



13<sup>Η</sup> ΕΤΗΣΙΑ  
ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

# ΣΑΚΧΑΡΩΔΗΣ ΔΙΑΒΗΤΗΣ ΚΑΙ ΤΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ



Παρασκευή, 11 Οκτωβρίου 2024 | 16:30-19:30  
Σάββατο 12 Οκτωβρίου 2024 | 08:30-14:00



Αμφιθέατρο UNESCO,  
Πανεπιστήμιο Λευκωσίας



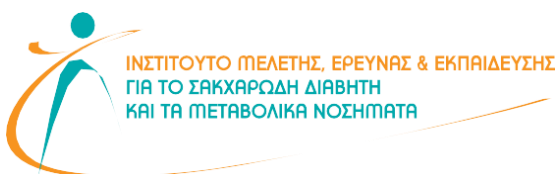
Θα χορηγηθούν 6 Μόρια Σ.Ι.Ε. και θα δοθούν ώρες  
συνεχιζόμενης νοσηλευτικής εκπαίδευσης για Νοσηλευτές.

**ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΕΛΕΥΘΕΡΗ ΔΙΑ ΖΩΗΣΗΣ**



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 του Υπουργού Υγείας, κ. Μιχάλη Δαμιανού.



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



UNIVERSITY of NICOSIA | ΤΜΗΜΑ  
ΕΠΙΣΤΗΜΩΝ ΖΩΗΣ





# 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 λευκωματινουρία

**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, Αghασιλάου 6-8,  
151 23 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  
Ανοφέρετε  
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 13η ετήσια Διημερίδα του Ινστιτούτου Μελέτης, Έρευνας και Εκπαίδευσης για το Σακχαρώδη Διαβήτη και τα Μεταβολικά Νοσήματα, που θα πραγματοποιηθεί στη Λευκωσία, τη Παρασκευή 11 και το Σάββατο 12 Οκτωβρίου 2024, 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 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.

Για την Οργανωτική Επιτροπή

Δώρος Γ. Λοΐζου | Χρίστος Πέτρου | Σταύρος Παππάς

**STATOL**  
rosuvastatin

**STATEZOL**  
rosuvastatin/ezetimibe

Για μια καρδιά γεμάτη υγεία

5mg

5mg/10mg

10mg

10mg/10mg

20mg

20mg/10mg

40mg

40mg/10mg



Ξεκινήστε τώρα

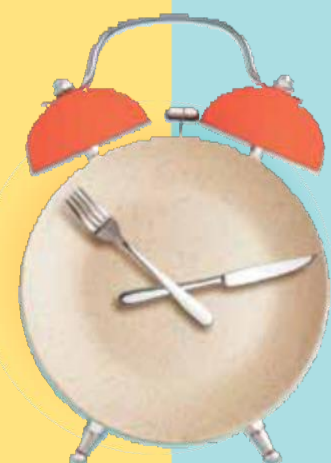
**VIDEL**  
vidagliptin

50mg

**VIDELMET**  
vidagliptin/metformin HCl

50mg/850mg

50mg/1000mg



Μην «τρώτε» τον χρόνο σας

**DELORBIS**

# ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑΣ

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ, 11 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024 | 16:30-19:30

16:30-17:00	Εγγραφές
Προεδρείο	<b>Α. Τοφαρίδης – Μ. Δημοσθένους</b>
17:00-17:20	Διαβήτης Τύπου 1 στα παιδιά: Διατροφική αντιμετώπιση   Δ. Χειλέτη
17:20-17:40	Ενδυνάμωση των Φαρμακοποιών στη Φροντίδα του Διαβήτη: Στρατηγικές Πρόληψης, Ελέγχου και Διαχείρισης   Α. Πελετίδη
17:40-18:00	Προβλήματα υπογονιμότητας : Ιδιαιτερότητες Διαβητικών γυναικών. Συστάσεις   Δ. Μοστρούς
18:00-18:20	Πολιτισμική επάρκεια στη διαχείριση του του διαβήτη: γιατί είναι σημαντική;   Μ. Νικηταρά
18:30-19:00	<b>ΤΕΛΕΤΗ ΕΝΑΡΞΗΣ</b>
	Δώρας Γ. Λοΐζου, Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ Κύπρου Ανδρέας Στυλιανού, Πρόεδρος Παθολογικής Εταιρείας Κύπρου Γιώργος Μιλτιάδου, Πρόεδρος Ιατρικού Συλλόγου Ιπποκράτης Λεωνίδα Λαναράς, Αντιπρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Εσωτερικής Παθολογίας Μάγδα Μπριστιάνου, Μέλος συμβουλίου ΕΔΕ Σταύρος Παππάς, Πρόεδρος ΙΜΕΕΣΔΜΝ Ελλάδος Χρίστος Πέτρου, Πρόεδρος Τμήματος Επιστημών Υγείας Πανεπιστημίου Λευκωσίας Μιχάλης Δαμιανός, Υπουργός Υγείας
19:00-19:30	Η Γήρανση στον 21ο αιώνα: Αν την αντιμετωπίσουμε, μπορούμε να πετύχουμε την Αθανασία;   Σ. Παππάς

ΣΑΒΒΑΤΟ, 12 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024 | 08:30-14:00

08:30-09:00	Εγγραφές
Προεδρείο	<b>Γ. Ολύμπιος – Ε. Ανδρέου</b>
09:00-09:20	Η αξιολόγηση του ασθενή στο ιατρείο παχυσαρκίας   Χ. Κωνσταντίνου
09:20-09:40	Η άσκηση ως μέσο πρόληψης και διαχείρισης του διαβήτη τύπου 2   Χ. Γιαννάκη
09:40-10:00	Διαβήτης και Κατάθλιψη: Τι πρέπει να γνωρίζει ο γιατρός της ΠΦΥ.   Π. Φέξη
Προεδρείο	<b>Λ. Λαναράς – Δ. Κάγκα</b>
10:00-10:30	Υπογλυκαιμία :Ο ρόλος της στην επίτευξη βέλτιστης γλυκαιμικής ρύθμισης .Είναι παράγοντας κινδύνου καρδιαγγειακής νόσου; Τι πρέπει να γνωρίζει ο Γιατρός της ΠΦΥ   Μ. Παππά
10:30-11:00	Συστηματικά Αυτοάνοσα νοσήματα. Ο ρόλος του Ανοσολογικού εργαστηρίου στην διάγνωση τους. Τι πρέπει να γνωρίζει ο γιατρός της ΠΦΥ   Ε. Φωτιάδου -Παππά
11:00-11:30	Οι σύγχρονες κατευθυντήριες οδηγίες για τη θεραπευτική διαχείριση των Κάρδιο-Νέφρο-Μεταβολικών νοσημάτων, και η θέση των SGLT-2 αναστολέων   Ε. Λυμπεροπουλος
11:30-12:00	<b>ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ</b>
Προεδρείο	<b>Χ. Παστελάς</b>
12:00-12:30	“Η θέση της Καναγλιφλοζίνης στον ΣΔτ2 και στην αντιμετώπιση των χρόνιων καρδιο-νεφρικών επιπλοκών: Από την θεωρία στην πράξη”.   Η. Μυγδάλης
Προεδρείο	<b>Χ. Πέτρου</b>
12:30-13:00	Γλιπτίνες το χθες, το σήμερα και το αύριο   Μ. Μπριστιάνου
Προεδρείο	<b>Π. Κουτσιδής – Α. Στυλιανού</b>
13:00-13:30	Καταρράκτης και άλλες συχνές παθήσεις του Οφθαλμού στη ΠΦΥ.   Κ. Πέτρου
13:30-14:00	Παρουσίαση Περιστατικών   Π. Πέτρου

Boehringer  
Ingelheim

Menarini Hellas

MTC  
MEDOCHEMIE

# 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

### Γιαννάκη Χριστόφορος

Κλινικός Εργοφυσιολόγος Αναπληρωτής Καθηγητής,  
Πρόγραμμα Επιστήμης του Αθλητισμού, Τμήμα  
Επιστημών Ζωής, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας, Διευθυντής  
του Ερευνητικού Κέντρου για την Άσκηση και Διατροφή

### Κωνσταντίνου Χάρης

Παθολόγος Γ.Ν. Λάρνακας

### Λυμπερόπουλος Ευάγγελος

Καθηγητής Παθολογίας και Μεταβολικών Νοσημάτων  
ΕΚΠΑ Γ.Ν. ΛΑΙΚΟ

### Μοστρού Δημήτρης

Μαιευτήρας Γυναικολόγος Υπεύθυνος Μαιευτικού  
Γυναικολογικού Ιατρείου ΘΕΑΡΙΣ

### Μπρισιάνου Μάγδα

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

### Μυγδάλης Ηλίας

Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διευθυντής Διαβ. Κέντρου  
Νοσοκομείου ΛΕΥΚΟΣ ΣΤΑΥΡΟΣ

### Νικητρά Μόνικα

Επίκουρη Καθηγήτρια Πρόγραμμα Νοσηλευτικής, Τμήμα  
Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

### 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, Ελλάδος

### Πελετίδη Αλίκη

Επ. Καθηγήτρια Κλινικής Φαρμακευτικής Πρακτικής,  
Πρόγραμμα Φαρμακευτικής Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

### Πέτρου Πέτρος

Επίκουρος Καθηγητής Οφθαλμολογίας ΕΚΠΑ

### Πέτρου Κωνσταντίνου

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

### 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»

### Χείλετη Δόνα

Διατροφολόγος, Λέκτορας Διατροφολογίας Τμήμα  
Επιστημών Ζωής, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

## ΠΡΟΕΔΡΟΙ

### Ανδρέου Ελένη

Καθηγήτρια Διατροφής και Διαιτολογίας του Τμήματος  
Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας, Πρόεδρος  
συνδέσμου διαιτολόγων και διατροφολόγων Κυπρίου

### Δημοσθένους Μάριος

Γαστρεντερολόγος Λευκωσία

### Κάγκα Δήμητρα

Παθολόγος - Διαβητολόγος Λευκωσία

### Κουτσιδης Πανίκος

Παθολόγος Διαβητολόγος Λεμεσός

### Λαναράς Λεωνίδα

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

### Πέτρου Χρίστος

Αναπληρωτής Καθηγητής, Πρόεδρος Τμήματος  
Επιστημών Υγείας, Πανεπιστήμιο Λευκωσίας

### Στυλιανού Ανδρέας

Παθολόγος Διαβητολόγος, Διευθυντής Παθολογικής  
Κλινικής Γ.Ν. Λάρνακας

### Τοφαρίδης Ανδρέας

Παθολόγος, Παθολογική Κλινική- Κλινική COVID Γ.Ν.  
Λευκωσίας

**forxiga**  
(dapagliflozin)

**Όταν η  
ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ  
γίνεται  
ΕΠΙΛΟΓΗ**



# ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ



**Σακχαρώδη διαβήτης τύπου 2:** Το Forxiga ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικε και παιδιά ηλικία 10 ετών και άνω για τη θεραπεία του ανεπαρκώς ελεγχόμενου σακχαρώδη διαβήτη τύπου 2 ως συμπληρωματική θεραπεία στη δίαιτα και την άσκηση μονοθεραπεία, όταν η μεταφορμίνη θεωρείται ακατάλληλη λόγω δυσανεξία. Επιπρόσθετα με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα για τη θεραπεία του διαβήτη τύπου 2.

**Καρδιακή ανεπάρκεια:** Το Forxiga ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικε ασθενεί για τη θεραπεία τη συμπτωματική χρόνια καρδιακή ανεπάρκεια.

**Χρόνια νεφρική νόσο:** Το Forxiga ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικε ασθενεί για τη θεραπεία τη χρόνια νεφρική νόσου.

Για τα αποτελέσματα των μελετών σε σχέση με τον συνδυασμό των θεραπειών, τι επιδράσει στον γλυκαιμικό έλεγχο, τα καρδιαγγειακά και νεφρικά συμβάντα και του πληθυσμού που μελετήθηκαν, Βλέπε παραγράφου 4.4, 4.5 και 5.1. τη ΠΧΠ.

Οι συχνότερα αναφερόμενε ανεπιθύμητε ενέργειε στι κλινικέ μελέτε σε ασθενεί με ΣΔτ2, ήταν οι γεννητικέ λοιμώξει. Πολύ συχνέ η υπογλυκαιμία όταν συχορηγείται με SU ή ινσουλίνη. Άλλε συχνέ που έχουν καταγραφεί είναι οι ακόλουθε: ζάλη, εξάνθημα, οσφυαλγία, δυσουρία, πολυουρία, αυξημένο αιματοκρίτη, μειωμένη νεφρική κάθαρση κρεατινίνη κατά τη διάρκεια τη αρχική θεραπεία, δυσλιπιδαιμία. Το συνολικό προφίλ ασφάλεια τη δαπαγλιφλοζίνη σε ασθενεί με καρδιακή ανεπάρκεια ή χρόνια νεφρική νόσο ήταν συνεπέ με το γνωστό προφίλ ασφάλεια τη δαπαγλιφλοζίνη.

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

Forxiga F.C Tab 10mg/tab Btx28  
Κάθε δισκίο περιέχει μονοϋδρική δαπαγλιφλοζίνη με προπανοδιόλη ισοδύναμη με 10 mg δαπαγλιφλοζίνη.  
Έκδοχο με γνωστέ δράσει: Κάθε δισκίο περιέχει 50 mg άνυδρη λακτόζη.  
Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.  
Ενδεικτικέ Α.Τ. κατά την έκδοση Α.Τ Ε50,30  
Συμπεριλαμβάνεται στον κατάλογο του ΓΕΣΥ.  
Συμβουλευτείτε το τελευταίο ενημερωμένο Ενιαίο Κατάλογο Φαρμακευτικών Προϊόντων

FOR/01/CY/02-2024

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και αναφέρετε ΟΛΕΣ τι ανεπιθύμητε ενέργειε για ΟΛΑ τα φάρμακα συμπληρώνοντα την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»



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



Jardiance®  
(εμπαγλιφλοζίνη)  
10mg, 25mg

Για τις εγκεκριμένες ενδείξεις, τις ανεπιθύμητες ενέργειες, τις προειδοποιήσεις, τις αντενδείξεις, την 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€, Α.Τ.: 48,19€. Jardiance® 25 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Χ.Τ.: 34,97€, Ν.Τ.: 30,43€, Α.Τ.: 48,19€. Τιμές Κύπρου: Jardiance® 10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Α.Τ. (ΜΕΓΙΣΤΗ ΔΥΝΑΤΗ): 55,08€. Jardiance® 25 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία: Α.Τ. (ΜΕΓΙΣΤΗ ΔΥΝΑΤΗ): 55,40€. ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ.

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

NUTRICIA  
LIFE-TRANSFORMING NUTRITION

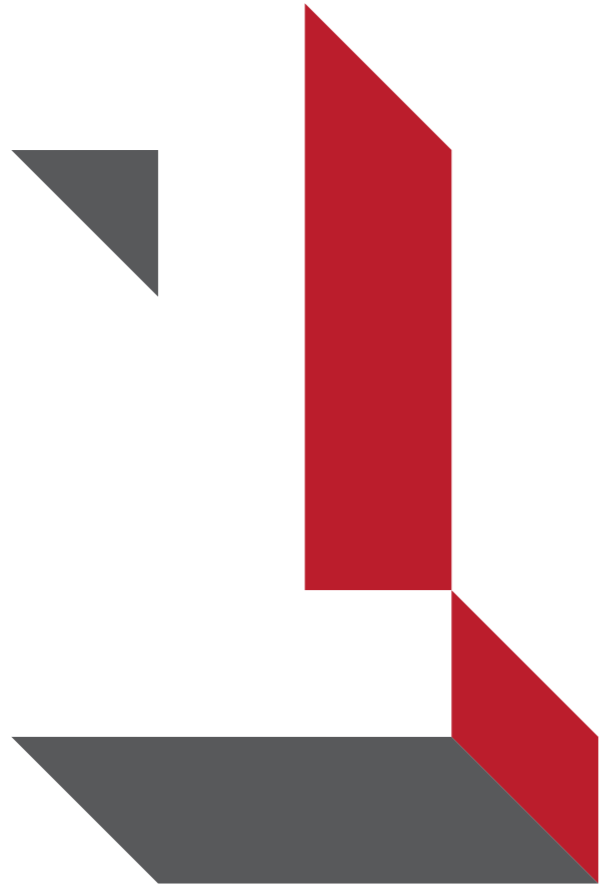


life pharma

Boehringer  
Ingelheim

Boehringer Ingelheim Ελλάς Μονοπρόσωπη Α.Ε., Λεωφ. Ανδρέα Συγγρού 340, 17673, Καλλιθέα. Τηλ.: 210 89 06 300.  
Γραφείο Μακεδονίας - Θράκης: Αντώνη Τρίτου 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.





# ΣΕ ΚΥΠΡΟ ΚΑΙ ΕΛΛΑΔΑ

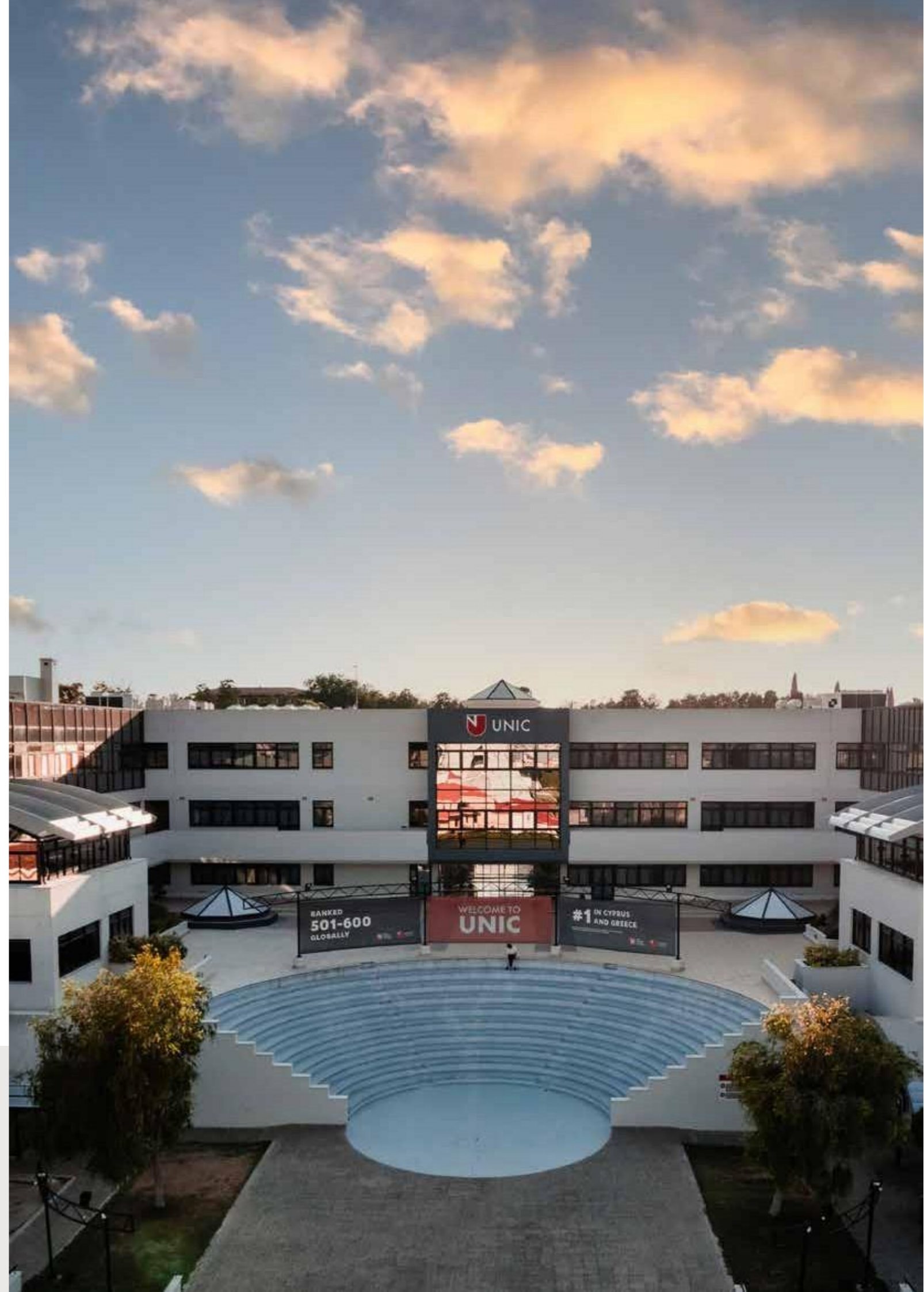
ΜΑΖΙ ΜΕ ΕΝΑ ΚΥΠΡΙΑΚΟ ΚΑΙ ΔΥΟ ΕΛΛΗΝΙΚΑ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑ



UNIVERSITY  
*of* NICOSIA



World  
University  
Rankings  
2024 TOP 600



# UNITED FOR LONG-LASTING<sup>†</sup> LDL-C CONTROL<sup>1</sup>

LEQVIO is administered every 6 months\* and provides effective LDL-C control, supported by 6+ years of data<sup>1,2</sup>



\*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.<sup>1</sup>

<sup>†</sup>LDL-C reduction was maintained during each 6-month dosing interval after 2 initial doses of 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 lipidlowering therapies in patients unable to reach LDL-C goals with the maximum tolerated dose of a statin, or • alone or in combination with other lipidlowering therapies in patients who are statinintolerant, 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 22 608 632/661, Fax: +357 22 608 649, by completing the Yellow Card which is available to the public pharmacies or electronically in the website www.kitrinikarta.gov.cy.

**References:** 1. Leqvio Summary of product characteristics, Novartis, 19.04.2024. 2. RS Wright, FJ Raal, W Koenig, U Landmesser, LA Leiter, GG Schwartz, A Lesogor, P Maheux, Z Talloczy, S Vikarunnessa, X Zang, 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, 2023.

