ.: +30 210 281 1712

Γραφείο Θεσσαλονίκης:
12^ο χλμ. Εθνικής Οδού Θεσσαλονίκης -
Ν. Μουδανιών, 570 01 Θέρμη,
Τηλ.: +30 2310 424 039

ΦΑΡΜΑΚΟΕΠΑΓΡΥΠΝΗΣΗ: +30 210 2828812

Παρακαλούμε να γίνουν τα φάρμακα που ασφαλείς
και Ανασφάλεις
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες
για **ΟΛΑ** τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»

1. Waks GA and Winer EP rev, Breast Cancer Treatment; JAMA. 2019; 321: 288-200

HR+/HER2-: θετικός σε ορμονικό υποδοχέα και αρνητικός στον
υποδοχέα 2 του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα

KISQALI

Στατιστικά σημαντικό όφελος
συνολικής επιβίωσης^{2,3}

σε προ- και μετεμμηνοπαυσιακές γυναίκες
με HR+/HER2- μεταστατικό καρκίνο μαστού^{2,3}

2. Im SA et al., Overall Survival with Ribociclib plus Endocrine Therapy in Breast Cancer; *N Engl J Med*. 2019 Jun 4. doi: 10.1056/NEJMoa1903765.

3. Slamon DJ, Neven P, Chia S, et al. Overall survival results from the phase 3 MONALEESA-3 study of fulvestrant ± ribociclib in postmenopausal patients with HR+/HER2- advanced breast cancer. Presented at: European Society for Medical Oncology Congress; September 27-October 1, 2019; Barcelona, Spain; LBA7_PR; *Annals of Oncology*, Volume 30, Supplement 5, October 2019

**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΕΡΙΦΕΡΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Διοργάνωση:

Ελληνική Εταιρεία Ερεύνης του Καρκίνου

Υπό την Αιγίδα:

- του Ιατρικού Συλλόγου Θεσσαλονίκης
- της Σχολής Επιστημών Υγείας - Τμήμα Ιατρικής Α.Π.Θ.
- της Ελληνικής Αντικαρκινικής Εταιρείας

Τόπος Διεξαγωγής:

Grand Hotel Palace

Χρόνος Διεξαγωγής:

30 Οκτωβρίου 2020 έως 01 Νοεμβρίου 2020

Μοναστηρίου 305, Θεσσαλονίκη, Ελλάδα, 54628

Τρόπος Διεξαγωγής:

Υβριδικός

Το Συνέδριο θα διεξαχθεί λαμβάνοντας όλα τα απαραίτητα προληπτικά μέτρα κατά της διασποράς του COVID-19.

Το όριο ατόμων για τη συμμετοχή με φυσική παρουσία είναι **30 άτομα στη συνεδριακή αίθουσα**, σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις.

Βάσει των νέων υγειονομικών πρωτοκόλλων, το Συνέδριο θα προβληθεί ταυτόχρονα και **διαδικτυακά**.
Η χρήση μάσκας προστασίας είναι υποχρεωτική για τους συμμετέχοντες εντός του ξενοδοχείου και της συνεδριακής αίθουσας.

Εγγραφή-Δικαίωμα Συμμετοχής:

► Η εγγραφή & η παρακολούθηση του Συνεδρίου είναι **ΔΩΡΕΑΝ**

► Η Γραμματεία θα λειτουργεί από τις 10:00' την 30η Οκτωβρίου 2020 για την Έναρξη Εγγραφών.

*Λόγω του ανώτατου ορίου των **30 ατόμων** θα τηρηθεί αυστηρά προτεραιότητα προσέλευσης.

Μοριοδότηση:

Ο Πανελλήνιος Ιατρικός Σύλλογος θα χορηγήσει **19 Μόρια** Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD).

Βεβαίωση Παρακολούθησης:

Η βεβαίωση παρακολούθησης του Επιστημονικού Συνεδρίου βάσει των νέων μέτρων θα αποστέλλεται ηλεκτρονικά.

Γραμματεία Διοργάνωσης - PCO

Υπ. Φ. Δραγούμη 23

T.K. 54635, Θεσσαλονίκη

Τηλ: 2310 202 212 – Κιν: 6942 504797

web: www.m-c-c.gr

e-mail: makedoni@otenet.gr / info@m-c-c.gr

M.C.C.
Macedonia
Conference
Center





IBRANCE®
palbociclib | 125 mg capsules

Η ΔΥΝΑΜΗ ΤΗΣ ΕΜΠΙΣΤΟΣΥΝΗΣ

στη θεραπευτική επιλογή ασθενών
με HR+/HER2- mBC¹

✓ Κλινική Αποτελεσματικότητα¹⁻⁴

✓ Δεδομένα Κλινικής Πρακτικής⁵⁻⁷

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

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

✓ Ένας συνιστώμενος έλεγχος παρακολούθησης*¹

✓ Μία κάψουλα, μία φορά τη μέρα¹

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

- σε συνδυασμό με αναστολέα της αρωμάτωσης
 - σε συνδυασμό με φουλβεστράντη σε γυναίκες που έχουν λάβει προηγούμενη ενδοκρινική θεραπεία
- Σε προ- ή περι-εμμηνοπαυσιακές γυναίκες η ενδοκρινική θεραπεία πρέπει να συνδυάζεται με LHRH αγωνιστή.¹

Για το πλήρες κείμενο της δοσολογίας και του τρόπου χορήγησης συμβουλευθείτε την Περιληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία.

ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

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

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

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

1. IBRANCE, Περιληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος 06/2020. 2. Ruqo H, et al. Breast Cancer Res Treat. 2019;174(3):719-729. 3. Finn RS, et al. N Engl J Med. 2016;375(20):1925-1936. 4. Cristofanilli M, et al. Lancet Oncol. 2014;17(4):425-439. 5. DeMichele A, et al. SABCs 2019. Poster P1-19-02 6. Waller J, et al. J Glob Oncol. 2019 May;5. JG01800239 7. Taylor-Stokes G, et al. Breast. 2019 Feb;43:22-7 8. Harbeck N, et al. Ann Oncol. 2016;27(6):1047-1054. 9. Ruqo HS, et al. Ann Oncol. 2018;29(4):888-894. 10. Dieras V, et al. J Natl Cancer Inst. 2019;111(4):419-430. 11. Verma S, et al. Oncologist. 2016;21:1165-1175.

Η συντετμημένη Περιληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος δημοσιεύεται σε όλη τη σελίδα του παρόντος

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

ΣΥΝΤΕΤΜΗΜΕΝΗ ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

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

IBRANCE (palbociclib) ΣΚΛΗΡΑ ΚΑΨΑΚΙΑ 75 mg, 100 mg και 125 mg

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ: Υπερευαίσθησία στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα. Χρήση σκευασμάτων που περιέχουν υπερικό/βαλοσαμόχορτο (St. John's Wort). **ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ:** Προπριεμμεμνοπασαϊκές γυναίκες. Όταν το IBRANCE χορηγείται σε προπριεμμεμνοπασαϊκές γυναίκες σε συνδυασμό με αναστολέα αρωματάσης, είναι υποχρεωτική η ωθηκτικότητα ή η καταστολή της λειτουργίας των ωθηκών με χορήγηση αγωνιστή LHRH, λόγω του μηχανισμού δράσης των αναστολέων της αρωματάσης. Ο συνδυασμός του palbociclib με τη φουλβεστράντη σε προπριεμμεμνοπασαϊκές γυναίκες έχει μελετηθεί μόνο σε συνδυασμό με ένα αγωνιστή LHRH. Κρίσιμη σπληνική νόσος. Η αποτελεσματικότητα και ασφάλεια του palbociclib δεν έχουν μελετηθεί σε ασθενείς με κρίσιμη σπληνική νόσο. **Αιματολογικές διαταραχές.** Για ασθενείς που εμφανίζουν ουδετεροπενία Βαθμού 3 ή 4 συστατικά διακοπή της δόσης, μείωση της δόσης ή καθυστέρηση στην έναρξη των κύκλων της θεραπείας. Θα πρέπει να διεξάγεται κατάλληλη παρακολούθηση (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). **Διάμεση πνευμονοπάθεια/πνευμονίτιδα.** Μπορεί να παρουσιαστεί βαριά μορφή, απειλητική για τη ζωή ή θανατηφόρα ILD ή/και πνευμονίτιδα σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με IBRANCE, όταν λαμβάνεται σε συνδυασμό με ενδοκρινική θεραπεία. Σε κλινικές δοκιμές (PALOMA-1, PALOMA-2, PALOMA-3), το 1,4% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE παρουσίασε ILD/πνευμονίτιδα οποιουδήποτε βαθμού, 0,1% παρουσίασε βαθμού 3, ενώ δεν αναφέρθηκαν περιπτώσεις βαθμού 4 ή θανατηφόρες περιπτώσεις. Επιπλέον περιπτώσεις ILD/πνευμονίτιδας έχουν παρατηρηθεί μετά την κυκλοφορία στην αγορά, με την αναφορά θανατηφόρων περιστατικών (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). Παρακολούθηστε τους ασθενείς για πνευμονικά συμπτώματα ενδεικτικά ILD/πνευμονίτιδας (π.χ. υποξεία, βήχας, δύσπνοια). Σε ασθενείς που παρουσιάζουν νέα ή επιδεινούμενα αναπνευστικά συμπτώματα και υπάρχει η υποψία ανάπτυξης ILD/πνευμονίτιδας, διακόψτε το IBRANCE αμέσως και αξιολογήστε τον ασθενή. Διακόψτε οριστικά το IBRANCE σε ασθενείς με βαριά μορφή ILD ή πνευμονίτιδα. **Λοιμώξεις.** Καθώς το IBRANCE έχει μολεκοστασταλτικές ιδιότητες, μπορεί να προδιαθέσει τους ασθενείς για λοιμώξεις. Λοιμώξεις έχουν αναφερθεί σε υψηλότερο ποσοστό σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE σε τυχοεισποιημένες κλινικές μελέτες σε σύγκριση με ασθενείς που έλαβαν θεραπεία στο αντίστοιχο σκέλος σύγκρισης. Λοιμώξεις Βαθμού 3 και Βαθμού 4 εμφανίστηκαν αντίστοιχα στο 5,6% και το 0,9% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία με το IBRANCE σε οποιονδήποτε συνδυασμό (βλ. παράγραφο «Ανεπιθύμητες Ενέργειες»). Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για σημεία και συμπτώματα λοιμώξεων και τα οποία θα πρέπει να αντιμετωπίζονται σύμφωνα με τις ιατρικές ενδείξεις. Οι γιατροί θα πρέπει να ενημερώνουν τους ασθενείς ώστε να αναφέρουν αμέσως οποιαδήποτε επιπλοκή πυρετού, **Ηπατική δυσλειτουργία.** Χορηγήστε το IBRANCE με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια ή σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία, υπό στενή παρακολούθηση για σημεία τοξικότητας. **Νεφρική δυσλειτουργία.** Χορηγήστε το IBRANCE με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια ή σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία, υπό στενή παρακολούθηση για σημεία τοξικότητας. **Ταυτόχρονη θεραπεία με αναστολείς ή επαγωγείς του CYP3A4.** Οι ισχυροί αναστολείς του CYP3A4 μπορεί να οδηγήσουν σε αυξημένη τοξικότητα. Θα πρέπει να αποφεύγεται η ταυτόχρονη χρήση ισχυρών αναστολέων του CYP3A4 κατά τη διάρκεια της θεραπείας με το palbociclib. Το ενδεχόμενο συγχρόνησης θα πρέπει να εξετάζεται μόνο μετά από προσεκτική αξιολόγηση των δυνητικών οφελών και κινδύνων. Εάν η συγχρόνηση με ισχυρό αναστολέα του CYP3A4 δεν μπορεί να αποφευχθεί, μειώστε τη δόση του IBRANCE στα 75 mg μία φορά την ημέρα. Όταν διακοπεί ο ισχυρός αναστολέας, αυξήστε τη δόση του IBRANCE (μετά από 3 - 5 ημεροπériους ζωής του αναστολέα) έως τη δόση που χρησιμοποιούσατε πριν την έναρξη του ισχυρού αναστολέα του CYP3A4. Η συγχρόνηση επαγωγών του CYP3A4 μπορεί να οδηγήσει σε μειωμένη έκθεση στο palbociclib και κατά συνέπεια σε κίνδυνο έλλειψης αποτελεσματικότητας. Συνεπώς, η ταυτόχρονη χρήση του palbociclib με ισχυρούς επαγωγείς του CYP3A4 θα πρέπει να αποφεύγεται. Δεν απαιτείται καμία προσαρμογή της δόσης για τη συγχρόνηση του palbociclib με μέτριους επαγωγείς του CYP3A4. **Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι σύντροφοί τους.** Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι άνδρες σύντροφοί τους πρέπει να χρησιμοποιούν μία μέθοδο αντισύλληψης υψηλής αποτελεσματικότητας ενώ παίρνουν το IBRANCE. **Δακτύλι.** Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν περιέχει λακτόζη. Οι ασθενείς με σπάνια κληρονομικά προβλήματα δυσανεξίας στη γαλακτόζη, έλλειψη λακτάσης Lapp ή κακή απορρόφηση γλυκόζης-γαλακτόζης δεν θα πρέπει να πάρουν αυτό το φάρμακο. **ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:** **Περίληψη του προφίλ ασφάλειας.** Το συνολικό προφίλ ασφάλειας του IBRANCE βασίζεται σε συγκεντρωτικά δεδομένα από 872 ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε συνδυασμό με ενδοκρινική θεραπεία (N = 527 σε συνδυασμό με λετροζόλη και N = 345 σε συνδυασμό με φουλβεστράντη) σε τυχοεισποιημένες κλινικές μελέτες σε HR-θετικό, HER2-αρνητικό προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού. Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥ 20%) οποιουδήποτε βαθμού που αναφέρθηκαν σε ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε τυχοεισποιημένες κλινικές μελέτες ήταν ουδετεροπενία, λοιμώξεις, λευκοπενία, κόπωση, ναυτία, στοματίτιδα, αναμία, διάρροια, αλμπεκία και θρομβοπενία. Οι πιο συχνές (≥ 2%) ανεπιθύμητες ενέργειες Βαθμού ≥ 3 του palbociclib ήταν ουδετεροπενία, λευκοπενία, λοιμώξεις, αναμία, αυξημένη ασπαστική αμινοτρανσφεράση (AST), κόπωση και αυξημένη αμινοτρανσφεράση της αλανίνης (ALT). Μειώσεις της δόσης ή τροποποίησης της δόσης λόγω οποιασδήποτε ανεπιθύμητης ενέργειας αναφέρθηκαν στο 38,4% των ασθενών που έλαβαν το IBRANCE σε τυχοεισποιημένες κλινικές μελέτες ανεξαρτήτως συνδυασμού. Οριστική διακοπή λόγω ανεπιθύμητης ενέργειας αναφέρθηκε στο 5,2% των ασθενών που έλαβαν το IBRANCE σε τυχοεισποιημένες κλινικές μελέτες ανεξαρτήτως συνδυασμού. Παρακάτω αναφέρονται οι ανεπιθύμητες ενέργειες από το συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων 3 τυχοεισποιημένων μελετών. Η διάμεση διάρκεια της θεραπείας με palbociclib στο συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων κατά την τελική ανάλυση της συνολικής επίβιωσης (OS) ήταν 14,8 μήνες. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρτίθενται ανά κατηγορία συχνότητας. Οι κατηγορίες συχνότητας ορίζονται ως ακολούθως: πολύ συχνές (≥ 1/10), συχνές (≥ 1/100 έως < 1/10), και όχι συχνές (≥ 1/1.000 έως < 1/100). **Προτιμώμενος όρος*** **Πολύ συχνές:** Λοιμώξεις¹, ουδετεροπενία², λευκοπενία³, αναμία⁴, θρομβοπενία⁵, μειωμένη όρεξη, στοματίτιδα⁶, ναυτία, διάρροια, έμετος, εξάνθημα⁷, αλμπεκία, ξηροδερμία, κόπωση, εξασθένιση, πυρετός, ALT αυξημένη, AST αυξημένη. **Συχνές:** Εμπύρετη ουδετεροπενία, δυσουσία, άραση σπληνίτιδας, δακρυρροία αυξημένη, ξηροβλαχμία, επίσπληνη, ILD/πνευμονίτιδα⁸. **ALT=** αμινοτρανσφεράση της αλανίνης, **AST=** ασπαστική αμινοτρανσφεράση, **ILD=**διάμεση πνευμονοπάθεια, **N=** αριθμός ασθενών. **N/A=**δεν εφαρμόζεται. **Ανεπιθύμητη αντίδραση** στο φάρμακο (Adverse Drug Reaction, ADR) που εντοπίζεται μετά την κυκλοφορία στην αγορά. **†** Οι προτιμώμενοι όροι (PT, Preferred Terms) αναγράφονται σύμφωνα με το MedDRA 17.1. **‡** Οι λοιμώξεις περιλαμβάνουν όλους τους PT που αποτελούν μέρος της Κατηγορίας Οργανισμού (Συστήματος) «Λοιμώξεις και παρασιτώσεις». **§** Η ουδετεροπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Ουδετεροπενία, Αριθμός ουδετεροφίλων μειωμένος. **¶** Η λευκοπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Λευκοπενία, Αριθμός λευκοκυττάρων μειωμένος. **||** Η αναμία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Αναμία, Αιμοσφαιρίνη μειωμένη, Αιματοκρίτης μειωμένος. ****** Η θρομβοπενία περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Θρομβοπενία, Αριθμός αιμοπεταλίων μειωμένος. **††** Η στοματίτιδα περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Αφθώδης στοματίτιδα, Χειλίτιδα, Γλωσσίτιδα, Γλωσσοδυνία, Εξέλκωση του στόματος, Φλεγμονή βλεννογόνου, Άλγος του στόματος, Στοματοφαρυγγική δυσφορία, Στοματοφαρυγγικό άλγος, Στοματίτιδα. **†††** Το εξάνθημα περιλαμβάνει τους ακόλουθους PT: Εξάνθημα, Κηλιδοβλατιδώδες εξάνθημα, Κνησμός εξάνθημα, Ερυθηματώδες εξάνθημα, Βλατιδώδες εξάνθημα, Δερματίτιδα, Δερματίτιδα ομοιάζουσα με ακμή, Τοξικό εξάνθημα δερμάτων. **§§** Η ILD/πνευμονίτιδα περιλαμβάνει κάθε αναφερόμενο PT που αποτελεί μέρος του Τυποποιημένου Ερωτήματος MedDRA για τη διάμεση πνευμονοπάθεια (με τη στενή έννοια). Στον παρακάτω Πίνακα αναφέρονται οι εργασιολογικές παθολογικές τιμές που παρατηρήθηκαν σε συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων 3 τυχοεισποιημένων μελετών (N = 872).

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

WBC-λευκά αιμοσφαίρια, AST-ασπαστική αμινοτρανσφεράση, ALT-αμινοτρανσφεράση της αλανίνης, N-αριθμός ασθενών, Δ/†-δεν ισχύει. Σημείωση: Τα αποτελέσματα των εργαστηριακών εξετάσεων βαθμολογούνται ανάλογα με τον βαθμό βαρύτητας της έκδοσης 4.0 των NCI CTCAE. * Λετροζόλη ή φουλβεστράντη. **Περιοχή επιλεγμένων ανεπιθύμητων ενεργειών.** Συνολικά, ουδετεροπενία οποιουδήποτε βαθμού αναφέρθηκε σε 716 (82,1%) ασθενείς που έλαβαν IBRANCE ανεξαρτήτως συνδυασμού, με ουδετεροπενία Βαθμού 3 να έχει αναφερθεί σε 500 (57,3%) ασθενείς και ουδετεροπενία Βαθμού 4 να έχει αναφερθεί σε 97 (11,1%) ασθενείς. Ο διάμεσος χρόνος μέχρι το πρώτο επεισόδιο ουδετεροπενίας οποιουδήποτε βαθμού ήταν 15 ημέρες (12-700 ημέρες) και η διάμεση διάρκεια ουδετεροπενίας Βαθμού ≥ 3 στις 3 τυχοεισποιημένες κλινικές μελέτες ήταν 7 ημέρες. Εμπύρετη ουδετεροπενία αναφέρθηκε στο 0,9% των ασθενών που έλαβαν IBRANCE σε συνδυασμό με φουλβεστράντη και στο 1,7% των ασθενών που έλαβαν palbociclib σε συνδυασμό με λετροζόλη. Εμπύρετη ουδετεροπενία αναφέρθηκε σε περίπου 2% των ασθενών που εκτέθηκαν στο IBRANCE κατά τη διάρκεια του συνολικού κλινικού προγράμματος. **Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών.** Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιπλέον η συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω: **Ελλάδα:** Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστοτόπος: <http://www.eof.gr>. **Κύπρος:** Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Φαξ: + 357 22608649, Ιστοτόπος: www.moh.gov.cy/phs. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Pfizer Europe MA EELG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Βέλγιο. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΤΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Α. Μεσογείων 243, 154 51 Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Τηλ: +30 210 6785800. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Λεωφόρος Αθαλάσσης 26, Κτήριο Στεφανί, 2^{ος} Όροφος, 2018 Λευκωσία, Κύπρος, Τηλ: +357 22 817690. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/16/1147/001-009. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 06/2020. **75 MG BT X 21 CAPS, 100 MG BT X 21 CAPS, 125 MG BT X 21 CAPS. ΛΙΑΝΙΚΗ ΚΑΙ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΤΙΜΗ - ΕΛΛΑΔΑ:** Α.Τ.: 3.251,06 €, Ν.Τ.: 2.696,93 €. **ΛΙΑΝΙΚΗ ΚΑΙ ΚΥΠΡΟΣ:** Α.Τ.: 3235,17 €. **ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:** Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής. **ΓΙΑ ΠΛΗΡΕΙΣ ΣΥΝΤΑΓΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΑΡΑΚΑΛΕΙΤΕ ΝΑ ΑΠΕΥΘΥΝΘΕΙΤΕ ΣΤΟΝ ΤΟΠΙΚΟ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟ.**

**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΟΣΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΟΜΙΛΗΤΕΣ

ΑΝΔΡΕΑΔΗΣ ΧΑΡΑΛΑΜΠΟΣ

Παθολόγος-Ογκολόγος, Διευθυντής
Γ' Τμήματος Κλινικής Ογκολογίας,
Α.Ν.Θ. "ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΒΕΡΓΙΝΗΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ

Ερευνητής Γ', Ίδρυμα
Ιατροβιολογικών Ερευνών, Ακαδημία
Αθηνών

ΒΙΖΙΡΙΑΝΑΚΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ

Αναπληρωτής Καθηγητής
Μοριακής Φαρμακολογίας &
Φαρμακογονιδιωματικής, Α.Π.Θ.

ΓΑΡΓΑΛΙΩΝΗΣ ΑΝΤΩΝΙΟΣ

Ιατρός Βιοπαθολόγος - Ε.ΔΙ.Π.,
Ιατρική Σχολή, Εθνικό και
Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο
Αθηνών

ΓΕΩΡΓΟΥΛΙΑΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ

Ομότιμος Καθηγητής Παθολογίας-
Ογκολογίας Παν/μίου Κρήτης

ΓΙΑΝΝΟΥΚΑΚΟΣ ΔΡΑΚΟΥΛΗΣ

Διευθυντής Ερευνών, Εργαστήριο
Μοριακής Διαγνωστικής, ΕΚΕΦΕ
"Δημόκριτος"

ΓΚΑΓΚΟΣ ΣΑΡΑΝΤΗΣ

Κλινικός Κυτταρογενετιστής
Διπλωματούχος: American
Board of Medical Genetics/1996
European Board of Medical
Genetics/2016 Ερευνητής Β'
Ίδρυμα Ιατροβιολογικών Ερευνών
Ακαδημίας Αθηνών (Ι.Ι.Β.Ε.Α.Α.)
Εργαστήριο Γενετικής

ΓΚΟΥΡΑ ΣΤΕΦΑΝΙΑ

Ειδικευόμενη Ογκολογίας,
Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

ΔΗΜΑΣΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ

Χειρουργός Ουρολόγος,
τ. Διευθυντής Ουρολογικού
Ογκολογικού Τμήματος, Α.Ν.Θ.
"ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΔΗΜΗΤΡΑΚΟΠΟΥΛΟΣ ΦΩΤΕΙΝΟΣ-ΙΩΑΝΝΗΣ

MD, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος,
Επιστημονικός Συνεργάτης,
Ογκολογικό Τμήμα, Παθολογική
Κλινική, Πανεπιστημιακό
Νοσοκομείο Πατρών & Εργαστήριο
Κλινικής και Μοριακής
Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής,
Πανεπιστήμιο Πατρών

ΔΗΜΗΤΡΙΑΔΗΣ Γ. ΙΩΑΝΝΗΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Medical
Advisor Oncology, MSD

ΔΙΑΜΑΝΤΟΠΟΥΛΟΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής
Α', Β' Παθολογική Ογκολογική
Κλινική, Α.Ν.Θ. "ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΕΜΜΑΝΟΥΗΛΙΔΗΣ ΧΡΗΣΤΟΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος, Ιατρικό
Διαβαλκανικό Κέντρο Θεσσαλονίκης

ΘΑΝΟΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ

Ερευνητής-Ακαδημαϊκός, Πρόεδρος
Επιστημονικού Συμβουλίου
Ιδρύματος Ιατροβιολογικών Ερευνών
Ακαδημίας Αθηνών

ΚΑΛΦΑΚΑΚΟΥ ΔΕΣΠΟΙΝΑ

Υποψήφια Διδάκτωρ
Βιοπληροφορικής, Εργαστήριο
Μοριακής Διαγνωστικής, ΕΚΕΦΕ
"Δημόκριτος"

ΚΑΜΠΛΕΤΣΑΣ ΕΛΕΥΘΕΡΙΟΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος,
Επιμελητής Α', Ογκολογική Κλινική,
Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

ΚΑΡΑΔΗΜΟΥ ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ

MD, PhD, Medical Lead Oncology,
Astra Zeneca

ΚΑΡΑΜΗΤΡΟΥΣΗΣ ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ

MD, MSc, BSc, PhD(c), Παθολόγος
Ογκολόγος, Πανεπιστημιακή
Ογκολογική Κλινική,
Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης

ΚΑΡΑΝΙΚΙΩΤΗΣ ΧΑΡΙΣΙΟΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής
Ογκολογικής Κλινικής, 424 Γ.Σ.Ν.Ε.

ΚΑΣΑΡΑΚΗΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος, Διευθυντής
Β' Χημειοθεραπευτικό Ογκολογικό
Τμήμα, Α.Ν.Θ. "ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΚΑΤΣΙΛΑ ΘΕΟΔΩΡΑ

Ερευνήτρια Γ', Ινστιτούτο Χημικής
Βιολογίας, Εθνικό Ίδρυμα Ερευνών

ΚΑΤΩΔΡΥΤΟΥ ΕΙΡΗΝΗ

Αιματολόγος, Διευθύντρια Ε.Σ.Υ.
Αιματολογικής Κλινικής,
Α.Ν.Θ. "ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΚΕΣΙΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ

Παθολόγος - Ογκολόγος, Κλινική
"ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ", Θεσσαλονίκη

ΚΙΖΙΡΙΔΟΥ ΑΝΑΣΤΑΣΙΑ

Συντονίστρια Διευθύντρια, Τμήμα
Παθολογικής Ανατομικής, Α.Ν.Θ.
"ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΕΡΙΦΕΡΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

ΚΛΙΝΑΚΗΣ ΑΠΟΣΤΟΛΟΣ

PhD, Ερευντής Α', Ίδρυμα
Ιατροβιολογικών της Ακαδημίας
Αθηνών

ΚΟΛΟΒΟΣ ΠΕΤΡΟΣ

Επίκουρος Καθηγητής, Τμήμα
Μοριακής Βιολογίας και Γενετικής,
Δ.Π.Θ., Αλεξανδρούπολη

ΚΟΝΤΟΓΙΑΝΝΗΣ Λ. ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ

Αναπληρωτής Καθηγητής, Τμήμα
Βιολογίας, Α.Π.Θ.

ΚΟΡΑΝΤΖΗΣ ΙΠΠΟΚΡΑΤΗΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Κλινική
"ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ", Θεσσαλονίκη

ΚΟΣΜΙΔΗΣ ΕΥΣΤΡΑΤΙΟΣ

Επίκουρος Καθηγητής Φυσιολογίας,
Τμήμα Ιατρικής Α.Π.Θ.

ΚΟΤΤΟΡΟΥ ΑΝΑΣΤΑΣΙΑ

BSc, MSc, PhD, Μεταδιδακτορική
Ερευνήτρια, Εργαστήριο Κλινικής
και Μοριακής Ογκολογίας, Τμήμα
Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Πατρών

ΚΟΥΛΟΥΡΗΣ ΣΩΚΡΑΤΗΣ

Medical Value Chief Officer, Roche

ΚΟΥΡΝΙΑ ΖΩΗ

Ερευνήτρια Β', Ίδρυμα
Ιατροβιολογικών Ερευνών, Ακαδημία
Αθηνών

ΚΩΝΣΤΑΝΤΟΠΟΥΛΟΥ ΕΙΡΗΝΗ

PhD, ErCLG, Κλινική Εργαστηριακή
Γενετίστρια - Κύρια Ερευνήτρια,
Εργαστήριο Μοριακής Διαγνωστικής,
ΕΚΕΦΕ "Δημόκριτος"

ΛΑΛΛΑ ΕΥΘΑΛΙΑ

Παθολόγος-Ογκολόγος, Α.Ν.Θ.
"ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΛΕΒΒΑ ΣΟΦΙΑ

MD, MSc, PhD, Παθολόγος-
Ογκολόγος, Βιοκλινική, Θεσσαλονίκη

ΛΙΑΝΙΔΟΥ ΕΥΗ

Καθηγήτρια Αναλυτικής Χημείας
- Κλινικής Χημείας, Τμήμα
Χημείας, Εθνικό και Καποδιστριακό
Πανεπιστήμιο Αθηνών

ΛΙΟΝΤΟΣ ΜΙΧΑΗΛ

Παθολόγος-Ογκολόγος, Επικουρικός
Ιατρός, Ογκολογική Μονάδα
Θεραπευτικής Κλινικής, Νοσοκομείο
Αλεξάνδρα

ΜΑΚΡΥΘΑΝΑΣΗΣ ΠΕΡΙΚΛΗΣ

MD, PhD, Ερευντής Β', Ίδρυμα
Ιατροβιολογικών Ερευνών
Ακαδημίας Αθηνών

ΜΑΟΥΡΙ ΔΑΥΙΔ

Επίκουρος Καθηγητής Ογκολογίας
Πανεπιστημίου Ιωαννίνων

ΜΑΡΚΑΛΑ ΔΗΜΗΤΡΑ

Αιματολόγος, Συντονίστρια
Διευθύντρια, Αιματολογικό
Εργαστήριο, Α.Ν.Θ. "ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΜΑΡΚΟΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ

Παθολόγος-Ογκολόγος, Ιατρικός
Σύμβουλος Bayer

ΜΕΣΣΑΡΙΤΑΚΗΣ ΙΠΠΟΚΡΑΤΗΣ

Μεταδιδακτορικός Ερευντής,
Εργαστήριο Μεταφραστικής
Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή
Πανεπιστημίου Κρήτης

ΜΙΧΑΗΛΙΔΗ ΧΡΙΣΤΙΝΑ

MSc, PhD, Senior Medical Advisor
Oncology / Greece, Cyprus, Malta,
Pfizer Hellas

ΜΙΧΑΗΛΙΔΟΥ ΚΛΕΙΤΑ

MSc, PhD, Μεταδιδακτορική
Ερευνήτρια, Εργαστήριο
Μεταφραστικής Ογκολογίας, Τμήμα
Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Κρήτης

ΜΟΣΙΑΛΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ

Καθηγητής, Τμήμα Βιολογίας Α.Π.Θ.

ΜΠΑΛΓΚΟΥΡΑΝΙΔΟΥ ΙΩΑΝΝΑ

Μεταδιδακτορική Ερευνήτρια,
Βιολόγος PhD, Ογκολογική Κλινική,
Π.Γ.Ν.Ε

ΜΠΑΡΜΠΕΤΑΚΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ

MD, PhD, Post-Doc Dipl, Fellow of
the European Board of Thoracic
Surgery, Χειρουργός Θώρακος,
Διευθυντής Θωρακοχειρουργικής
Κλινικής, Α.Ν.Θ. "ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΜΠΟΥΚΟΒΙΝΑΣ ΙΩΑΝΝΗΣ

MD, PhD, PharmaD, Παθολόγος
- Ογκολόγος, Επιστημονικός
Υπεύθυνος Ογκολογικής Μονάδος
Βιοκλινική Θεσσαλονίκης,
Πρόεδρος της Εταιρείας Ογκολόγων
Παθολόγων Ελλάδας

ΜΠΟΥΤΗΣ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ

Παθολόγος Ογκολόγος, Α.Ν.Θ.
"ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΜΠΟΥΤΗΣ ΛΑΖΑΡΟΣ

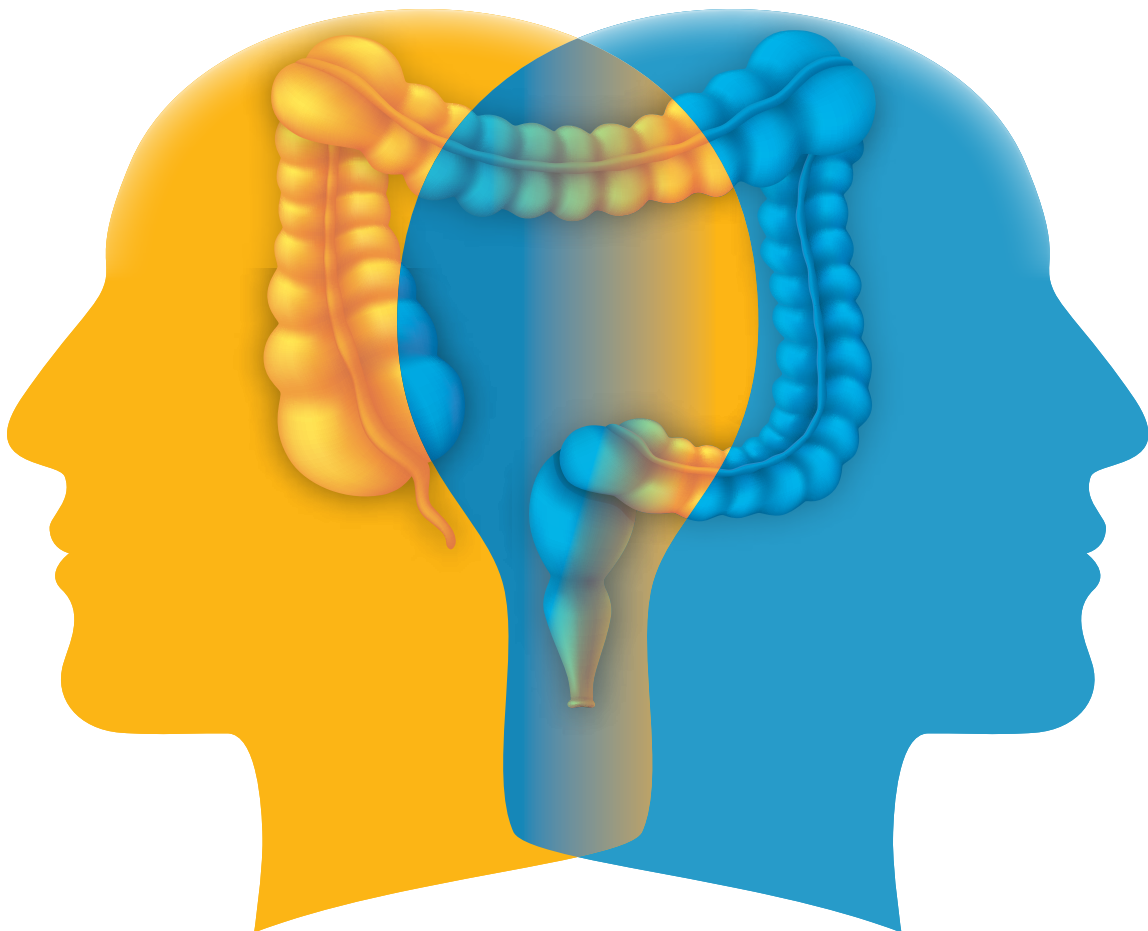
Παθολόγος Ογκολόγος, Ομότιμος
Καθηγητής Ιατρικής Σχολής Α.Π.Θ.

ΝΑΣΤΟΥΛΗΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ

Interim Scientific Advisor GU/
Melanoma

ΝΤΕΛΛΑΣ ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ

Ειδικεύμενος Ιατρός, Ογκολογική
Κλινική, Πανεπιστημιακό Γενικό
Νοσοκομείο Ιωαννίνων



SAGR.AFL.18.03.0127

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την ΠΧΠ
που διατίθεται στην ιστοσελίδα του EMA: www.ema.europa.eu

SANOFI GENZYME 

Sanofi-aventis A.E.B.E. Λεωφ. Συγγρού 348, Κτίριο Α', 176 74 Καλλιθέα
Τηλ.: 210 90 01 600, Fax: 210 92 49 088 www.sanofi.gr

 **ZALTRAP[®]**
aflibercept

**30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020**

3⁰

**ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΕΡΙΦΕΡΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ**
Grand Hotel Palace

ΝΤΟΥΜΑΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ

PhD, FEBU, Συντονιστής Διευθυντής
Ουρολογικής Κλινικής
Γ.Ν.Α. "Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ"

ΞΑΝΘΑΚΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ

Παθολόγος-Ογκολόγος,
Θεσσαλονίκη

ΞΕΝΙΔΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ

Επίκουρος Καθηγητής Κλινικής
Ογκολογίας, Δημοκρίτειο
Πανεπιστήμιο Θράκης

ΠΑΠΑΔΑΚΗ ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ

Ειδικευόμενη, Ογκολογική Κλινική,
Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

ΠΑΠΑΔΟΔΗΜΑ ΟΛΓΑ

Ειδική Λειτουργική Επιστήμονας Β',
Ινστιτούτο Χημικής Βιολογίας, Εθνικό
Ίδρυμα Ερευνών

ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΥ ΛΕΥΚΟΘΕΑ

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια,
Εργαστήριο Φαρμακολογίας, Τμήμα
Φαρμακευτικής, Α.Π.Θ.

ΠΑΠΑΖΗΣΗΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ

Παθολόγος-Ογκολόγος, Διευθυντής
Ογκολογικού Τμήματος,
"Euromedica" Γενική Κλινική
Θεσσαλονίκη

ΠΙΝΤΖΑΣ ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΣ

Διευθυντής Ερευνών, Ινστιτούτο
Χημικής Βιολογίας, Εθνικό Ίδρυμα
Ερευνών

ΠΟΥΤΑΧΙΔΗΣ ΘΕΟΦΙΛΟΣ

Επίκουρος Καθηγητής, Εργαστήριο
Παθολογικής Ανατομικής,
Κτηνιατρική Σχολή, Α.Π.Θ.

ΡΑΛΛΗΣ ΓΡΗΓΟΡΙΟΣ

Παθολόγος-Ογκολόγος, Επιμελητής
Α', Β' Χημειοθεραπευτικό
Ογκολογικό Τμήμα, Α.Ν.Θ.
"ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΡΟΥΣΣΙΔΗΣ ΑΝΔΡΕΑΣ

Therapeutic Area Head Oncology /
Hematology, Amgen

ΣΑΡΙΔΑΚΗ-ΖΩΡΑ ZENIA

MD, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος,
Επιστημονικός Υπεύθυνος
Ογκολογικού Τμήματος "Ασκληπιός",
Ηράκλειο Κρήτης

**ΣΙΒΟΛΑΠΕΝΚΟ Β.
ΓΡΗΓΟΡΗΣ**

Αν. Καθηγητής, Δ/ντης Εργαστηρίου
Φαρμακοκινητικής, Τμήμα
Φαρμακευτικής, Πανεπιστήμιο
Πατρών

ΣΙΡΙΝΙΑΝ ΧΑΡΟΥΛΑ

PhD, Επιστημονικός Συνεργάτης,
Εργαστήριο Κλινικής και Μοριακής
Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής,
Πανεπιστήμιο Πατρών

ΣΚΟΡΙΛΑΣ ΑΝΔΡΕΑΣ

Καθηγητής Κλινικής Βιοχημείας,
Διευθυντής Τομέα Βιοχημείας και
Μοριακής Βιολογίας, Διευθυντής
του Δ.Π.Μ.Σ "Κλινική Βιοχημεία
– Μοριακή Διαγνωστική" Τμήμα
Βιολογίας, Εθνικό και Καποδιστριακό
Πανεπιστήμιο Αθηνών

ΣΤΑΘΕΛΟΥ ΛΕΥΚΟΘΕΑ

MD, MSc Pulmonologist, Medical
Franchise Head Solid Tumors,
Novartis Hellas

ΤΖΙΡΑΚΗ ANNA

Medical Lead Oncology Sanofi
Genzyme Greece & Cyprus

ΤΟΥΠΛΙΚΙΩΤΗ ΠΑΝΑΓΙΩΤΑ

Βιολόγος, MSc, PhD,
Α.Ν.Θ. "ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ"

ΤΟΥΡΟΥΤΟΓΛΟΥ ΝΙΚΟΛΑΟΣ

MD, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος,
Ιατρικό Διαβαλκανικό Κέντρο
Θεσσαλονίκη, Health Care Partners,
Nevada, USA

ΤΣΙΦΤΣΟΓΛΟΥ ΑΣΤΕΡΙΟΣ

Ομότιμος Καθηγητής, Τμήμα
Φαρμακευτικής Α.Π.Θ.

ΤΣΟΥΜΑΚΙΔΟΥ ΜΑΡΙΑ

Πνευμονολόγος, Ερευνήτρια Β',
ΕΚΕΒΕ "Αλέξανδρος Φλέμινγκ"

ΦΙΛΟΠΟΥΛΟΣ ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ

Πρόεδρος της Ελληνικής
Αντικαρκινικής Εταιρείας

ΦΟΥΝΤΖΗΛΑΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ

Ομότιμος Καθηγητής Α.Π.Θ.

ΦΡΑΓΚΟΥΛΗΣ ΧΑΡΑΛΑΜΠΟΣ

MD, MSc, Ουρολόγος, Ουρολογική
Κλινική, Γ.Ν.Α. "Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ"

ΦΩΣΤΗΡΑ ΦΛΩΡΕΝΤΙΑ

Κλινική Εργαστηριακή Γενετιστριά,
Εργαστήριο Μοριακής Διαγνωστικής,
ΕΚΕΦΕ "Δημόκριτος"

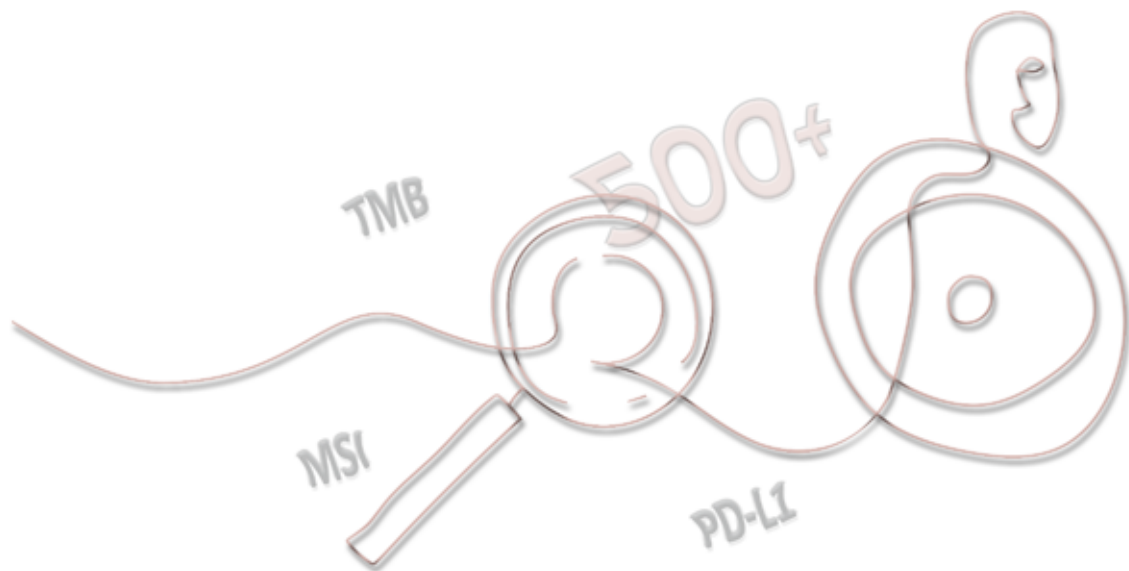
**ΧΑΤΖΗΔΗΜΗΤΡΙΟΥ
ΑΝΑΣΤΑΣΙΑ**

Βιολόγος, Κύρια Ερευνήτρια,
Ινστιτούτο Εφαρμοσμένων
Βιοεπιστημών, Εθνικό Κέντρο
Έρευνας και Τεχνολογικής
Ανάπτυξης, Θέρμη Θεσσαλονίκης



PrIME Test

Η ανάλυση **PrIME** αποτελείται από μια ομάδα **500+** γονιδίων και των βιοδεικτών ανοσοθεραπείας **MSI**, **TMB** και **PD-L1**. Είναι ένα από τα πιο λεπτομερή, ευαίσθητα και ακριβή τεστ για την εικόνα της βιολογίας του όγκου, επιτρέποντας στους γιατρούς να σχεδιάσουν ένα αποτελεσματικό εξατομικευμένο πλάνο θεραπείας για τον ασθενή, συμπεριλαμβανομένων των ανοσοθεραπειών.



- Επιθετικοί όγκοι χωρίς τυπική θεραπεία (πχ καρκίνος παγκρέατος)
- Όταν το πρώτο πλάνο θεραπείας έχει ολοκληρωθεί αλλά πρέπει να ληφθούν υπόψη περισσότερες επιλογές θεραπείας.
- Σπάνιοι όγκοι
- Όγκοι αγνώστου πρωτοπαθούς.
- Όγκοι χωρίς θεραπεία με βάση κάποιον καθιερωμένο χρυσό κανόνα.
- Όγκοι με διάφορες διαθέσιμες επιλογές θεραπείας όπου ο γιατρός πρέπει να αποφασίσει ποια θα είναι η πιο αποτελεσματική σε έναν συγκεκριμένο ασθενή (όπως ο καρκίνος του πνεύμονα).
- Για μια σαφή ένδειξη της ανοσοαπόκρισης του ασθενούς ώστε να μάθει ο ιατρός εάν ένα πλάνο ανοσοθεραπείας θα ήταν κατάλληλο ή / και προκειμένου να δημιουργηθεί το πιο αποτελεσματικό πλάνο ανοσοθεραπείας.



Genekor
Committed to Biotechnological Innovation

W: www.genekor.com

E: info@genekor.com

T: 210 6032138

F: 210 6032148

30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020

3⁰

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΟΣΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ
Grand Hotel Palace

ΧΟΡΗΓΟΙ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ

Η Οργανωτική Επιτροπή

Ευχαριστεί

τις παρακάτω Εταιρείες, για τη συμμετοχή και την ενίσχυση τους
στην πραγματοποίηση της Εκδήλωσης



Bristol Myers Squibb™



NOVARTIS



AMGEN®
Oncology

Pfizer Oncology

SANOFI GENZYME



AstraZeneca



MSD

INVENTING FOR LIFE



Pierre Fabre
FARMAKA S.A.

SANDOZ A Novartis
Division



Genekor

Committed to Biotechnological Innovation

Η ΠΡΩΤΗ ΚΑΙ ΜΟΝΗ ΕΓΚΕΚΡΙΜΕΝΗ



ΑΝΟΣΟΘΕΡΑΠΕΙΑ ΓΙΑ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΜΕ ΤΟΠΙΚΑ ΠΡΟΧΩΡΗΜΕΝΟ, ΑΝΕΓΧΕΙΡΗΤΟ ΜΜΚΠ¹



ΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΣΕ ΤΗ ΔΥΝΑΜΗ ΤΟΥ ΑΝΟΣΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ²
ΣΤΟΧΕΥΣΕ ΣΤΗΝ **ΕΠΙΒΙΩΣΗ**

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΕΣ

1. IMFINZI (durvalumab) [Παράρτημα Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 2010]. 2. Stewart H, Murray M, Hammond SA, et al. Identification and characterization of MEDI4736, an antagonistic anti-PD-L1 monoclonal antibody. *Cancer Immunol Res*. 2015;3(9):1052-1062.

ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το IMFINZI ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία του τοπικά προχωρημένου, ανεγχείρητου μη μικροκυτταρικού καρκίνου του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) σε ενήλικες, των οποίων οι όγκοι εκφράζουν PD-L1 σε $\geq 1\%$ των καρκινικών κυττάρων και των οποίων η νόσος δεν εξελίχθηκε μετά από χημειο-ακτινοθεραπεία με βάση την πλατίνα.

30 Οκτωβρίου έως
1 Νοεμβρίου 2020

3⁰

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ
ΣΥΜΠΕΡΗΛΕΙΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΕΡΕΥΝΑΣ ΤΟΥ ΚΑΡΚΙΝΟΥ
Grand Hotel Palace

Πρόγραμμα Δορυφορικών Διαλέξεων

Παρασκευή 30 Οκτωβρίου 2020

11:00' - 12:15'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΗΝ
ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ (Α)

Προεδρείο: **Δημάσης Ν., Διαμαντόπουλος Ν.**

Θέμα: Αναπτύσσοντας καινοτόμες θεραπείες για σοβαρές ασθένειες

Ομιλητής: **Ρουσσίδης Α.**

Θέμα: Η ανανεωμένη στρατηγική της Sanofi Genzyme για την ογκολογία

Ομιλητής: **Τζιράκη Α.**

Θέμα: Innovative approaches for personalized medicine in cancer

Ομιλητής: **Δημητριάδης Ι.**



Σάββατο 31 Οκτωβρίου 2020

16:00' - 17:00'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΗΝ
ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ (Β)

Προεδρείο: **Λάλλα Ε., Ξανθάκης Ι., Λέββα Σ.**

Θέμα: Pfizer Oncology Pipeline Update

Ομιλητής: **Μιχαηλίδη Χ.**

Θέμα: Σχεδιάζοντας καινοτόμες θεραπείες στον καρκίνο. Το ερευνητικό πρόγραμμα της εταιρείας AstraZeneca

Ομιλητής: **Καραδήμου Α.**

Θέμα: Unravelling therapeutic options for solid tumors

Ομιλητής: **Σταθέλου Λ.**



Κυριακή 01 Νοεμβρίου 2020

12:30' - 13:30'

ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΓΙΑ ΤΟΝ ΚΑΡΚΙΝΟ ΑΠΟ ΤΗΝ
ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ (Γ)

Προεδρείο: **Κασαράκης Δ., Ράλλης Γ., Κοραντζής Ι.**

Θέμα: Commitment in science. Confidence to improve patient care

Ομιλητής: **Κουλούρης Σ.**

Θέμα: Bayer: Καινοτομία στην Ογκολογία

Ομιλητής: **Μάρκος Β.**

Θέμα: What the future holds in Immunooncology: the BMS perspective

Ομιλητής: **Ναστούλης Γ.**





PRIX GALIEN GREECE
Αθήνα 2019

ΚΑΛΥΤΕΡΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ
ΤΗΣ ΠΕΝΤΑΕΤΙΑΣ (2013-2017)
www.prixgalien.gr



TAGRISSO (osimertinib)

Ονομασία του φαρμακευτικού προϊόντος:

TAGRISSO 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

TAGRISSO 80 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση:

TAGRISSO 40 mg Δισκία. Κάθε δισκίο περιέχει 40 mg οσιμερτινίνης (ως μεσουλικής).

TAGRISSO 80 mg Δισκία. Κάθε δισκίο περιέχει 80 mg οσιμερτινίνης (ως μεσουλικής).

Για περισσότερες συνταγογραφικές πληροφορίες απευθυνθείτε στην εταιρεία AstraZeneca A.E.

▼ 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 στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Μεσαγγίων 284 GR-15562 Χαλαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 2132040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

AstraZeneca

Θεοτοκοπούλου 4 & Αστροναυτών, 151 25 Μαρούσι, Αθήνα
Τηλ.: 210 6871500, Fax: 210 6859195
Τηλ. παραγγελιών: 216 2000000, Fax: 210 5596973
www.astrazeneca.gr



TAGRISSO®
▼ osimertinib

KEYTRUDA®

(pembrolizumab) 100mg for Infusion

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

Για τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την Πύλη Πελάτη Χαρακτηριστικών του προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία.



MSD

Αθήνα: Αγ. Δημητρίου 63, 174 56 Αλίμος, Τηλ.: 210 98 97 300, www.msd.gr

MSD Oncology

OPDIVO
(nivolumab)



YERVOY
(ipilimumab)



Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος που διατίθεται από τον κάτοχο άδειας κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως

 **Bristol Myers Squibb**

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

Βοηθήστε να γίνει το φάρμακο πιο ασφαλή και
Ασφάριστε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»