

17^ο Πανελλήνιο Πολυθεματικό Συνέδριο

9-11 Δεκεμβρίου 2022

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Ξενοδοχείο «Anemolia»
Αράχωβα

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ:

ΚΕΓΜ Τουριστικές και Συνεδριακές Επιχειρήσεις Α.Ε. - Congress World
Μιχαλακοπούλου 27, 115 28 Αθήνα • ☎ 210 7210001, 210 7222518
☎ 210 7210051 • 🌐 www.congressworld.gr
✉ info@congressworld.gr, reception@congressworld.gr

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ

Επίτιμος Πρόεδρος: Χ. Τούντας
Πρόεδρος: Ε.Α. Σκληρός
Γεν. Γραμματέας: Σ. Στεργιόπουλος
Ταμίας: Α. Σωτηρόπουλος
Μέλη: Π. Μερκούρης
Ε. Χανιωτάκης

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ- ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Ι. ΒΙΤΑΛΙΩΤΗΣ
Ε. ΛΙΒΑ
Γ. ΜΠΕΛΛΟΣ
Μ. ΠΕΠΠΑΣ
Σ. ΣΤΕΡΓΙΟΠΟΥΛΟΣ
Σ. ΤΣΟΤΟΥΛΙΔΗΣ
Ε. ΧΑΝΙΩΤΑΚΗΣ

ΠΡΟΛΟΓΟΣ

Αγαπητοί Συνάδελφοι,

Το Διοικητικό Συμβούλιο της **Ελληνικής Εταιρείας Έρευνας και Εκπαίδευσης στην Πρωτοβάθμια Φροντίδα Υγείας (ΕΕΕΕΠ)** σας καλωσορίζει στο **17 Πανελλήνιο Πολυθεματικό Συνέδριο** που πραγματοποιείται στην **Αράχωβα από 9 έως 11 Δεκεμβρίου 2022**. Η πανδημία από τα μέσα του 2020 δεν επέτρεψε επιστημονικές εκδηλώσεις να πραγματοποιούνται με ζωντανή συμμετοχή και ευελπιστούμε ότι φέτος το σταθερό αυτό σημείο επαφής στα επιστημονικά δρώμενα της **ΠΦΥ** να μπορέσει να πραγματοποιηθεί δια ζώσης. Τα θέματα που θα αναλυθούν στην φετινή συνάντηση θεωρούμε ότι θα καλύψουν μεγάλο μέρος των αναγκών των Ιατρών της ΠΦΥ και εξάίρετοι πανεπιστημιακοί δάσκαλοι και ιατροί του ΕΣΥ θα παρουσιάσουν σύγχρονα δεδομένα.

Δρ. Ε.Α. Σκληρός



Πρόεδρος Οργανωτικής Επιτροπής

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

AstraZeneca 

 **Boehringer
Ingelheim**

GSK

 **Guidotti Hellas**

 **Lilly**
Φ Α Ρ Μ Α Σ Ε Ρ Β

 **Menarini Hellas**

 **PETSIAVAS**

 **reckitt**

 **BIANEE** Α.Ε.
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΤΟΥ ΟΜΙΛΟΥ ΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Παρασκευή 9 Δεκεμβρίου 2022

- 10.00-11.00** **Εγγραφές**
- 10.00-16.45** **E-LEARNING Highlihts**
- 16.45-17.15** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Ε.Α. Σκληρός
Χρόνια Φλεβική Ανεπάρκεια
Χ. Παπαφράγκος
- 17.15-18.15** **Διαλέξεις**
Προεδρείο: Ε.Α. Σκληρός
Νεότερες υπερταχείας ινσουλίνες
Α. Σωτηρόπουλος
Η σύγχρονη ταυτότητα του οικογενειακού Ιατρού. Επίκαιρη όσο ποτέ
Α. Συμεωνίδης
- 18.15-19.00** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Ε.Α. Σκληρός
Αναδυόμενη ύφεση και αναστροφή ΣΔ. Πόσο πραγματική είναι και τι μας διδάσκει πρακτικά;
Γ. Μπέλλος
- 19.00-19.30** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Α. Σωτηρόπουλος
Ο ρόλος της συμπληρωματικής Ιατρικής στην ΠΦΥ
Κ. Κουσκούκης
- 19.30-20.00** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Γ. Τσαγκάρης
Αντιμετώπιση του πόνου στην 3η ηλικία
Ε.Α. Σκληρός
- 20.00-20.30** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Κ. Κανελλάς
Καρκίνος του μαστού. Νεότερα δεδομένα
Σ. Στεργιόπουλος
- 20.30-21.15** **Εναρκτήρια Διάλεξη**
Προεδρείο: Α. Σωτηρόπουλος
Νεότερα δεδομένα για τα εμβόλια για τη νόσο COVID-19
Θ. Βασιλακόπουλος
- 21.15-21.30** **Χαιρετισμός Προέδρου ΕΕΕΕΠ και Ε.Α. Σκληρού**

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 10 Δεκεμβρίου 2022

09.00-11.00 **Διαλέξεις**

Προεδρείο: **Σ. Τσοτουλίδης, Ι. Κυριαζής**

Σεξουαλική υγεία του άνδρα

Κ. Ρόκκας

Ενέσιμες θεραπείες στην αντιμετώπιση του ΣΔ

Α. Κουτσοβασίλης

Προσυμπτωματικός έλεγχος καρκίνου

Γ. Μαρίνος

11.00-11.30 **Δορυφορική Διάλεξη**

Σελ. 8

11.30-12.00 **Δορυφορική Διάλεξη**

Σελ. 8

12.00-12.30 **Διάλεξη**

Προεδρείο: **Α. Ράπτης**

Τι νεότερο στη ΧΑΠ

Θ. Βασιλακόπουλος

12.30-14.30 **Στρογγυλό τραπέζι**

Θέματα καρδιολογίας για το μη ειδικό

Συντονιστής: **Η. Κούστας, Α. Δαμέλου**

Υπέρταση και περιφερειακή αγγειακή νόσος

Δ. Γουρλής

Κατευθυντήριες οδηγίες Υπέρτασης

Α. Δαμέλου

Καρδιαγγειακός προσυμπτωματικός έλεγχος ατόμων με ΣΔ

Π. Γεωργακόπουλος

14.30-16.45 **E-LEARNING Highlights**

16.45-17.30 **Διάλεξη**

Προεδρείο: **Γ. Μαρκόπουλος, Α. Ντίνας**

Διαβήτης και χρόνια νεφρική νόσο

Α. Ράπτης

17.30-18.00 **Διάλεξη**

Προεδρείο: **Π. Μερκούρης, Α. Σωτηρόπουλος**

Παθήσεις του προστάτη

Κ. Ρόκκας

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 10 Δεκεμβρίου 2022

18.00-18.30	Διάλεξη <i>Προεδρείο: Χ. Παπαφράγκος</i> Νεότερα δεδομένα στο σύνδρομο ευερέθιστου εντέρου Ι. Παπανικολάου	
18.30-19.00	Διάλεξη <i>Προεδρείο: Α. Σωτηρόπουλος</i> Η Μετφορμίνη στην κλινική πράξη ακολουθώντας τα Guidelines Α. Κουτσοβασίλης	
19.00-19.30	Δορυφορική Διάλεξη	Σελ. 8
19.30-20.00	Δορυφορική Διάλεξη	Σελ. 8
20.00-21.00	Δορυφορικό Συμπόσιο	Σελ. 8
21.00-21.30	Διάλεξη <i>Προεδρείο: Ε.Α. Σκληρός, Λ. Λαναράς</i> Κάπνισμα και προϊόντα μειωμένης καπνικής βλάβης Ι. Ροτζιώκος	

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Κυριακή 11 Δεκεμβρίου 2022

- 09.00-10.00** **Στρογγυλό τραπέζι**
Συντονιστής: Ι. Καραϊτιανός, Μ. Πέππας
Προκαρκινικές βλάβες και καρκίνος του πρωκτού
Ι. Καραϊτιανός
Αιμορροειδοπάθεια
Γ. Σίνος
- 10.00-10.45** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Χ. Παπαφράγκος
Αναδυόμενη ύφεση και αναστροφή των ανοϊκών συνδρόμων μέσω της προσέγγισης ιατρικής ακρίβειας. Είναι πραγματικά εφικτή;
Γ. Μπέλλος
- 10.45-11.30** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Α. Σωτηρόπουλος
Ο ρόλος της βιταμίνης D
Γ. Μαρκόπουλος
- 11.30-12.00** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Γ. Μπέλλος
Ανθεκτική στη θεραπεία κατάθλιψη
Α. Αντωνίου
- 12.00-12.45** **Διάλεξη**
Προεδρείο: Α. Ράπτης
Αλλεργική ρινίτιδα
Ε.Α. Σκληρός
- 12.45-13.00** **Συμπεράσματα-Λήξη εργασιών**

ΔΟΥΦΟΡΙΚΕΣ ΣΥΝΕΔΡΙΕΣ

Σάββατο 10 Δεκεμβρίου 2022

- 11.00-11.30 Δορυφορική Διάλεξη**  Σελ. 5
Πρόεδρος: Ε.Α. Σκληρός
Ο ρόλος της Αζιλαρτάνης στην αντιμετώπιση των υπερτασικών ασθενών:
Νεότερα στοιχεία και παρουσίαση περιστατικών
Μ. Ποικιλίδου
- 11.30-12.00 Δορυφορική Διάλεξη**  Menarini Hellas Σελ. 5
Πρόεδρος: Ε.Α. Σκληρός
Αρτηριακή Υπέρταση: Διάγνωση και θεραπευτικοί αλγόριθμοι στην καθ' ημέρα κλινική πράξη
Η. Αβραμόπουλος
- 19.00-19.30 Δορυφορική Διάλεξη**  Menarini Hellas Σελ. 6
Πρόεδρος: Ε.Α. Σκληρός
Σύγχρονη προσέγγιση της αλλεργικής ρινίτιδας και της κνίδωσης και ο ρόλος της μπιλαστίνης
Δ. Βούρδας
- 19.30-20.00 Δορυφορική Διάλεξη**  Σελ. 6
Πρόεδρος: Ε.Α. Σκληρός
Πρόληψη έναντι έρπητα ζωστήρα και μεθερπητικής νευραλγίας με το νέο ανασυνδυασμένο εμβόλιο
Γ. Μπέλλος
- 20.00-21.00 Δορυφορικό Συμπόσιο**  Σελ. 6
Στόχοι και προσδοκίες για τη θεραπεία του Διαβήτη τύπου 2, στην εποχή των σύγχρονων αλγορίθμων
Πρόεδρος: Ε.Α. Σκληρός
Μπορεί η προστασία των οργάνων να αυξήσει το προσδόκιμο ζωής των ασθενών με Διαβήτη τύπου 2; Μύθοι και αλήθειες
Φ. Δομάγερ
Με το χέρι στην καρδιά, σκέψου το νεφρό: Κλινικά δεδομένα και καθημερινή κλινική πρακτική
Μ. Μπριστιάνου

ΕΠΕΙΔΗ ΜΙΑ ΣΤΑΤΙΝΗ ΔΕΝ ΚΑΛΥΠΤΕΙ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΟΛΩΝ

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Pitavna 1, 2 και 4 mg δισκία επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο. **ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Περιέχει ασβετιούχο πιταβαστατίνη σε ποσότητα ισοδύναμη με 1, 2 ή 4 mg πιταβαστατίνης. Το(α) έκδοχο(α) περιλαμβάνουν 63,085 mg, 126,17 mg ή 252,34 mg λακτόζη μονοϋδρική, αντίστοιχα. **Θεραπευτικές ενδείξεις:** Το Pitavna ενδείκνυται για τη μείωση της υψηλής ολικής χοληστερόλης (TC) και της LDL-C, σε ενήλικες, διαβητικούς και παιδιά ηλικίας 6 ετών ή μεγαλύτερης με πρωτοπαθή υπερχοληστερολαιμία, συμπεριλαμβανομένης της ετεροζυγούς οικογενούς υπερχοληστερολαιμίας, και της συνδυασμένης (μικτής) δυσλιπιδαιμίας, όταν η ανταπόκριση σε διατροφικά και άλλα μη φαρμακολογικά μέτρα είναι ανεπαρκής. **Αντενδείξεις:** Σε ασθενείς με γνωστή υπερευαίσθηση στην πιταβαστατίνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα ή σε άλλες στατίνες. Σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία, ενεργό ηπατική νόσο ή ανεξήγητη επίμονη αύξηση των τρανσαμινασών του ορού (μεγαλύτερη από το 3πλάσιο των ανώτερων φυσιολογικών ορίων). Σε ασθενείς με μυοπάθεια. Σε ασθενείς που λαμβάνουν ταυτόχρονα κυκλοσπορίνη. Κατά τη διάρκεια της κύησης, του θηλασμού και σε γυναίκες αναπαραγωγικής ηλικίας που δε λαμβάνουν κατάλληλα μέτρα αντισύλληψης. **Ειδικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις κατά τη χρήση. Μυϊκές επιδράσεις:** Υπάρχει ενδεχόμενο εμφάνισης μυαλγίας, μυοπαθειών και, σπάνια, ραβδομυόλυσης. Τα επίπεδα της κινάσης της κρεατινίνης (CK) πρέπει να μετρούνται σε οποιοδήποτε ασθενή αναφέρει μυϊκό πόνο, μυϊκή ευαισθησία ή αδυναμία, ιδιαίτερα αν αυτό συνοδεύεται από αδιαθεσία ή πυρετό. Πρέπει να συνταγογραφείται με προσοχή σε ασθενείς με προδιαθεσιακούς παράγοντες για ραβδομυόλυση. Θα πρέπει να μετρηθεί ένα επίπεδο κινάσης της κρεατινίνης για τον καθορισμό ενός αρχικού επιπέδου αναφοράς στις ακόλουθες καταστάσεις: νεφρική δυσλειτουργία, υποθυρεοειδισμός, προσωπικό ή οικογενειακό ιστορικό κληρονομικών μυϊκών διαταραχών, προηγούμενο ιστορικό μυϊκής τοξικότητας με ψυμράτη ή άλλη στατίνη, ιστορικό ηπατικής νόσου ή κατάχρησης οπιοειδών, ηλικιωμένοι ασθενείς (άνω των 70 ετών) με άλλους προδιαθεσιακούς παράγοντες κινδύνου για ραβδομυόλυση. Σε τέτοιες καταστάσεις, συνιστάται κλινική παρακολούθηση και πρέπει να ληφθεί υπόψη ο κίνδυνος της θεραπείας σε σχέση με το δυνητικό όφελος. Η θεραπεία με το Pitavna δεν πρέπει να ξεκινήσει αν οι τιμές της CK είναι μεγαλύτερες από το 3πλάσιο του ανώτερου φυσιολογικού ορίου. Η θεραπεία να διακόπτεται αν τα επίπεδα της CK είναι αυξημένα (μεγαλύτερα από το 3πλάσιο του ανώτερου φυσιολογικού ορίου). Θα πρέπει να εξετάζεται η διακοπή της θεραπείας αν τα μυϊκά συμπτώματα είναι σοβαρά, ακόμα και αν τα επίπεδα της CK είναι μικρότερα ή ίσα από το 3πλάσιο του ανώτερου φυσιολογικού ορίου. Ηπατικές επιδράσεις. Πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με ιστορικό ηπατικής νόσου ή σε ασθενείς που καταναλώνουν τακτικά υπερβολικές ποσότητες οπιοειδών. Η θεραπεία πρέπει να διακοπεί σε ασθενείς που έχουν μια επίμονη αύξηση στις τρανσαμινασές του ορού (ALT και AST) που υπερβαίνει το 3πλάσιο των ανώτερων φυσιολογικών ορίων. **Νεφρικές επιδράσεις.** Πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με μέτρια ή σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία. **Σακχαρώδης διαβήτης.** Οι ασθενείς που βρίσκονται σε κίνδυνο εμφάνισης υπεργλυκαιμίας πρέπει να παρακολουθούνται και κλινικά και βιοχημικά σύμφωνα με τις εθνικές οδηγίες. Διάμεση πνευμονοπάθεια. Εάν υπάρχει υποψία ότι ένας ασθενής έχει αναπτύξει διάμεση πνευμονοπάθεια, η θεραπεία με στατίνη πρέπει να διακοπεί. **Άλλες επιδράσεις.** Μια προσωρινή διακοπή συνιστάται κατά τη διάρκεια της θεραπείας με ερυθρομικίνη, άλλα μακρολιδικά αντιβιοτικά ή φουσιδικό οξύ. Το Pitavna πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε ασθενείς που παίρνουν φάρμακα τα οποία είναι γνωστό ότι προκαλούν μυοπάθεια (π.χ. ψυμράτες ή νιασίνη). Τα δισκία περιέχουν λακτόζη, κύηση και γαλουχία. **Κύηση.** Αντενδείκνυται κατά τη διάρκεια της κύησης. **Γαλουχία.** Αντενδείκνυται κατά τη διάρκεια της γαλουχίας. **Επιδράσεις στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανών.** Θα πρέπει να ληφθεί υπόψη ότι έχουν υπάρξει αναφορές ζάλης και υπνηλίας κατά τη διάρκεια της θεραπείας με το Pitavna. **Ανεπιθύμητες ενέργειες.** Σύνοψη του προφίλ ασφαλείας. Σε ελεγχόμενες κλινικές δοκιμές, λιγότερο από το 4% των ασθενών που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με το Pitavna αποχώρησαν λόγω ανεπιθύμητων ενεργειών. Η συχνότερα αναφερόμενη ανεπιθύμητη ενέργεια που σχετίζεται με την πιταβαστατίνη ήταν η μυαλγία. **Σύνοψη ανεπιθύμητων ενεργειών.** Η συχνότητα ορίζεται ως εξής: πολύ συχνές ($\geq 1/10$), συχνές ($\geq 1/100$ έως $< 1/10$), όχι συχνές ($\geq 1/1.000$ έως $< 1/100$), σπάνιες ($\geq 1/10.000$ έως $< 1/1.000$), πολύ σπάνιες ($< 1/10.000$) και μη γνωστές. **Διαταραχές του αιμοποιητικού και του λεμφικού συστήματος.** Συχνές: κεφαλαλγία. Όχι συχνές: Ζάλη, δυσνοεία, υπνηλία. **Οφθαλμικές διαταραχές.** Σπάνιες: Μείωση οπτικής οξύτητας. **Διαταραχές του ωτός και του λαβυρίνθου.** Όχι συχνές: Εμβόες. **Διαταραχές του γαστρεντερικού.** Συχνές: Δυσκοιλιότητα, διάρροια, δυσπεψία, ναυτία. Όχι συχνές: Κοιλιακός πόνος, έλκυσμα, έμετος Σπάνιες: Πλωσοδυνία, οξεία παγκρεατίτιδα. **Διαταραχές του ήπατος και των χοληφόρων.** Όχι συχνές: Αυξημένες τρανσαμινασές (ασταρτική αμινοτρανσφεράση, αμινοτρανσφεράση της αλανίνης). Σπάνιες: Χολοστατικός ίκτερος. **Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού.** Όχι συχνές: Κνησμός, εξάνθημα. Σπάνιες: Κνίδωση, ερυθρίση. **Διαταραχές του μυοσκελετικού συστήματος και του συνδετικού ιστού και οστικές διαταραχές.** Συχνές: Μυαλγία, αρθραλγία. Όχι συχνές: Μυϊκοί σπασμοί. **Διαταραχές των νεφρών και των ουροφόρων οδών.** Όχι συχνές: Πόνο ουροδόχου κύστης. **Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της οδού χορήγησης.** Όχι συχνές: Αδυναμία, αδιαθεσία, κόπωση, περιφερικό οίδημα. Αύξηση της κινάσης της κρεατινίνης του αίματος >3πλάσιο του ανώτερου φυσιολογικού ορίου προέκυψε σε 49 από τους 2800 (1,8%) ασθενείς που έλαβαν Pitavna σε ελεγχόμενες κλινικές δοκιμές. Επίπεδα ≥ 10 πλάσιο του ανώτερου φυσιολογικού ορίου με συνοδά μυϊκά συμπτώματα ήταν σπάνια και παρατηρήθηκαν μόνο σε έναν ασθενή από τους 2.406 που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με 4 mg Pitavna (0,04%) στο πρόγραμμα των κλινικών δοκιμών. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** 15228/15-2-2019. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Kowa Pharmaceutical Europe GmbH, Götteshof 151, 53347 Alfert, Γερμανία. Λεπτομέρεια πληροφοριακά στοιχεία για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμα στην ιστοσελίδα της PHARMASERB-ALILY, www.pharmaserve.gr, **ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ.** Απαλλάσσεται ιατρική συνταγή. **ΛΙΑΝΙΚΕΣ ΤΙΜΕΣ:** Δισκία του 1mg σε κουτί των 30, €11,38, Δισκία των 2mg σε κουτί των 30, €19,43, Δισκία των 4mg σε κουτί των 30, €42,66. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** Οκτώβριος 2021.

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



Διανέμει σχετικές άδειες από την RECORDATI Ireland, Ltd Ringaskiddy, Ireland, την KOWA COMPANY LTD, και την NISSANCHENICAL INDUSTRIES LTD



ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΑΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.
 15^η λ.μ. Εθνικής Οδού Αθηνών-Λαμίας, 14564 Κηφισιά τζ120 6294600 f1 6210 6294610
 Για παραγγελίες: t210 6294629 f210 6294630 e-mail orders@lilly.gr, www.lilly.gr



edarbi[®]

azilsartan medoxomil

40 mg • 80 mg tablets



ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Edarbi 20 mg δισκία, Edarbi 40 mg δισκία, Edarbi 80 mg δισκία **2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Edarbi 20 mg δισκία: Κάθε δισκίο περιέχει 20 mg μεδοξομικής αζιλαρτάνης (ως κάλιο). Edarbi 40 mg δισκία: Κάθε δισκίο περιέχει 40 mg μεδοξομικής αζιλαρτάνης (ως κάλιο). Edarbi 80 mg δισκία: Κάθε δισκίο περιέχει 80 mg μεδοξομικής αζιλαρτάνης (ως κάλιο). Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλ. παράγραφο 6.1. **3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:** Δισκίο. Edarbi 20 mg δισκία: Λευκά έως σχεδόν λευκά στρογγυλά δισκία, διαμέτρου 6,0 mm, με ανάγλυφο το "ASL" από τη μια πλευρά και "20" από την άλλη. Edarbi 40 mg δισκία: Λευκά έως σχεδόν λευκά στρογγυλά δισκία, διαμέτρου 7,6 mm, με ανάγλυφο το "ASL" από τη μια πλευρά και "40" από την άλλη. Edarbi 80 mg δισκία: Λευκά έως σχεδόν λευκά στρογγυλά δισκία, διαμέτρου 9,6 mm, με ανάγλυφο το "ASL" από τη μια πλευρά και "80" από την άλλη. **7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Takeda Pharma A/S, Delta Park 45, 2665 Vallensbaek Strand, Δανία **8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/11/734/001 14 δισκία, EU/1/11/734/002 28 δισκία, EU/1/11/734/012 30 δισκία, EU/1/11/734/003 56 δισκία, EU/1/11/734/013 90 δισκία, EU/1/11/734/004 98 δισκία, EU/1/11/734/005 14 δισκία, EU/1/11/734/006 28 δισκία, EU/1/11/734/014 30 δισκία, EU/1/11/734/007 56 δισκία, EU/1/11/734/015 90 δισκία, EU/1/11/734/008 98 δισκία, EU/1/11/734/016 14 δισκία, EU/1/11/734/009 28 δισκία, EU/1/11/734/017 30 δισκία, EU/1/11/734/010 56 δισκία, EU/1/11/734/018 90 δισκία, EU/1/11/734/011 98 δισκία, EU/1/11/734/019 14 δισκία, EU/1/11/734/020 28 δισκία, EU/1/11/734/021 56 δισκία, EU/1/11/734/022 98 δισκία, EU/1/11/734/023 14 δισκία, EU/1/11/734/024 28 δισκία, EU/1/11/734/025 56 δισκία, EU/1/11/734/026 98 δισκία, EU/1/11/734/027 14 δισκία, EU/1/11/734/028 28 δισκία, EU/1/11/734/029, 56 δισκία, EU/1/11/734/030 98 δισκία **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 24-02-2022. Λεπτομερείς πληροφορίες για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>.

Πριν τη συνταγογράφηση του προϊόντος παρακαλώ συμβουλευθείτε την πλήρη Περιλήψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από τον ΚΑΚ

Τρόπος διάθεσης: Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή

EDARBI 40 mg BT x 28 TABS 16,07€, EDARBI 80 mg BT x 28 TABS 25,41€



BIANEX Α.Ε.
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΤΟΥ ΟΜΙΛΟΥ ΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε. - Έδρα : οδός Τατσιού, 18^ο χλμ. Ε.Ο. Αθηνών – Λαμίας,
146 71 Ν. Ερυθραία Αττικής, Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία,
Τηλ. : 210 8009111 • Fax: 210 8071573 • E-mail: mailbox@vianex.gr
WEBSITE: www.vianex.gr • ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδήμίου 113,
562 24 Εύσμος Θεσσαλονίκης, Τηλ.: 2310 861683

ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000274201000



Takeda Pharma A/S
Dybendal Alle 10, 2630 Taastrup
Δανία

Βεβαιώστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
καθαρότερα
ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΓΙΑ
ΟΛΑ ΤΑ ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ
Συμβάλλοντας στην «ΚΕΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

VE-22145-EDA-9/2022

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ

Αβραμόπουλος Η.	Παθολόγος, Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «ΥΓΕΙΑ»
Αντωνίου Α.	MSc, PhDc, Ψυχολόγος
Βασιλακόπουλος Θ.	MD, PhD, Καθηγητής Πνευμονολογίας & Εντατικής Θεραπείας Ε.Κ.Π.Α.
Βούρδας Δ.	Ειδικός Αλλεργιολόγος, Διευθυντής Αλλεργιολογικού Τμήματος 251 Γενικού Νοσοκομείου Αεροπορίας
Γεωργακόπουλος Π.	Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ, Διευθυντής ΕΣΥ, ΚΥ Αμαρουσίου
Γουρλής Δ.	Ειδικός Παθολόγος, Clinical hypertension specialist, Medical Lead AZ Greece
Δαμέλου Α.	Καρδιολόγος-Εντατικολόγος, Επιμελήτρια Α΄, ΓΝ Κορίνθου
Δομάγερ Φ.	MD, MHA, MSc, PhD, Γενικός / Οικογενειακός Ιατρός - Επιμελητής Α΄ Ε.Σ.Υ., ΣΕΠ Ελληνικού Ανοικτού Πανεπιστημίου, Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών, Ταμίας Primary Care Diabetes Europe, Πρόεδρος Ελληνικού Δικτύου Διαβήτη στην Πρωτοβάθμια Φροντίδα Υγείας, Εθνικός Εκπρόσωπος European General Practice Research Network
Κανελλάς Κ.	Παθολόγος, MD
Καραϊτιανός Ι.	Αμ. Επίκ. Καθηγητής Χειρουργικής Πανεπιστημίου Αθηνών Διευθυντής Χειρουργικής Κλινικής Νοσοκομείου «ΕΡΡΙΚΟΣ ΝΤΥΝΑΝ», τ. Συντονιστής Διευθυντής Ογκολογικής Χειρουργικής Κλινικής ΓΑΘΝΑ «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ», Πρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Χειρουργικής Ογκολογίας
Κουσκούκης Κ.	Καθηγητής Δερματολόγος, Πρόεδρος της Ελληνικής Ακαδημίας Ιατρικής Ιατρικής Πρόεδρος του Ελληνικού Συνδέσμου Τουρισμού Υγείας Πρόεδρος της Παγκόσμιας Ακαδημίας Κινεζικής και Συμπληρωματικής Ιατρικής
Κουτσοβασίλης Α.	MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Διαβητολόγος, Επιμελητής Α΄, Υπεύθυνος Ιατρείου Λιπιδίων, Γ΄ Παθολογική Κλινική & Διαβητολογικό Κέντρο, ΓΝ Νίκαιας-Πειραιά «ΑΓΙΟΣ ΠΑΝΤΕΛΕΗΜΩΝ»
Κούστας Η.	Γενικός / Οικογενειακός Ιατρός

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ

Κυριαζής Ι.	MD, PhD, FNSCOPE, Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής & Επιστ. Υπεύθυνος Διαβητολογικού Ιατρείου και Ιατρείου Παχυσαρκίας ΓΝ Αττικής «Κ.Α.Τ.», Πρόεδρος ΔΣ Εταιρείας Μελέτης Παραγόντων Κινδύνου για Αγγειακά Νοσήματα (Ε.Μ.Πα.Κ.Α.Ν.), Γραμματέας ΔΣ Εταιρείας Παθολογίας Ελλάδος (Ε.Π.Ε.)
Λαναράς Λ.	Παθολόγος - Διαβητολόγος, Συντονιστής - Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής, Υπεύθυνος Διαβητολογικού Ιατρείου, ΓΝ Λαμίας, Αντιπρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Εσωτερικής Παθολογίας, Γεν. Γραμματέας Ελληνικής Ιατρικής Εταιρείας Παχυσαρκίας
Μαρίνος Γ.	Επικ. Καθηγητής Γενικής Ιατρικής - Προληπτικής Ιατρικής του Εργαστηρίου Υγιεινής, Επιδημιολογίας και Ιατρικής Στατιστικής, Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ, Συντονιστής Εκπαίδευσης Γενικών / Οικογενειακών Ιατρών, ΓΝΑ «ΛΑΪΚΟ»
Μαρκόπουλος Γ.	Γενικός / Οικογενειακός Ιατρός, Εξειδίκευση στο Χρόνιο Άλγος, Ιδιώτης
Μερκούρης Π.	Γενικός Ιατρός, Επιμελητής Α΄ ΕΣΥ, ΚΥ Κιάτου
Μπέλλος Γ.	Γενικός / Οικογενειακός Ιατρός, Επιδημιολόγος, PhD, MR CGP, ΜΕΡΜΑ, ΜΕΥΡΑΚΤ, ΜΒΣΙΜ, MICROBIOME TRAINER
Μηριστιάνου Μ.	Παθολόγος Διαβητολόγος, MD, PhD, Διευθύντρια Παθολογικού Τμήματος, Υπ. Ιατρείου Διαβητικού Ποδιού, ΓΝ Λαμίας
Ντίνας Α.	Ειδικός Γενικής Ιατρικής MD, MSc, Μετεκπαίδευση στον Σακχαρώδη Διαβήτη, Medical Advisor of PANATHINAIKOS FC
Παπανικολάου Ι.	Αναπληρωτής Καθηγητής Γαστρεντερολογίας ΕΚΠΑ
Παπαφράγκος Χ.	Συντονιστής Διευθυντής ΕΣΥ Γενικής / Οικογενειακής Ιατρικής, με μετεκπαίδευση στο Σακχαρώδη Διαβήτη, Αντιπρόεδρος ΕΚΟΓΙ, ΚΥ Τροπαίων Αρκαδίας
Πέππας Μ.	Γενικός / Οικογενειακός Ιατρός με Μετεκπαίδευση στο Σακχαρώδη Διαβήτη, Διευθυντής ΕΣΥ, ΠΙ Χιλιμοδίου - ΚΥ Νεμέας
Ποικιλίδου Μ.	Κλινική Υπερτασιολόγος, Ακαδημαϊκή Υπότροφος, Α΄ Παθολογική Κλινική, ΠΓΝΘ «ΑΧΕΠΑ»

ΟΜΙΛΗΤΕΣ - ΠΡΟΕΔΡΟΙ - ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΕΣ

Ράπτης Α.	Καθηγητής Παθολογίας Σακχαρώδη Διαβήτη, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική - Μονάδα Έρευνας - Διαβητολογικό Κέντρο, Πανεπιστημιακό ΓΝΑ «ΑΤΤΙΚΟΝ», Αθήνα
Ρόκκας Κ.	Ειδικός Ουρολόγος, Ιδιώτης
Ροτζιώκος Ι.	Πνευμονολόγος, Διευθυντής ΕΣΥ ΓΝ ΑΓΙΑ ΟΛΓΑ
Σίνος Γ.	Χειρουργός, Επιμελητής Χειρουργικής Κλινικής «ΕΡΡΙΚΟΣ ΝΤΥΝΑΝ»
Σκληρός Ε.Α.	Δρ Γενικής Ιατρικής, Διευθυντής ΚΥ Νεμέας, Πρόεδρος ΕΕΕΕΠ
Στεργιόπουλος Σ.	Αναπληρωτής Καθηγητής Χειρουργικής ΕΚΠΑ, ΓΝΑ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ»
Συμεωνίδης Α.	Γενικός / Οικογενειακός Ιατρός, Γεν. Γραμματέας ΔΣ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΗΣ», Εταιρεία Γενικής / Οικογενειακής Ιατρικής Ελλάδος
Σωτηρόπουλος Α.	Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διευθυντής ΕΣΥ, Γ΄ Παθολογικό Τμήμα - Διαβητολογικό Κέντρο, ΓΝ Νίκαιας Πειραιά «ΑΓΙΟΣ ΠΑΝΤΕΛΕΗΜΩΝ», Πρόεδρος ΕΚΟΓΙ
Τσαγκάρης Γ.	Ειδικός Παθολόγος
Τσοτουλίδης Σ.	Παθολόγος - Διαβητολόγος, Επιμελητής Α΄ ΕΣΥ ΚΥ Κασσάνδρειας, Διαβητολογικό Ιατρείο ΓΝ Χαλκιδικής, Διαβητολογικό Ιατρείο, Α΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική



Nexium®

esomeprazole

Πριν τη συνταγογράφηση παρακαλούμε συμβουλευτείτε τη Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται στο εκθετήριο
Τρόπος Διάθεσης: Φαρμακευτικό Προϊόν για το οποίο απαιτείται Ιατρική Συνταγή

Τιμές: NEXIUM 20MG BT X 14 (BLISTER ALUMINIUM) Ν.Τ 2,14€ Α.Τ 3,5€
NEXIUM 20MG BT X 28 (BLISTER ALUMINIUM) Ν.Τ 4,38€ Α.Τ 6,94€
NEXIUM 40MG BT X 28 (BLISTER ALUMINIUM) Ν.Τ 5,08€ Α.Τ 8,05€



BIANEX Α.Ε.
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΤΟΥ ΟΜΙΛΟΥ ΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ

BIANEX Α.Ε. - Έδρα : οδός Τατοΐου, 18° χλμ. Ε.Ο. Αθηνών – Λαμίας 146 71 Ν. Ερυθραία Αττικής,
Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία • Τηλ. : 210 8009111 • Fax: 210 8071573
E-mail: mailbox@bianex.gr • WEBSITE: www.bianex.gr • ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδήμιου 113,
562 24 Εύοσμος Θεσσαλονίκης Τηλ.: 2310 861683

ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000274201000

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



VE-22159-NEX-6/2022

ARPLEXAM®

perindopril arginine, indapamide, amlodipine



ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: Arplexam 5 mg/1,25 mg/5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία Arplexam 5 mg/1,25 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία [Arplexam Arplexam 10 mg/2,5 mg/5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία] Arplexam 10 mg/2,5 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία] **2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Ένα δισκίο επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο περιέχει 3,395 mg περινδοπρίλης (perindopril) που αντιστοιχεί σε 5 mg περινδοπρίλης αργινίνης (perindopril arginine), 1,25 mg ινδαπαμίδης (indapamide) και 6,935 mg αμλοδιπίνης βεσουλικής (amlodipine besilate) που αντιστοιχεί σε 5 mg αμλοδιπίνης (amlodipine). [Ένα δισκίο επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο περιέχει 3,395 mg περινδοπρίλης (perindopril) που αντιστοιχεί σε 5 mg περινδοπρίλης αργινίνης (perindopril arginine), 1,25 mg ινδαπαμίδης (indapamide) και 13,870 mg αμλοδιπίνης βεσουλικής (amlodipine besilate) που αντιστοιχεί σε 10 mg αμλοδιπίνης (amlodipine)]. [Ένα δισκίο επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο περιέχει 6,790 mg περινδοπρίλης (perindopril) που αντιστοιχεί σε 10 mg περινδοπρίλης αργινίνης (perindopril arginine), 2,5 mg ινδαπαμίδης (indapamide) και 6,935 mg αμλοδιπίνης βεσουλικής (amlodipine besilate) που αντιστοιχεί σε 5 mg αμλοδιπίνης (amlodipine)]. [Ένα δισκίο επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο περιέχει 6,790 mg περινδοπρίλης (perindopril) που αντιστοιχεί σε 10 mg περινδοπρίλης αργινίνης (perindopril arginine), 2,5 mg ινδαπαμίδης (indapamide) και 13,870 mg αμλοδιπίνης βεσουλικής (amlodipine besilate) που αντιστοιχεί σε 10 mg αμλοδιπίνης (amlodipine)]. Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλέπε παράγραφο 6.1. **3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:** Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο.

Arplexam 5 mg/1,25 mg/5 mg: λευκό, επίμηκες, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο, μήκους 9,75 mm και πλάτους 5,16 mm, χαραγμένο με το σήμα  στη μία πλευρά και  στην άλλη πλευρά.

Arplexam 5 mg/1,25 mg/10 mg: λευκό, επίμηκες, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο, μήκους 10,7 mm και πλάτους 5,66 mm, χαραγμένο με το σήμα  στη μία πλευρά και  στην άλλη πλευρά.

Arplexam 10 mg/2,5 mg/5 mg: λευκό, επίμηκες, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο, μήκους 11,5 mm και πλάτους 6,09 mm, χαραγμένο με το σήμα  στη μία πλευρά και  στην άλλη πλευρά.

Arplexam 10 mg/2,5 mg/10 mg: λευκό, επίμηκες, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο, μήκους 12,2 mm και πλάτους 6,46 mm, χαραγμένο με το σήμα  στη μία πλευρά και  στην άλλη πλευρά.

7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ: ΣΕΡΒΙΕ ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Ε.Π.Ε. Φραγκοκλησιάς 7, 151 25 Μαρούσι **8. ΑΡΙΘΜΟΣ(-ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Arplexam (5+1,25+5) mg/tab: 73478/07-06-2019. Arplexam (5+1,25+10) mg/tab: 73479/07-06-2019. Arplexam (10+2,5+5) mg/tab: 73480/07-06-2019 Arplexam (10+1,25+10) mg/tab: 73481/07-06-2019 **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 07/2022. Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τον Κ.Α.Κ. κατόπιν αιτήσεως

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ: Φαρμακευτικό Προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή

ARPLEXAM (10+2.5+10) MG, BT x 30 TABS 12,99 €

ARPLEXAM (10+2.5+5) MG, BT x 30 TABS 11,99 €

ARPLEXAM (5+1.25+10) MG, BT x 30 TABS 9,65 €

ARPLEXAM (5+1.25+5) MG, BT x 30 TABS 8,55 €

(Σε περίπτωση τροποποίησης του Δ.Τ. ισχύει η νεότερη τιμή)



BIANEE A.E. - Έδρα : οδός Τατοίου, 18° χλμ. Ε.Ο. Αθηνών – Λαμίας, 146 71 Ν. Ερυθραία Αττικής,
Ταχ. Θυρίδα 52894, 146 10 Ν. Ερυθραία, Τηλ. : 210 8009111 • Fax: 210 8071573
E-mail: mailbox@vianex.gr • WEBSITE: www.vianex.gr • ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Ακαδήμου 113,
562 24 Εύοσμος Θεσσαλονίκης, Τηλ.: 2310 861683

ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000274201000

SERVIER
moved by you

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

VE-22131-ARP-7/2022

Brimica[®]
Genuair[®]
acilidium bromide + formoterol

BRETARIS[®]
Genuair[®]
Acilidium Bromide



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

Τα προϊόντα περιλαμβάνονται στο θετικό κατάλογο και αποζημιώνονται
 από τα ασφαλιστικά ταμεία

Λ.Τ. Bretaris Genuair: 38,04€ • Λ.Τ. Brimica Genuair: 52,99€

▼ Τα φάρμακα αυτά τελούν υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Χορηγούνται με ιατρική συνταγή.
 Κάθε παρεχόμενη δόση **Bretaris[®] Genuair[®]** περιέχει 375μg βρωμιούχου ακλιδινίου που ισοδυναμεί
 με μια δόση 322μg ακλιδινίου. Κάθε παρεχόμενη δόση **Brimica[®] Genuair[®]** περιέχει 396 μικρογραμ-
 μάρια βρωμιούχου ακλιδινίου (που ισοδυναμεί με μία δόση 340 μικρογραμμάτων ακλιδινίου) και 11,8
 μικρογραμμάτια διυδρικής φουμαρικής φορμοτερόλης.

Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες και πληροφορίες σχετικά με την
 ασφάλεια και την ανεκτικότητα, συμβουλευτείτε την Περίληψη
 Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλώ επικοινωνήστε με την εταιρεία:



Menarini Hellas

Menarini Hellas A.E. - Πάτμου 16-18, 151 23 Μαρούσι, Αττική
 Τ.: 210 8316111-13, F.: 210 8317343, info@menarini.gr, www.menarini.gr



ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ:

1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Olartan.
2. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Olartan Plus 20mg/12.5mg, 20/25mg.
3. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Olartan Plus 40mg/12.5mg, 40/25mg.
4. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Orizal.
5. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Orizal Plus.

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

Με την άδεια της DAICHI SANKYO EUROPE GmbH



Πριν τη συνταγογράφηση απευθυνθείτε στις Περίληψεις Χαρακτηριστικών των Προϊόντων σκανάροντας το κάτωθι QR code ή κατόπιν αιτήματος στον κάτοχο άδειας κυκλοφορίας.

ΛΙΑΝΙΚΕΣ ΤΙΜΕΣ: OLARTAN F.C.TAB 10MG/TAB BTx28: 6,01 ευρώ, OLARTAN F.C.TAB 20MG/TAB BTx28: 9,36 ευρώ,
OLARTAN F.C.TAB 40MG/TAB BTx28: 9,87 ευρώ. OLARTAN-PLUS F.C.TAB (20+12,5)MG/TAB BTx28: 9,20 ευρώ,
OLARTAN-PLUS F.C.TAB (20+25)MG/TAB BTx28: 9,20 ευρώ, OLARTAN-PLUS F.C.TAB (40+12,5)MG/TAB BTx28: 9,78 ευρώ,
OLARTAN-PLUS F.C.TAB (40+25)MG/TAB BTx28: 9,78 ευρώ.

ORIZAL F.C.TAB (20+5)MG/TAB BTx28: 16,23 ευρώ, ORIZAL F.C.TAB (40+10)MG/TAB BTx28: 18,10 ευρώ, ORIZAL F.C.TAB (40+5)MG/TAB BTx28: 16,78 ευρώ.
ORIZAL PLUS F.C.TAB (20+5+12,5)MG/TAB BTx28: 19,60 ευρώ, ORIZAL PLUS F.C.TAB (40+10+12,5)MG/TAB BTx28: 19,33 ευρώ,
ORIZAL PLUS F.C.TAB (40+10+25)MG/TAB BTx28: 19,69 ευρώ, ORIZAL PLUS F.C.TAB (40+5+12,5)MG/TAB BTx28: 19,60 ευρώ,
ORIZAL PLUS F.C.TAB (40+5+25)MG/TAB BTx28: 19,90 ευρώ.

Χορηγούνται με ιατρική συνταγή. Καλύπτεται από τα ασφαλιστικά ταμεία.



Menarini Hellas

Menarini Hellas A.E. - Πάτμου 16-18, 151 23 Μαρούσι, Αττική, Τ.: 210 8316111-13, Φ.: 210 8317343, info@menarini.gr, www.menarini.gr

Doralin®

OTILONIUM BROMIDE



Για το Σύνδρομο Ευερέθιστου Εντέρου (1,2)

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

Λ.Τ. €6,69. Με ιατρική συνταγή. Καλύπτεται από τα ασφαλιστικά ταμεία.

Το SmPC ακολουθεί σε επόμενη σελίδα του εντύπου.

40mg Otilonium Bromide²

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

1. Clavé P. et al., Randomised clinical trial: otilonium bromide improves frequency of abdominal pain, severity of distention and time to relapse in patients with irritable bowel syndrome. Aliment Pharmacol Ther. 2011 ;34(4):432-42.
2. SmPC Doralin



Menarini Hellas

Menarini Hellas A.E. - Πάτμου 16-18, 151 23 Μαρούσι, Αττική, Τ.: 210 8316111-13, F.: 210 8317343, info@menarini.gr, www.menarini.gr

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ:

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: DORALIN® 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. **2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ:** Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 40mg otilonium bromide (p-(2-(n-octyloxy)-benzoyl)-aminobenzoate of N- diethylmethyl-ammonium-ethyl bromide) Έκδοχο με γνωστή δράση: περίπου 28 mg μονοδερικής λακτόζης, ανά δισκίο. Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλέπε παράγραφο 6.1.. **3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:** Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκία. Στρογγυλά λευκά έως υπόλευκα, σφαιρικά επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία. **4. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: 4.1. Θεραπευτικές ενδείξεις:** Σπαστικές καταστάσεις και λειτουργική δυσκινησία του γαστρεντερικού συστήματος (ευερέθιστο κόλον, γαστρίτιδες, γαστροδωδεκαδακτυλίτιδες, εντερίτιδες και οισοφαγίτιδες). Επίσης, το DORALIN συνιστάται για την προετοιμασία ασθενών προκειμένου να υποβληθούν σε ενδοσκοπίσεις οισοφάγου, στομάχου, δωδεκαδακτύλου, εντέρου και ορθού. Το Doralin ενδείκνυται για χρήση σε ενήλικες. **4.2. Δοσολογία και τρόπος χορήγησης:** Δοσολογία: Ενήλικες: Γενικά χορηγούνται 20-40mg, 2-3 φορές την ημέρα, σύμφωνα με τις υποδείξεις του γιατρού. Παιδιατρικός πληθυσμός: Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του Doralin σε παιδιά και εφήβους κάτω των 18 ετών δεν έχουν ακόμα τεκμηριωθεί. Συνεπώς η χρήση στον παιδιατρικό πληθυσμό δεν συνιστάται. Δεν υπάρχουν διαθέσιμα δεδομένα. **Τρόπος χορήγησης:** Τα δισκία λαμβάνονται από το στόμα κατά προτίμηση 20 λεπτά πριν από το γεύμα με λίγο νερό. **4.3 Αντενδείξεις:** Υπερευαίσθησία στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα που αναφέρονται στην παράγραφο 6.1. **4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις κατά τη χρήση:** Να φυλάσσεται μακριά από τα παιδιά. Το Doralin θα πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε ασθενείς με γλαύκωμα. Οι ασθενείς με σπάνια κληρονομικά προβλήματα δυσανεξίας στη γαλακτόζη, πλήρη ανεπάρκεια λακτάσης ή κακή απορρόφηση γλυκόζης- γαλακτόζης δεν πρέπει να πάρουν αυτό το φάρμακο. **4.5 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:** Δεν έχουν πραγματοποιηθεί μελέτες αλληλεπιδράσεων. **4.6 Κύηση και γαλουχία:** **Κύηση:** Δεν υπάρχουν ή υπάρχουν περιορισμένα στοιχεία από την χρήση του Otilonium Bromide σε έγκυες γυναίκες. Αν και δεν παρατηρήθηκαν σε ζώα επιδράσεις εμβρυοτοξικότητας, τερατογένεσης ή μεταλλαξιογένεσης όπως για όλα τα φάρμακα η χρήση του Doralin σε γυναίκες εγκύους πρέπει να περιορίζεται σε καταστάσεις απόλυτης ανάγκης και πάντοτε υπό ιατρική παρακολούθηση. Θηλάσιος: Δεν υπάρχουν κλινικά δεδομένα για την χρήση του Otilonium bromide σε γυναίκες που θηλάζουν. Το Doralin πρέπει να χορηγείται σε μητέρες που θηλάζουν μόνο εάν είναι απολύτως απαραίτητο και κάτω από στενή ιατρική παρακολούθηση. **4.7 Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων:** Το Doralin δεν έχει καμία ή έχει ασήμαντη επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων. **4.8 Ανεπιθύμητες ενέργειες:** Από την εμπειρία μετά την κυκλοφορία του προϊόντος, συλλέχθηκαν οι αυθόρμητες αναφορές των ακόλουθων ανεπιθύμητων ενεργειών. Δεν είναι δυνατόν να εκτιμηθεί ρεαλιστικά η συχνότητα αυτών των αντιδράσεων, η οποία ως εκ τούτου είναι άγνωστη. **Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού:** Κνίδωση: Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών: Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδεας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες του τομέα της υγειονομικής περίθαλψης να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς που αναφέρεται παρακάτω. Ελλάδα: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα. Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585. Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>. Κύπρος: Φαρμακευτικές Υπηρεσίες Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία. Φαξ: + 357 22608649 Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs. **4.9 Υπερδοσολογία:** Μελέτες σε πειραματόζωα έδειξαν ότι το otilonium bromide πρακτικά στερείται τοξικότητας. Συνεπώς και στον άνθρωπο δεν θα πρέπει να παρουσιάζονται ιδιαίτερα προβλήματα που να οφείλονται σε υπερδοσολογία. Σε ειδικές περιπτώσεις συνιστάται συμπτωματική αντιμετώπιση καθώς και υποστηρικτική αγωγή. **5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ: 5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες:** Φαρμακοθεραπευτική κατηγορία: συνθετικά αντικολινεργικά, ενώσεις τεταρτοταγούς αμμωνίου. Κωδικός ATC: A03AB06. Το Doralin είναι ένα νέο σπασμολυτικό. Περιέχει τη δραστική ουσία otilonium bromide που ασκεί μια έντονη σπασμολυτική δράση στους λείους μύες του γαστρεντερικού συστήματος. **5.2 Φαρμακοκινητικές ιδιότητες:** Ειδικές μελέτες έδειξαν ότι μετά από του στόματος χορήγηση η απορρόφηση του φαρμάκου είναι πολύ μικρή (περίπου 5% της δόσης). Η απέκκριση της ποσότητας αυτής γίνεται μέσω της χολής. **5.3 Προκλινικά δεδομένα για την ασφάλεια:** Χρόνια τοξικότητα : Σε πειραματόζωα, η από του στόματος χορήγηση otilonium bromide σε δόσεις 80mg/kg βάρους σώματος επί 180 ημέρες δεν προκάλεσε καμιά μεταβολή στις αιματοχημικές και ιστολογικές παραμέτρους. **Τερατογένεση:** Σε ποντικούς και κουνέλια, δεν αποδείχθηκε καμία εμβρυοτοξική ή τερατογόνος δράση, ακόμη και σε δόσεις 60mg/kg βάρους σώματος. **Μεταλλαξιογένεση:** Δεν αποδείχθηκε καμία μεταλλαξιογόνος δράση σε πολυδύθεμες δοκιμές που πραγματοποιήθηκαν. **6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: 6.1 Κατάλογος εκδόχων:** Κάθε δισκίο περιέχει: Πυρήνας δισκίου: Starch rice, lactose monohydrate, sodium starch glycollate A, magnesium stearate. Επικάλυψη δισκίου: hypromellose, titanium dioxide E 171 Cl 77891, macrogols (polyethyleneglycol 4000,polyethyleneglycol 6000, talc. **6.2 Ασυμβατότητες:** Δεν εφαρμόζεται **6.3 Διάρκεια ζωής** 3 χρόνια. **6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος:** Για αυτό το φαρμακευτικό προϊόν δεν απαιτούνται ιδιαίτερες συνθήκες φύλαξης. **6.5 Φύση και συστατικά του περιέκτη:** PVC / PVDC // Al blister packs με 30 επικαλυμμένα με υμένιο δισκία. **6.6 Ιδιαίτερες προφυλάξεις απόρριψης και άλλος χειρισμός:** Καμιά ειδική υποχρέωση για τη χρήση ή το χειρισμό του προϊόντος. **7 ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Α. MENARINI Industrie Farmaceutiche Riunite Srl 50131 Firenze - ITALY, Τοπικός αντιπρόσωπος: Menarini Hellas ΑΕ. Πάτμου 16-18, 15123 Μαρούσι, Αττική. Τηλ: 210 8316111-13. Email: info@menarini.gr. **8. ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Ελλάδα: Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας: 67550/13/11-12-2014. Κύπρος: Αριθμός Ειδικής Άδειας Κυκλοφορίας: S00798. **9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ / ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ:** Ελλάδα. Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 29/11/1991. Ημερομηνία τελευταίας ανανέωσης 06/02/2007. Κύπρος. Ημερομηνία έκδοσης Ειδικής άδειας κυκλοφορίας: 26/08/2011. Ημερομηνία τελευταίας ανανέωσης της Ειδικής άδειας κυκλοφορίας: 23/12/2019. **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 26/03/2021.



forxiga®

(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 την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος επισκεφθείτε το <https://medicalinformation.astrazeneca.gr/home/prescribing-information.html> ή ζητήστε το από τη γραμματεία του συνεδρίου ή από το stand της AstraZeneca

AstraZeneca 

AstraZeneca A.E.,
Αγησιλάου 6-8, 151 23 Μαρούσι, Αθήνα
Τηλ.: 210 6871500, Fax: 210 6859195
www.astrazeneca.gr

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

Forxiga F.C.Tab 10mg/tab Btx28
N.T. 28.34€ / Α.Τ. 44.88€

Glucophage®

υδροχλωρική μετφορμίνη



ΧΡΟΝΙΑ
κλινικής
εμπειρίας

ΔΕΝ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΝΤΑΙ

Glucophage® is manufactured
under license from Merck

Για την περλήψη χαρακτηριστικών του προϊόντος απευθυνθείτε
στην εταιρεία Πετσιαβάς Α.Ε. ή σκανάρετε το QR code.



ΦΑΡΜΑΚΟΕΠΑΓΡΥΠΗΣΗ: 210 6202357

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

100+
YEARS OF EXCELLENCE



PETSIAVAS
A NAME, A HISTORY, A FUTURE

Αγ. Αναργύρων 21, Κ. Κηφισιά 14564
Τ: 210 6202 301, Φ: 210 8077 079

www.petsiavas.gr

RELVAR ELLIPTA

fluticasone furoate/vilanterol



Τα προϊόντα δεν απεικονίζονται
σε πραγματικό μέγεθος.

RELVAR Ellipta

Φουροϊκή Φλουτικαζόνη/Βιλαντερόλη
92/22mcg & 184/22mcg

Α.Τ: RELVAR Ellipta INH.PD.DOS (92+22)mcg/DOSE BTx1 36,33 €
Α.Τ: RELVAR Ellipta INH.PD.DOS (184+22)mcg/DOSE BTx1 39,70 €

Το προϊόν χορηγείται με ιατρική συνταγή.

% επικορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 75%.

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του υλικού.



Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περιήληψη
Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, η οποία είναι διαθέσιμη
κατόπιν αιτήσεως στην εταιρεία ή σκανάροντας το
παρακάτω QR Code.

GR-REL-7-03-2022



Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν
παραχωρηθεί στον Όμιλο Εταιρειών GSK.
© 2022 Όμιλος εταιρειών GSK ή
δικαιούχος του Ομίλου GSK.

Τοπικός Αντιπρόσωπος



Menarini Hellas

Menarini Hellas A.E.

Πλάτμου 16-18, 151 23 Μαρούσι
Τ: 210 8316111, F.: 210 8317343
www.menarini.gr

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