



12<sup>Η</sup> ΕΤΗΣΙΑ  
ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

# ΣΑΚΧΑΡΩΔΗΣ ΔΙΑΒΗΤΗΣ ΚΑΙ ΤΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ



3 Νοεμβρίου 2023 | 16:30-19:30

4 Νοεμβρίου 2023 | 08:30-14:00



Αμφιθέατρο UNESCO,  
Πανεπιστήμιο Λευκωσίας



Θα χορηγηθούν 7 Μόρια Σ.Ι.Ε. και θα δοθούν ώρες  
συνεχιζόμενης νοσηλευτικής εκπαίδευσης για Νοσηλευτές.

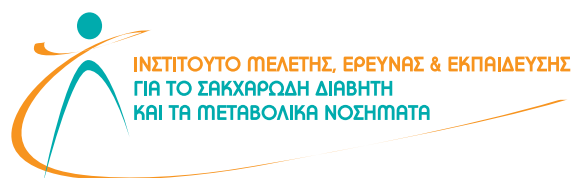
**ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΕΛΕΥΘΕΡΗ ΔΙΑ ΖΩΗΣ**



Σε συνεργασία με την Ε.Δ.Ε., την Ε.Ε.Ε.Π., το Ι.Μ.Ε.Ε.Σ.Δ.Μ.Ν. Ελλάδος, την Παθολογική Εταιρεία Κύπρου, τον Ιατρικό Σύλλογο Λευκωσίας- Κερύνηας Ιπποκράτη, και το Τμήμα Επιστημών Υγείας του Πανεπιστημίου Λευκωσίας.

**Το συνέδριο είναι αφιερωμένο στη μνήμη της Χριστίνας Λοΐζου και του Καθηγητή Μωυσή Ελισάφ.**

**Υπό την αιγίδα της Υπουργού Υγείας, κα. Πόπης Κανάρη.**



ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟ ΜΕΛΕΤΗΣ, ΕΡΕΥΝΑΣ & ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗΣ  
ΓΙΑ ΤΟ ΣΑΚΧΑΡΩΔΗ ΔΙΑΒΗΤΗ  
ΚΑΙ ΤΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ



UNIVERSITY of NICOSIA | ΤΜΗΜΑ  
ΕΠΙΣΤΗΜΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

# *Eliquis*<sup>™</sup> apixaban

Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο  
δισκίο περιέχει 2,5 mg ή 5 mg apixaban.



Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευθείτε την Περιληψη  
Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία.

**PFIZER Ελλάς Α.Ε.** Λεωφ. Μεσογείων 243, Ψυχικό 15451, Αθήνα, Ελλάδα,  
Τηλ. Επικοινωνίας 210 67 85 800, Αριθ. Γ.Ε.ΜΗ. 000242901000.

**PFIZER Ελλάς Α.Ε. (CYPRUS BRANCH)** Λεωφ. Αθαλάσσης 26, 2018,  
Λευκωσία, Κύπρος, Τηλ.: +357 22 817690.

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
**ΑΝΑΦΕΡΕΤΕ ΟΛΕΣ** τις ανεπιθύμητες ενέργειες για **ΟΛΑ**  
τα φάρμακα συμπληρώνοντας την "Κίτρινη Κάρτα"

PP-ELI-GRC-0923-JAN23

# ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟΥ ΜΕΛΕΤΗΣ, ΕΡΕΥΝΑΣ ΚΑΙ ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΟ ΣΑΚΧΑΡΩΔΗ ΔΙΑΒΗΤΗ ΚΑΙ ΤΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ ΚΥΠΡΟΥ

Πρόεδρος	Δώρος Γ. Λοΐζου
Αντιπρόεδρος	Γιώργος Ποταμίτης Γ.
Γ. Γραμματέας	Χρίστος Παστελάς
Ταμίας	Στέλιος Βουνιώτης
Μέλη	Γιάννης Ιωάννου   Γιώργος Ολύμπιος   Ανδρέας Στυλιανού

## ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑΣ

Δώρος Γ. Λοΐζου	Σταύρος Παππάς	Χρίστος Πέτρου
Ανδρέας Στυλιανού	Μόνικα Νικηταρά	

# Μια κίνηση μπορεί να αλλάξει το αποτέλεσμα<sup>1</sup>

Για τους ασθενείς σας με ΧΝΝ σχετιζόμενη με ΣΔτ2, παρεμβείτε τώρα προσφέροντας καρδιονεφρική προστασία με το Kerendia



Επιβραδύνετε την εξέλιξη της ΧΝΝ<sup>1</sup>



Μειώστε τον κίνδυνο καρδιαγγειακών συμβάντων<sup>1\*</sup>

Το Kerendia είναι ο πρώτος και μοναδικός μη στεροειδικός ανταγωνιστής του υποδοχέα των αλατοκορτικοειδών εγκεκριμένος για τη θεραπεία της ΧΝΝ σχετιζόμενης με ΣΔτ2.

Δράστε έγκαιρα με το Kerendia για να επιβραδύνετε την εξέλιξη της ΧΝΝ στους ασθενείς σας με ΣΔτ2 και λευκοματινουργία

**Παραπομπή: 1.** Kerendia. Περίληψη χαρακτηριστικών προϊόντος - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/kerendia-epar-product-information\\_el.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/kerendia-epar-product-information_el.pdf)  
\* Δείτε την παράγραφο 5.1 της Περίληψης Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ)  
▼ 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 4.8 της ΠΧΠ για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

#### Γλωσσάριο:

ΧΝΝ: Χρόνια Νεφρική Νόσος  
ΣΔτ2: Σακχαρώδης Διαβήτης τύπου 2

 **Kerendia<sup>®</sup>**  
finerenone



Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας:  
Bayer AG 51368, Leverkusen, Γερμανία  
Τοπικός αντιπρόσωπος του Κατόχου  
Άδειας Κυκλοφορίας στην Ελλάδα:  
Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ, Αghισιάδου 6-8,  
15123 Μαρούσι, Ελλάδα  
Τηλ: +30 210 6187500  
Τοπικός αντιπρόσωπος του Κατόχου  
Άδειας Κυκλοφορίας στην Κύπρο:  
Novagem Ltd, Τηλ: +357 22483858

Τμήμα Ιατρικής Πληροφόρησης  
Τηλ: +30 210 6187742  
Φαξ: +30 210 6187522  
Email: [medinfo.gr.cy@bayer.com](mailto:medinfo.gr.cy@bayer.com)

Χορηγείται με ιατρική συνταγή

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

Για την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος σαρώστε τον κωδικό QR



Για περισσότερες πληροφορίες απευθυνθείτε στην εταιρεία Bayer Hellas



# ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ

Αγαπητοί συνάδελφοι και φίλοι,

Είναι ιδιαίτερη τιμή και χαρά για την Οργανωτική Επιτροπή, να σας καλωσορίσουμε στη 12<sup>η</sup> ετήσια Διημερίδα του Ινστιτούτου Μελέτης, Έρευνας και Εκπαίδευσης για το Σακχαρώδη Διαβήτη και τα Μεταβολικά Νοσήματα, που θα πραγματοποιηθεί στη Λευκωσία, τη Παρασκευή 3 και το Σάββατο 4 Νοεμβρίου 2023, στο Αμφιθέατρο UNESCO του Πανεπιστημίου Λευκωσίας.

Στις μέρες μας η αυξανόμενη συχνότητα, νοσηρότητα και θνητότητα των οσημάτων του μεταβολισμού (Παχυσαρκία, Μικροβίωμα, Σακχαρώδης Διαβήτης, Υπέρταση, Δυσλιπιδαιμία) και των επιπλοκών τους – κυρίως των καρδιαγγειακών νοσημάτων – επιβάλλει άμεσες ενέργειες για την πρόληψη, την έγκαιρη διάγνωση και τη σωστή αντιμετώπιση τους. Στο πρόγραμμα της Διημερίδας, στην οποία συμμετέχουν καταξιωμένοι επιστήμονες από την Ελλάδα και την Κύπρο, θα συζητηθούν επίκαιρα θέματα, καθώς και οι νέες εξελίξεις που αφορούν στην πρόληψη και στη θεραπευτική αντιμετώπιση των παραπάνω παθολογικών καταστάσεων, με εξατομίκευση στην κλινική πράξη, σύμφωνα με τις σύγχρονες κατευθυντήριες οδηγίες. Ιδιαίτερη συμβολή στους στόχους της Διημερίδας μας, έχει η παρουσίαση του ερευνητικού έργου αξιόλογων νεαρών συναδέλφων του Γ.Ν. Λάρνακας, τους οποίους ευχαριστούμε και συγχαίρουμε θερμά. Τέλος επιθυμούμε να ευχαριστήσουμε ιδιαίτερα το Τμήμα Επιστημών Υγείας του Πανεπιστημίου Λευκωσίας για τη σημαντική βοήθεια του.

Με τις σκέψεις αυτές σας προσκαλούμε να παρακολουθήσετε τη Διημερίδα μας και σας ευχόμαστε ένα ευχάριστο και παραγωγικό διήμερο.

**Η διημερίδα μας είναι αφιερωμένη στη μνήμη της Χριστίνας Λοΐζου και του Καθηγητή Μωυσή Ελισάφ που τόσο αναπάντεχα έφυγαν φέτος.**

**Για την Οργανωτική Επιτροπή**

**Δώρος Γ. Λοΐζου | Χρίστος Πέτρου | Σταύρος Παππάς**



# ΡΝΕΥΜΟΝΑΧ® 23

(πολυσακχαριδικό πνευμονιοκοκκικό εμβόλιο)

Ένα εμβόλιο που ενδείκνυται για την πρόληψη της πνευμονιοκοκκικής νόσου από 23 ορότυπους<sup>1</sup>

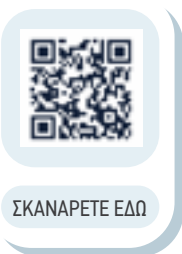


ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Pneumovax 23, Μάρτιος 2023.

Όπως με κάθε εμβόλιο, ο εμβολιασμός με Pneumovax 23 μπορεί να μην προστατέψει από όλα τα νοσήματα για τα οποία έχει ένδειξη.

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



Copyright © 2022 Merck Sharp & Dohme Cyprus Ltd, Χείλωνος 2Α, Riverside Forum, 1101 Λευκωσία, Τηλ: +357 22 866700, <https://www.msd-cyprus.com.cy>, All rights reserved. Last revised January 2023. Παρακαλώ πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος

# ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑΣ

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ, 3 ΝΟΕΜΒΡΙΟΥ 2023 | 16:30-19:30

16:30-17:00	Εγγραφές
<b>Προεδρείο</b>	<b>Α. Τοφαρίδης – Α. Αλαβέρας</b>
17:00-17:30	Πολυκυστικές Ωοθήκες   Δ. Μοστρούς
17:30-18:00	Αυτοανοσία στον Σακχαρώδη Διαβήτη πέραν του ΣΔτ1: Αφορά και τον ΣΔτ2;   Ε. Παππά
18:00-18:30	Διαβητική Αμφιβληστροειδοπάθεια: Θεραπευτικές Προσεγγίσεις   Π. Πέτρου
<b>18:30-19:00</b>	<b>ΤΕΛΕΤΗ ΕΝΑΡΞΗΣ</b>
	Δώρος Γ. Λοΐζου, Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ Κύπρου Ανδρέας Στυλιανού, Πρόεδρος Παθολογικής Εταιρείας Κύπρου Γιώργος Μιλτιάδους, Πρόεδρος Ιατρικού Συλλόγου Ιπποκράτης Λεωνίδα Λαναράς, Αντιπρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Εσωτερικής Παθολογίας Γιάννης Ιωαννίδης, Αντιπρόεδρος ΕΔΕ Σταύρος Παππάς, Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ Ελλάδος Νίκος Καρτακούλης, Πρόεδρος Συμβουλίου Πανεπιστημίου Λευκωσίας Ευθύμιος Δίπλαρος, Πρόεδρος της Επιτροπής Υγείας της Βουλής των Αντιπροσώπων
19:00-19:30	Γιατί αποτυγχάνουμε συχνά στην ρύθμιση του Σακχαρώδη Διαβήτη τύπου 2: Ποιοι είναι οι ένοχοι;   Σ. Παππάς

ΣΑΒΒΑΤΟ, 4 ΝΟΕΜΒΡΙΟΥ 2023 | 08:30-14:00

08:30-09:00	Εγγραφές
<b>Προεδρείο</b>	<b>Γ. Ολύμπιος – Γ. Σαρηγιάννης</b>
09:00-09:20	Παχυσαρκία: Από τη διάγνωση έως την αντιμετώπιση   Χ. Κωνσταντίνου
09:20-09:40	Διαβήτης και Κατάθλιψη   Γ. Φέξη
09:40-10:00	Η Βιοτράπεζα Κύπρου ως ιατρική υποδομή έρευνας χρόνιων μονογονιδιακών και πολυπαραγοντικών νόσων   Κ. Δέλτας
<b>Προεδρείο</b>	<b>Λ. Λαναράς- Δ. Κάγκα</b>
10:00-10:30	Διαβητογόνος Δράση των Στατινών   Μ. Παππά
10:30-11:00	Από τους GLP-1 αγωνιστές στους τριπλούς αγωνιστές & από την ρύθμιση του διαβήτη στη παχυσαρκία: Μια νέα γενιά blockbuster στο προσκήνιο   Χ. Πέτρου
11:00-11:30	SGLT2 αναστολείς και Καρδιο-Νεφρική προστασία στο Διαβήτη τύπου 2: Οι νέες θεραπευτικές προοπτικές με την εμπαγλιφλοζίνη   Τ. Κουτσοβασίλης
<b>11:30-12:00</b>	<b>ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ</b>
<b>Προεδρείο</b>	<b>Γ. Ποταμίτης– Χ. Παστελάς</b>
12:00-12:30	Διαχείριση γλυκαιμικού ελέγχου και συνοσηροτήτων στο ΣΔΤ2: Η θέση της καναγλιφλοζίνης   Ι. Ιωαννίδης
12:30-13:00	Βινταγλιπτίνη 15 Χρόνια Εμπειρίας   Μ. Μπριστιάνου
<b>Προεδρείο</b>	<b>Π. Κουτσιδης – Α. Στυλιανού</b>
13:00-13:30	Διατροφή και Μεταβολικό Σύνδρομο   Ε. Ανδρέου
13:30-14:00	Γλυκόζη νηστείας, μεταγευματική γλυκόζη, HbA1c, Γλυκαιμική μεταβλητότητα και η εκτίμηση του καρδιαγγειακού κινδύνου   Α. Λέπουρας



Ξεκινήστε τώρα με

**VIDEL**  
vildagliptin

**VIDELMET**  
vildagliptin/metformin HCl



Μην «τρώτε» τον χρόνο σας

M.A. Holder:

**Delorbis Pharmaceuticals Ltd**

17, Athinon Street  
Ergates Industrial Area  
2643 Ergates  
Lefkosia, Cyprus

P.O. Box 28629  
2081 Lefkosia, Cyprus

[www.delorbispharma.eu](http://www.delorbispharma.eu)

 **DELORBIS**  
Pharmaceuticals



# ΟΜΙΛΗΤΕΣ

**Ανδρέου Ελένη** | Καθηγήτρια Διατροφής και Δικαιολογίας, του Τμήματος Επιστημών Υγείας του Πανεπιστημίου Λευκωσίας, Πρόεδρος Συνδέσμου Διαιτολόγων και Διατροφολόγων Κύπρου

**Ιωαννίδης Πάννης** | Παθολόγος με εξειδίκευση στο Διαβήτη, Διευθυντής Α Παθολογικής Κλινικής και Διαβητολογικού Κέντρου Κωνσταντοπούλειο Γ.Ν. Ν. Ιωνίας- Πατησίων, Αντιπρόεδρος ΕΔΕ

**Κουτσοβασίλης Τάσος** | Παθολόγος -Διαβητολόγος, Υπεύθυνος του Ιατρείου Λιπιδίων, Επιμελητής Β', Γ' Παθολογική Κλινική και Διαβητολογικό Κέντρο, ΓΝ Νίκαιας Πειραιά «ΑΓ. ΠΑΝΤΕΛΕΗΜΩΝ»

**Λεπούρας Αντώνης** | Παθολόγος- Διαβητολόγος, Διευθυντής Παθολογικής- Διαβητολογικής Κλινικής και Διαβητολογικού Κέντρου Metropolitan General

**Μοστρού Δημήτρης** | Μαιευτήρας Γυναικολόγος Υπεύθυνος Μαιευτικού Γυναικολογικού Ιατρείου ΘΕΑΡΙΣ

**Μηριστιάνου Μάγδα** | Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διευθύντρια Παθολογικής Κλινικής Γ.Ν. Λαμίας, Υπεύθυνη Ιατρείου Διαβητικού Ποδιού, Ταμίας ΕΔΕ

**Παππά Μαρία** | Παθολόγος-Επικουρική Ιατρός Α' Παθολογική Κλινική Γ.Ν. Νίκαιας- Πειραιά "Άγιος Παντελεήμων"

**Παππάς Σταύρος** | Παθολόγος-Διαβητολόγος, Πρόεδρος Ινστιτούτου Μελέτης, Έρευνας και Εκπαίδευσης για τον Σακχαρώδη Διαβήτη και τα Μεταβολικά Νοσήματα, Ελλάδα

**Πέτρου Πέτρος** | Επίκουρος Καθηγητής Οφθαλμολογίας ΕΚΠΑ

**Πέτρου Χρίστος** | Αναπληρωτής Καθηγητής, Πρόεδρος Τμήματος Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

**Φέξη Παναγιώτα** | Ψυχίατρος, Υπεύθυνη Ευρωπαϊκού Προγράμματος EAAD Best, Επιστημονικός Συνεργάτης Α Πανεπιστημιακής Ψυχιατρικής Κλινικής ΕΚΑΠΑ

**Φωτιάδου-Παππά Ελένη** | Βιοπαθολόγος, τ. Συντονίστρια Διευθύντρια Τμήματος Ανοσολογίας Γ.Ν. Νίκαιας Πειραιά «ΑΓΙΟΣ ΠΑΝΤΕΛΕΗΜΩΝ»

# ΠΡΟΕΔΡΟΙ

**Αλαβέρας Αντώνιος** | Παθολόγος- Διαβητολόγος, Γραμματέας Ινστιτούτου Μελέτης, Έρευνας και Εκπαίδευσης για τον Σακχαρώδη Διαβήτη και τα Μεταβολικά Νοσήματα

**Κάγκα Δήμητρα** | Παθολόγος -Διαβητολόγος Λευκωσία

**Κουτσίδης Πανίκος** | Παθολόγος- Διαβητολόγος Λεμεσός

**Λαναράς Λεωνίδας** | Παθολόγος- Διαβητολόγος, Συντονιστής-Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής Γ.Ν. Λαμίας, Υπεύθυνος Διαβητολογικού Ιατρείου, Αντιπρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Εσωτερικής Παθολογίας

**Λοΐζου Δώρος** | Παθολόγος-Διαβητολόγος Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ Κύπρου

**Ολύμπιος Γιώργος** | Παθολόγος Διαβητολόγος, τ. Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής Γ.Ν. Λάρνακας,

**Παστελάς Χρίστος** | Παθολόγος- Διαβητολόγος, Λεμεσός

**Σαρηγιάννης Πάννης** | Επίκουρος Καθηγητής, Πρόγραμμα Φαρμακευτικής του Τμήματος Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

**Ποταμίτης Γιώργος** | Γαστρεντερολόγος Ηπατολόγος, Λευκωσία

**Στυλιανού Ανδρέας** | Παθολόγος- Διαβητολόγος, Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής Γ.Ν. Λάρνακας

**Τοφαρίδης Ανδρέας** | Παθολόγος, Παθολογική Κλινική- Κλινική COVID Γ.Ν. Λευκωσίας

# Jardiance®

(εμπαγλιφλοζίνη)  
10mg, 25mg



ΕΜΡΑ (06/23) PC-GR-101448

Για τις εγκεκριμένες ενδείξεις, τις ανεπιθύμητες ενέργειες, τις προειδοποιήσεις, τις αντενδείξεις, τη δοσολογία και λοιπές ουσιώδεις πληροφορίες παρακαλούμε ανατρέξτε στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ: Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Str. 173, D-55216 Ingelheim am Rhein, Γερμανία.  
ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ: Jardiance® 10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: EU/1/14/930/010-018. Jardiance® 25 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: EU/1/14/930/001-009. ΗΜΕΡ/ΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ: 22 Μαΐου 2014, ΗΜΕΡ/ΝΙΑ ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ: 14 Φεβρουαρίου 2019. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ: 24 Ιουλίου 2023. ΤΙΜΕΣ: Τιμές Ελλάδας: Jardiance® 10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Χ.Τ.: 34,97€, Ν.Τ.: 30,43€, Λ.Τ.: 48,19€. Jardiance® 25 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Χ.Τ.: 34,97€, Ν.Τ.: 30,43€, Λ.Τ.: 48,19€. Τιμές Κύπρου: Jardiance® 10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Λ.Τ. (ΜΕΓΙΣΤΗ ΔΥΝΑΤΗ): 54,63€. Jardiance® 25 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Λ.Τ. (ΜΕΓΙΣΤΗ ΔΥΝΑΤΗ): 55,40€. ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ.

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Αναφέρετε **ΌΛΕΣ** τις ανεπιθύμητες ενέργειες  
για **ΌΛΑ** τα φάρμακα  
Συμπληρώνοντας την  
**“ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ”**



**Boehringer Ingelheim Ελλάς Μονοπρόσωπη Α.Ε.**, Λεωφ. Ανδρέα Συγγρού 340, 17673, Καλλιθέα. Τηλ.: 210 89 06 300.  
Γραφείο Μακεδονίας - Θράκης: Αντώνη Τρίτση 15-17 & Μαρίας Κάλλας 6, Πυλαία, 570 01 Θεσσαλονίκη. Τηλ.: 2310 424 618.  
E-mail: info@ath.boehringer-ingelheim.com  
**Τοπικός Αντιπρόσωπος του Κ.Α.Κ. στην Κύπρο: CPO Ltd**, Βασ. Παύλου Α΄ 11, 1096 Λευκωσία, Κύπρος. Τηλ.: +357 22 863100.

# ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ



# NUTRICIA Diasip®



Με τριπλή δράση  
για καλύτερο γλυκαιμικό έλεγχο



44% μείωση  
των μεταγευματικών  
επιπέδων γλυκόζης  
σε σχέση με ένα standard  
διατροφικό σκεύασμα <sup>1</sup>

1. Data on file. Danone Research,  
Center for Specialized Nutrition, 2008.



# forxiga<sup>®</sup>

(dapagliflozin) 10mg



### **Forxiga F.C.Tab 10mg/tab Btx28**

Κάθε δισκίο περιέχει μονοϋδρική δαπαγλιφλοζίνη με προπανοδιόλη ισοδύναμη με 10 mg δαπαγλιφλοζίνης.

Έκδοχο με γνωστές δράσεις;

Κάθε δισκίο περιέχει 50 mg άνυδρης λακτόζης.

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

Για αναλυτικές πληροφορίες ανατρέξτε στην ΠΧΠ που θα βρείτε στον παρακάτω σύνδεσμο: [www.papaloizou.com](http://www.papaloizou.com)

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

AstraZeneca 

**αλεκτωρ**  
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ

Λεωφόρος Κιλκίς 35  
2234 Λατσιά, Κύπρος  
Τηλ: +357 22 490305  
[www.papaloizou.com](http://www.papaloizou.com)

FOR/04/CY/03-2022

# THINK



**World  
University  
Rankings**  
2024 TOP 600

Λεωφ. Μακεδονίτισσας 46, CY-2417, Τ.Θ. 24005, CY-1700, Λευκωσία  
Τηλ. (κεντρικό): 22841500  
Τηλ. (εγγραφές): 22841528  
E-mail: [admissions@unic.ac.cy](mailto:admissions@unic.ac.cy)  
[unic.ac.cy](http://unic.ac.cy)

 [UniversityofNicosia](https://www.facebook.com/UniversityofNicosia)  [UNIC\\_GR](https://twitter.com/UNIC_GR)  [universityofnicosia](https://www.instagram.com/universityofnicosia)  [UniversityNicosia](https://www.youtube.com/UniversityNicosia)

BIG.



UNIVERSITY *of*  
NICOSIA



# Add GALVUS® early in the treatment pathway for powerful 1.1% HbA1c reduction<sup>1-4</sup>

## GALVUS® - The time is now

### References:

1. Bosi E et al. Effects of vildagliptin on glucose control over 24 weeks in patients with type 2 diabetes inadequately controlled with metformin. *Diabetes Care* 2007;30(4):890–895.
2. Bosi E et al. Vildagliptin plus metformin combination therapy provides superior glycaemic control to individual monotherapy in treatment-naïve patients with type 2 diabetes mellitus. *Diabetes Obes Metab* 2009;11:506–515.
3. Local Galvus® prescribing information.
4. Local Eucreas® prescribing information.

**GALVUS® Note:** Before prescribing, please consult full prescribing information. **Presentation:** Tablets containing 50 mg of vildagliptin. **Indications:** Vildagliptin is indicated as an adjunct to diet and exercise to improve glycaemic control in adults with type 2 diabetes mellitus. • as monotherapy in patients in whom metformin is inappropriate due to contraindications or intolerance. • in combination with other medicinal products for the treatment of diabetes, including insulin, when these do not provide adequate glycaemic control. **Dosage and administration:** • **Adults:** The recommended dose is 100mg daily for monotherapy and for combination with metformin, with thiazolidinedione or with insulin (with or without metformin); 50 mg daily in combination with a SU; 100mg daily for a triple combination with metformin and a SU. Maximum dose is 100 mg/day (in two divided doses of 50 mg). • **Children (under 18 years of age):** Not recommended. • **Special population:** In patients with moderate to severe renal impairment of end stage renal disease, the recommended dose is 50 mg once daily. **Contraindications:** Hypersensitivity to vildagliptin or to any of the excipients. **Warnings and Precautions:** • Galvus should not be used in patients with type 1 diabetes or for the treatment of diabetic ketoacidosis. • Not recommended in patients with hepatic impairment including patients with a pre-treatment ALT or AST >3 X the upper limit of normal. Liver function tests (LFT) to be performed prior to treatment initiation, at three month intervals during the first year and periodically thereafter. Withdrawal of therapy with Galvus recommended if an increase in AST or ALT of 3X upper limit normal or greater persist. Following withdrawal of treatment with Galvus and LFT normalization, treatment with Galvus should not be reinitiated. • Clinical experience in patients with NYHA functional class III treated with vildagliptin is still limited and results are inconclusive. • Not recommended in patients with NYHA Class IV. If pancreatitis is suspected, Galvus should be discontinued; if acute pancreatitis is confirmed, Galvus should not be restarted. Caution should be exercised in patients with a history of acute pancreatitis. Patients receiving vildagliptin in combination with a sulphonylurea may be at risk for hypoglycaemia, and a lower dose of sulphonylurea may be considered to reduce that risk. • The tablets contain lactose. **Women of child-bearing potential, pregnancy:** Should not be used during pregnancy unless the potential benefit justifies the potential risk to the foetus. **Breast-feeding:** Should not be used. **Interactions:** Vildagliptin has a low potential for drug interactions. No clinically relevant interactions with other oral antidiabetics (glyburide, pioglitazone, metformin), amlodipine, digoxin, ramipril, simvastatin, valsartan or warfarin were observed after coadministration with vildagliptin. There may be an increased risk of angioedema when used concomitantly with ACE-inhibitors. **Adverse reactions:** • **Very common:** Nasopharyngitis • **Common:** Upper respiratory tract infection, dizziness, headache, tremor, vision blurred, constipation, nausea, gastro-oesophageal reflux disease, diarrhoea, abdominal pain, including upper, vomiting, hyperhidrosis, rash, pruritis, dermatitis, arthralgia, myalgia, asthenia, oedema peripheral. • **Uncommon:** Hypoglycaemia, flatulence, urticaria, erectile dysfunction, fatigue, chills, abnormal liver function tests, weight increase. • **Rare:** Pancreatitis. • **Not known:** Hepatitis, exfoliative and bullous skin lesions, including bullous pemphigoid, cutaneous vasculitis. **Packs and prices:** Galvus® 50mg pack of 28 tablets €21,70

GAL07/2023

**EUCREAS® Important note:** Before prescribing, consult full prescribing information. **Presentation:** Tablets containing Vildagliptin / Metformin hydrochloride fixed dose combination: 50 mg/850 mg, 50 mg/1,000 mg. **Indications:** Eucreas is indicated as an adjunct to diet and exercise to improve glycaemic control in adults with type 2 diabetes mellitus: • in patients who are inadequately controlled with metformin hydrochloride alone • in patients who are already being treated with the combination of vildagliptin and metformin hydrochloride, as separate tablets • in combination with other medicinal products for the treatment of diabetes, including insulin, when these do not provide adequate glycaemic control. **Dosage and administration:** • Do not exceed the maximum recommended daily dose of vildagliptin (100 mg). • Should be given with meals. **Adults:** • The dose of antihyperglycaemic therapy with Eucreas should be individualised on the basis of the patient's current regimen, effectiveness and tolerability while not exceeding the maximum recommended daily dose of 100 mg vildagliptin. • Eucreas may be initiated at either the 50 mg/850 mg or 50 mg/1000 mg tablet strength twice daily, one tablet in the morning and the other in the evening. • For patients inadequately controlled at the dose of vildagliptin and metformin already being taken. • For patients inadequately controlled on dual combination with metformin and a sulphonylurea, the doses of Eucreas should provide vildagliptin as 50 mg twice daily (100 mg total daily dose) plus the dose of metformin already being taken. • For patients switching from co-administration of vildagliptin and metformin as separate tablets, Eucreas should be initiated at the dose of vildagliptin and metformin already being taken. • For patients inadequately controlled on dual combination with metformin and a sulphonylurea, the doses of Eucreas should provide vildagliptin as 50 mg twice daily (100 mg total daily dose) and a dose of metformin similar to the dose already being taken. When Eucreas is used in combination with a sulphonylurea, a lower dose of the sulphonylurea may be considered to reduce the risk of hypoglycaemia. • For patients inadequately controlled on dual combination therapy with insulin and the maximal tolerated dose of metformin: The dose of Eucreas should provide vildagliptin dosed as 50 mg twice daily (100 mg total daily dose) and a dose of metformin similar to the dose already being taken. **Children (under 18 years of age):** Not recommended. **Contraindications:** • Hypersensitivity to the active substances or to any of the excipients. • Any type of acute metabolic acidosis (such as diabetic ketoacidosis). • Diabetic pre-coma. • Severe renal failure (GFR < 30 ml/min). • Acute conditions with the potential to alter renal function, such as dehydration, severe infection, shock, intravascular administration of iodinated contrast agents. • Acute or chronic disease which may cause tissue hypoxia, such as: cardiac or respiratory failure, recent myocardial infarction, shock. • Hepatic impairment. • Acute alcohol intoxication, alcoholism. • Breast-feeding. **Warnings and precautions:** • Risk of lactic acidosis. • Monitoring of renal function before treatment initiation and regularly thereafter. • Should be temporarily discontinued in patients undergoing radiologic studies involving intravascular administration of iodinated contrast materials. • Temporary discontinuation in patients undergoing surgical procedure. • Excessive alcohol intake to be avoided. • Not recommended in patients with hepatic impairment including patients with a pre-treatment ALT or AST >3X the upper limit of normal. Liver function tests (LFT) to be performed prior to treatment initiation, at three-month intervals during the first year and periodically thereafter. Withdrawal of therapy with Eucreas recommended if an increase in AST or ALT of 3X upper limit normal or greater persist. Following withdrawal of treatment with Eucreas and LFT normalization, treatment with Eucreas should not be reinitiated. • Risk of decreased vitamin B12 serum levels. • Should not be used in patients with type 1 diabetes. • Risk of hypoglycaemia. • GFR should be assessed before treatment initiation and regularly thereafter. Concomitant medicinal products that may affect renal function, result in significant haemodynamic change, or inhibit renal transport and increase metformin systemic exposure, should be used with caution. • If pancreatitis is suspected, Eucreas should be discontinued; if acute pancreatitis is confirmed, Eucreas should not be restarted. Caution should be exercised in patients with a history of acute pancreatitis. • Not recommended in paediatric patients. **Pregnancy, lactation, females and males of reproductive potential:** Pregnancy: Should not be used in pregnancy unless the potential benefit justifies the potential risk to the foetus. Lactations: Should not be used during breast-feeding. **Interactions:** Interactions with Vildagliptin: low potential for drug interactions, no clinically relevant interactions with other oral antidiabetics (glyburide, pioglitazone, metformin), amlodipine, digoxin, ramipril, simvastatin, valsartan or warfarin were observed after co-administration with vildagliptin. There may be an increased risk of angioedema when used concomitantly with ACE-inhibitors. Interactions with Metformin hydrochloride: cationic drugs, drugs tending to produce hyperglycaemia, alcohol. **Adverse reactions:** • **Common:** Upper respiratory tract infection, nasopharyngitis, dizziness, headache, tremor, vomiting, diarrhoea, nausea, gastro-oesophageal reflux disease, flatulence, constipation, abdominal pain including upper, hyperhidrosis, pruritis, rash, dermatitis, arthralgia, myalgia, asthenia. **Uncommon:** Hypoglycaemia, loss of appetite, metallic taste, pancreatitis, hepatitis, erythema, urticaria, myalgia, fatigue, chills, oedema peripheral, abnormal liver function tests. **Very rare:** Decrease of vitamin B12 absorption and lactic acidosis. **Not known:** Exfoliative and bullous skin lesions, including bullous pemphigoid, cutaneous vasculitis. **Packs and prices:** Packs and prices: Eucreas® 50mg/850mg pack of 30 tablets €25,55. Eucreas® 50mg/1000mg pack of 30 tablets €23,85.

EU07/2023

Full prescribing information available from Novartis Pharma Services Inc., Cyprus

**Reporting of suspected adverse reactions:** Reporting suspected adverse reactions after authorisation of the medicinal product is important. It allows continued monitoring of the benefit/risk balance of the medicinal product. Healthcare professionals are asked to report any suspected adverse reactions to: Novartis Pharma Services Inc., Methonis Tower, 73 Makarios Avenue, 1070 Nicosia, Tel: +357 22 690 690 (Pharmacovigilance Department), Fax: +357 22 315032 or to Pharmaceutical Services, Ministry of Health, CY-1475, www.moh.gov.cy/phs, Tel: +357 22 608 607, Fax: +357 22 608 669, by completing the Yellow Card which is available via the Pharmaceutical Services website www.moh.gov.cy/phs or by electronic submission through the website www.kifirinkarta.gov.cy

**NOVARTIS**

Novartis Pharma Services Inc. Cyprus

Methonis Tower, 73 Makarios Avenue, 1070 Nicosia, Tel: +357 22 690 690, Fax: +357 22 496798



**EFFICACY YOU CAN SEE**