



14^Η ΕΤΗΣΙΑ
ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

ΣΑΚΧΑΡΩΔΗΣ ΔΙΑΒΗΤΗΣ ΚΑΙ ΤΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ



Παρασκευή, 3 Οκτωβρίου 2025 | 16:30-19:30

Σάββατο, 4 Οκτωβρίου 2025 | 08:30-14:00



Αμφιθέατρο UNESCO,
Πανεπιστήμιο Λευκωσίας



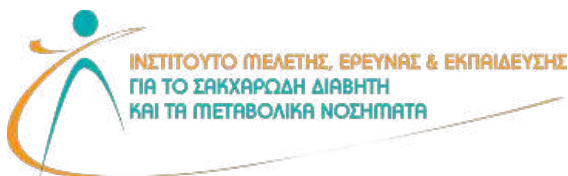
Θα χορηγηθούν 6 Μόρια Σ.Ι.Ε. και θα δοθούν ώρες
συνεχιζόμενης νοσηλευτικής εκπαίδευσης για Νοσηλευτές.

ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΕΛΕΥΘΕΡΗ



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- Κερύνειας Ιπποκράτη, και το Τμήμα Επιστημών Υγείας του Πανεπιστημίου Λευκωσίας.

Υπό την αιγίδα της Βουλευτίνας Σάββιας Ορφανίδου, Αναπληρώτριας Προέδρου της Επιτροπής Υγείας της Βουλής των Αντιπροσώπων.



UNIVERSITY
of NICOSIA | ΤΜΗΜΑ
ΕΠΙΣΤΗΜΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

FOR ADULTS WITH OBESITY OR OVERWEIGHT AND A WEIGHT-RELATED COMPLICATION

once weekly
mounjaro[™]
(tirzepatide) injection

**NOW APPROVED FOR
WEIGHT MANAGEMENT**

Help your patients experience an average weight loss of 16,0 % (-16,1 kg)^{1#*}

Mounjaro 5 mg has demonstrated on average 16,0% (16,1 kg) of weight loss at 72 weeks.^{1#*}

Powerful weight loss^{1*}:

People taking Mounjaro 15 mg significantly reduced their body weight by an average of 22,5% (23,6 kg)[†]

Novel mechanism of action¹:

The **first-and-only approved** treatment activating both **GIP** and **GLP-1** receptors to target the pathophysiology of obesity.

Cardiometabolic improvements²:

As demonstrated across key parameters, including **blood pressure, waist circumference, triglycerides, HDL cholesterol, and LDL cholesterol.**^{*}

WEIGHT MANAGEMENT

A digital scale with a purple display showing the number -23.6 kg. The scale has a white dial with a red needle pointing to the number 23.6.



WEIGHT MANAGEMENT

*5-mg doses vs. 2.4% (2.4 kg) for placebo, and included a reduced-calorie diet and increased physical activity.³

Important Notice: Information provided is for healthcare professionals only. Mavriq is a declining open probability. Before providing Mavriq, you are kindly asked to read full Summary of Product Characteristics. More detailed information about Mavriq can be found in full Summary of Product Characteristics available from CHL (a public state) and contact details above and on the European Medicines Agency (EMA) website: <https://www.ema.europa.eu/en> or European Commission website: <https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/jfr/jfr.htm>

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 via Pharmacovigilance, Ministry of Health, CV-1470-Nordest, Tel +367 2260800, Fax +367 2260860, www.mah.gov.hu/bke

References: 1. Mounjaro (tirzepatide once weekly) [Summary of Product Characteristics]. Houten, The Netherlands: Eli Lilly and Company; 2. Jastreboff AM, Arouna LJ, Ahmad NN, et al. Tirzepatide once weekly for the treatment of obesity. *N Engl J Med*. 2022;387(3):205-216. doi:10.1056/NEJMoa2206038

Lilly A MEDICINE COMPANY

Πρόεδρος	Δώρος Γ. Λοΐζου
Αντιπρόεδρος	Πανίκος Κουτσίδης
Γ. Γραμματέας	Χρίστος Παστελάς
Ταμίας	Δήμητρα Κάγκα
Μέλη	Γιάννης Ιωάννου Γιώργος Ολύμπιος Ανδρέας Στυλιανού

Σταύρος Παππάς

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑΣ

Απλό και αξιόπιστο. Προτρέψτε τους ασθενείς σας στη χρήση του CONTOUR®CARE



**Συστήστε το
CONTOUR®CARE**

Συστήστε το CONTOUR®CARE για ευκολία και ακρίβεια στη διαχείριση του διαβήτη

Εύκολη παρακολούθηση που εξοικονομεί χρόνο - Ετοιμο για χρήση*
με ελάχιστες απαιτήσεις εκπαίδευσης†

Τυποποιημένη χρωματική κωδικοποίηση - Λειτουργία smartCOLOUR® με χρώματα που
προτείνονται από εμπειρογνώμονες για αύξηση της αποτελεσματικότητας‡ και
της ασφάλειας των ασθενών, καθώς αποφεύγεται η σύγχυση

Αποδεδειγμένη ακρίβεια αποτελεσμάτων μέτρησης - Υπερβαίνει τις ελάχιστες απαιτήσεις
ακρίβειας του EN ISO 15197: 2015‡ βοηθώντας αξιόπιστα τις αποφάσεις των ασθενών†

Δειγματοληψία Second-Chance® (δευτέρα ευκαιρία) - Αντίστροφη μέτρηση 30
δευτερολέπτων για την εφαρμογή περισσότερου αίματος στην ίδια ταινία μέτρησης και για
την αποφυγή δεύτερου τσιμπήματος‡, ενώ παράλληλα εξοικονομούνται ταινίες μέτρησης***

Για τη διαχείριση διαβήτη, εμπιστευτείτε το CONTOUR®CARE
Ανακαλύψτε περισσότερα στο www.diabetes.ascensia.gr

*Διαβάστε τον οδηγό για πλήρεις οδηγίες και πληροφορίες ασφαλείας.

†Η μέση σφαλτική τσινών εκτιμάται από επαγγελματίες υγείας και υποδεικνύεται ως πιθανό όφελος της λειτουργίας Δειγματοληψία Second-Chance®. Δεδομένα και αποτελέσματα συλλεχθέντα μέσω διαδικτυακής έρευνας σε 400 ΕΥ και ασθενείς με διαβήτη στις ΗΠΑ, τον Καναδά, τη Βρετανία και το Ηνωμένο Βασίλειο.

‡Βιβλιογραφία:

1. CONTOUR®CARE USER GUIDE REV 05/21

2. Bergonzi R, Simonson GD, Heinemann L, More Green, Lees RD. How Colour Standardisation May Facilitate Effective Use of CGM Data. Journal of Diabetes Science and Technology. 2022;16(1):3-6

3. Richardson J et al. Clinical Relevance of Reapplication of Blood Samples During Blood Glucose Testing. Poster presented at the virtual 20th Annual Diabetes Technology Meeting (DTM), 12 November 2020

4. Market Research Ascensia Diabetes Care, H&L & Partners online market research, conducted April/May 2015.

ASCENSIA
Diabetes Care

Εισαγωγή και διανομή από:
Ascensia Diabetes Care Ελλάς Μονοπρόσωπη ΑΕ
Τηλ: +30 214 1000 999

ΔΙΑΝΟΜΕΑΣ
NOVAGEM

Τοπικός Αντιπρόσωπος του διανομέα στην Κύπρο:
Novagem Ltd
Τηλ: +357 22483858

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ

Αγαπητοί συνάδελφοι και φίλοι,

Είναι ιδιαίτερη τιμή και χαρά για την Οργανωτική Επιτροπή, να σας καλωσορίσουμε στη 14^η Ετήσια Διημερίδα του Ινστιτούτου Μελέτης, Έρευνας και Εκπαίδευσης για το Σακχαρώδη Διαβήτη και τα Μεταβολικά Νοσήματα, που θα πραγματοποιηθεί στη Λευκωσία, την Παρασκευή 3 και το Σάββατο 4 Οκτωβρίου 2025, στο Αμφιθέατρο UNESCO του Πανεπιστημίου Λευκωσίας.

Στις μέρες μας η αυξανόμενη συχνότητα, νοσηρότητα και θνητότητα των νοσημάτων του μεταβολισμού (Παχυσαρκία, 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 και άλλου έργου αξιόλογων νεαρών συναδέλφων των Γ.Ν. Λευκωσίας και Λάρνακας, τους οποίους ευχαριστούμε και συγχαίρουμε θερμά.

Τέλος επιθυμούμε να ευχαριστήσουμε ιδιαίτερα το Πανεπιστήμιο Λευκωσίας και ειδικότερα το Τμήμα Επιστημών Υγείας για τη φιλοξενία και τη διαχρονική συνεργασία στην διοργάνωση της σειράς των Διημερίδων.

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

Για την Οργανωτική Επιτροπή

Δώρος Γ. Λοΐζου | Χρίστος Πέτρου | Σταύρος Παππάς

STATOL
rosuvastatin

STATEZOL
rosuvastatin/ezetimibe

Για μια καρδιά γεμάτη υγεία

5mg

10mg

20mg

40mg

5mg/10mg

10mg/10mg

20mg/10mg

40mg/10mg



Ξεκινήστε τώρα

VIDEL
vidagliptin

VIDELMET
vidagliptin/metformin HCl

50mg

50mg/850mg

50mg/1000mg



Μην «τρώτε» τον χρόνο σας



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑΣ

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ, 4 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2025 | 16:30-19:30

16:30-17:00 Εγγραφές

Προεδρείο Μ. Νικηταρά – Μ. Δημοσθένους

17:00-17:20 Αυτοανοσία και Διαβήτης: Γιατί; | Β. Νικολαΐδου

17:20-17:40 Το Ανοσολογικό Εργαστήριο στην Διάγνωση των Συστηματικών Αυτοάνοσων Νοσημάτων. Τι πρέπει να γνωρίζει ο ιατρός της ΠΦΥ | Ε. Φωτιάδου - Παππά

17:40-18:00 Η σχέση του Σακχαρώδη Διαβήτη με τις μυοσκελετικές παθήσεις / Ε. Θεμιστοκλέους, Μ. Στεφανάκης

18:00-18:30 Θεραπευτική προσέγγιση στην Μεταβολικά σχετιζόμενη Στεατωτική Νόσο του Ήπατος [MASLD] | Χ. Φλούρου

18:30-19:00 ΤΕΛΕΤΗ ΕΝΑΡΞΗΣ

Δώρος Γ. Λοΐζου, Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ Κύπρου
Ανδρέας Στυλιανού, Πρόεδρος Παθολογικής Εταιρείας Κύπρου
Γιώργος Μιλτιάδου, Πρόεδρος Ιατρικού Συλλόγου Ιπποκράτης
Λεωνίδα Λαναράς, Πρόεδρος Ελληνικής Ιατρικής Εταιρείας Παχυσαρκίας
Κώστας Μακρυλακής, Πρόεδρος ΕΔΕ
Σταύρος Παππάς, Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ Ελλάδος
Χρίστος Πέτρου, Πρόεδρος Τμήματος Επιστημών Υγείας Πανεπιστημίου Λευκωσίας
Νίκος Καρτακούλης, Πρόεδρος Συμβουλίου Πανεπιστημίου Λευκωσίας
Σάββια Ορφανίδου, Αναπληρώτρια Πρόεδρος της Επιτροπής Υγείας της Βουλής των Αντιπροσώπων

19:00-19:30 Μελέτες Ορόσημα στον Σακχαρώδη Διαβήτη τύπου 2: Τι μάθαμε-Που βρισκόμαστε σήμερα. Ποιες είναι οι αυριανές μας προσδοκίες | Σ. Παππάς

ΣΑΒΒΑΤΟ, 4 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2025 | 08:30-14:00

08:30-09:00 Εγγραφές

Προεδρείο Γ. Ολύμπιος – Α. Μαλακτού

09:00-09:20 Πέρα από τον δείκτη μάζας σώματος, οι φαινότυποι της παχυσαρκίας | Χ. Κωνσταντίνου

09:20-09:30 Διαχείριση της παχυσαρκίας, από νοσηλευτικής άποψης / Θ. Βασιλείου

09:30-10:00 Αγχώδεις διαταραχές στην πρωτοβάθμια φροντίδα υγείας: Αναγνώριση, διάγνωση και παρέμβαση | Π. Φέξη

10:00-10:30 Η Συμβολή της φυσικής δραστηριότητας στη γλυκαιμική ρύθμιση και ευζωία | Γ. Κυριαζής

Προεδρείο Λ. Λαναράς – Δ. Κάγκα

10:30-11:00 LDL χοληστερόλη: όσο χαμηλότερα, όσο νωρίτερα και όσο δυνατότερα τόσο καλύτερα! Η αξία του σταθερού συνδυασμού ροσουβαστατίνης και εζετιμίμπης | Ε. Λυμπερόπουλος



11:00-11:30 GLT2 και καρδιονεφρομεταβολικό σύνδρομο: Το 2015 ως σημείο καμπής στην κλινική πρακτική | Κ. Μακρυλάκης



11:30-12:00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ

Προεδρείο Χ. Παστελάς, Χ. Πέτρου

12:00-12:30 Γλυκαιμικοί στόχοι και συννοσηρότητες στην διαχείριση του ΣΔτ2. Ο ρόλος της καναγλιφλοζίνης | Α. Μελιδώνης



Προεδρείο Δ. Λοΐζου, Ε. Ανδρέου

12:30-13:00 Πολυπαραγοντική διαχείριση της νόσου της παχυσαρκίας με σεμαγλουτίδη 2.4mg: Στοχεύοντας πέρα από την απώλεια βάρους | Μ. Μπριστιάνου



Προεδρείο Π. Κουτσίδης – Α. Στυλιανού

13:00-14:00 Τον Διαβήτη και τα μάτια σας Συνήθη νοσήματα οφθαλμού στα άτομα με Σ.Δ., πέραν της διαβητικής αμφιβληστροειδοπάθειας. Πρόληψη και νεότερες θεραπείες | Π. Πέτρου και Κ. Πέτρου

Eliquis™
apixaban

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



Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευθείτε την Περίληψη
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

ΟΜΙΛΗΤΕΣ

Βασιλείου Θέκλα

Νοσηλευτική λειτουργός, Διαβητολογικό κέντρο και
ιατρείο Παχυσαρκίας Γ.Ν. Λάρνακας

Θεμιστοκλέους Ειρήνη

Λέκτορας Φυσικοθεραπείας, Τμήμα Επιστημών Υγείας,
Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

Μάνος Στεφανάκης

Αναπληρωτής Καθηγητής Φυσικοθεραπείας, Τμήμα
Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

Κυριαζής Γιάννης

Παθολόγος-Διαβητολόγος, Διευθυντής Παθολογικής
Κλινικής, Υπεύθυνος Ιατρείου Διαβήτη και Παχυσαρκίας
Γ.Ν. ΚΑΤ Αθήνα

Κωνσταντίνου Χάρης

Παθολόγος Γ.Ν. Λάρνακας

Λυμπερόπουλος Ευάγγελος

Καθηγητής Παθολογίας και Μεταβολικών Νοσημάτων
ΕΚΠΑ Γ.Ν. Λαϊκό

Μακρυλάκης Κώστας

Καθηγητής Παθολογίας και Μεταβολικών Νοσημάτων
ΕΚΠΑ Γ.Ν. Λαϊκό, Πρόεδρος Ε.Δ.Ε.

Μελιδώνης Ανδρέας

Παθολόγος - Διαβητολόγος, Σ. Διευθυντής,
Διαβητολογικό -Καρδιομεταβολικό Κέντρο, Metropolitan
Hospital, Πειραιάς

Μπρισιτιάνου Μάγδα

Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διευθύντρια Παθολογικής
Κλινικής Γ.Ν. Λαμίας, Υπεύθυνη Ιατρείου Διαβητικού
Ποδιού, Αντιπρόεδρος ΕΔΕ

Νικολαΐδου Βίκυ

Αναπληρώτρια Καθηγήτρια Ανοσολογίας, Τμήμα
Επιστημών Ζωής, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

Παππάς Σταύρος

Παθολόγος-Διαβητολόγος, Πρόεδρος Ινστιτούτου
Μελέτης, Έρευνας και Εκπαίδευσης για τον Σακχαρώδη
Διαβήτη και τα Μεταβολικά Νοσήματα, Ελλάδος

Πέτρου Πέτρος

Επίκουρος Καθηγητής Οφθαλμολογίας ΕΚΠΑ

Πέτρου Κωνσταντίνος

Χειρουργός Οφθαλμίατρος, τ. Διευθυντής Οφθαλ.
Κλινικής, ΓΝΑ ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ

Φέξη Παναγιώτα

Ψυχίατρος, Υπεύθυνη Ευρωπαϊκού Προγράμματος EAAD
Best, Επιστημονικός Συνεργάτης Α΄ Πανεπιστημιακής
Ψυχιατρικής Κλινικής ΕΚΠΑ

Φλούρου Χριστίνα Παθολόγος – Ηπατολόγος

Παθολογική Κλινική Γ.Ν. Λευκωσίας

Φωτιάδου-Παππά Ελένη

Βιοπαθολόγος, τ. Συντονίστρια Διευθύντρια
Τμήματος Ανοσολογίας Γ.Ν. Νίκαιας Πειραιά «ΑΓΙΟΣ
ΠΑΝΤΕΛΕΗΜΟΝ»

ΠΡΟΕΔΡΟΙ

Ανδρέου Ελένη

Καθηγήτρια Διατροφής και Διαιτολογίας του Τμήματος
Επιστημών Ζωής, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας, Πρόεδρος
συνδέσμου διαιτολόγων και διατροφολόγων Κύπρου

Δημοσθένους Μάριος

Γαστρεντερολόγος Λευκωσία

Κάγκα Δήμητρα

Παθολόγος –Διαβητολόγος Λευκωσία

Κουτσίδης Πανίκος

Παθολόγος Διαβητολόγος Λεμεσός

Λαναράς Λεωνίδας

Παθολόγος Διαβητολόγος, Συντονιστής-Διευθυντής
Παθολογικής Κλινικής Γ.Ν. Λαμίας, Υπεύθυνος
Διαβητολογικού Ιατρείου, Πρόεδρος Ελληνικής Ιατρικής
Εταιρείας Παχυσαρκίας

Λοΐζου Δώρος

Παθολόγος-Διαβητολόγος Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ
Κύπρου

Μαλακτού Αγγέλα

Νοσηλευτική λειτουργός, Διαβητολογικό κέντρο και
ιατρείο Παχυσαρκίας Γ.Ν. Λάρνακας

Ολύμπιος Πύργος

Παθολόγος Διαβητολόγος, τ. Διευθυντής Παθολογικής
Κλινικής Γ.Ν. Λάρνακας

Παστελάς Χρίστος

Παθολόγος Διαβητολόγος, Λεμεσός

Πέτρου Χρίστος

Καθηγητής, Πρόεδρος Τμήματος Επιστημών Υγείας,
Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

Στυλιανού Ανδρέας

Παθολόγος Διαβητολόγος, Διευθυντής Παθολογικής
Κλινικής Γ.Ν. Λάρνακας

Μόνικα Νικηταρά

Επίκουρη Καθηγήτρια Νοσηλευτικής, Τμήμα Επιστημών
Υγείας, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας



ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

AstraZeneca

Menarini Hellas

Lilly

CODAL-SYNTO

Pfizer

NOVARTIS

Αλέκτωρ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ

C.A. PAPAELLINAS
CAP GROUP sanofi

NUTRICIA
LIFE-TRANSFORMING NUTRITION

DELORBIS
Pharmaceuticals

SERVIER C.A. PAPAELLIN
GROUP

MEDOCHEMIE

Boehringer
Ingelheim

Bayer NOVA GEM

UNIVERSITY
of NICOSIA

VIATRIS

novo nordisk VHP HADJIPANAYIS

PROTON
MEDICAL

biomeca ltd.

Εισαγωγή διαβήτη τύπου 2: Το Forxiga ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες και παιδιά ηλικίας 10 ετών και άνω για τη θεραπεία του ανεπαρκώς ελεγχμένου σακχαρώδη διαβήτη τύπου 2 ως συμπληρωματική θεραπεία στη διαίτα και την άσκηση/μονοθεραπεία, όταν η μετροformίνη θεωρείται ανεπαρκής λόγω δυσανεξίας. Επιπρόσθετα με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα για τη θεραπεία του διαβήτη τύπου 2.

Καρδιακή ανεπάρκεια: Το Forxiga ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες ασθενείς για τη θεραπεία της συμπτωματικής χρόνιας καρδιακής ανεπάρκειας. Το Forxiga ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες ασθενείς για τη θεραπεία της χρόνιας νεφρικής νόσου. Το Forxiga ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες ασθενείς για τη θεραπεία της χρόνιας νεφρικής νόσου.

Για τα αποτελέσματα των μελετών σε σχέση με τον συνδυασμό των θεραπειών, τις επιδράσεις στον γλυκαιμικό έλεγχο, τα καρδιαγγειακά και νεφρικά συμβάντα και τους πληθυσμούς που μελετήθηκαν, βλ. παραγράφους 4.4, 4.5 και 5.1 της ΓΚΠ.

Οι συχνότερα αναφερόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες στις κλινικές μελέτες σε ασθενείς με ΣΔτ2 ήταν οι γεννητικές λοιμώξεις. Πολύ συχνός ή υποβλήσιμος όταν συγχρησιμοποιείται με SGLT2 ή ινσουλίνη. Άλλες συχνότερες έχουν καταγραφεί είναι οι αμυγδαλίτις (δύο), εξάνθημα, οφθαλμία, δυσουρία, πολυουρία, αυξημένος αριθμός της μετεμενι νεφρική κάθαρση κρεατινίνης κατά τη διάρκεια της αρχικής θεραπείας δύσπνοια. Το συνολικό προφίλ ασφαλείας της dapagliflozine σε ασθενείς με καρδιακή ανεπάρκεια ή χρόνια νεφρική νόσο ήταν ανεπαρκές με το γνωστό προφίλ ασφαλείας της dapagliflozine.

Για αναλυτικές πληροφορίες ανατρέξτε στην ΓΚΠ που θα βρείτε στον παρακάτω σύνδεσμο: www.papaliozou.com

Forxiga EC Tab 10mg/tab 10x28
Κάθε δισκίο περιέχει μονοδραστικό dapagliflozine με πρωανοδιόνη ισχύος 10 mg dapagliflozine.
Έκδοχο με γνωστές δράσεις: Κάθε δισκίο περιέχει 50 mg ανδρόγλυκοζίνης.
Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.
Ενδείκνυται/LT κατά την έδραση LT.E.50.20
Συμπριλαμβάνεται στο νοσοκομείο του ΓΕ.Ε.
Συμβουλευτείτε το τελευταίο ενημερωμένο Ένδο Κατάλογο Φαρμακευτικών Προϊόντων.

AstraZeneca
Αλέκτωρ
Λεωφόρος Κιλκίς 35
2234 Αχαΐα, Κίρκος
Τηλ: +357 22 490395
www.papaliozou.com

FORXIGA V02-20-24

NUTRICIA Diasip®

Με τριπλή δράση
για καλύτερο γλυκαιμικό έλεγχο



44% μείωση
των μεταγευματικών
επιπέδων γλυκόζης
σε σχέση με ένα standard
διατροφικό σκεύασμα ¹

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



Jardiance®
(εμπαγλιφλοζίνη)
10mg, 25mg

Θεραπευτικές ενδείξεις JARDIANCE®: Σακχαρώδης διαβήτης τύπου 2. Το Jardiance® ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες και παιδιά ηλικίας 10 ετών και άνω για τη θεραπεία του ανεπαρκώς ελεγχόμενου σακχαρώδους διαβήτη τύπου 2 ως επικουρικό της δίαιτας και της άσκησης - ως μονοθεραπεία όταν η μετεφορμίνη θεωρείται ακατάλληλη λόγω δυσανεξίας - επιπρόσθετο με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα για τη θεραπεία του διαβήτη. Καρδιακή ανεπάρκεια: Το Jardiance® ενδείκνυται σε ενήλικες για τη θεραπεία της συμπτωματικής χρόνιας καρδιακής ανεπάρκειας. Χρόνια νεφρική νόσος: Το Jardiance® ενδείκνυται σε ενήλικες για τη θεραπεία της χρόνιας νεφρικής νόσου.

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:** 07 Δεκεμβρίου 2023. **ΤΙΜΕΣ:** JARDIANCE® 10mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Ανώτατη Λιανική Τιμή: 53,37€, JARDIANCE® 25mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Ανώτατη Λιανική Τιμή: 54,79€. **ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ.**

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

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες από ελεγχόμενες με εικονικό φάρμακο μελέτες και από την εμπειρία μετά την κυκλοφορία στην αγορά είναι: η υπογλυκαιμία σε χρήση μαζί με σουλφονυλουρία ή ινσουλίνη και η μείωση του όγκου. Άλλες συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που έχουν καταγραφεί είναι οι ακόλουθες: Λοιμώξεις των γεννητικών οργάνων και του ουροποιητικού συστήματος, δίψα, δυσκοιλιότητα, κνησμός, εξάνθημα, αύξηση της ούρησης και αυξημένο λιπιδίο ορού. Το συνολικό προφίλ ασφαλείας της εμπαγλιφλοζίνης ήταν γενικά συνεπές σε όλες τις ενδείξεις που μελετήθηκαν. Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλούμε ανατρέξτε στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ) σκανάροντας το QR code. Για τη διάθεση της ΠΧΠ σε έγχαρτη μορφή, παρακαλούμε επικοινωνήστε με το τμήμα ιατρικής πληροφόρησης στα τηλ: 210 8906326-328.



NUTRICIA
LIFE-TRANSFORMING NUTRITION



life pharma

**Boehringer
Ingelheim**

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.

EMA (01/2025)PC-CR-102592



UNIVERSITY *of*
NICOSIA



World
University
Rankings
2025 TOP 600



UNITED FOR LONG-LASTING[†] LDL-C CONTROL¹

LEQVIO is administered every 6 months* and provides effective LDL-C control, supported by 6+ years of data^{1,2}



*Two doses a year after the two initial doses. Single subcutaneous injection at the start of treatment, again at 3 months, and thereafter every 6 months.¹

[†]LDL-C reduction was maintained during each 6-month dosing interval after 2 initial doses of inclisiran.

 **LEQVIO®**
inclisiran

▼ **LEQVIO™ Important note:** Before prescribing, consult full prescribing information. **Presentation:** Solution for injection. Each pre-filled syringe contains inclisiran sodium equivalent to 284 mg inclisiran in 1.5 ml solution. **Indications:** Indicated in adults with primary hypercholesterolaemia (heterozygous familial and nonfamilial) or mixed dyslipidaemia, as an adjunct to diet: • in combination with a statin or statin with other lipid-lowering therapies in patients unable to reach LDL-C goals with the maximum tolerated dose of a statin, or • alone or in combination with other lipid-lowering therapies in patients who are statin-intolerant, or for whom a statin is contraindicated. **Dosage and administration:** Recommended dose: 284 mg administered as a single subcutaneous injection, initially, again at 3 months, followed by every 6 months. **Missed dose:** • If a planned dose is missed by less than 3 months, inclisiran should be administered and dosing continued according to the patient's original schedule. • If a planned dose is missed by more than 3 months, a new dosing schedule should be started – inclisiran should be administered initially, again at 3 months, followed by every 6 months. **Treatment Transition from PCSK9 Inhibitor:** Inclisiran can be administered immediately after the last dose of a monoclonal antibody PCSK9 inhibitor. To maintain LDL-C lowering, it is recommended that inclisiran is administered within 2 weeks after the last dose of a monoclonal antibody PCSK9 inhibitor. **Special populations:**

Renal impairment: No dose adjustment is necessary for patients with renal impairment (mild, moderate or severe), or end-stage renal disease. **Hepatic impairment:** No dose adjustment is necessary for patients with mild or moderate hepatic impairment. Inclisiran should be used with caution in patients with severe hepatic impairment. **Pediatric patients (below 18 years):** The safety and efficacy of inclisiran have not been established. **Geriatric patients (65 years of age or above):** No dose adjustment is necessary. **Method of administration:** Intended for administration by a healthcare professional. For subcutaneous injection into the abdomen. Leqvio should be inspected visually for particulate matter prior to administration. Each pre-filled syringe is for single use only. **Contraindications:** Hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients. **Warnings and precautions:** Hemodialysis: Hemodialysis should not be performed for at least 72 hours after inclisiran dosing. **Pregnancy, lactation, fertility:** Pregnancy: No available human data. Animal reproduction studies have not shown risk of increased fetal abnormalities. Lactation: Not known if transferred into human milk. A risk to newborns/infants cannot be excluded. A decision must be made whether to discontinue breastfeeding or to discontinue/abstain from inclisiran therapy, taking into account the benefit of breastfeeding for the child and the benefit of therapy for the woman. **Fertility:** No human data. No effects on animal fertility. **Adverse drug reactions:** Common (≥1/100 to <1/10): Adverse events at the injection site

(includes injection site reaction, injection site pain, injection site erythema, and injection site rash). **Interactions:** Not a substrate, inhibitor or inducer of CYP450 enzymes or common drug transporters. Not expected to have clinically significant interactions with other medications. Based on the limited data available, clinically meaningful interactions with atorvastatin, rosuvastatin or other statins are not expected. **Packs and prices:** LEQVIO solution for injection 284mg/1.5ml in pre-filled syringe: €2408,73, LEQVIO solution for injection 284mg/1.5ml in pre-filled syringe (with needle guard): €2393,01.

LEQ01/2021

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 22 608 632/663, Fax: +357 22 608 649, by completing the Yellow Card which is available to the public pharmacies or electronically in the website www.kitirika.gov.cy.

References: 1. Leqvio Summary of product characteristics. Novartis. 19.04.2024. 2. RS Wright, TJ Raal, W Koenig, U Landmesser, LA Leiter, GG Schwartz, A Lesogor, F Mahieux, Z Talloncz, S Vikarunnessa, X Zhang, KK Ray, ORION-8: Long-term efficacy and safety of twice-yearly inclisiran in high cardiovascular risk patients. Data presented at the ESC Congress on August 28, 2021.

 **NOVARTIS**

Novartis Pharma Services Inc.

Methonis Tower, 73 Makarios Avenue, 1070 Nicosia, Tel: +357 22 690 690, Fax: +357 22 496 798