

**ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ
ΔΙΗΜΕΡΟ**
Κεντρικής
Ελλάδας

**1^η Νοσηλευτική Αιματολογική Ημερίδα
Κεντρικής Ελλάδας**

Υπό την αιγίδα

Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Θεσσαλίας

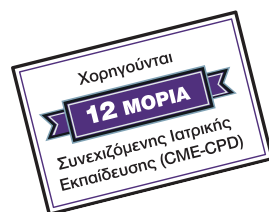
Τμήμα Νοσηλευτικής Ε.Κ.Π.Α.

Τ.Ε.Ι. Νοσηλευτικής Λάρισας

13-14
ΦΕΒΡΟΥΑΡΙΟΥ
2 0 1 5
LARISSA IMPERIAL
Λ ά ρ ι σ α

Η Εγγραφή είναι ΔΩΡΕΑΝ

Αναδυόμενες Θεραπευτικές Επιλογές στην ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΑ



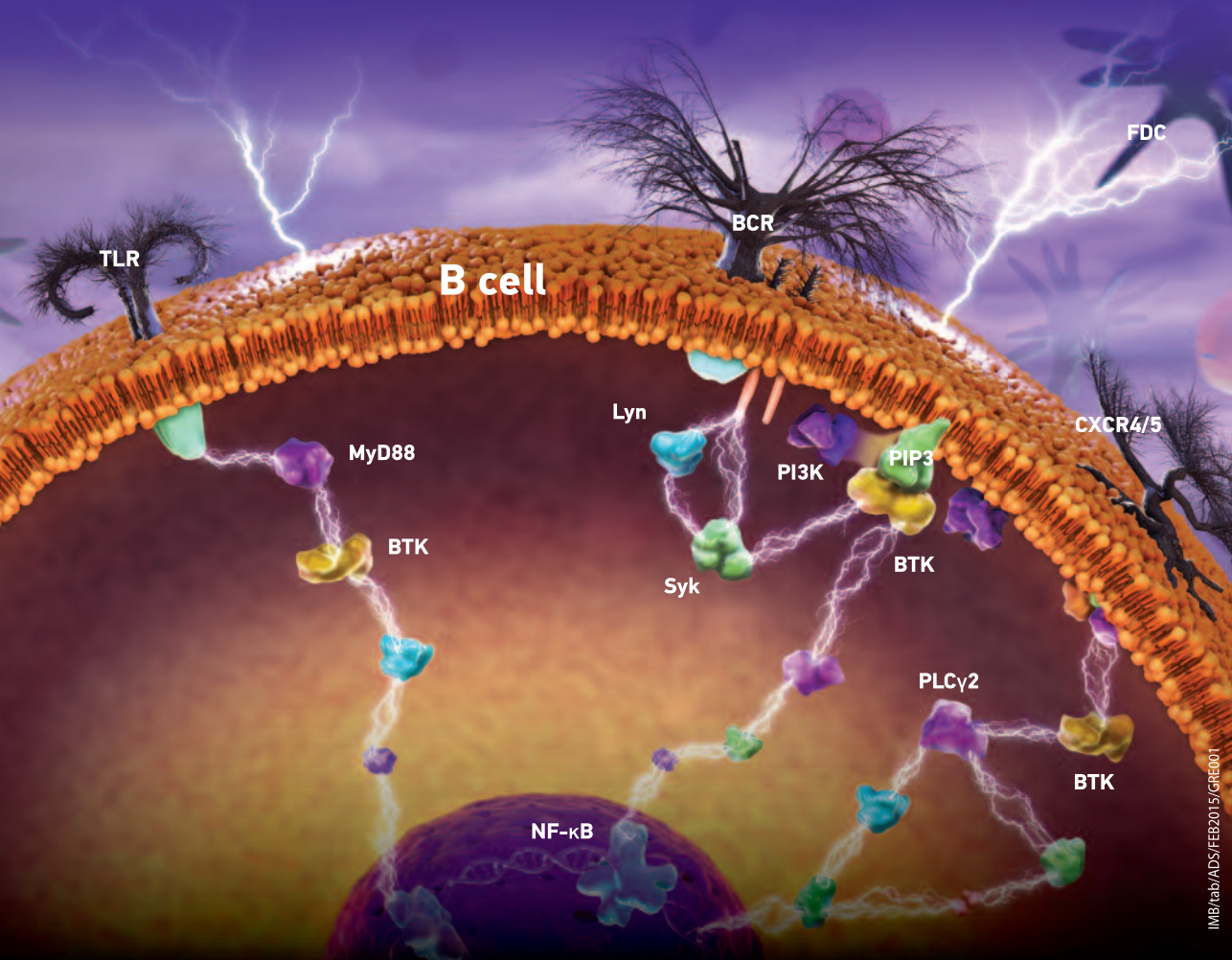
ΔΙΟΡΓΑΝΩΣΗ:

ΑΡΧΕΓΟΝΟ ΚΥΤΤΑΡΟ ΑΙΜΑΤΟΣ σε συνεργασία με:

- Αιματολογική Κλινική Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου Λάρισας, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Θεσσαλίας
- Αιματολογικό Τμήμα Γενικού Νοσοκομείου Μεσσηνίας
- Τ.Ε.Ι. Νοσηλευτικής Λάρισας

Τεληικό Πρόγραμμα

imbruvica®
(ibrutinib) capsules



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

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.

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

pharmacyclics®

Janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF **Johnson & Johnson**

XAGRID[®]

υδροχλωρική αναγρελίδη

 **GENESIS**
pharma

 **Shire**

Για περαιτέρω πληροφορίες απευθυνθείτε στη Γένεσις Φάρμα Α.Ε.
Γένεσις Φάρμα Α.Ε.: Λ. Κηφισίας 274, 152 32 Χαλάνδρι, Αθήνα
Τηλ. 210 8771500, Fax: 210 6891918

XAG/AMA KTX 11-2014

Αγαπητοί Φίλοι και Συνάδελφοι,

Είναι χαρά μας να σας καλέσουμε στο **2^ο Συνέδριο** με θέμα τις **«Αναδυόμενες Θεραπευτικές Επιλογές στην Αιματολογία»**.

Με γνώμονα τη διαρκή επιμόρφωση σε μια ειδικότητα που διαρκώς μας εκπλήσσει ευχάριστα με νέα δεδομένα, έχουμε προσπαθήσει να «στήσουμε» ένα πολυ-θεματικό πρόγραμμα που αφορά κυρίως τις αλλαγές στην κλινική πρακτική που φέρνουν οι νέες γνώσεις. Στο πνεύμα αυτό, η ημερίδα μας θα έχει για πρώτη φορά μία «Post ASH» συνεδρία που έχει σκοπό να παρουσιάσει τα πλέον ενδιαφέροντα θέματα που ανακοινώθηκαν στο πρόσφατο συνέδριο της ASH.

Απευθυνόμαστε σε όλους τους συναδέλφους στην Ελλάδα και σας καλούμε να μας τιμήσετε με την παρουσία σας. Εμείς θα φροντίσουμε για τα υπόλοιπα.

Φιλικά
Και εκ μέρους όλου του προσωπικού
της Αιματολογικής Κλινικής

Γ. Βασιλόπουλος

*Αναπληρωτής Καθηγητής
Δ/ντής Αιμ/κής Κλινικής
ΠΓΝΑ*



Τεληικό Πρόγραμμα

ΕΠΙΤΡΟΠΕΣ

Οργανωτική και Επιστημονική Επιτροπή

Ι. Αδαμόπουλος

Γ. Βασιλόπουλος

Ν. Γιαννακούλας

Κ. Ζηροπούλου

Α. Μαλίτα

Μ. Μακρίδου

Ε. Μπουρονίκου

Μ. Παλασοπούλου

Δ. Παπαγεωργίου

Χ. Παπανδρέου

Σ. Τσιγάρα

Νοσηλευτική Ημερίδα Αιματολογίας Κεντρικής Ελλάδας

08:30 - 09:00 Εγγραφές - Χαιρετισμοί

09:00 - 09:30 Διάλεξη

• **Ποιότητα ζωής ασθενών στο νοσοκομείο**

Προεδρείο: **Ε. Κυρίτσου**

Ομιλήτρια: **Ι. Τσάτσου**

09:30 - 10:00 Διάλεξη

• **Διαχείριση επειγόντων περιστατικών και τοξικότητας από την ακτινοθεραπεία στους αιματολογικούς ασθενείς**

Προεδρείο: **Β. Κουρκούνη**

Ομιλήτρια: **Μ. Καλογερίδη**

10:00 - 10:30 Διάλεξη

• **Ογκολογικοί νοσηλευτές αιματολογίας. Μια αναδυόμενη εξειδίκευση**

Προεδρείο: **Μ. Μαλλιάρου**

Ομιλητής: **Κ. Κοντογιάννης**

10:30 - 11:00 *Διάλειμμα - Καφές*

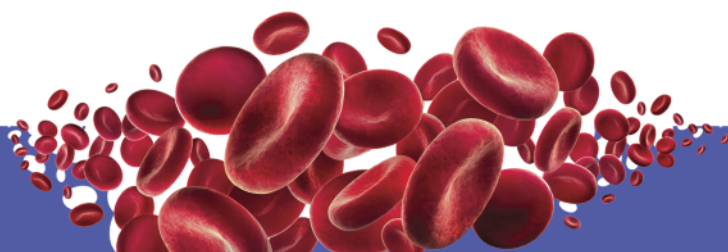
11:00 - 14:30 Κλινικό Φροντιστήριο. Στοχεύουσες Θεραπείες

• **Εισαγωγικά στοιχεία στις στοχεύουσες θεραπείες**

Ομιλήτρια: **Θ. Παπά**

• **Η Μοριακή βιολογία του καρκίνου**

Ομιλητής: **Δ. Παπαγεωργίου**



- **Κύριοι στόχοι θεραπείας του καρκίνου**

Ομιλήτρια: Α. Παπαδούρη

- **Ζητήματα νοσηλευτικού ενδιαφέροντος για ασθενείς που λαμβάνουν στοχευμένες θεραπείες**

Ομιλήτρια: Μ. Κυράνου

- **Προκλήσεις κατά την παροχή υποστηρικτικής φροντίδας στους ασθενείς που λαμβάνουν στοχευμένες θεραπείες και στους φροντιστές τους**

Ομιλήτρια: Γ. Τσιώμου

14:30 - 15:30

Ελαφρύ γεύμα

15:30 - 17:30

Δορυφορικές Διαλέξεις

Προεδρείο: Γ. Βασιλόπουλος

- **Προφύλαξη της εμπύρετης ουδετεροπενίας: Σύγχρονη θεραπευτική ανασκόπηση**

Ομιλητής: Μ. Παπαϊωάννου

- **Αλλάζοντας το πρότυπο θεραπείας στο ΠΜ**

Ομιλητής: Ν. Γιαννακούλας

- **ΟΜΛ στην 3^η Ηλικία**

Ομιλήτρια: Ε. Μπουρονίκου

- **Τα μονοκλωνικά αντισώματα στη θεραπεία της CLL**

Ομιλητής: Ι. Κοτσιανίδης

17:30 - 17:45

Διάλειμμα - Καφές

17:45 - 20:00

Μυελοϋπερπλαστικά Νεοπλάσματα

Προεδρείο: Ε. Μπριασούλης

- **Οι JAK1/2 αναστολείς στη MF**

Ομιλητής: Γ. Παπαϊωάννου

**Τεληικό
Πρόγραμμα**

- **Οι εξελίξεις στον τομέα της φαρμακευτικής αντιμετώπισης της ΧΜΑ:
Η οπτική των οικονομικών της υγείας**

Ομιλητής: Κ. Αθανασάκης

- **Χαρτογράφηση μεταηλλάξεων και σχέσεις γονοτύπου/φαινοτύπου**

Ομιλήτρια: Κ. Ζώνη

- **Ο θεραπευτικός στόχος στην αληθή πολυκυτταραιμία**

Ομιλήτρια: Χ. Δοξάνη

- **N. Gaucher**

Ομιλητής: Θ. Μαρινάκης

20:00 - 21:00 Οικονομικά της Υγείας

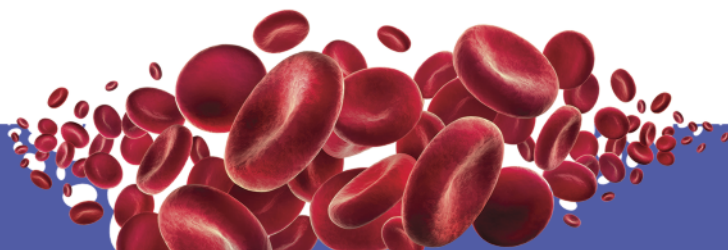
Προεδρείο: Κ. Γιαννακόπουλος-Κ. Γουργουλιάνης

- **Ο μύθος του δωρεάν αίματος**

Ομιλητής: Κ. Σταμούλης

- **Μια πρόταση για την αναδιάρθρωση του συστήματος υγείας της χώρας**

Ομιλητής: Λ. Λιαρόπουλος



08:30 - 11:00 Θέματα Παθολογίας & Αιματολογίας

Προεδρείο: Γ. Νταλέκος

- **Σηπτική ουδετεροπενία: Πρακτική προσέγγιση**
Ομιλητής: Γ. Παναγιωτακόπουλος
- **Η αναζωπύρωση της Ηπατίτιδας - Β στην ανοσοθεραπεία των NHL**
Ομιλήτρια: Ε. Ρηγοπούλου
- **Αμυλοείδωση: μία «μυστηριώδης» νόσος**
Ομιλητής: Κ. Κωνσταντόπουλος
- **Το ταξίδι του σιδήρου στο αίμα**
Ομιλήτρια: Μ. Πολίτου
- **Θρόμβωση στον καρκίνο: Αθώα ή ένοχη**
Ομιλήτρια: Ε. Γρουζή

11:00 - 11:30 *Διάλειμμα - Καφές***11:30 - 14:30** POST ASH Session - Ενδιαφέροντα Νέα Δεδομένα

Προεδρείο: Κ. Τσαταλάς

- **Μυελοδυσπλαστικά σύνδρομα**
Ομιλητής: Γ. Βασιλόπουλος
- **Ενεργοποίηση της HbF**
Ομιλητής: Δ. Λουκόπουλος
- **Λέμφωμα Hodgkin**
Ομιλήτρια: Μ. Παλασσοπούλου
- **Χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία**
Ομιλητής: Ε. Χατζημιχαήλ
- **Πλάσματοκυτταρικές δυσκρασίες**
Ομιλητής: Ε. Καστρίτης
- **Νεότερα στη μεταμόσχευση αιμοποιητικών κυττάρων**
Ομιλητής: Δ. Καρακάσης

14:30 - 15:30**Ελαφρύ γεύμα****15:30 - 17:30****Φαρμακολογικά θέματα**

Προεδρείο: Γ. Παναγιωτόπουλος-Γ. Βασιλόπουλος

- **Αντιμετώπιση των μυκητιακών λοιμώξεων στον αιματολογικό ασθενή**
Ομιλήτης: Ν. Σύψας
- **Οι χηλικοί παράγοντες στα ΜΔΣ**
Ομιλήτρια: Ε. Βλαχάκη
- **Η πρόσκληση της νανοϊατρικής στη διάγνωση και θεραπεία του καρκίνου**
Ομιλήτρια: Μ. Γαζούλη
- **Οφέλη από την εφαρμογή της φαρμακογενετικής στην κλινική πράξη**
Ομιλήτρια: Ρ. Καρακασίδου

17:30 - 17:45**Διάλειμμα - Καφές****17:45 - 19:00****Λεμφοϋπερπλαστικά Νεοπλάσματα**

Προεδρείο: Κ. Σταματόπουλος

- **Αντι CD20 αντισώματα: Νέοι θεραπευτικοί ορίζοντες στην αντιμετώπιση των Λεμφοϋπερπλαστικών νόσων**
Ομιλήτης: Θ. Βασιλακόπουλος
- **Ανοσο-Τροπο-Ποιητικές θεραπείες στα λεμφώματα**
Ομιλήτης: Γ. Αποστολίδης
- **Νέες θεραπευτικές προσεγγίσεις στην ΟΛΛ**
Ομιλήτρια: Μ. Αγγελοπούλου

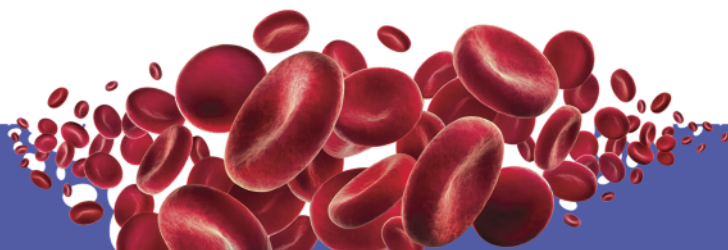
19:00 - 20:00 Ομιλία

Προεδρείο: Κ. Μπαργιώτας

- **Biomedical research in Greece: challenges and opportunities**

Ομιλήτης: Ν. Ταβερναράκης

Με την ευγενική χορηγία της

AMGEN
Oncology



Ευρετήριο Ομιλητών - Προέδρων

Αγγελοπούλου Μ.

Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α. Αιματολογική Κλινική Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»

Αθανασάκης Κ.

Οικονομολόγος της Υγείας, Τομέας Οικονομικών της Υγείας, Εθνική Σχολή Δημόσιας Υγείας

Αποστολίδης Γ.

Αιματολόγος - Διευθυντής, Αιματολογική Κλινική, Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, Γενικό Νοσοκομείο «Ο Ευαγγελισμός»

Βασιλακόπουλος Θ.

Επίκουρος Καθηγητής Αιματολογίας, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Αιματολογική Κλινική Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»

Βασιλόπουλος Γ.

Αναπληρωτής Καθηγητής Παθολογίας - Αιματολογίας, Ιατρικό Τμήμα, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Βλαχάκη Ε.

Λέκτορας Αιματολογίας, Μονάδα Μεσογειακής Αναιμίας Ενηλίκων Β΄ Παθολογική Κλινική, Α.Π.Θ., Γ.Ν.Θ. «Ιπποκράτειο»

Γαζούλη Μ.

Επίκουρη Καθηγήτρια Μοριακής Βιολογίας, Βιολόγος, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α.

Γαννακόπουλος Κ.

Παιδίατρος, Πρόεδρος Ιατρικού Συλλόγου Λάρισας

Γαννακούλας Ν.

Επίκουρος Καθηγητής Παθολογίας - Αιματολογίας, Ιατρικό Τμήμα, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Γουργουλιάννης Κ.

Καθηγητής Πνευμονολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Διευθυντής Πνευμονολογικής Κλινικής, Πρύτανης Πανεπιστημίου Θεσσαλίας

Γρουζή Ε.

Αιματολόγος, Συντονίστρια Διευθύντρια Ν.Υ. Αιμοδοσίας, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»

Δοξάνη Χ.

Ειδικευόμενη Αιματολογίας, Αιματολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Ζώνη Κ.

PhD Ειδική Λειτουργική Επιστήμονας Β΄, Βιολόγος, ΙΙΒΕΑΑ

Καλογερίδη Μ.

MD, PhD, Ακτινοθεραπεύτρια Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β΄, Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Λάρισας

Καρακάσης Δ.

Αιματολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Μονάδα Μεταμόσχευσης Μυελού των Οστών, Νοσοκομείο «Ευαγγελισμός»

Καρακασίδου Ρ.

Φαρμακοποιός Α.Π.Θ., MSc, Φαρμακείο ΕΟΠΥΥ Λάρισας

Κοντογιάννης Κ.

Σμηνναγός, Τμήμα Ημερήσιας νοσηλείας Ογκολογικής- Αιματολογικής Κλινικής 251 Γ.Ν.Α

Καστρίτης Ε.

Επίκουρος Καθηγητής, Τμήμα Θεραπευτικής Κλινικής, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Αθηνών

Κοτσιανίδης Ι.

Αναπληρωτής Καθηγητής Αιματολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Δημοκρίτειο Πανεπιστήμιο Θράκης

Κουρκούνη Β.

Νοσηλεύτρια ΠΕ, Προϊσταμένη Ειδικής Μονάδας Χημειοθεραπείας, Γ.Ν. Καρδίτσας

Κυράνου Μ.

Νοσηλεύτρια, ΠΕ, MSc, PhD, Πανεπιστημιακή Ογκολογική Κλινική, Τμήμα Βραχχείας Νοσηλείας, Γ.Ν.Θ. «Παπαγεωργίου»

Κυρίτση Ε.

Καθηγήτρια Νοσηλευτικής ΤΕΙ Αθηνών

Κωνσταντόπουλος Κ.

Καθηγητής, Διευθυντής Αιματολογικής Κλινικής, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Αθηνών

Λιρόπουλος Λ.

Ομότιμος Καθηγητής Πανεπιστημίου Αθηνών

Λουκόπουλος Δ.

Ομότιμος Καθηγητής Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α.

Μαλλιάρου Μ.

ΤΧΗΣ (ΥΝ) PhD, Προϊσταμένη Χειρουργείου 404 Γ.Σ.Ν., Επιστημονική Συνεργάτης Τμήματος Νοσηλευτικής/ΣΕΥΠ ΤΕΙ Θεσσαλίας

Μαρινάκης Θ.

Αιματολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Αιματολογική Κλινική Γ.Ν.Α. «Γ. Γεννηματάς»

Μπαργιώτας Κ.

Ορθοπαιδικός, Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Μπουρονίκου Ε.

Διευθύντρια Ε.Σ.Υ. Αιματολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Μπριασούλης Ε.

Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγητής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Ιωαννίνων

Νταλέκος Γ.

Καθηγητής Παθολογίας, Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής, Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Παλασσοπούλου Μ.

Αιματολόγος, Επιμελήτρια Β', Πανεπιστημιακό Νοσοκομείο Λάρισας

Παπαγεωργίου Δ.

Νοσηλεύτρια ΠΕ, MSc, PhD, Προϊστάμενος Ογκολογικής Κλινικής, Ευρωκλινική Αθηνών, Πρόεδρος Τομέα Νοσηλευτικής Ογκολογίας, Εθνικός Σύνδεσμος Νοσηλευτών Ελλάδος, Εργαστηριακός Συνεργάτης ΤΕΙ Αθήνας

Παπαδούρη Α.

Νοσηλεύτρια Π.Ε., MSc, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»

Παναγιωτακόπουλος Γ.

Παθολόγος - Λοιμωξιολόγος, Επίκουρος Καθηγητής Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Πατρών

Παπαϊωάννου Γ.

Αιματολόγος, Νοσοκομείο Παπανικολάου

Παπαϊωάννου Μ.

Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας Α.Π.Θ., Α' Παθολογική Κλινική, Π. Γ. Ν. Θ. «ΑΧΕΠΑ»

Παππά Θ.

RN, MSc, Προϊσταμένη Πανεπιστημιακής Χειρουργικής Κλινικής, Γ.Ο.Ν.Κ., «Άγιοι Ανάργυροι»

Πολίτου Μ.

Επίκουρη Καθηγήτρια Αιματολογίας, Ε.Κ.Π.Α.

Ρηγοπούλου Ε.

Επίκουρη Καθηγήτρια Παθολογίας, Π.Θ

Σαματόπουλος Κ.

Αιματολόγος, Διευθυντής, Ινστιτούτο Εφαρμοσμένων Βιοεπιστημών, Ε.Κ.Ε.Τ.Α., Θεσσαλονίκη

Σταμούλης Κ.

Αιματολόγος, Επιστημονικός Διευθυντής Εθνικού Κέντρου Αιμοδοσίας (Ε.ΚΕ.Α)

Σύψας Ν.

Αναπληρωτής Καθηγητής Παθολογίας, Ιατρική Σχολή Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών

Ταβερναράκης Ν.

Διευθυντής Ινστιτούτου Μοριακής Βιολογίας και Βιοτεχνολογίας του Ιδρύματος Τεχνολογίας και Έρευνας, Καθηγητής Μοριακής Βιολογίας Συστημάτων, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Κρήτης

Τσαταλάς Κ.

Καθηγητής Αιματολογίας Δ.Π.Θ.

Τσάτσου Ι.

Υποσμηναγός Νοσηλεύτρια ΠΕ, Ογκολογική - Αιματολογική Κλινική, 251 Γενικό Νοσοκομείο Αεροπορίας

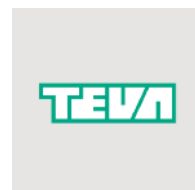
Τσώμου Γ.

Νοσηλεύτρια Τ.Ε., Προϊσταμένη ΥΚΟΝ και Κ. Αποστείρωσης Γ.Ν. Βόλου «Αχιλλοπούλειο»

Χατζημιχαήλ Ε.

Αιματολόγος, Πανεπιστημιακή Υπότροφος, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Ιωαννίνων

Χορηγοί



Γενικές Πληροφορίες

ΔΙΟΡΓΑΝΩΣΗ:

ΑΡΧΕΓΟΝΟ ΚΥΤΤΑΡΟ ΑΙΜΑΤΟΣ σε συνεργασία με:

- Αιματολογική Κλινική Πανεπιστημίου Γενικού Νοσοκομείου Λάρισας, Τμήμα Ιατρικής Πανεπιστημίου Θεσσαλίας
- Αιματολογικό Τμήμα Γενικού Νοσοκομείου Μεσσηνίας
- Τ.Ε.Ι. Νοσηλευτικής Λάρισας

ΤΟΠΟΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ:

LARISSA IMPERIAL HOTEL

Λεωφόρος Φαρσάλων 182, Λάρισα
Τηλ: 2410 687600.

ΧΡΟΝΟΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ

13-14 Φεβρουαρίου 2015.

ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ

Βάσει της τελευταίας εγκυκλίου του ΕΟΦ, θα υπάρχει σύστημα καταμέτρησης του χρόνου παρακολούθησης. Με τη λήξη του συνεδρίου θα δίνεται πιστοποιητικό σ' όσους έχουν παρακολουθήσει τουλάχιστον 60% των συνολικών ωρών του προγράμματος.

Ο αριθμός των Μορίων Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD) που θα χορηγηθεί στους Συνέδρους, θα υπολογιστεί βάσει του χρόνου παρακολούθησης.

ΕΓΓΡΑΦΕΣ

Η Εγγραφή είναι ΔΩΡΕΑΝ.

Γραμματεία Διημερίδας



Ελευθερίου Βενιζέλου 154, Νέα Σμύρνη
Τηλ.: +30 210 98 80 032
Φαξ: +30 210 98 81 303
E-mail: ets@events.gr
Web: www.events.gr, www.ets.gr, www.dmc.gr

Στον ηλικιωμένο ασθενή με οξεία μυελογενή λευχαιμία που δεν είναι υποψήφιος για χημειοθεραπεία εφόδου, το **DACOGEN®** μπορεί να αποτελεί τη θεραπεία εκλογής γιατί σε σύγκριση με τις συμβατικές θεραπευτικές επιλογές προσφέρει:

DACOGEN®

ΕΝΕΡΓΟΠΟΙΩΝΤΑΣ ΤΗ ΓΟΝΙΔΙΑΚΗ ΕΚΦΡΑΣΗ

- Σημαντικά καλύτερη ολική ανταπόκριση:
 - CR+CRp: **17,8% vs. 7,8%**, ($p=0,0011$)*
- Αύξηση της μέσης συνολικής επιβίωσης κατά 2,7 μήνες:
 - **7,7 vs. 5** μήνες, ($p=0,0373$, ώριμη ανάλυση επιβίωσης)*
- Μικρότερη ανάγκη για μεταγγίσεις:
 - Μεταγγίσεις ερυθρών αιμοσφαιρίων **13% vs. 26%** ($p=0,0069$)*
 - Μεταγγίσεις αιμοπεταλίων **13% vs. 31%** ($p=0,0026$)*
- Καλή ανοχή με μικρό ποσοστό (6%) διακοπών θεραπείας λόγω ΑΕ.**†

* Kantarjian H et al. J Clin Oncol 2012; 30: 2670-77.

† Dass R et al. Decitabine Reduces Transfusion Dependence in Older Patients with Acute Myeloid Leukaemia: Results from a Post-hoc Analysis of a Randomised Phase III Trial. Poster to be presented at the 15th annual European Congress of International Society for Pharmacoeconomics and Outcomes Research, Berlin, November 3-7, 2012.

Η πλήρης Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος διατίθεται από την Janssen-Cilag.

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.

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

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

janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF **Johnson & Johnson**

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον ταχύ προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες του τομέα της υγειονομικής περίθαλψης να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Dacogen 50 mg κόπης για πυκνό σκεύασμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση. **ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Κάθε φιαλίδιο κόπης περιέχει 50 mg δεοταβίνης. Μετά από ανασύσταση με 10 ml ύδατος για ενέσιμα, κάθε ml πυκνού σκευάσματος περιέχει 5 mg δεοταβίνης. Έκδοχα με γνωστή δράση: Κάθε φιαλίδιο περιέχει 0,5 mmol καλίου (E340) και 0,29 mmol νατρίου (E524). **ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:** Κόπης για πυκνό σκεύασμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση (κόπης για διάλυμα προς έγχυση). Λευκή έως υπόλευκη λυοφιλοποιημένη κόπης. **ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: Θεραπευτικές ενδείξεις:** Το Dacogen ενδείκνυται για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών ηλικίας 65 ετών και άνω με νεοδιαγνωσθείσα δε νοη ή δευτεροπαθή οξεία μυελογενή λευχαιμία (ΟΜΛ) σύμφωνα με την κατάταξη του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ), οι οποίοι δεν είναι υποψήφιοι για την καθιερωμένη χημειοθεραπεία εφόδου. **Αντενδείξεις:** Υπερευαίσθησία στη δεοταβίνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα. **Ειδικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις κατά τη χρήση:** **Μυελοκαταστολή:** Η μυελοκαταστολή και οι επιπλοκές της μυελοκαταστολής συμπεριλαμβανομένων των λοιμώξεων και της αιμορραγίας που εμφανίζονται σε ασθενείς με ΟΜΛ μπορεί να επιδεινωθούν με τη θεραπεία με Dacogen. Για το λόγο αυτό οι ασθενείς αντιμετωπίζουν αυξημένο κίνδυνο σοβαρών λοιμώξεων (οφειλόμενων σε οποιοδήποτε παθογόνο όπως βακτηριακό, μυκητιασικό και ιικό), με δυνητικά θανατηφόρα έκβαση (βλέπε παράγραφο Ανεπιθύμητες ενέργειες). Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για σημεία και συμπτώματα της λοιμώξης και να θεραπεύονται άμεσα. Σε κλινικές μελέτες, η πλειοψηφία των ασθενών είχε μυελοκαταστολή βαθμού 3/4 κατά την έναρξη. Σε ασθενείς με ανωμαλίες βαθμού 2 κατά την έναρξη, παρατηρήθηκε επιδείνωση της μυελοκαταστολής στους περισσότερους ασθενείς και συχνότερα από ότι σε ασθενείς με ανωμαλίες βαθμού 1 ή 0 κατά την έναρξη. Η μυελοκαταστολή που προκαλείται από το Dacogen είναι αναστρέψιμη. Πρέπει να πραγματοποιείται τακτικά γενικός αιματολογικός έλεγχος και καταμέτρηση του αριθμού των αιμοπεταλίων, σύμφωνα με τις κλινικές ενδείξεις και πριν από κάθε κύκλο θεραπείας. Παρουσία μειωμένων επιπέδων ή των επιπλοκών της ή θεραπεία με Dacogen μπορεί να διακοπεί προσωρινά και/ή μπορεί να ληφθούν υποστηρικτικά μέτρα (βλέπε παράγραφο Ανεπιθύμητες ενέργειες). **Ηπατική δυσλειτουργία:** Η χρήση του Dacogen σε ασθενείς με ηπατική δυσλειτουργία δεν έχει τεκμηριωθεί. Απαιτείται προσοχή κατά τη χορήγηση του Dacogen σε ασθενείς με ηπατική δυσλειτουργία και οι ασθενείς πρέπει να παρακολουθούνται στενά. **Νεφρική δυσλειτουργία:** Η χρήση του Dacogen σε ασθενείς με σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία δεν έχει μελετηθεί. Απαιτείται προσοχή κατά τη χορήγηση του Dacogen σε ασθενείς με σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία (κάθαρος κρεατινίνη [CrCl] <30 ml/min) και οι ασθενείς αυτοί πρέπει να παρακολουθούνται στενά. **Καρδιακή νόσος:** Οι ασθενείς με ιστορικό σοβαρής συμφορητικής καρδιακής ανεπάρκειας ή κλινικά ασταθούς καρδιακής νόσου αποκλείστηκαν από τις κλινικές μελέτες και συνεπώς η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του Dacogen στους ασθενείς αυτούς δεν έχουν τεκμηριωθεί. **Έκδοχα:** Αυτό το φάρμακο περιέχει 0,5 mmol καλίου ανά φιαλίδιο. Μετά την ανασύσταση και την αραίωση του διαλύματος για ενδοφλέβια έγχυση, αυτό το φάρμακο περιέχει μεταξύ 1-10 mmol καλίου ανά δόση ανάλογα με το υγρό έγχυσης για την αραίωση. Να λαμβάνεται υπόψη για ασθενείς με μειωμένη νεφρική λειτουργία ή ασθενείς σε δίαιτα με ελεγχόμενο κάλιο. Αυτό το φάρμακο περιέχει 0,29 mmol νατρίου ανά φιαλίδιο. Μετά την ανασύσταση και την αραίωση του διαλύματος για ενδοφλέβια έγχυση, αυτό το φάρμακο περιέχει μεταξύ 0,6-6 mmol νατρίου ανά δόση ανάλογα με το υγρό έγχυσης για την αραίωση. Να λαμβάνεται υπόψη για ασθενείς σε δίαιτα με ελεγχόμενο νάτριο. **Ανεπιθύμητες ενέργειες:** **Περιλήψη του προφίλ ασφαλείας:** Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥ 35%) που αναφέρθηκαν κατά τη θεραπεία με Dacogen είναι η πυρεξία, η αναιμία και η θρομβοπενία. Οι συχνότερα αναφερόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες 3^{ου}/4^{ου} βαθμού (≥ 20%) περιλάμβαναν την πνευμονία, τη θρομβοπενία, την ουδετεροπενία, την εμπύρετη ουδετεροπενία και την αναιμία. Σε κλινικές μελέτες, το 30% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία με Dacogen και το 25% των ασθενών που έλαβαν θεραπεία στο σκέλος σύγκρισης έχουν ανεπιθύμητες ενέργειες με θανατηφόρο κατάληξη κατά τη διάρκεια της θεραπείας ή εντός 30 ημερών μετά την τελευταία δόση του φαρμάκου της μελέτης. Στην ομάδα θεραπείας του Dacogen, υπήρξε υψηλότερη επίπτωση της διακοπής της θεραπείας, λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών στις γυναικες σε σύγκριση με τους άνδρες (43% έναντι 32%). **Κατάλογος ανεπιθύμητων ενεργειών σε πίνακα:** Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρθηκαν σε 293 ασθενείς με ΟΜΛ που έλαβαν θεραπεία με Dacogen συνοψίζονται στον Πίνακα 1. Ο παρακάτω πίνακας αντανάκλα τα δεδομένα από κλινικές μελέτες για την ΟΜΛ και από την εμπειρία μετά την κυκλοφορία. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρουσιάζονται ανά κατηγορία συχνότητας. Οι κατηγορίες συχνότητας ορίζονται ως εξής: Πολύ συχνές (≥ 1/10), συχνές (≥ 1/100 έως < 1/10), όχι συχνές (≥ 1/1.000 έως < 1/100), σπάνιες (≥ 1/10.000 έως < 1/1.000), πολύ σπάνιες (<1/10.000), μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα). Σε κάθε κατηγορία συχνότητας, οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρουσιάζονται με σειρά φθίνουσας σοβαρότητας.

Πίνακας 1: Ανεπιθύμητες ενέργειες που έχουν καταγραφεί με το Dacogen				
Κατηγορία/οργανικό σύστημα	Συχνότητα (όλοι οι βαθμοί)	Ανεπιθύμητη ενέργεια	Συχνότητα	
			Όλοι οι βαθμοί ^a (%)	3 ^{ου} -4 ^{ου} βαθμού ^a (%)
Λοιμώξεις και παρασιτώσεις	Πολύ συχνές	πνευμονία ^a	24	20
		ουρολοίμωξη ^a	15	7
		Όλες οι άλλες λοιμώξεις (ιικές, βακτηριακές, μυκητιασικές) ^{a, b, c, d}	63	39
	Συχνές	σηπτικό σοκ ^a	6	4
		σηψαιμία ^a	9	8
		κολίτιδα	3	1
Διαταραχές του αιμοποιητικού και του λεμφικού συστήματος	Πολύ συχνές	εμπύρετη ουδετεροπενία ^a	34	32
		ουδετεροπενία ^a	32	30
		θρομβοπενία ^{a, c}	41	38
		αναιμία	38	31
		λευκοπενία	20	18
	Όχι συχνές	πανκυταροπενία ^a	< 1	< 1

Διαταραχές του ανοσοποιητικού συστήματος	Συχνές	υπερευαίσθησία, συμπεριλαμβανομένης της αναφυλακτικής αντίδρασης ^a	1	< 1
Διαταραχές του νευρικού συστήματος	Πολύ συχνές	κεφαλαλγία	16	1
Διαταραχές του αναπνευστικού συστήματος, του θώρακα και του μεσοθωράκιου	Πολύ συχνές	επίσταξη	14	2
Διαταραχές του γαστρεντερικού	Πολύ συχνές	διάρροια	31	2
		έμετος	18	1
		ναυτία	33	< 1
	Συχνές	στοματίτιδα	7	1
	Μη γνωστές	εντεροκολίτιδα, συμπεριλαμβανομένης της ουδετεροπενικής κολίτιδας, φλεγμονή του τυφλού ^a	Μη γνωστές	Μη γνωστές
Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού	Όχι συχνές	οξεία εμπύρετη ουδετεροφιλική δερματοπάθεια (σύνδρομο Sweet)	< 1	ΔΕ
Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της οδού χορήγησης	Πολύ συχνές	πυρεξία	48	9

- ^a Χειρότερος βαθμός κατά τα Κοινά Κριτήρια Ορολογίας Ανεπιθύμητων Ενεργειών του Εθνικού Αντικαρκινικού Ινστιτούτου των Η.Π.Α.
- ^b Εξαιρούνται πνευμονία, λοίμωξη ουροποιητικού, σηψαιμία, σηπτική καταπληξία και κολπίτιδα.
- ^c Οι περισσότεροι συχνά αναφερόμενες "άλλες λοιμώξεις" στη μελέτη DACO-016 ήταν: στοματικός έρπης, στοματική καντιντίαση, φαρυγγίτιδα, λοίμωξη των ανώτερων αναπνευστικών οδών, κυτταρίτιδα, βρογχίτιδα, ρινοφαρυγγίτιδα.
- ^d Συμπεριλαμβανομένης της λοιμώδους εντεροκολίτιδας.
- ^e Συμπεριλαμβανομένης της αιμορραγίας που σχετίζεται με θρομβοπενία, περιλαμβανομένων των θανατηφόρων περιστατικών.
- ^f Συμπεριλαμβανομένων των προτιμώμενων όρων υπερευαίσθησία, υπερευαίσθησία σε φάρμακο, αναφυλακτική αντίδραση, αναφυλακτική καταπληξία, αναφυλακτοειδής αντίδραση, αναφυλακτοειδής καταπληξία.
- * Περιλαμβάνει συμβάντα με θανατηφόρα έκβαση.
- ΔΕ=δεν εφαρμόζεται

Περιγραφή επιλεγμένων ανεπιθύμητων ενεργειών: **Αιματολογικές ανεπιθύμητες ενέργειες:** Οι συχνότερα αναφερόμενες αιματολογικές ανεπιθύμητες ενέργειες, οι οποίες σχετίζονται με τη θεραπεία με Dacogen περιελάμβαναν την εμπύρετη ουδετεροπενία, τη θρομβοπενία, την ουδετεροπενία, την αναιμία και τη λευκοπενία. Σε ασθενείς που έλαβαν Dacogen έχουν αναφερθεί σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με αιμορραγία, μερικές εκ των οποίων είχαν θανατηφόρο κατάληξη, όπως είναι η αιμορραγία του κεντρικού νευρικού συστήματος (ΚΝΣ) (2%) και η αιμορραγία του γαστρεντερικού σωλήνα (2%), επί εδάφους σοβαρής θρομβοπενίας. Οι αιματολογικές ανεπιθύμητες ενέργειες πρέπει να αντιμετωπίζονται με τακτική διενέργεια γενικού αιματολογικού ελέγχου και με έγκαιρη χορήγηση υποστηρικτικής θεραπείας, όπως απαιτείται. Οι υποστηρικτικές θεραπείες περιλαμβάνουν χορήγηση προφυλακτικής αντιβίωσης και/ή υποστήριξη με αυξητικούς παράγοντες (π.χ. G-CSF) για την ουδετεροπενία καθώς και μεταγγίσεις για την αναιμία ή τη θρομβοπενία, σύμφωνα με τις κατευθυντήριες γραμμές. Για τις περιπτώσεις στις οποίες πρέπει να καθυστερήσει η χορήγηση δεοταβίνης. **Ανεπιθύμητες ενέργειες λοιμώξεων και παρασιτώσεων:** Σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με λοιμώξεις με πιθανά θανατηφόρα έκβαση, όπως η σηπτική καταπληξία, η σηψαιμία, η πνευμονία και άλλες λοιμώξεις (ιικές, βακτηριακές, μυκητιασικές) έχουν αναφερθεί σε ασθενείς που έλαβαν Dacogen. **Διαταραχές του γαστρεντερικού:** Περιστατικά εντεροκολίτιδας, συμπεριλαμβανομένης της ουδετεροπενικής κολίτιδας, φλεγμονής του τυφλού έχουν αναφερθεί κατά τη διάρκεια της θεραπείας με δεοταβίνη. Η εντεροκολίτιδα μπορεί να οδηγήσει σε επιπλοκές σήψης και μπορεί να σχετίζεται με θανατηφόρα έκβαση. **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 του τομέα της υγειονομικής περίθαλψης να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς που αναγράφεται στο Παράρτημα V. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Βέλγιο. **ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/12/792/001. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 18 Ιουλίου 2014. Λεπτομερής πληροφοριακά στοιχεία για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμα στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>. **ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:** Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για Νοσοκομειακή χρήση.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ/ΤΙΜΗ:

Περιεκτικότητα	Μέγεθος συσκευασίας	Νοσοκομειακή Τιμή	Λιανική Τιμή
50 mg/Vial	BT x 1 Vial x 20ML	1.035,52€	1.287,90€

Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία Janssen-Cilag Φαρμακευτική Α.Ε.Β.Ε., Α. Ειρήνης 56, 151 21 Πεύκη, τηλ. 210 80 90 000.

Σημειώσεις


retacrit
epoetin zeta

Για τις πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος

Προϊόν του Οίκου


Hospira

Διανέμεται από την


ENDOPAZ

ΑΘΗΝΑ: Τραπεζούντας 17 & Α. Παπανδρέου, 151 27 Μελίσσια, Τηλ.: 210 61.36.332, Fax: 210 81.05.298
ΘΕΣ/ΝΙΚΗ: Δελφών 17, Πυλαία 555 35, Τηλ.: 2310 326.136, Fax: 2310 306.790

VELCADE®

(bortezomib)



Πολλαπλούν Μυέλωμα

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: VELCADE 3,5 mg κόνις για ενέσιμο διάλυμα. **ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Κάθε φιαλίδιο περιέχει 3,5 mg bortezomib (ως βορονικό εστέρα μαννιτόλη). Μετά την ανασύσταση, 1 ml του διαλύματος για υποδόρια ένεση περιέχει 2,5 mg bortezomib. Μετά την ανασύσταση, 1 ml του διαλύματος για ενδοφλέβια ένεση περιέχει 1 mg bortezomib. **ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:** Κόνις για ενέσιμο διάλυμα. Λευκή προς υπόλευκη συμπαγήν ουσία (κέικ) ή σκόνη. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Βέλγιο. **ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/04/274/001. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 10 Ιανουαρίου 2014. Λεπτομερή πληροφοριακά στοιχεία για το παρόν φαρμακευτικό

πρόϊον είναι διαθέσιμα στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>. **ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:** Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ/ΤΙΜΗ

Περιεκτικότητα	Μέγεθος συσκευασίας	Νοσοκομειακή Τιμή
3,5mg/Vial	BTx1 VIAL	807,83€

Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρεία Janssen-Cilag Φαρμακευτική Α.Ε.Β.Ε., Α. Ειρήνης 56, 151 21 Πεύκη, τηλ. 210 80 90 000.

Η πλήρης Περιλήψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος διατίθεται από την Janssen-Cilag.

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.

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

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

janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF Janssen-Johnson

Revlimid[®]
(lenalidomide)



REVIMM/HEMA/KT/K07.2014



Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τη Γένεσις Φάρμα



Α. Κηφισίας 274, 152 32 Χαλάνδρι Τηλ.: 210 8771500, Fax: 210 6896619
e-mail: info@genesishpharma.com, www.genesishpharma.com