

39° ΔΙΗΜΕΡΟ ΙΑΤΡΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ ΙΑΤΡΙΚΟΥ ΣΥΛΛΟΓΟΥ ΛΕΜΕΣΟΥ



2019

ΔΙΟΡΓΑΝΩΤΗΣ



ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ
ΛΕΜΕΣΟΥ

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ ΤΟΥ Π.Ι.Σ

06-07 ΑΠΡΙΛΙΟΥ

Κέντρο Ευαγόρα Λανίτη (Χαρουπόμυλοι)
Λεμεσός

ΟΡΓΑΝΩΣΗ - ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

OMNI
COMMUNICATIONS



Xarelto®

rivaroxaban

PP-XARELTO-0004-1



Bayer

DISTRIBUTOR

NOVAGEM

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:
Bayer AG, 51368 Leverkusen, Γερμανία
Τοπικός αντιπρόσωπος του κατασκευαστή κυκλοφορίας στην Ελλάδα:
Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ,
Σωκράτους 18-20, 151 25 Μαρούσι,
Τοπικός αντιπρόσωπος του κατασκευαστή κυκλοφορίας στην Κύπρο:
Novagem Ltd. Τηλ: 00357 22483858

Τμήμα Επιστημονικής Ενσημέρωσης
Τηλ: +30 210 6187742, Fax: +30 210 6187522
Email: medinfo.gr.cy@bayer.com

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

Πριν τη συνταγογράφηση για κάθε ένδειξη συμβουλευθείτε την αντίστοιχη Περιλήψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ ΠΡΟΕΔΡΟΥ Ι.Σ.Λ.

Σας καλωσορίζω στο 39ο Διήμερο Ιατρικό Συνέδριο του Ιατρικού Συλλόγου Λεμεσού, που ακολουθώντας την παράδοση είναι πολυθεματικό.

Παρά τον πολυθεματικό του χαρακτήρα το συνέδριο ασχολείται σε βάθος με πολύ εξειδικευμένα θέματα, της σύγχρονης ιατρικής επικαιρότητας.

Ο Ιατρικός Σύλλογος Λεμεσού αγκαλιάζοντας την προσπάθεια της ομάδας αντιμετώπισης γαστρεντερικών καρκίνων του ΠΑΣΥΚΑΦ «αλθέα», που με αφορμή την Παγκόσμια Ημέρα για τον καρκίνο του Παγκρέατος την 15 Νοεμβρίου, ανακοίνωσε την εκστρατεία ευαισθητοποίησης για τον καρκίνο του παγκρέατος στην Κύπρο. Πέραν των 80 περιστατικών διαγιγνώσκονται κάθε χρόνο. Πολλά από αυτά δυστυχώς σε προχωρημένο στάδιο.

Σε συνεργασία λοιπόν με την Παθολογική Εταιρεία η φετινή εκστρατεία της «ελθέα» ΠΑΣΥΚΑΦ έχει ως στόχο την ευαισθητοποίηση των Παθολόγων και Γενικών Ιατρών οι οποίοι βρίσκονται στην πρώτη γραμμή με τη πρώτη διάγνωση μέσα από την υιοθέτηση κατευθυντήριων οδηγιών υποψίας παγκρεατικού καρκίνου.

Το συνέδριο έχει μοριοδοτηθεί με 11 μονάδες ΣΙΕ (CME) από τον Παγκύπριο Ιατρικό Σύλλογο.

Να σημειώσουμε ότι θα είναι το πρώτο συνέδριο από το οποίο αρχίζει η ηλεκτρονική μοριοδότηση του ΠΙΣ. Ένα έργο που από καιρό εξαγγέλθηκε, πέρασε δυστυχώς μέσα από πολλές συμπληγάδες για είναι επιτέλους τώρα ένα γεγονός. Ως ΠΙΣ θεωρούμε ότι ο θεσμός της Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης θα πρέπει να γίνει πολύ πιο αυστηρός και να είναι απόλυτα συνυφασμένος με την ανανέωση της Επαγγελματικής Άδειας.

Το δεύτερο σημαντικό που θα ήθελα να εξαγγείλω μέσα από την σημερινή μου ομιλία είναι και η έναρξη της έκδοσης των νέων Πλαστικών Ταυτοτήτων. Η έκδοση τους θα είναι απόλυτα συνδεδεμένη με την εξασφάλιση του ικανού αριθμού μονάδων ΣΙΕ. Για την έκδοση της Ιατρικής σας Ταυτότητας θα πρέπει να απευθυνθείτε στην γραμματεία μας.

Ο Ιατρικός Σύλλογος Λεμεσού έχει προκηρύξει και φέτος διαγωνισμό για την καλύτερη ιατρική εργασία, με σκοπό την προώθηση και επιβράβευση των συναδέλφων που ασχολούνται με την έρευνα και τη συγγραφή ιατρικών άρθρων. Η επιλογή της καλύτερης εργασίας γίνεται από επιτροπή αξιολογών συναδέλφων και αδιάβλητες διαδικασίες.

Να αναφέρω ότι έχουν υποβληθεί πολύ αξιόλογες εργασίες. Μία από αυτές θα βραβευτεί ως η καλύτερη, και αυτό θα το ακούσουμε σε λίγο. Η βραβευμένη εργασία θα παρουσιαστεί την Κυριακή το πρωί στις 9:00πμ.

Κατά την τελετή έναρξης θα απευθύνει χαιρετισμό ο Πρόεδρος του Παγκυπρίου Ιατρικού Συλλόγου, με κύριο θέμα την ενημέρωση σχετικά με τις τελευταίες εξελίξεις όσον αφορά το ΓΕΣΥ.

Της τελετής έναρξης θα ακολουθήσει η κύρια ομιλία από τον Πρόεδρο του Ανωτάτου Δικαστηρίου κος Μύρων Νικολάτος, με θέμα «ΙΑΤΡΙΚΗ ΑΜΕΛΕΙΑ».

Θα καλέσω όλους να επισκεφθούμε τα περίπτερα της Φαρμακευτικής Έκθεσης. Θα ήθελα να ευχαριστήσω θερμά τους χορηγούς του συνεδρίου αφού με την χορηγία τους και τη συμμετοχή τους στη φαρμακευτική έκθεση καθίσταται δυνατή η διεξαγωγή του συνεδρίου μας.

Ιδιαίτερη ευχαριστία στον Χρυσό Χορηγό μας την Εταιρεία MEDOCHEMIE, που πάντα στέκεται δίπλα μας.

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ ΠΡΟΕΔΡΟΥ Ι.Σ.Λ.

Να ευχαριστήσουμε επίσης τις Φαρμακευτικές Εταιρείες Glaxo SmithKline και Lundbeck, καθώς και την Εταιρεία Διαχείρισης Κλινικών αποβλήτων – Γιώργου Βούβακου, για τα Δορυφορικά τους θέματα.

Η Επιτροπή του Ιατρικού Συλλόγου Λεμεσού αποφάσισε όπως η συμμετοχή των συνέδρων στο Συνέδριο μας να είναι δωρεάν.

Κατά την τελετή έναρξης θα τιμηθούν για την προσφορά τους στον Ιατρικό Σύλλογο Λεμεσού συνάδελφοι, μέλη του Συλλόγου μας.

Τόσο εγώ όσο και η Επιστημονική επιτροπή και το Συμβούλιο του Ιατρικού Συλλόγου Λεμεσού ευχαριστούμε θερμά τους εκλεκτούς ομιλητές για την προθυμία τους στη συμμετοχή του συνεδρίου. Ευχαριστώ επίσης και όλους εσάς τους συνέδρους που η παρουσία σας υποδηλώνει και το μέγεθος της επιτυχίας του συνεδρίου.

Σας καλωσορίζω στο Συνέδριο και σας εύχομαι ένα παραγωγικό Σαββατοκύριακο.

Δρ. Μάριος Καραϊσκάκης

Πρόεδρος Ι.Σ.Λ

ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΙΑΤΡΙΚΟΥ ΣΥΛΛΟΓΟΥ ΛΕΜΕΣΟΥ

Καραϊσκάκης Μάριος

Πρόεδρος

Λιασίδης Μάριος

Υπεύθυνος Επιστημονικών Εκδηλώσεων

Ιωάννου Ανδρέας

Αντιπρόεδρος

Ιωάννου Ανδρέας

Υπεύθυνος Συμβάσεων

Ιωάννου Σάββας

Γραμματέας

Αντωνίου Κώστας

Υπεύθυνος Βιβλιοθήκης

Γεωργίου Γιώργος Π.

Ταμίας

Γαλνού Ριάνα

Μέλος

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΙΑΤΡΙΚΟΥ ΣΥΛΛΟΓΟΥ ΛΕΜΕΣΟΥ

Λιασίδης Μάριος: Υπεύθυνος Ε.Ε.Ι.Σ.Λ.

Αργυροπούλου Κωνσταντία

Αντωνίου Κώστας

Χατζηρούσος Βίκτωρ

Γαλνού Ριάνα

Εργατούδης Ιωάννης

Ιωάννου Ανδρέας

Λεμέσιος Μαρίνος

Ιωάννου Σάββας

Λουκαΐδης Παναγιώτης

Γεωργίου Γιώργος

Βίκτωρος Άλκησις

Βουνού Εμμέλεια

Παπαχρήστος Ιωάννης


forxiga
(dapagliflozin) 10mg tablets


xigduo
(dapagliflozin and metformin HCl)

DON'T WAIT. MOTIVATE.



Forxiga 10 mg

Κάθε δισκίο περιέχει μονοϋδρική δαπαγλιφλοζίνη με προπανοδιόλη ισοδύναμη με 10 mg δαπαγλιφλοζίνης. Έκδοχο με γνωστές δράσεις: Κάθε δισκίο περιέχει 50 mg άνυδρης λακτόζης.

Xigduo 5 mg/850 mg

Κάθε δισκίο περιέχει μονοϋδρική δαπαγλιφλοζίνη με προπανοδιόλη ισοδύναμη με 5 mg δαπαγλιφλοζίνης και 850 mg υδροχλωρικής μετφορμίνης.

Xigduo 5 mg/1000 mg



Κάθε δισκίο περιέχει μονοϋδρική δαπαγλιφλοζίνη με προπανοδιόλη ισοδύναμη με 5 mg δαπαγλιφλοζίνης και 1000 mg υδροχλωρικής μετφορμίνης.

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

Για περισσότερες πληροφορίες και την Περίληψη Χαρακτηριστικών των Προϊόντων απευθυνθείτε στο Ιατρικό Τμήμα της Αλέκτωρ Φαρμακευτικής.

AstraZeneca 

Αλέκτωρ
ΣΤΡΑΤΗΓΙΚΗ
Λεωφόρος Κίλικς 35
2234 Λατσίδη, Κύπρος
Τηλ: +357 22 490305
www.papalouzou.com

08.30 - 09.00	ΠΡΟΣΕΛΕΥΣΗ - ΕΓΓΡΑΦΕΣ	
09.00 - 09.20	Προεδρείο: Λουκαΐδης Π., Κωστή Α. Αυτοάνοσες εγκεφαλίτιδες Καθ. Κλεόπα Κ.	
09.20 - 09.40	Σύνδρομο Ανήσυχων Ποδιών Καθ. Χατζηγεωργίου Γ.	
09.40 - 10.00	Προεδρείο: Αναγνώστης Α., Γεωργίου Μ. Τα Νεότερα στην Πνευμονική Ίνωση Τζουβελέκης Α.	
10.00 - 10.20	Νεότερα στην Διάγνωση και Αντιμετώπιση του Καρκίνου του Πνεύμονα Καθ. Γκάγκα Μ.	
10.20 - 10.45	ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ	
10.45 - 12.15	Προεδρείο: Γεωργίου Γ., Σάββα Γ. ΣΤΡΟΓΓΥΛΗ ΤΡΑΠΕΖΑ – ΣΙΕΛΟΓΟΝΟΙ ΑΔΕΝΕΣ Παθήσεις Σιελογόνων Αδένων: Ταξινόμηση, Διάγνωση, Θεραπεία Παπαχαλαράμπος Σ. Δυσκολίες και Παγίδες κατά τη Διαγνωστική Προσέγγιση Διογκόσεων Μικρών Σιελογόνων Αδενών Μιχαηλίδης Χ. Διαγνωστική Προσέγγιση Όγκων Παρωτίδας - Χειρουργική Αφαίρεση Παντέλας Γ.	
12.15 - 13.15	Προεδρείο: Μάτση Γ., Ταβελίδου Μ. Περιοχική Αναισθησία Αναστασίου Ε. Ιατρεία Πόνου, Διαχείριση Χρόνιου Πόνου Αναστασίου Ε.	
13.15 - 14.00	Προεδρείο: Ιωάννου Α. ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ	
	Διαχείριση Ιατρικών Αποβλήτων Χαραλάμπος Α., Φαντάρος Γ., Χάσικος Γ., Στυλιανού Χ.	
14.00 - 15.00	ΜΕΣΗΜΒΡΙΝΗ ΔΙΑΚΟΠΗ	



Αποτελεσματική
θεραπεία για τις
σύγχρονες
αλλεργίες



 Είδη στην Αλλεργία



Xyzal[®]
LEVOCETIRIZINE 5 mg

 | lifepharma
Τηλ: 22 056 300

15.00 - 15.30

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ - GLAXOSMITHKLINE

Προεδρείο: Μιχαήλ Μ., Χριστοδουλίδης Π.

**Ο ρόλος του ΒΕXSERO έναντι του Μηνιγγιτιδόκοκκου Β.
Νεότερα Δεδομένα στην Πρόληψη της Νόσου
Ευκλείδου Σ.**

15.30 - 15.45

**Ανακοίνωση Κατευθυντήριων Οδηγιών Εμβολιασμού
Ενηλίκων της Κυπριακής Εταιρείας Παθολογίας
Ιωάννου Α.**

15.45 - 16.45

Προεδρείο: Αργυροπούλου Κ., Αγγελή Α.

ΣΤΡΟΓΓΥΛΗ ΤΡΑΠΕΖΑ – ΕΜΒΟΛΙΑΣΜΟΙ

**Debate Εμβολιασμοί: Να γίνονται ή να μη γίνονται;
Καθ. Τσόλας Γ., Καθ. Καφετζής Δ.**

16.45 - 17.15

Παιδιατρικές Λοιμώξεις

Καθ. Καφετζής Δ.

17.15 - 17.45

ΤΕΛΕΤΗ ΕΝΑΡΞΗΣ

Προσφωνήσεις: Υπεύθυνος Επιστημονικών Εκδηλώσεων
Δρ. Μάριος Λιασιδής

Χαιρετισμός του Προέδρου του Ι.Σ.Λ Δρ. Μάριου Καραϊσάκκη

Χαιρετισμός του Προέδρου του Π.Ι.Σ Δρ. Πέτρου Αγαθαγγέλου

17.45 - 18.15

Προεδρείο: Λιασιδής Μ.

Ιατρική Αμέλεια

Νικολάτος Μ.

Πρόεδρος Ανώτατου Δικαστηρίου

18.15 - 18.45

ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

18.45 - 19.15

Προεδρείο: Φιλίππου Μ., Αντωνίου Κ.

«...και ο οίνος ευφραίνει καρδίαν ανθρώπου... Ψαλμός Δαυίδ 103.15»

Καθ. Μπαλτόπουλος Γ.

19.15 - 19.45

Προεδρείο: Κωνσταντίνου Β., Παπακωστήδης Κ.

Μικροχειρουργική - Κυπριακή Εμπειρία

Αλκιβιάδους Α.

19.45 - 20.30

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ - LUNDBECK

Προεδρείο: Πάπας Π., Καΐμη Π.

**«Η σημασία της Λειτουργικής Αποκατάστασης στην Αντιμετώπιση της
Κατάθλιψης: Οι Ασθενείς Επιστρέφουν στην Καθημερινότητα τους»**

Γαλανόπουλος Α.

GranaGard



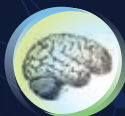
Punicic Acid Πλούσιο σε Ωμέγα 5

Έλαιο από τους σπόρους
του ροδιού

**Για να διατηρούμαστε ακμαίοι
καθώς η ηλικία μας αυξάνεται,
πρέπει να κρατήσουμε
τα εγκεφαλικά μας κύτταρα ζωντανά.**



Το **GranaGard** περιέχει το έλαιο των σπόρων του ροδιού που έχει υψηλές συγκεντρώσεις σε ένα από τα πλέον ισχυρά φυσικά αντιοξειδωτικά (Πουνισικό Οξύ / Punicic Acid - PA).



Καινοτομία **GranaGard** που εξασφαλίζει υψηλή βιοδιαθεσιμότητα ώστε τα υδατοδιαλυτά νανογαλακτώματα PSO να περνούν τον αιματοεγκεφαλικό φραγμό*.



Προστατεύει τα λιπίδια της μεμβράνης των εγκεφαλικών κυττάρων από τις επιθέσεις των ελευθέρων ριζών διατηρώντας τη λειτουργικότητά τους.

* Treatment of a multiple sclerosis animal model by a novel nanodrop formulation of a natural antioxidant International: Journal of Nanomedicine 2015;10 7165-7174

www.granalix.com / www.granagard.gr

08.30 - 09.00	ΠΡΟΣΕΛΕΥΣΗ - ΕΓΓΡΑΦΕΣ
09.00 - 09.30	Προεδρείο: Λιασιδης Μ. Παρουσίαση «Βραβευμένης Εργασίας»
09.30 - 10.00	Προεδρείο: Κουριεύς Χ., Νταντάκας Γ. Διαταραχές Ούρησης σε Νευρολογικούς Ασθενείς Χαραλάμπους Σ.
10.00 - 10.30	Προεδρείο: Καυκαλιάς Α., Κυπερέσης Β. Νεότερα στην Οφθαλμολογία Ποταμίτης Θ.
10.30 - 11.00	ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ
11.00 - 12.00	Προεδρείο: Γαληνού Ρ., Βίκτωρος Α. Σεξουαλικότητα στην περί και μετά την Εμμηνόπαυση Καθ. Γεωργόπουλος Ν. Ανδρόπαυση Καθ. Γεωργόπουλος Ν.
12.00 - 12.30	Προεδρείο: Γιωργουσάκη Χ., Μιχαήλ Σ. Σύγχρονες Βιολογικές Θεραπείες των Ιδιοπαθών Φλεγμονοδών Εντεροπαθειών Βουμβουράκη Α.
12.30 - 14.30	Προεδρείο: Ζάμπογλου Ν., Μαλάς Σ., Χατχκώστα Μ. ΣΤΡΟΓΓΥΛΗ ΤΡΑΠΕΖΑ: ΚΑΡΚΙΝΟΣ ΠΑΓΚΡΕΑΤΟΣ Σχολιαστής: Πέτρου Α. Διεπιστημονική Αντιμετώπιση Καθ. Κουρούμαλης Ηλίας Η Σύγχρονη Διαγνωστική Προσέγγιση στον Καρκίνο του Παγκρέατος Μιχαηλίδης Μ. Advances in Pancreatic Surgery Παπαλάμπρος Α. IRE (NANOKNIFE) in Pancreatic Cancer Indications, Results and Perspectives Καθ. Φελέκουρας Ε. Ογκολογική Αντιμετώπιση Άστρας Γ.
	ΣΥΖΗΤΗΣΗ - ΛΗΞΗ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ



ORIZAL PLUS[®]

Olmesartan Medoxomil, Amlodipine Besilate, Hydrochlorothiazide



ORIZAL[®]

Olmesartan Medoxomil, Amlodipine Besilate



Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως.



Menarini Hellas

Menarini Hellas A.E. - Αν. Δαμβέργη 7, 104 45 Αθήνα, Τ.: 210 8316111-13, F.: 210 8317343, info@menarini.gr

Αλκιβιάδους Αλκιβιάδης

Ορθοπεδικός – Μικροχειρουργός
Πολυκλινική Υγεία
Λεμεσός

Αναστασίου Εμμανουήλ

Πρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Αλγολογίας
Αθήνα

Άστρος Γιώργος

Παθολόγος – Ογκολόγος
American Heart Institute, Λευκωσία

Βουμβουράκη Αργυρώ

Γαστρεντερολόγος-Επιμελήτρια Α'
Α' Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική ΑΠΘ
Νοσοκομείο ΑΧΕΠΑ Θεσσαλονίκης

Γαλανόπουλος Ανδρέας

Νευρολόγος , Αθήνα

Γεωργόπουλος Νεοκλής

Καθηγητής Ενδοκρινολογίας
Πανεπιστημίου Πατρών

Γκάγκα Μίνα

Καθηγήτρια Πνευμονολογίας
Πρόεδρος Ευρωπαϊκής Πνευμονολογικής
Εταιρείας

Ευκλείδου Σοφία

Cluster Medical Lead Vaccines
South East Europe Cluster

Ιωάννου Ανδρέας

Παθολόγος, Πολυκλινική Υγεία, Λεμεσός

Καφετζής Δημήτριος

Επιστημονικός Σύμβουλος Διοίκησης για την
Οργάνωση και Λειτουργία της Παιδιατρικής
Κλινικής
Ομότιμος Καθηγητής Παιδιατρικής ΕΚΠΑ
Αθήνα

Κλεόπα Κλεόπας

Καθηγητής Νευρολογίας
Ινστιτούτο Νευρολογίας & Γενετικής, Λευκωσία

Κουρούμαλης Ηλίας

Ομότιμος Καθηγητής Γαστρεντερολογίας
Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Κρήτης
Θεσσαλονίκη

Μιχαηλίδης Μιχάλης

Ακτινολόγος
Πολυκλινική Υγεία, Λεμεσός

Μιχαηλίδης Χρίστος

Στοματο - Γναθο-Προσωποχειρουργός
Πολυκλινική Υγεία, Λεμεσός

Μπαλτόπουλος Γεώργιος

Ομότιμος Καθηγητής ΕΚΠΑ
Πνευμονολόγος – Εντατικολόγος, Αθήνα

Νικολάτος Μύρων

Πρόεδρος Ανωτάτου Δικαστηρίου, Λευκωσία

Παντέλας Γεώργιος

Στοματο - Γναθο-Προσωποχειρουργός
Γενικό Νοσοκομείο Λευκωσίας, Λευκωσία

Παπαλάμπρος Αλέξανδρος

Επίκουρος Καθηγητής Χειρουργικής
Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών
Α' Χειρουργική Κλινική "Λαϊκό" Νοσοκομείο
Αθήνα

Παπαχαράλμπους Σπύρος

Στοματο - Γναθο-Προσωποχειρουργός
Πρόεδρος Εταιρείας
Στοματο - Γναθο-Προσωποχειρουργικής,
Λευκωσία

Πέτρου Αθανάσιος

Γεν. Χειρουργός εξειδικευμένης Χειρουργικής
Ήπατος, Χοληφόρων, Παγκρέατος (HPB) και
Χειρουργικής Ογκολογίας
Αμερικανικό Ιατρικό Κέντρο, Λευκωσία

IRON DEFICIENCY
MORE TOLERABILITY
 BETTER MANAGEMENT

TardyFeron®

A UNIQUE FORMULATION

Adult women

Teenagers

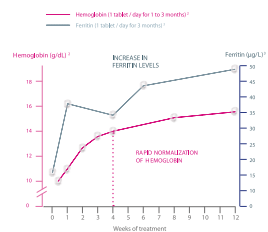
Menometrorrhagia
 Inadequate nutritional intakes
 Insufficient iron stores
 Physiological changes

IDENTIFIED POPULATIONS AT RISK OF IRON DEFICIENCY

Pregnant women

Elderly people

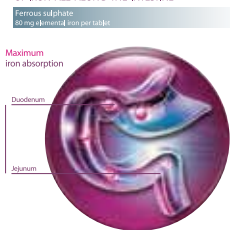
EFFECTIVE ON IRON DEFICIENCY PARAMETERS^{1,2}



Increase Hb and replenish fully iron stores

CORRECTS IRON DEFICIENCY AND PROMOTES TOLERABILITY¹

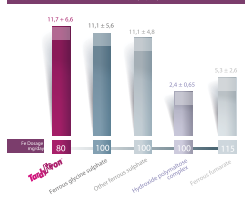
PROLONGED RELEASE OF IRON ALL ALONG THE INTESTINE³



Maximum iron plasma level reached after 7 hours (range 12 and 24 hours from intake)

HIGH BIOAVAILABILITY AT LOWER DOSE⁴

Calculating Iron Dose for Easy Use only

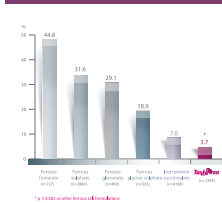


Better bioavailability with a lower dose

PROMOTES TOLERABILITY AND MAKES TREATMENT EASIER¹

SUPERIOR IN TERMS OF TOLERABILITY⁵

% of gastro-intestinal adverse effects



The lowest incidence of gastro-intestinal adverse effects



Gregoris Hadjigregoriou Limited

T.Θ. 21334, 1506 Λευκωσία, Κύπρος
 Τηλ. 00357-22 81 57 77



Pierre Fabre
 Médicament

1. Kaltwasser. European Journal of Clinical Investigation, 1991;21:436-442
 2. Breyman C, Kraft A. British Journal of Obstetrics and Gynaecology an International Journal of Obstetrics and Gynaecology 2004, Vol. 111, pp. 1-6
 3. Kozłowska, Schweiz. Röch. Med. (Praxis), 1974, 63, 1092-1097.
 4. Nielsen. Diagnostik und Therapie von Eisenmangel mit und ohne Anämie. UN-MED, 2009
 5. Pablos. Gynecological Endocrinology, 2011; 27(5(1)): 1126-1130

ΟΜΙΛΗΤΕΣ / ΤΡΙΕΣ

Ποταμίτης Θεόδωρος

Οφθαλμίατρος
Πρόεδρος Οφθαλμολογικής Εταιρείας Κύπρου
Οφθαλμολογικό Κέντρο Πάνθεο, Λεμεσός

Στυλιανού Χρυστάλλα

Ανώτερη Λειτουργός Περιβάλλοντος
Τμήμα Περιβάλλοντος Υπουργείο Γεωργίας,
Αγροτικής Ανάπτυξης και Περιβάλλοντος,
Λευκωσία

Τζουβελέκης Αργύριος

Πνευμονολόγος
Πανεπιστήμιο Πατρών, Πάτρα

Τσόλας Γεώργιος

Διευθυντής Παιδιατρικής Κλινικής Metropolitan
Athens Metropolitan Hospital, Αθήνα

Φαντάρος Γιώργος

Πρόεδρος ΣΕΔΕΑ (Συνδέσμος Επιχειρήσεων
Διαχείρισης Επικίνδυνων Αποβλήτων)

Φελέκουρας Ευάγγελος

Καθηγητής Χειρουργικής
Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών
Α' Χειρουργική Κλινική "Λαϊκό" Νοσοκομείο
Αθήνα

Χαραλάμπος Ανθή

Προϊστάμενη Υπηρεσίας Ενέργειας &
Περιβάλλοντος
Ομοσπονδία Εργοδοτών & Βιομηχάνων (ΟΕΒ),
Λευκωσία

Χαραλάμπος Σταύρος

Ουρολόγος
European Certified Urological Surgeon
Institute of Functional & Reconstructive
Urology, Λεμεσός

Χάσικος Γιάννης

Σύμβουλος Επιχειρήσεων, Επαγγελματικής
Ασφάλειας και Υγείας,
Περιβαλλοντικής Διαχείρισης & Διαχείρισης
Αποβλήτων, Λευκωσία

Χατζηγεωργίου Γεώργιος

Καθηγητής Νευρολογίας
Πανεπιστήμιο Κύπρου, Λευκωσία

Ισορροπημένη Φόρμουλα για υγιή ανάπτυξη

Το νηπιακό γάλα **Milumil 3
PreciNutri** εμπλουτίζει την
διατροφή του παιδιού σας έτσι
ώστε να καλύψει τις ιδιαίτερες
ανάγκες του κατά τη διάρκεια
της ανάπτυξης του.



Ισορροπημένο μείγμα για την
ανάπτυξη του νηπίου

Milumil 3



Σημαντική σημείωση: Ο θηλασμός είναι καλύτερος για τα μωρά και είναι καλύτερα να ξεκινάει αμέσως μετά τη γέννηση. Η απόφαση να μην θηλάσετε είναι δύσκολο να αντιστραφεί. Συνδυασμός θηλασμού και στήσι με συμπλήρωμα τις πρώτες εβδομάδες της ζωής του μωρού, μπορεί να μειώσει την παροχή του μητρικού γάλακτος. Είναι σημαντικό, ενώ θηλάξετε να έχετε μια υγιεινή και ισορροπημένη διατροφή. Το κόστος και οι κοινωνικές επιπτώσεις του βρεφικού γάλακτος πρέπει να αναθεωρηθούν όταν αποφασίζετε πως θα ταΐσετε το μωρό σας. Εάν χρησιμοποιείτε γάλα για βρέφη, είναι πολύ σημαντικό για την υγεία του μωρού σας να ακολουθείτε πολύ προσεκτικά όλες τις οδηγίες προετοιμασίας. Πάντα να συμβουλευέστε τον γιατρό, την μαία, τον ιατρικό επισκεπτή ή τον φαρμακοποιό σχετικά με τη στήση του μωρού σας.

ΠΡΟΕΔΡΕΙΑ

Αγγελή Αναστασία

Παιδίατρος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Αναγνώστης Αριστοτέλης

Πνευμονολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Αντωνίου Κώστας

Γενικός Χειρουργός, Ιδιώτης, Λεμεσός

Αργυροπούλου Κωνσταντία

Παιδίατρος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Βίκτωρος Άλκησις

Γυναικολόγος – Μαιευτήρας, Γ.Ν Λεμεσού
Λεμεσός

Γαλινού Ριάνα

Γυναικολόγος – Μαιευτήρας, Ιδιώτης
Λεμεσός

Γεωργίου Γεώργιος

Ωτορινολαρυγγολόγος, Γ.Ν Λεμεσού,
Λεμεσός

Γεωργίου Μαρία

Πνευμονολόγος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Γεωργουσάκη Χρύσα

Γαστρεντερολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Ζάμπογλου Νικόλας

Ογκολόγος, Γερμανικό Ογκολογικό Κέντρο
Λεμεσός

Καϊμη Παναγιώτα

Ψυχίατρος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Καυκαλιάς Άριστος

Οφθαλμίατρος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Κουριεύς Χρύσανθος

Ουρολόγος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Κυπερέσης Βρυώνης

Οφθαλμίατρος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Κωνσταντίνου Βάσος

Ορθοπεδικός, Ιδιώτης, Λεμεσός

Κωστή Ανδρέας

Παθολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Λιασιδης Μάριος

Γυναικολόγος Μαιευτήρας, Ιδιώτης, Λεμεσός

Λουκαΐδης Παναγιώτης

Νευρολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Μαλής Σίμος

Ογκολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Μάτση Γιάννα

Αναισθησιολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Μιχαήλ Μάριος

Παθολόγος, Πολυκλινική Υγεία, Λεμεσός

Μιχαήλ Σταύρος

Γαστρεντερολόγος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Νταντάκας Γεώργιος

Ουρολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Παπακωστίδης Κωνσταντίνος

Ορθοπεδικός, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Πάπας Παναγιώτης

Ψυχίατρος, Ιδιώτης, Λεμεσός

Σάββα Γεώργιος

Ωτορινολαρυγγολόγος, Πολυκλινική Υγεία, Λεμεσός

Ταβελίδου Μαρίνα

Αναισθησιολόγος, Πολυκλινική Υγεία, Λεμεσός

Φιλίππου Μάριος

Χειρουργός, Ιδιώτης, Λεμεσός

Χατζηκώστα Μαρία

Χειρουργός, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

Χριστοδουλίδης Πανίκος

Παθολόγος, Γ.Ν Λεμεσού, Λεμεσός

THE ONLY HPV VACCINE THAT INCLUDES 9 HPV TYPES

Broader disease coverage due to more HPV types (6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, and 58) Worldwide estimated type contribution for certain HPV-related cancer and disease cases

~90%
of cervical cancer cases¹

~90%
of genital warts cases²

~90%
of vulvar cancer cases^{3,a}

~85%
of vaginal cancer cases^{4,a}

~90% to 95%
of anal cancer cases^{5,a}

^aNot all vulvar, vaginal, and anal cancer cases are caused by HPV. Approximately 30% of vulvar cancer cases,³ 70% to 75% of vaginal cancer cases,⁴ and 85% to 90% of anal cancer cases⁵ are HPV related.

YOUR RECOMMENDATION MATTERS

HELP PROTECT YOUR APPROPRIATE PATIENTS TODAY AGAINST MORE HPV-RELATED CANCERS AND DISEASES

Important Safety Information for GARDASIL[®] 9 Human Papillomavirus 9 valent Vaccine (Recombinant, adsorbed)

PRESCRIBING INFORMATION

Refer to Summary of Product Characteristics (SPC) before prescribing

Reporting of suspected adverse reactions

Reporting suspected adverse reactions after authorisation of the medicinal product is important. It allows continued monitoring of the benefit/risk balance of the medicinal product. Healthcare professionals are asked to report any suspected adverse reactions as detailed below:

Cyprus: Pharmaceutical Services, Ministry of Health, CY-1475, Nicosia, Fax: +357 22806549; Website: www.moh.gov.cy/moh

Malta: ADR Reporting at: www.medicinesauthority.gov.mt/adportal
Adverse events with this product could also be reported to MSD (Tel: 8000 0673 for Cyprus or 8007 4433 for Malta).

PRESENTATION

Single dose pre-filled syringe containing 0.5 mL of suspension. Each dose contains highly purified virus-like particles (VLPs) of the major capsid L1 protein of Human Papillomavirus (HPV). These are type 6 (300 mg), type 11 (40 mg), type 16 (60 mg), type 18 (40 mg), type 31 (20 mg), type 33 (20 mg), type 45 (20 mg), type 52 (20 mg) and type 58 (20 mg).

USES

From the age of 9 years to prevent preinvasive lesions and cancers affecting the cervix, vulva, vagina and anus caused by vaccine-specific HPV types and genital warts (condyloma acuminata) caused by specific HPV types. Use in accordance with official recommendations.

References: 1. de Sanjose S, Quint WG, Alemany J, et al. Human papillomavirus genotype attribution in invasive cervical cancer: a retrospective cross-sectional worldwide study. *Lancet Oncol.* 2010;11(11):1048–1056. 2. Garland SM, Steben M, Sings HL, et al. Natural history of genital warts: analysis of the placebo arm of 2 randomized phase III trials of a quadrivalent human papillomavirus (types 6, 11, 16, and 18) vaccine. *J Infect Dis.* 2009;199(6):805–814. 3. de Sanjose S, Alemany L, Ordi J, et al. Worldwide human papillomavirus genotype attribution in over 2000 cases of intraepithelial and invasive lesions of the vulva. *Eur J Cancer.* 2013;49(16):3450–3461. 4. Alemany L, Saunier M, Tinoco L, et al. Large contribution of human papillomavirus in vaginal neoplastic lesions: a worldwide study in 597 samples. *Eur J Cancer.* 2014;50(16):2846–2854. 5. Alemany L, Saunier M, Alvarado-Cabero J, et al. Human papillomavirus DNA prevalence and type distribution in anal carcinomas worldwide. *Int J Cancer.* 2015;136(1):98–107.

DOSEAGE AND ADMINISTRATION

Individuals 9 to and including 14 years of age at time of first injection: 2-dose (0, 6–12 month) schedule. Administer the second dose between 5 and 13 months after the first one. If the second dose is administered earlier than 5 months after the first one, administer a third dose. Can be administered according to a 3-dose schedule (0, 2, 6 months). Administer the second dose at least 1 month after the first dose and the third dose at least 3 months after the second one. Give all 3 doses within a 1-year period.

Individuals 15 years of age and older at time of first injection: 3-dose (0, 2, 6 months) schedule. Administer the second dose at least 1 month after the first one and the third dose at least 3 months after the second one. Give all 3 doses within a 1-year period. If first dose given, complete the vaccination course with Gardasil 9. Need for a booster dose not established. Shutes using a mixed regimen (differing valency) of HPV vaccines were not performed for Gardasil 9. Subjects previously vaccinated with a 3-dose regimen of quadrivalent HPV types 6, 11, 16, and 18 vaccine (Gardasil), hereafter referred to as gHPV vaccine, may receive 3 doses of Gardasil 9.

Paediatric population (children <9 years of age): safety and efficacy not established.

Population > 27 years of age: safety and efficacy not studied.

Administer by intramuscular injection, preferably in the deltoid area of the upper arm or in the higher anterolateral area of the thigh. Do not inject intravascularly, subcutaneously or intradermally.

CONTRA-INDICATIONS

Hypersensitivity to any component of the vaccine. Hypersensitivity after previous administration of Gardasil 9 or Gardasil.

PRECAUTIONS

The decision to vaccinate an individual should take into account the risk for previous HPV exposure and potential benefit from vaccination. Ensure appropriate medical treatment and supervision are always available in case of anaphylaxis. Give with caution to individuals with thrombocytopenia or any coagulation disorder because bleeding may occur. Syncope (fainting), sometimes associated with falling, can occur following, or even before, any vaccination, especially in adolescents as a psychogenic response to the needle injection. This can be accompanied by several neurological signs such as transient visual disturbance, paraesthesia, and tonic-clonic limb movements during recovery. Observe vaccinees for approximately 15 minutes after vaccination. Procedures should be in place to avoid injury from faints. Postpone administration during acute severe febrile illness. Vaccination will not result in protection in all recipients. Only protect against diseases that are caused by HPV types targeted by the vaccine. The vaccine is for prophylactic use only and is not a substitute for routine cervical screening. There are no data on the use of Gardasil 9 in individuals with impaired immune responsiveness; safety and immunogenicity of a gHPV vaccine have been assessed in individuals aged 7 to 12 years with HIV. Individuals with impaired immune responsiveness may not respond to Gardasil 9. Long-term follow-up studies are currently ongoing to determine the duration of protection. These are not safely, immunogenicity or efficacy data to support interchangeability of Gardasil 9 with bivalent or gHPV vaccines. Pregnancy, lactation and fertility: Healthcare data to recommend use during pregnancy; postpone vaccination until after completion of pregnancy. Can be given to breastfeeding women.

SIDE EFFECTS

Refer to Summary of Product Characteristics for complete information on side-effects.

Very common: myalgia, pain and swelling at the injection site and headache. **Common:** pruritus and bruising at the injection site, diarrhoea, nausea, pyrexia and fatigue. The post-marketing safety experience with gHPV vaccine is relevant to Gardasil 9 since the vaccines contain L1 HPV proteins of 4 of the nine HPV types 6, 11, 16, 18. **The following adverse experiences have been spontaneously reported during post-approval use of gHPV vaccine and may also be seen in post-marketing experience with Gardasil 9:** Myalgic/arthralgic symptoms, acute disseminated encephalomyelitis, Guillain-Barré Syndrome and hypersensitivity reactions, including anaphylaxis/anaphylactoid reactions, urticaria, bronchospasm.

PACKAGE QUANTITIES

Single dose pre-filled syringe with two separate needles.

RETAIL PRICE

Gardasil 9 suspension for injection in pre-filled syringe 0.5ml, pack with 1 pre-filled syringe x 0.5ml, including VAT €71.80.

Marketing Authorisation number: EU/15/1007/01/2.

Marketing Authorisation Holder: MSD VACCINES, 162 avenue Jean Jaures, 69007 Lyon, France.

Legal category: POM

Date of revision of prescribing information: July 2018.

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Ευχαριστούμε θερμά τις Φαρμακευτικές Εταιρείες
για την υποστήριξη και τη συμβολή τους στην επιτυχία του Συνεδρίου

ΧΡΥΣΟΣ ΧΟΡΗΓΟΣ



ΑΓΥΡΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ



ΧΟΡΗΓΟΙ





Quality of the Offered Service

SERVICE 1

CORD BLOOD

Cord blood storage 1 unit

SERVICE 2

CORD TISSUE

Wharton's jelly cells 1 unit

Vascular cells 1 unit

Tests performed in house at Lifeline's CYS EN ISO15189:2007 Accredited Laboratory

- Cord Blood Stem Cell (CD34⁺) enumeration and viability by flow cytometry
- Haematological counts
- Blood cultures for bacterial/fungal contamination (4 cultures per unit)
- Serology testing of infectious diseases
 - HIV - AIDS
 - Hepatitis B Virus
 - Chronic Hepatitis B infection
 - Hepatitis C virus
 - Cytomegalovirus
 - Syphilis
 - Human T lymphotropic virus (when deemed necessary)
 - West Nile Virus (when deemed necessary)
- Enumeration of cord cells by Countess cytometry

Tests performed by the UK National Transfusion Microbiology Reference Laboratory

- Nucleic Acid Testing (PCR Method) for infectious diseases
 - HIV AIDS
 - Hepatitis B Virus
 - Hepatitis C virus

winner

C Y P R U S

innovation award

SERVICES SECTOR 2010



Το Brintellix ενδείκνυται
για την αντιμετώπιση
των μεζόνων καταθλιπτικών
επεισοδίων σε ενήλικες

Οι ασθενείς επιστρέφουν στην καθημερινότητά τους¹⁻⁷

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Brintellix 5 mg, 10 mg, 20 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ** H Lundbeck A/S, Ολλανδία, 2500 Väby, Δανία. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ** Lundbeck Hellas S.A., Κηφισίας 109 & Σίνα, Μαρούσι. **ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΕΞΑΙΡΕΣΗ** Brintellix mg, 10 mg, 20mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει vortioxetine hydrochloride αναστάσιμα με 5 mg, 10mg & 20mg vortioxetine αντίστοιχα. **Αντενδείξεις:** Υπερτασιοπάθεια στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα εκδόχα. Ταυτόχρονη χρήση με ηλεκτρικούς αναστάσιμους της μονοαμινοξειδάσης (ΜΑΟ) ή ηλεκτρικούς αναστάσιμους της ΜΑΟ-Α (βλ. παράγραφο 4.5). **Ειδικές προειδοποιήσεις και ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση.** **Χρήση στον παιδιατρικό πληθυσμό** Το Brintellix δεν συνιστάται για την αντιμετώπιση της κατάθλιξης σε ασθενείς ηλικίας κάτω των 18 ετών, καθώς η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της vortioxetine δεν έχουν τεκμηριωθεί σε αυτή την ηλικιακή ομάδα. Σε κλινικές μελέτες σε παιδιά και εφήβους που έλαβαν θεραπεία με άλλα αντικαταθλιπτικά, παρατηρήθηκε πιο συχνά συμπεριφορά σχετιζόμενη με αυτοκτονία (αποπειράς αυτοκτονίας και αυτοκτονικές σκέψεις) και εμφάνιση κωφότητας ακοής. Επιπλέον, υπάρχει σχέση με τα άτομα που έλαβαν εικονικό φάρμακο. **Αυτοκτονία/αυτοκτονικές σκέψεις ή κλινική επίδειξη** Η κατάθλιψη κινδυνεύει να αυξημένο κίνδυνο αυτοκτονικών σκέσεων, αυτοαυτοματισμού και αυτοκτονίας (επείσοδα σχετιζόμενα με αυτοκτονία). Ο κίνδυνος αυτός παραμένει έως ότου επιτευχθεί σημαντική ύφεση. Κάθως μπορεί να μη σημειωθεί βελτίωση κατά τις πρώτες λίγες εβδομάδες της θεραπείας ή και για μεγαλύτερο διάστημα, οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται στενά έως ότου επιτευχθεί βελτίωση. Σύμφωνα με τη γενική κλινική εμπειρία, ο κίνδυνος αυτοκτονίας μπορεί να αυξηθεί κατά τα πρώιμα στάδια της ανάρρωσης. Είναι γνωστό ότι οι ασθενείς με ιστορικό επεισοδίων που σχετίζονται με αυτοκτονία, ή εκείνοι που παρουσιάζουν σημαντικού βαθμού αυτοκτονικό θέσημο πριν από την έναρξη της θεραπείας, διατρέχουν μεγαλύτερο κίνδυνο αυτοκτονικών σκέσεων ή αποπειρών αυτοκτονίας και θα πρέπει να παρακολουθούνται προσεκτικά κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Μια μετασύνθεση ελεγχόμενων με εικονικό φάρμακο κλινικών μελετών με αντικαταθλιπτικά σε ενήλικες ασθενείς με ψυχιατρικές διαταραχές, έδειξε αυξημένο κίνδυνο αυτοκτονικών συμπεριφορών με αντικαταθλιπτικά σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο σε ασθενείς ηλικίας κάτω των 25 ετών. Η στενή επίβλεψη των ασθενών, ιδιαίτερα όταν διατρέχουν υψηλό κίνδυνο, θα πρέπει να συνοδεύει τη θεραπεία ειδικά κατά την πρώτη φάση και μετά από αλλαγές της δόσης. Οι ασθενείς (και οι φροντιστές των ασθενών) θα πρέπει να βρίσκονται σε επαγρυπνηση όσον αφορά την εκδήλωση οποιασδήποτε κλινικής επίδειξης, αυτοκτονικών συμπεριφορών ή σκέσεων και οποιαδήποτε ασυνήθιστων αλλαγών στη συμπεριφορά και να αναζητούν ιατρική συμβουλή άμεσα εάν εμφανιστούν αυτά τα συμπτώματα. **Επιληπτικές κρίσεις** Οι επιληπτικές κρίσεις αποτελούν δυνητικό κίνδυνο με τα αντικαταθλιπτικά. Ως εκ τούτου, η έναρξη της θεραπείας με Brintellix θα πρέπει να γίνεται με προσοχή σε ασθενείς με ιστορικό επιληπτικών κρίσεων ή σε ασθενείς με αστάθη επιληψία. Η θεραπεία θα πρέπει να διακοπεί σε κάθε ασθενή που εμφανίζει επιληπτικές κρίσεις ή αυτάντες ή συχνότητα εμφάνισης επιληπτικών κρίσεων. **Σύνδρομο Σερρονίνης (SS) ή Κακόηθες Νευροληπτικό Σύνδρομο (NMS)** Με το Brintellix μπορεί να εμφανιστεί Σύνδρομο Σερρονίνης (SS) ή Κακόηθες Νευροληπτικό Σύνδρομο (NMS), παθήσεις οι οποίες είναι δυνητικά απειλητικές για τη ζωή. Ο κίνδυνος εμφάνισης SS ή NMS αυξάνεται με την ταυτόχρονη χρήση σεροτονινογόνων δραστικών ουσιών (συμπεριλαμβανομένων των τριπτανών), φαρμακικών προϊόντων που μεταβάλλουν το μεταβολισμό της σεροτονίνης (συμπεριλαμβανομένων των αναστάσιμων της ΜΑΟ), αντηνψυχωτικών και άλλων αντινοσηπτικών της ντοπαμίνης. Οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για την εκδήλωση σημείων και συμπτωμάτων SS ή NMS. Στα συμπτώματα του Σύνδρομου Σερρονίνης περιλαμβάνονται μεταβολές της νοητικής κατάστασης (π.χ., διέγερση, ευεαίσθησιες, κούραση), αυτόνομη αστάθεια (π.χ., ταχυκαρδία, ασταθές πλάσμα, υπερπέρυση), διαταραχές της νευρομυϊκής λειτουργίας (π.χ., αύξηση αντανακλαστικών συνένεργια) και/ή συμπτώματα από το γαστρεντερικό (π.χ., ναυτία, έμετος, διάρροια). Σε περίπτωση που συμβούν τα παραπάνω, η θεραπεία με Brintellix θα πρέπει να διακοπεί άμεσα και να ξεκινήσει συμπτωματική θεραπεία. **Μανιφιστοποίηση** Το Brintellix θα πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με ιστορικό μανιφιστοποίησης και θα πρέπει να διακοπεί σε οποιονδήποτε ασθενή εξαρτάται σε φάρμακο. **Αιμορραγία** Αιμορραγικές διαταραχές, όπως εκχυμώσεις, πορφύρα και άλλα αιμορραγικά επεισόδια, όπως αιμορραγία του γαστρεντερικού σωλήνα ή μυνοκαλοϊκή αιμορραγία έχουν αναφερθεί σπάνια με τη χρήση αντικαταθλιπτικών με σεροτονινεργική δράση (SSRI, SNRI). Συνιστάται προσοχή σε ασθενείς με συμπτωματική υποπαιρωματία και θα πρέπει να ξεκινά κατάλληλη ιατρική περίθαλψη. **Ηλικιωμένοι** Είναι περιορισμένα τα δεδομένα από τη χρήση του Brintellix σε ηλικιωμένους ασθενείς με μερικών καταθλιπτικά επεισόδια. Ως εκ τούτου, θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά την αντιμετώπιση ασθενών ηλικίας ≥ 65 ετών με δόση υψηλότερη από 10 mg vortioxetine ανά ημέρα. **Κατάσταση ανεπιθύμητων ενεργειών σε μερικούς ηλικιωμένους ασθενείς** Τα δεδομένα για ασθενείς με σοβαρή νεφρική διαταραχή, Ως εκ τούτου, θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή. **Ηπατική διαταραχή** Η vortioxetine δεν έχει μελετηθεί σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική διαταραχή και θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά την αντιμετώπιση αυτών των ασθενών. **Ανεπιθύμητες ενέργειες** **Περλήρη του προφίλ ασφαλείας** Η πιο συχνή ανεπιθύμητη ενέργεια ήταν η ναυτία. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν συνήθως ήπιες ή μέτριες και εμφανίστηκαν εντός των πρώτων δύο εβδομάδων της θεραπείας. Οι αντιδράσεις ήταν συνήθως παροδικές και σε γενικές γραμμές δεν οδήγησαν σε διακοπή της θεραπείας. **Ανεπιθύμητες ενέργειες από το γαστρεντερικό**, όπως ναυτία, παραυαίσθημα πιο συχνά στις γυναίκες από ότι στους άνδρες. **Κατάσταση ανεπιθύμητων ενεργειών σε μερικούς ηλικιωμένους** Οι ανεπιθύμητες ενέργειες αυξάνονται παρακάτω με τη χρήση της εκδοχόλης σιρόπιος: 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 (δεν μπορεί να εκτιμηθούν με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα). **Ψυχιατρικές διαταραχές**: Συχνές: Άνομηλο όνειρα, Διαταραχές του νευρικού συστήματος: Συχνές: Ζάλη, Άγανστος Σύνδρομο Σερρονίνης, Αγγειακές διαταραχές: Όχι συχνές: Έξαψη, Διαταραχές του γαστρεντερικού: Πολύ συχνές: Ναυτία, Συχνές: Διάρροια, Δυσκοιλιότητα, Έμετος, Διαταραχές του βήματος και του υποδόριου ιστού: Συχνές: Κνησμός, συμπτωματοβόρνο του γεννητικού κνησμού, Όχι συχνές: Νυκτερινό βράζει. **Περλήρη επιληπτικών ανεπιθύμητων ενεργειών** **Ηλικιωμένοι ασθενείς** Για δόσεις vortioxetine ≥10 mg όπως περιγράφεται το ποσοστό απόσυρσης από τις μελέτες ήταν υψηλότερο σε ασθενείς ηλικίας ≥ 65 ετών. Για δόση vortioxetine 20 mg όπως περιγράφεται, η συχνότητα εμφάνισης ναυτίας και δυσκοιλιότητας ήταν υψηλότερη στους ασθενείς ηλικίας ≥ 65 ετών (42% και 15% αντίστοιχα) από ότι στους ασθενείς ηλικίας < 65 ετών (27% και 4% αντίστοιχα). **Σεξουαλική διαταραχή** Σε κλινικές μελέτες, η σεξουαλική διαταραχή αξιολογήθηκε χρησιμοποιώντας την Κλίμακα Σεξουαλικής Εμπειρίας Arizona (ASEX). Δόσεις των 5 έως 15 mg δεν επέδειξαν διαφορά σε σχέση με το εικονικό φάρμακο. Ωστόσο, η δόση vortioxetine των 20 mg σχετίστηκε με αύξηση της οφελιμότητας στην ΑSEX σε ασθενείς σεξουαλικής διαταραχής (TESD). **Επίδραση της κατηγορίας** **Επιμόρφωση κλινικών**, που διεξάγονται κυρίως σε ασθενείς ηλικίας 50 ετών και άνω, δείχνουν αυξημένο κίνδυνο οπτικών καταρράξεων σε ασθενείς που λαμβάνουν κάποιο φάρμακο από τις ακόλουθες κατηγορίες κατηγοριών: πύλη αντικαταθλιπτικά (SSRI ή TGA), Αλκυλομυϊνίνης στον οποίο οφείλεται επίσης η κλινική, δεν είναι γνωστός όπως δεν είναι γνωστό κατά πόσο αυτός ο κίνδυνος είναι επίσης σχετικός με την vortioxetine. **Βιβλιογραφία**: 1. Brintellix (Περλήρη Χαρακτηριστικά Προϊόντος). 2. Alvarez E et al. Int J Neuropsychopharmacol. 2012; 15(15): 589 - 600. 3. Katona C et al. Int Clin Psychopharmacol. 2012; 27(4): 215 - 223. 4. Montgomery et al. Hum Psychopharmacol Clin Exp. 2014; 29(5): 470 - 482. 5. McIntyre RS et al. Int J Neuropsychopharmacol. 2014; 17(10): 1567 - 1567. 6. Boulenger JP et al. J Psychopharmacol. 2012; 26(11): 1408 - 1416. 7. Mahaleshwarar AR, et al. Neuropsychopharmacology (2015) 40, 2025-2037.

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

Για τις πλήρεις αναλυτικές πληροφορίες μπορείτε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου: Lundbeck Hellas S.A. Κηφισίας 109 & Σίνα, 15124, Μαρούσι, Αθήνα, Τηλ.: +30 2106105036.

clinell®

www.clinell.com

PAP
MEDICAL

Kills
99.999%
of germs without
the need for soap
& water

Patient hand hygiene represents the next big step in infection prevention¹.

The average person has over 150 different species of bacteria living on their hands¹.

Pathogenic organisms can be frequently detected on hands of acute care patients²; 48 hours after admission, 39% of patients have at least one hospital-associated pathogen on their hands³.

After 7 days, 62% of all patients are positive for enterococcal hand contamination⁴. Improving patient hand hygiene represents a huge step forward in infection prevention^{5,6}.

Clinell Antimicrobial Hand Wipes

Kill 99.999% of germs and can even be used on dirty hands without the need for soap and water, unlike alcohol gels^{7,8}.

Our wipes are individually wrapped – perfect for cleaning and disinfecting your hands before meals.



A convenient alternative to wash basins
Great for patients with mobility aids



Perfect for patient food trays
Ideal to clean hands before eating

1. Fierer N et al. The influence of sex, handedness, and washing on the diversity of hand surface bacteria. *Proc Natl Acad Sci.* 2008;105(46):17994-9. 2. Istenes N et al. Patients' potential role in the transmission of health care-associated infections: Prevalence of contamination with bacterial pathogens and patient attitudes toward hand hygiene. *Am J Infect Control.* 2013 Sep 30;41(9):793-8. 3. Istenes NA et al. Hand hygiene in healthcare: the role of the patient. *Am J Infect Control.* 2011;39(5):E182. 4. Banfield K et al. Reflection and Reaction: Hand hygiene and health-care-associated infections. *Lancet Infect Dis.* 2007;7(5):304-5. 5. Burnett E. Perceptions, attitudes, and behavior towards patient hand hygiene. *Am J Infect Control.* 2009;37(8):638-42. 6. Landers T et al Patient-centered hand hygiene: the next step in infection prevention. *Am J Infect Control.* 2012;40(4):S11-7. 7. Kampf G, Ostermeyer C. Efficacy of alcohol-based gels compared with simple hand wash and hygienic hand disinfection. *J Hosp Infect.* 2004;56:13-5. 8. Kramer A et al. Limited efficacy of alcohol-based hand gels. *The Lancet.* 2002;359(9316):1489-90.



CONTACT PAP MEDICAL FOR FURTHER INFORMATION:

+35725340454

JBN190231

clinell®

www.clinell.com



Kills at least
99.99%
of Norovirus in
under 1 minute¹

Clinell Universal range. The most trusted wipe in the UK.

The most effective universal formula on the market

A mix of biocides with different mechanisms of action prevents bacterial resistance and superbug formation².

Multi-purpose

Acts as a disinfectant and detergent, replacing the need for different types of wipes and surface cleaners.

Clip opening to prevent drying

Keeping your wipes wetter for longer so they remain effective.

Proven efficacy against:

MRSA, Acinetobacter, VRE, Klebsiella, Pseudomonas, Norovirus, Hepatitis B & C and many more¹.

Cost effective

Saves money by replacing multiple cleaning products.

Simple, easy and reliable

No dilution errors: the pre-measured dose is consistently the correct concentration.

CE certified class IIa medical devices

The bucket, tub, 200 wipe pack, 50 wipe clip pack, 50 wipe adhesive back pack and maceratable wipes conform to the Medical Device Directive as class IIa devices.

Excellent material compatibility profile

Ideal for use on mattresses and safe to use on most types of rubber, plastic and metal.

1. According to EN standard test methods.
2. Bloomfield SF. Significance of biocide usage and antimicrobial resistance in domiciliary environments. *Journal of Applied Microbiology*. 2002;92(s1).

CONTACT PAP MEDICAL FOR FURTHER INFORMATION:

+35725340454



BEXSERO

Meningococcal Group B Vaccine
(rDNA, component, adsorbed)



Πρόσκληση για αναφορά εικαζόμενων/πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών του φαρμάκου/εμβολίου

Παρακαλείσθε να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητες ενέργειες που μπορεί να παρουσιαστούν με την χρήση αυτού του φαρμάκου/εμβολίου. Κατά την αναφορά, παρακαλείσθε να παρέχετε όσο το δυνατόν περισσότερες πληροφορίες, συμπεριλαμβανομένων των πληροφοριών σχετικά με το ιατρικό ιστορικό, οποιαδήποτε συγχρόνηση με άλλο φάρμακο/εμβόλιο, καθώς και τις ημερομηνίες εμφάνισης και θεραπείας της ανεπιθύμητης ενέργειας.

Υπευθύνεται ότι οι ανεπιθύμητες ενέργειες μπορούν να αναφέρονται στην GlaxoSmithKline (Cyprus) Ltd, τηλ. 22397000, ή σύμφωνα με το εθνικό σύστημα αυθόρητων αναφορών στην Επιτροπή Φαρμακοεπαγρύπνησης, Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, 1475 Λευκωσία (Fax: 22 608639) συμπληρώνοντας την Κίτρινη Κάρτα που είναι διαθέσιμη στα κρατικά φαρμακεία ή ηλεκτρονικά στην ιστοσελίδα www.kittrinkarta.gov.cy.

Bexsero is available only in private sector
Prescription Only vaccine
Retail price per dose: 104.96 euro

Before prescribing please consult the full SPC which you can request from GSK or access on the website of the Pharmaceutical Services of the Ministry of Health
<http://www.phs.moh.gov.cy/web/guest/drug-search>

Zinc Code: CYP/BEX/0006/16a(1)
Approval date: July 2018

GlaxoSmithKline (Cyprus) Ltd,
12 – 14 Kennedy Avenue, office 401,
1087, Nicosia, Cyprus, Tel: 0035722397000.

Trade marks are owned by or licensed to the GSK group of companies.
© 2018 GSK group of companies or its licensor.



Διαγράψτε τις ΛΟΙΜΩΞΕΙΣ με **AXETINE**

Cefuroxime Axetil



x2 ΔΙΣΚΙΑ ΗΜΕΡΗΣΙΩΣ



Δερματικές λοιμώξεις και
λοιμώξεις μαλακών μορίων



Λοιμώξεις του αναπνευστικού
συστήματος



Λοιμώξεις του ουροποιητικού
συστήματος

Κωνσταντινουπόλεως 1-10, 3011 Λεμεσός, Κύπρος | Τηλ.: 25 867600 | Φαξ: 25 560863

www.medochemie.com