

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ

Σε συνεργασία με:

- Δ' Ογκολογική Κλινική - Metropolitan General
- Σύγχρονη Ποθικηλική Λάρισας
- ΑΕΠ Κηλική Λαρίας

Υπό την αιγίδα του:

- HEAL Academy - Metropolitan General

Θα χορηγηθούν Μόρια 14,5 Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (ΕΑCΜΕ)

© 2024 E.T.S. EVENTS & TRAVEL SOLUTIONS

Overview

στις νέες θεραπείες

για τον καρκίνο 2026:


**θεωρία
& πράξη**

15-16
Μαΐου
2026

Ξενοδοχείο
Divani Caravel
Αθήνα

Επιστημονικό
Πρόγραμμα



 **Ogivri**[®]
trastuzumab

**HERE FOR
HER TOO**



Τρόπος διάθεσης:

Περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικευση και εμπειρία.

Λ.Τ. σύμφωνα με το Δ.Τ. 2/2026*

OGIVRI 150MG BTx1VIAL: 279,00 €

OGIVRI 420MG BTx1VIAL: 864,95 €

*Σε περίπτωση ανακοίνωσης νέου δελτίου τιμών, θα ισχύουν οι νεότερες τιμές.



Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την πλήρη Περιλήψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος αράωντας τον QR κωδικό.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:
BIOSIMILAR COLLABORATIONS
IRELAND LIMITED, IRELAND
Unit 35/36, Grange Parade, Baldoyle
Industrial Estate, Dublin 13, Ireland D13
R20R

Τοπ. Αντιπρ. Ελλάδα:
BIOCON BIOLOGICS GREECE
ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Ι.Κ.Ε., ΕΛΛΑΔΑ
Λεωφόρος Κηφισίας 280, 15232 Χαλάνδρι,
Αθήνα, Ελλάδα.

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



Πρωτεύεται από την εταιρεία:

DEMO ABEE
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

21^ο χλμ Εθν. Οδού Αθηνών - Λαμίας, Κρουνέρι 145 68, Αττική
t +30 210 81 61 802, f +30 210 81 61 587, info@demo.gr
www.demo.gr



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Χαιρετισμός

Αγαπητοί φίλοι,

Οι εξελίξεις στην Ογκολογία που έχουν συντελεστεί το τελευταίο διάστημα είναι πολύ σημαντικές. Η ανάπτυξη πιο αποτελεσματικών θεραπειών, όπως η ανοσοθεραπεία, η στοχεύουσα θεραπεία και κυρίως η ιατρική ακριβείας έχουν αλλάξει το θεραπευτικό τοπίο σε πολλά νεοπλάσματα και δημιουργούν προσδοκίες για καλύτερα αποτελέσματα, με γνώμονα πάντα το καλό των ασθενών. Επιπρόσθετα, η καλύτερη κατανόηση της βιολογίας του καρκίνου δίνει ώθηση στην έρευνα, ενώ η τεχνητή νοημοσύνη χρησιμοποιείται πια για να βελτιστοποιήσει τη διάγνωση και τη θεραπεία των όγκων.

Στο ετήσιο συνέδριό μας και φέτος, στις **15 και 16 Μαΐου 2026**, θα παραθέσουμε με τη συμμετοχή και τη βοήθεια πολύ σημαντικών επιστημόνων τις σημαντικές αυτές εξελίξεις.

Σας καλούμε, λοιπόν, να συμμετέχετε και να μοιραστούμε όλοι μαζί αυτή την εμπειρία.

Ο πρόεδρος της Οργανωτικής Επιτροπής

Δρ. Κεντεποζίδης Νικόλαος

MD, MSc, PhD, Παθολόγος-Ογκολόγος
Διευθυντής Δ' Ογκολογικής Κλινικής,
Metropolitan General

ΓΙΑ ΤΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΑΣΘΕΝΩΝ
ΜΕ HR+/HER2- mBC¹

IBRANCE[®]
palbociclib
Made for mBC

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ ΚΑΙ ΠΟΙΟΤΗΤΑ ΖΩΗΣ ΓΙΑ ΤΙΣ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΕΣ ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΣΤΙΓΜΕΣ ΤΟΥΣ.^{2,3}

- ✓ Για πάνω από 8 χρόνια, το IBRANCE έχει καταφέρει να διατηρήσει στιγμές σαν αυτή²⁻⁵
- ✓ Υποστηρίζεται από ευρύ φάσμα δεδομένων, κλινικών μελετών και καθημερινής κλινικής πρακτικής^{1,2, 6-27}

ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ, ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ & ΤΡΟΠΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Το IBRANCE, 125mg μια φορά την ημέρα από του στόματος για 21 μέρες σε κύκλο 28 ημερών (σχήμα 3/1), ενδείκνυται για τη θεραπεία του τοπικά προχωρημένου ή μεταστατικού καρκίνου του μαστού ο οποίος είναι θετικός στους ορμονικούς υποδοχείς (HR) και αρνητικός στον υποδοχέα τύπου 2 του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (HER2):

- σε συνδυασμό με αναστολέα της αρωματάσης
- σε συνδυασμό με φουλβεστράντη σε γυναίκες που έχουν λάβει προηγούμενη ενδοκρινική θεραπεία

Σε προ- ή περι-εμμηνοπαυσιακές γυναίκες η ενδοκρινική θεραπεία πρέπει να συνδυάζεται με LHRH αγωνιστή.¹

Για τη πλήρες κείμενο της δοσολογίας και του τρόπου χορήγησης συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Το IBRANCE αντενδείκνυται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα, καθώς και σε ασθενείς οι οποίοι λαμβάνουν σκευάσματα που περιέχουν υπερικό/βαλσαμόχορτο (St. John's Wort). Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (≥ 20%) οποιοσδήποτε βαθμού που αναφέρθηκαν σε ασθενείς που έλαβαν palbociclib σε τυχαιοποιημένες κλινικές μελέτες ήταν ουδετεροπενία, λοιμώξεις, λευκοπενία, κόπωση, ναυτία, στοματίτιδα, αναμία, διάρροια, αλωπεκία και θρομβοπενία. Οι πιο συχνές (≥ 2%) ανεπιθύμητες ενέργειες βαθμού ≥ 3 του palbociclib ήταν ουδετεροπενία, λευκοπενία, λοιμώξεις, αναμία, αυξημένη ασπαρτική αμινοτρανσφεράση (AST), κόπωση και αυξημένη αμινοτρανσφεράση της αλανίνης (ALT).¹

Συντομογραφίες: **AST** = aspartate transaminase, **ALT** = alanine transaminase, **HER2** = human epidermal growth factor receptor, **HR** = hormone receptor, **HR+/HER2-** = hormone receptor-positive, human epidermal growth factor receptor 2-negative, **LHRH** = luteinising hormone-releasing hormone, **mBC** = metastatic breast cancer.

Παραπομπές:

1. IBRANCE, Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, 10/2024. 2. Rugo H, et al. Breast Cancer Res Treat. 2019;174(3):719-729. 3. Rugo HS, et al. Ann Oncol. 2018;29:888-894. 4. <https://www.moh.gov.gr/articles/times-farmakwn/delta-timwn/4594-deltio-timwn-newn-farmakwn-anthrwpinhshs-13-04-2017> (Πρόσβαση Φεβρουάριος 2026) 5. George MA, et al. Front Oncol. 2021;11:693104. 6. Cristofanilli M, et al. Clin Cancer Res. 2022;28(16):3433-3442. 7. Finn RS, et al. N Engl J Med. 2016;375(20):1925-1936. 8. Gelmon K, et al. Breast. 2021;59:321-326. 9. Rugo HS, et al. Eur J Cancer. 2018;101:123-133. 10. Turner NC, et al. Ann Oncol. 2018;29(3):669-680. 11. Cristofanilli F, et al. Lancet Oncol. 2016;17(4):425-439. 12. Harbeck N, et al. Future Oncol. 2021;17(16):2107-2122. 13. Goyal RK et al. Cancer. 2023 Apr 1;129(7):1051-1063. 14. Richardson D, et al. Breast Cancer Res Treat. 2021;187(1):113-124. 15. De Michele A, et al. Breast Cancer Res. 2021;23:37. 16. Rugo HS, et al. NPJ Breast Cancer. 2022;8(1):114. 17. Taylor-Stokes G, et al. Breast. 2019;43:22-27. 18. Waller J, et al. J Glob Oncol. 2019;5:JGO1800239. 19. Mycock K, et al. Future Oncol. 2022;18:349-362. 20. Mycock K, et al. Curr Oncol. 2021;28:678-688. 21. Mycock K et al. Cancer Treat Res Commun. 2022;32:100573. 22. Mycock K, et al. Clin Ther. 2022;44(12):1588-1601. 23. Slamon DJ et al. J Clin Oncol. 2024 Mar 20;42(9):994-1000. 24. Finn R, et al. Oncologist. 2021;26:e749-e755. 25. Díeras V, et al. Oncologist. 2019;24(12):1514-1525. 26. Verma S, et al. Oncologist. 2016;21(10):1165-1175. 27. Harbeck N, et al. Ann Oncol. 2016;27(6):1047-1054

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε την ισχύουσα Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που περιλαμβάνεται στο παρόν, σαρώνοντας τον παρακάτω QR code.

Εάν επιθυμείτε να παραλάβετε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σε έντυπη μορφή, παρακαλείσθε να την ζητήσετε από τον επιστημονικό συνεργάτη ή να επικοινωνήσετε με την Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Τηλ. Επικοινωνίας: 210-6785800, www.pfizermedicalinformation.gr).

ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ:

Pfizer Ελλάς Α.Ε., Λ. Μεσογείων 243, 154 51 Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Τηλ.: 210 6785800, Αριθ. Γ.Ε.ΜΗ. 000242901000

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:

Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

ΛΙΑΝΙΚΕΣ ΚΑΙ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΕΣ ΤΙΜΕΣ

75 MG BT X 21 TABS, 100 MG BT X 21 TABS, 125 MG BT X 21 TABS Λ.Τ.: 2.123,98 €, Ν.Τ.: 1.744,89 €.



<https://labeling.pfizer.com/ShowLabeling.aspx?id=8110>



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



Επιτροπές

Οργανωτική Επιτροπή

Προέδρος: Νικόλαος Κεντεποζίδης

Μέλη: Ιωάννης Λίτος

Επιστημονική Επιτροπή

Προέδρος: Ιωάννης Λίτος

Μέλη:

Αδαμίδης Χρήστος
Αλεβιζόπουλος Νεκτάριος
Αναστασίου Μύριαμ
Βασλαματζής Μιχαήλ
Βερίγος Εμμανουήλ
Βερίγος Κοσμάς
Γαζούλη Ιωάννα
Γκανταΐφη Αρετή
Γκόγκα Ελένη
Γκοτζαμανίδου - Ασλάνη Μαρία
Γκούβερης Παναγιώτης
Δελής Σπυρίδων
Δεμίρη Σταματίνα
Δημητριάδης Ιωάννης
Δημητριάδου Αρετή
Θωμάκος Νικόλαος
Καλόφωνος Χαράλαμπος
Καραμητρούσης Ευάγγελος
Κατσαούνης Παναγιώτης
Κόκκαλη Στεφανία
Κολιντζίκης Βασίλειος
Κοντογεωργάκος Βασίλειος
Κοσμάς Χρήστος
Κοσμίδης Πάρις

Κοτσώρη Αικατερίνη
Κύργιας Γεώργιος
Κωτσαντής Ιωάννης
Λαμπράκη Αγγελική Μαρία
Λαμπροδήμου Γεωργία
Λασκαράκης Απόστολος
Λιανός Ευάγγελος
Λιόντος Μιχαήλ
Λιούτα Γαλάτεια
Λόγα Κωνσταντία
Μακραντωνάκης Ανδρέας
Μάουρι Νταβίντε
Ματθαίος Δημήτριος
Μερτζιώτης Νικόλαος
Μητσιμπόνας Νικόλαος
Μπαγιώκου Ελευθερία
Μπακογεώργος Μάριος
Μπαρμπούνης Βασίλειος
Μπαφαλούκος Δημήτριος
Μπιζιώτα Ειρήνη
Μπούτης Αναστάσιος
Νάση Δέσποινα
Οικονομοπούλου Παναγιώτα
Πανόπουλος Χρήστος
Πανταζόπουλος Αναστάσιος

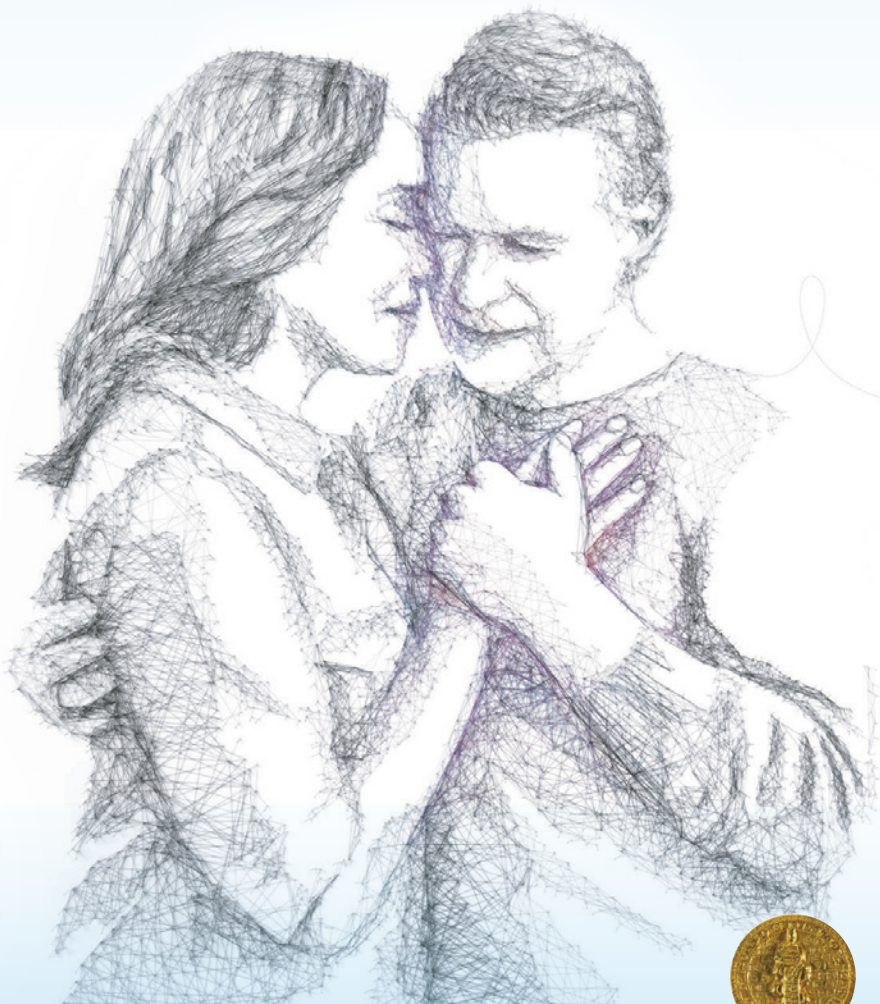
Παπαδόπουλος Γεώργιος
Παπακάτσικα Σοφία
Παπακώστας Παύλος
Περδικούρη Ελένη Ισιδώρα
Πλοιαρχοπούλου Κυριακή
Ράπτη Κλεοπάτρα
Ρες Ελένη
Ρηγάκος Γεώργιος
Ρίζος Γεώργιος
Ροβίθη Μαρία
Σαμαντάς Επαμεινώνδας
Σαμέλης Γεώργιος
Σαριδάκη Ζένη
Σκάρλος Παντελής
Σόγκα Ελένη
Σταματοπούλου Σοφία
Στεφάνου Δήμητρα
Στριμπάκος Αλέξιος
Τζοβάρης Αλέξανδρος
Τόλια Μαρία
Φελέκουρας Ευάγγελος
Φωλήνας Κωνσταντίνος
Φωταρέλλη Αγγελική



TECENTRIQ®

atezolizumab

CONNECT WITH PURPOSE



TECENTRIQ® (ατεζολιζουμάμνη)

TECENTRIQ® 1.200 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.
TECENTRIQ® 1.200 mg: • Ελλάδα N.T.: 3.063,17€ - Α.Τ.: 3.683,52€ • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 4.234,47€

TECENTRIQ® 840 mg πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση.
TECENTRIQ® 840 mg: • Ελλάδα: N.T.: 2.092,64€ - Α.Τ.: 2.534,94€ • Κύπρος: Μ.Α.Τ.: 2.968,80€

TECENTRIQ® 1875 mg: ενέσιμο διάλυμα για υποδόρια χορήγηση.

NT: 3.031,53 € ΑΤ: 3.645,46 €

Τρόπος Διάθεσης TECENTRIQ®: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή:

Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικότητα και εμπειρία.

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

PRIX GALIEN GREECE
Αθήνα 2019

ΚΑΛΥΤΕΡΟ ΒΙΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ

www.prixgalien.gr

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

Ελλάδα: Roche (Hellas) A.E.
Αλαμάνος 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική
τηλ: 210 6166100, email: hellas.medinfo@roche.com
800 111 93 00 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)
Κύπρος: Γ.Α. Σταμάτης & Σία Λτδ.
τηλ: +357 - 22 76 62 76



Για περισσότερες πληροφορίες παρακαλούμε όπως ανατρέξετε στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ).



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Επιστημονικό πρόγραμμα

Παρασκευή **15 Μαΐου** 2026

10:45 - 11:00 Προσέλευση- Εγγραφές

11:00 - 12:00 Η Ακτινοθεραπεία στην Ογκολογία
Προεδρείο: **Κ. Βερίγος, Γ. Κύργιας, Μ. Τόλια**

11:00 - 11:20 Τι έχει αλλάξει στην Ακτινοθεραπευτική Ογκολογία ασθενών με καρκίνο του ορθού; **Α. Γκανταΐφη**

11:20 - 11:40 Έχει θέση η επανακτινοβόληση στην υποτροπή των όγκων του ΚΝΣ; **Ε. Βερίγος**

11:40 - 12:00 Πώς επιλέγονται οι ασθενείς για Ακτινοθεραπεία στον τοπικά προχωρημένο καρκίνο του προστάτη; **Π. Σκάρλος**

12:00 - 12:20 Συζήτηση- Σχολιασμός

12:20 - 13:10 Καρκίνος κεφαλής και τραχήλου και σαρκώματα
Προεδρείο: **Β. Κοντογεωργάκος, Ε. Λιανός, Γ. Παπαδόπουλος**

12:20 - 12:40 Ποια είναι η θέση της ανοσοθεραπείας στην υποτροπή ασθενών με καρκίνο του λάρυγγα; **Α. Πανταζόπουλος**

12:40 - 13:00 Έχει αλλάξει κάτι στη συστηματική θεραπεία των σαρκωμάτων το 2026; **Στ. Κόκκαλη**

13:00 - 13:10 Συζήτηση- Σχολιασμός

13:10 - 13:20 Διάλειμμα Καφέ

13:20 - 14:30 Γυναικολογικός καρκίνος
Προεδρείο: **Στ. Δεμίρη, Ν. Θωμάκος, Α. Μπούτης**

13:20 - 13:40 Ανοσοθεραπεία στον καρκίνο των ωοθηκών: νεότερες εξελίξεις **Ε. Μπαγιώκου**

13:40 - 14:00 Νέοι στοχευτικοί παράγοντες στον προχωρημένο καρκίνο του τραχήλου της μήτρας **Μ. Αναστασίου**

14:00 - 14:20 Πόσο σημαντικοί είναι οι μοριακοί υπότυποι στη θεραπεία του μεταστατικού καρκίνου ενδομητρίου; **Μ. Ροβίθη**

14:20 - 14:30 Συζήτηση- Σχολιασμός

14:30 - 15:50 Μεσημβρινή Διακοπή

ΟΥΑΒΑΣ®

bevacizumab

Τρόπος διάθεσης:

Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για Νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικευση και εμπειρία.

Λιανική τιμή σύμφωνα με το Δελτίο Τιμών 02/2026

ΟΥΑΒΑΣ C/S.SOL.IN 25MG/ML 1 VIAL x 4 ML 200,57 €

ΟΥΑΒΑΣ C/S.SOL.IN 25MG/ML VIAL x 16 ML 704,61 €

*Σε περίπτωση ανακοίνωσης νέου δελτίου τιμών, θα ισχύουν οι νεότερες τιμές.

ΟΥΑΒΑΣ/589/1 03/2026



DEMO ABEE
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

21^ο χλμ Εθν. Οδού Αθηνών - Λαμίας, Κρουνέρι 145 68, Αττική
t +30 210 81 61 802, f +30 210 81 61 587, info@demo.gr
www.demo.gr

Always >> Forward



KAK: STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel, Germany

Αναζητήστε την ΠΧΠ
από εκπρόσωπο της
εταιρείας ή σαρώνοντας
τον QR κωδικό.



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



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Ε Π Ι Σ Τ Η Μ Ο Ν Ι Κ Ο Π Ρ Ο Γ Ρ Α Μ Μ Α

Παρασκευή **15 Μαΐου** 2026

15:50 - 17:30 **Μοριακοί βιοδείκτες**
Προεδρείο: **Χ. Καλόφωνος, Ν. Κεντεποζίδης**

15:50 - 16:10 ctDNA στον καρκίνο του μαστού: πού βρισκόμαστε σήμερα **Ε. Μπιζιώτα**

16:10 - 16:30 Μεταστατικός καρκίνος παχέος εντέρου: στοχεύοντας το RAS μονοπάτι **Γ. Λιούτα**

16:30 - 17:00 Βιοδείκτες στον νεφροκυτταρικό καρκίνο του νεφρού **Κ. Φωλήνας**

17:00 - 17:20 FGFR2b: είναι ένας νέος υποσχόμενος βιοδείκτης στον Γαστρικό καρκίνο; **Σ. Παπακάτσικα**

17:20 - 17:30 Συζήτηση-Σχολιασμός

17:30 - 18:00 **Δορυφορική Διάλεξη** *sponsored by*  Bristol Myers Squibb
Προεδρείο: **Ν. Αλεβιζόπουλος, Ε. Ρες**

10 χρόνια εξελίξεων στο μεταστατικό μελάνωμα με συνδυασμούς ανοσοθεραπείας **Π. Γκούβερης**

18:00 - 18:15 **Διάλειμμα Καφέ**

18:15 - 19:50 **Καρκίνος ουροποιητικού**
Προεδρείο: **Δ. Ματθαίος, Ν. Μερτζιώτης, Π. Παπακώστας**

18:15 - 18:35 Θεραπεία 1^{ης} γραμμής στον μεταστατικό ορμονοευαίσθητο καρκίνο του προστάτη **Δ. Νάση**

18:35 - 18:55 Πώς διαμορφώνεται η σύγχρονη θέση των PARP inhibitors στον ευνοχοάντοχο καρκίνο του προστάτη **Ε.Ι. Περδικούρη**

18:55 - 19:15 Νεότερα δεδομένα στην περιεγχειρητική θεραπεία του εντοπισμένου μυοδιηθητικού καρκίνου της ουροδόχου κύστης **Κ. Λόγα**

19:15 - 19:35 Τι έχει αλλάξει στον θεραπευτικό αλγόριθμο στον μεταστατικό καρκίνο του νεφρού **Α. Στριμπάκος**

19:35 - 19:50 Συζήτηση-Σχολιασμός

19:50 - 20:20 **Δορυφορική Διάλεξη** *sponsored by*  MSD
Προεδρείο: **Μ. Λιόντος, Γ. Ρηγάκος**

Ανασκόπηση κατευθυντήριων οδηγιών για τον καρκίνο του ενδομητρίου: Ο ρόλος της ανοσοθεραπείας και τα διαθέσιμα Κλινικά δεδομένα **Α. Φωταρέλλη**

20:20 - 20:45 **Χαιρετισμοί- Τελετή Έναρξης**

ΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΣΕ ΤΗ ΔΥΝΑΜΗ ΤΟΥ ΑΝΟΣΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΣΤΟΧΕΥΣΕ ΤΗΝ ΕΠΙΒΙΩΣΗ



ADRIATIC

Περιορισμένου Σταδίου - Μικροκυτταρικός Καρκίνος του Πνεύμονα*

NEA
Ένδειξη



CASPIAN

Εκτεταμένου Σταδίου - Μικροκυτταρικός Καρκίνος του Πνεύμονα*



AEGEAN

Εξαιρέσιμος Μη Μικροκυτταρικός Καρκίνος του Πνεύμονα*

NEA
Ένδειξη



PACIFIC

Στάδιο III μη εξαιρέσιμος Μη Μικροκυτταρικός καρκίνος του πνεύμονα**



POSEIDON

1η γραμμή μεταστατικός Μη Μικροκυτταρικός καρκίνος του πνεύμονα⁵



IMJUDO ΠΧΠ



IMFINZI ΠΧΠ

Παρακαλώ συμβουλευτείτε την **Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος** πριν τη συνταγογράφηση

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

Περιγραφή προϊόντος	Υπολογιζόμενη Νοσοκομειακή Τιμή	Χονδρική Τιμή	Λιανική Τιμή
IMFINZI C/S.SOL.IN 50MG/ML 1 vial x 2.4 ml	418,77 €	465,76 €	538,14 €
IMFINZI C/S.SOL.IN 50MG/ML 1 vial x 10 ml	1745,25 €	1941,08 €	2124,42 €
IMJUDO 20MG/ML, 1VIAL X 1,25ML (25MG)	1369,83 €	1523,54 €	1675,51 €

Τρόπος Διάθεσης:

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη ειδικευση και εμπειρία.

*Το IMFINZI ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων με περιορισμένου σταδίου μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΠΣ-ΜΚΠ) των οποίων η νόσος δεν εξελίχθηκε μετά από χημειο-ακτινοθεραπεία με βάση την πλατίνη.¹

**Το IMFINZI σε συνδυασμό με ετοπιοσίδη είτε καρβοπλατίνη είτε σισπλατίνη ενδείκνυται για τη θεραπεία πρώτης γραμμής σε ενήλικες με εκτεταμένου σταδίου μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΕΣ-ΜΚΠ).¹

#Το IMFINZI σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνη ως νεοεπιχειρητική αγωγή, ακολουθούμενη από IMFINZI ως μονοθεραπεία ως επικουρική αγωγή, ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων με εξαιρέσιμο ΜΜΚΠ οι οποίοι έχουν υψηλό κίνδυνο υποτροπής και χωρίς μεταλλάξεις του υποδοχέα του επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (EGFR) ή ανοσιατάξεις της κνίωσης του αναπνευστικού λεμφώματος (ALK).¹

##Το IMFINZI ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία του τοπικά προχωρημένου, ανεγχείρητου μη μικροκυτταρικού καρκίνου του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) σε ενήλικες, των οποίων οι όγκοι εκφράζουν το PD-L1 σε ≥ 1% των καρκινικών κυττάρων και των οποίων η νόσος δεν εξελίχθηκε μετά από χημειο-ακτινοθεραπεία με βάση την πλατίνη.¹

§Το IMFINZI σε συνδυασμό με tremelimumab και χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνη ενδείκνυται για τη θεραπεία πρώτης γραμμής ενηλίκων με μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) χωρίς μεταλλάξεις ευαισθητοποίησης του υποδοχέα του επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (EGFR) ή θετικές μεταλλάξεις της κνίωσης του αναπνευστικού λεμφώματος (ALK).²

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενο ανεπιθύμητες ενέργειες στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Μεσογείων 284 GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: +30 21 32040380/337, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>, www.kitrinikarta.gr

Για περαιτέρω πληροφορίες απευθυνθείτε στην AstraZeneca ΑΕ.

1. IMFINZI ΠΧΠ Μάρτιος 2026; 2. IMJUDO ΠΧΠ Αύγουστος 2025



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Ε Π Ι Σ Τ Η Μ Ο Ν Ι Κ Ο Π Ρ Ο Γ Ρ Α Μ Μ Α

Σάββατο

16 Μαΐου

2026

09:00 - 10:40

Καρκίνος μαστού

Προεδρείο: **Χρ. Κοσμάς, Ντ. Μάουρι, Β. Μπαρμπούνης**

09:00 - 09:20

Εντατικοποίηση της θεραπείας στον πρώιμο ER+/Her2- καρκίνο του μαστού

Κλ. Ράπτη

09:20 - 09:40

ER+/Her2- mBC: μετά τους CDK4/6 τι;

Ι. Δημητριάδης

09:40 - 10:00

Her2+ mBC: αλλάζει κάτι στον θεραπευτικό αλγόριθμο μετά την πρώτη υποτροπή;

Ν. Μητσιμπόνας

10:00 - 10:20

Neo-adjuvant και adjuvant θεραπεία σε TNBC

Χ. Αδαμίδης

10:20 - 10:40

Συζήτηση- Σχολιασμός: **Αικ. Κοτσώρη**

10:40 - 11:00

Διάλειμμα Καφέ

11:00 - 12:50

Καρκίνος πνεύμονα I

Προεδρείο: **Μ. Βασιλαματζής, Π. Κοσμίδης, Ζ. Σαριδάκη**

11:00 - 11:25

SCLC: Μετά την πρώτη γραμμή, τι;

Α.Μ. Λαμπράκη

11:25 - 11:50

Πώς διαμορφώνεται ο θεραπευτικός αλγόριθμος στον πρώιμο NSCLC,;

Π. Οικονομοπούλου

11:50 - 12:15

Συστηματική θεραπεία ασθενών με μεταστατικό NSCLC χωρίς οδηγούς μεταλλάξεις. Πού βρισκόμαστε σήμερα;

Μ. Μπακογεώργος

12:15 - 12:40

Διαχείριση ασθενών με μεταλλάξεις σε KRAS, BRAF και ROS

Ε. Σόγκα

12:40 - 12:50

Συζήτηση- Σχολιασμός

12:50 - 14:00

Καρκίνος πνεύμονα II

Προεδρείο: **Γ. Λαμπροδήμου, Ε. Σαμαντάς, Γ. Σαμέλης**

12:50 - 13:20

ADCs στον καρκίνο του πνεύμονα

Α. Μακραντωνάκης

13:20 - 13:50

Μεταστατικός ΜΜΚΠ με μεταλλάξεις στο EGFR: ποια θεραπεία σε ποιον ασθενή

Π. Κατσαούνης

13:50 - 14:00

Συζήτηση- Σχολιασμός

14:00 - 16:00

Μεσημβρινή Διακοπή

mPFS IMPROVEMENT WITH ENHERTU VS CHEMOTHERAPY AFTER 1 OR 2 LINES OF ET^{1,2} IN HR+ /HER2-LOW AND HER2-ULTRALOW mBC¹



▼ Το φάρμακο τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφαλείας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Μεσογείων 284 GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: +302132040337, Ιστοτόπος: <http://www.eof.gr>, <http://www.kitrinikarta.gr>

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ¹

Καρκίνος του μαστού

• HER2-θετικός καρκίνος του μαστού

Το Enherthu ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανεγχείρητο ή μεταστατικό HER2-θετικό καρκίνο του μαστού που έχουν λάβει ένα ή περισσότερα προηγούμενα σχήματα βασισμένα σε αγωγή έναντι του HER2

• Χαμηλής έκφρασης HER2 και εξαιρετικά χαμηλής έκφρασης HER2 καρκίνος του μαστού

Το Enherthu ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με ανεγχείρητο ή μεταστατικό:

- θετικό στον ορμονικό υποδοχέα (HR), χαμηλής έκφρασης HER2 ή εξαιρετικά χαμηλής έκφρασης HER2 καρκίνο του μαστού που έχουν λάβει τουλάχιστον μία προηγούμενη ενδοκρινική θεραπεία σε μεταστατική κατάσταση και δεν θεωρούνται κατάλληλες για ενδοκρινική θεραπεία ως επόμενη γραμμή θεραπείας
- χαμηλής έκφρασης HER2 καρκίνο του μαστού που έχουν λάβει προηγούμενη χημειοθεραπεία σε μεταστατική κατάσταση ή έχουν παρουσιάσει υποτροπή της νόσου κατά τη διάρκεια ή εντός 6 μηνών από την ολοκλήρωση της επικουρικής χημειοθεραπείας

Μη μικροκυτταρικός καρκίνος του πνεύμονα (MMKP)

Το Enherthu ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με προχωρημένο MMKP των οποίων ο καρκίνος έχει μια ενεργοποιητική μετάλλαξη του HER2 (ERBB2) και οι οποίοι χρήζουν συστηματικής θεραπείας μετά από χημειοθεραπεία με βάση την πλατινία, με ή χωρίς ανσοθεραπεία.

Καρκίνος του στομάχου.

Το Enherthu ως μονοθεραπεία ενδείκνυται για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με προχωρημένο HER2-θετικό αδενοκαρκίνωμα του στομάχου ή της γαστροοισοφαγικής συμβολής (ΓΟΣ) που έχουν λάβει ένα προηγούμενο σχήμα βασισμένο στην τραστοζουμπητή

Σύνοψη του προφίλ ασφαλείας Enherthu 5,4 mg/kg (κλινικές μελέτες σε πολλαπλούς τύπους όγκων)¹.

Ο πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν ναυτία (71,1%), κόπωση (55,3%), έμετος (37,3%), αλμπηκία (36,1%), αναμία (35,9%), ουδετεροπενία (35,1%), δυσκολιότητα (31,7%), μειωμένη όρεξη (30,6%), διάρροια (30,1%), αυξημένες τρανασαιμινάδες (26,6%), μυοσκελετικό άλγος (23,6%), θρομβοπενία (23,1%) και λευκοπενία (21,5%).

Ο πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες βαθμού 3 ή 4 σύμφωνα με τα Κοινά Κριτήρια Ορολογίας για Ανεπιθύμητες Ενέργειες του Εθνικού Αντικαρκινικού Ινστιτούτου των ΗΠΑ (NCI-CTCAE v.5.0) ήταν ουδετεροπενία (18,0%), αναμία (10,5%), κόπωση (7,8%), λευκοπενία (6,0%), θρομβοπενία (5,4%), ναυτία (4,9%), λεμφοπενία (3,9%), υποκαλιαιμία (3,8%), αυξημένες τρανασαιμινάδες (3,5%), διάρροια (2,5%), έμετος (2,4%), μειωμένη όρεξη (1,8%), πνευμονία (1,3%) και μειωμένο κλάσμα εξώθησης (1,0%). Ανεπιθύμητες ενέργειες βαθμού 5 παρουσιάστηκαν στο 1,4% των ασθενών, συμπεριλαμβανομένης της ΔΠΠ/πνευμονιτιδας (1,1%).

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις¹

Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του Enherthu σε παιδιά και εφήβους ηλικίας κάτω των 18 ετών δεν έχουν τεκμηριωθεί. Δεν υπάρχουν διαθέσιμα δεδομένα. Το Enherthu δεν ανιχνεύεται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης. Οι γυναίκες δεν πρέπει να θηλάζουν κατά τη διάρκεια της θεραπείας με Enherthu ή για 7 μήνες μετά την τελευταία δόση. Επίσης οι γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία θα πρέπει να προτρέπονται να χρησιμοποιούν αποτελεσματική αντιυάλιψη κατά τη διάρκεια της θεραπείας και για τουλάχιστον 7 μήνες μετά την τελευταία δόση του Enherthu.

Προκαταρκτική φαρμακευτική αγωγή¹

- Το Enherthu είναι εμετογόνο, πράγμα που περιλαμβάνει όψιμη ναυτία ή/και έμετο. Πριν από κάθε δόση του Enherthu, οι ασθενείς θα πρέπει να λαμβάνουν προκαταρκτική φαρμακευτική αγωγή με ένα συνδυαστικό σχήμα δύο ή και τριών φαρμακευτικών προϊόντων (π.χ. δεξαμεθαζόνη με ανταγωνιστή των υποδοχέων 5-HT₃ ή/και με ανταγωνιστή των υποδοχέων NK1, καθώς και με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα, όπως ενδείκνυται) για την πρόληψη της ναυτίας και του εμέτου που προκαλούνται από τη χημειοθεραπεία
Χονδρική Τιμή: 1596,15€, Νοσοκομειακή Τιμή: 1435,13€, Αναλική Τιμή: 1755,37€.

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ¹: Με περιορισμένη ιατρική συνταγή. Μόνο για νοσοκομειακή χρήση από γιατρό με κατάλληλη

εξειδίκευση και εμπειρία. **Δοσολογία Καρκίνος του μαστού** Η συνιστώμενη δόση του Enherthu είναι 5,4 mg/kg σωματικού βάρους χορηγούμενα με ενδοφλέβια έγχυση μία φορά κάθε 3 εβδομάδες (κύκλος 21 ημερών) μέχρι την εμφάνιση εξέλιξης της νόσου ή μη αποδεκτής τοξικότητας. **MMKP** Η συνιστώμενη δόση του Enherthu είναι 5,4 mg/kg σωματικού βάρους χορηγούμενα με ενδοφλέβια έγχυση μία φορά κάθε 3 εβδομάδες (κύκλος 21 ημερών) μέχρι την εμφάνιση εξέλιξης της νόσου ή μη αποδεκτής τοξικότητας. **Καρκίνος του στομάχου** Η συνιστώμενη δόση του Enherthu είναι 6,4 mg/kg σωματικού βάρους χορηγούμενα με ενδοφλέβια έγχυση μία φορά κάθε 3 εβδομάδες (κύκλος 21 ημερών) μέχρι την εμφάνιση εξέλιξης της νόσου ή μη αποδεκτής τοξικότητας. Η αρχική δόση θα πρέπει να χορηγείται με ενδοφλέβια έγχυση διάρκειας 90 λεπτών. Εάν η προηγούμενη έγχυση ήταν καλά ανεκτή, οι επόμενες δόσεις του Enherthu μπορούν να χορηγηθούν με εγχύσεις διάρκειας 30 λεπτών. Ο ρυθμός έγχυσης του Enherthu θα πρέπει να επιβραδύνεται ή να διακοπείται προσωρινά εάν ο ασθενής εμφανίσει συμπτώματα σχετιζόμενα με την έγχυση. Σε περίπτωση αντιδράσεων σοβαρής μορφής στην έγχυση, το Enherthu θα πρέπει να διακόπτεται οριστικά.

Βιβλιογραφία: 1.Enherthu Περιλήψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος Μάρτιος 2025 2.Bardia A et al. NEngl J Med. 2024;391(22):2110-22.

Για τις πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες παρακαλούμε απευθυνθείτε στην Daiichi Sankyo ή στην Astra Zeneca ή σκανάρετε το QR code



https://www.ema.europa.eu/el/documents/product-information/enherthu-epar-product-information_el.pdf



Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: Daiichi Sankyo Europe GmbH
Υπεύθυνος Συν-προώθησης: Daiichi Sankyo Greece
Daiichi Sankyo Greece, Κηφισίας 299, Κηφισιά, 14561, Αθήνα,
Τηλ: 2104448037
Αρ.Γ.Ε.ΜΗ. 175572301000, www.daiichi-sankyo.gr



Τοπικός Αντιπρόσωπος του ΚΑΚ :
AstraZeneca A.E
Αγνησίου 6-8, 15123 Μαρούσι, Αθήνα
Τηλ: 2106871500
Αρ.Γ.Ε.ΜΗ 00063891000, www.astrazeneca.gr

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»
www.kitrinikarta.gr
www.kitrinikarta.gov.cy

Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Ε Π Ι Σ Τ Η Μ Ο Ν Ι Κ Ο Π Ρ Ο Γ Ρ Α Μ Μ Α

Σάββατο

16 Μαΐου

2026

16:00 - 17:15

Καρκίνος γαστρεντερικού I

Προεδρείο: **Σπ. Δελής, Α. Τζοβάρας**

16:00 - 16:20

Η θέση της ανοσοθεραπείας στον πρώιμο και προχωρημένο καρκίνο στομάχου και οισοφάγου

Ι. Κωτσαντής

16:20 - 16:40

Η στόχευση του cMET σε νεοπλασίες του ΓΕΣ

Ε. Καραμητρούσης

16:40 - 17:00

Νεοεπικουρική θεραπεία στον κολοορθικό καρκίνο

Β. Κολιντζίκης

17:00 - 17:15

Συζήτηση- Σχολιασμός

17:15 - 17:45

Δορυφορική Διάλεξη

Προεδρείο: **Ι. Λίτος, Σ. Σταματοπούλου**

sponsored by **WinMedica**

Νεότερα δεδομένα στην θεραπεία του εκτεταμένου σταδίου μικροκυτταρικού καρκίνου του πνεύμονα: Η θέση της Σερπλουλιμάμπης

Α. Δημητριάδου

17:45 - 18:00

Διάλειμμα Καφέ

18:00 - 18:45

Καρκίνος γαστρεντερικού II

Προεδρείο: **Χ. Πανόπουλος, Κ. Πλοιαρχοπούλου, Ε. Φελέκουρας**

18:00 - 18:20

Οριακά εξαιρέσιμος καρκίνος του παγκρέατος. Ποια είναι η βέλτιστη αντιμετώπιση;

Μ. Γκοτζαμανίδου - Ασλάνη

18:20 - 18:40

Χολαγγειοκαρκίνωμα: ανοσοθεραπεία και στοχευόμενες θεραπείες

Δ. Στεφάνου

18:40 - 18:45

Συζήτηση- Σχολιασμός

18:45 - 20:15

Μελάνωμα

Προεδρείο: **Ε. Γκόγκα, Δ. Μπαφαλούκος**

18:45 - 19:05

Συστηματική θεραπεία μελανώματος βλενογόνων

Ι. Γαζούλη

19:05 - 19:25

Πρώιμο μελάνωμα: έχει ένδειξη η επικουρική θεραπεία;

Ε. Γκόγκα

19:25 - 19:45

Πόσο έχουν αλλάξει τον θεραπευτικό αλγόριθμο οι εξελίξεις στην ανοσοθεραπεία του μεταστατικού μελανώματος

Α. Λασκαράκης

19:45 - 20:05

Η θέση των αναστολέων BRAF στη θεραπεία του μελανώματος

Γ. Ρίζος

20:05 - 20:15

Συζήτηση- Σχολιασμός

20:15 - 20:30

Λήξη Συνεδρίου- Συμπεράσματα

DON'T MAKE THEM WAIT.

Start strong with CABOMETYX® + Nivolumab.



60% of aRCC patients don't reach 2L*2-4



67,6m FU results continue to support Cabometyx® - Nivolumab as a Standard of Care for previously untreated aRCC patients¹

Keep time on their side⁵

*Across three real-world studies, only 35-45% of patients received 2L²⁻⁴ **References:** 1. Motzer R, et al. Abstract 439. Presented at ASCO GU 2025. 2. Shah N, et al. Eur Urol. 2023;49:110-118. 3. Malik A, et al. Poster 19. Presented at IKCS 2023. 4. Lai G-S, et al. PLoS One. 2023;18(11):e0294039. 5. Bourlon MT, et al. Abstract 362, Presented at ASCO GU 2024.

IPSEN MON. ΕΠΕ

ΑΓΙΟΥ ΔΗΜΗΤΡΙΟΥ 63, 174 56 ΑΛΙΜΟΣ, ΑΘΗΝΑ, ΘΛΑ.: 210 9843324

E-mail: ipsenepe@ipsen.com

www.ipsen.com/greece

Τηλέφωνα φαρμακοεπαγρύπτησης: 210 98 43 324, 210 98 58 930

ΔΤΦ: 02/01/2026

CABOMETYX F.C.TAB 20MG/TAB Φιάλη (HDPE) x 30 tabs: 3.990,07€

CABOMETYX F.C.TAB 40MG/TAB Φιάλη (HDPE) x 30 tabs: 3.990,07€

CABOMETYX F.C.TAB 60MG/TAB Φιάλη (HDPE) x 30 tabs: 3.990,07€



Περίληψη Χαρακτηριστικών
Προϊόντος CABOMETYX®
Ημ. αναθεώρησης κειμένου,
24 Οκτωβρίου 2025

 **CABOMETYX®**
(cabozantinib) tablets

10 CABO-A/MAR 2025

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Ανοσφύερα
ΟΛΕΣ τις αναπλάσιμες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμμεληθώντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

 **IPSEN**



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Κατάλογος Ομιλητών – Προέδρων

Αδαμίδης Χρήστος	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Ογκολογικής Κλινικής 424 Γ.Σ.Ν.Ε., Επιστημονικός Συνεργάτης, Δ' Ογκολογική Κλινική, Ιατρικό Διαβαλκανικό Θεσσαλονίκης
Αλεβιζόπουλος Νεκτάριος	Παθολόγος Ογκολόγος, Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»
Αναστασίου Μαρία	PhD, MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιστημονική Συνεργάτις, Ογκολογικό Τμήμα, Β' Π.Π.Κ., Π.Γ.Ν. «Αττικόν»
Βασλαματζής Μιχαήλ	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιστημονικά και Διοικητικά Υπεύθυνος, Ογκολογική Κλινική, Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός-Πολυκλινική» Ν.Π.Δ.Δ.
Βερίγος Εμμανουήλ	MD, MSc, Ειδικευόμενος Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, Μονάδα Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας Π.Γ.Ν.Α. «Αρεταίειο», Ε.Κ.Π.Α.
Βερίγος Κοσμάς	MD, PhD, Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Διευθυντής, Τμήμα Ακτινοθεραπευτικής - Ογκολογίας και Στερεοτακτικής Ακτινοχειρουργικής, 401 Γ.Σ.Ν.Α., Επιστ. Συνεργάτης, Ακτινοθεραπευτικό-Ογκολογικό Τμήμα, Νοσοκομείο «Ιασώ»
Γαζούλη Ιωάννα	Παθολόγος-Ογκολόγος, Επιμελήτρια, Α' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan Hospital»
Γκανταΐφη Αρετή	Επίκουρη Καθηγήτρια Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, Α.Π.Θ., Π.Γ.Ν.Θ. «ΑΧΕΠΑ»
Γκόγκα Ελένη	Παθολόγος Ογκολόγος, Καθηγήτρια Παθολογίας Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Ε.Κ.Π.Α., Α' Παθολογική Κλινική, Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»
Γκοτζαμανίδου - Ασλάνη Μαρία	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β' Ογκολογικής Μονάδας, Β' Πανεπιστημιακής Παθολογικής Κλινικής ΕΚΠΑ, Γ.Ν.Α. «Ιπποκράτειο»
Γκούβερης Παναγιώτης	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α', Β' Παθολογική Κλινική, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
Δελής Σπυρίδων	Γενικός Χειρουργός - Χειρουργός Ήπατος Παγκρέατος MD, PhD, ASTS, Διευθυντής, Χειρουργική Κλινική, Γ.Ν.Ν.Ι. Κωνσταντοπούλειο «Η Αγία Όλγα»
Δεμίρη Σταματίνα	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια, Γ' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan General», π. Διευθύντρια, Β' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας», Πρόεδρος Ε.Ε.Ν.Ο.
Δημητριάδης Ιωάννης	MD, MSc, MBA, Παθολόγος Ογκολόγος, Εξωτερικός Συνεργάτης, «Ερρίκος Ντυνάν» Hospital Center & Θεραπευτήριο Αθηνών, Regional Director Medical Affairs Oncology, MSD



06.2025/AKYNZEO/ADV/01

Akynzeo[®]

netupitant/palonosetron

Ένα καψάκιο περιέχει 300 mg netupitant και 0,5 mg palonosetron



Αθήνα: Ελευθερίας 4, Κηφισιά 14564, τηλ.: 210 5281700
Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης τηλ: 210 5281700
e-mail: pv@galenica.gr • www.galenica.gr

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

Συμβουλευτείτε
την Περίληψη
Χαρακτηριστικών του
Προϊόντος
Akynzeo[®] SmPC



HELSINN
Building quality cancer care together

Διανέμεται κατόπιν άδειας
της Helsinn Healthcare S.A, Ελβετία



Κ Α Τ Α Λ Ο Γ Ο Σ Ο Μ Ι Λ Η Τ Ω Ν – Π Ρ Ο Ε Δ Ρ Ω Ν

Δημητριάδου Αρετή	Ειδικός Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β', Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»
Θωμάκος Νικόλαος	Αναπληρωτής Καθηγητής Μαιευτικής Γυναικολογίας & Γυναικολογικής Ογκολογίας, Ε.Κ.Π.Α.
Καλόφωνος Χαράλαμπος	Παθολόγος Ογκολόγος, Ομότιμος Καθηγητής Πανεπιστημίου Πατρών, Διευθυντής, Ογκολογικό Τμήμα, «Ολύμπιον Θεραπευτήριο», Πάτρα
Καραμητρούσης Ευάγγελος	Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Διαβαλκανικό Θεσσαλονίκης, Επ. Καθηγητής, Τμήμα Βιοϊατρικών Επιστημών, Διεθνές Πανεπιστήμιο Ελλάδος
Κατσαούνης Παναγιώτης	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ζ' Ογκολογικής Κλινικής, «Metropolitan General»
Κεντεποζίδης Νικόλαος	MD, MSc, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής, Δ' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan General»
Κόκκαλη Στεφάνια	MD, MSc, Επιμελήτρια Α' Παθολογικής Ογκολογίας, Β' Παθολογική Κλινική και Ομώνυμο Εργαστήριο Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν.Α. «Ιπποκράτειο»
Κολιτζίκης Βασίλειος	MD, MSc, Ειδικεύομενος Παθολογικής Ογκολογίας, Β' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
Κοντογεωργάκος Βασίλειος	Ορθοπαιδικός Χειρουργός, Αναπληρωτής Καθηγητής Ορθοπαιδικής, Ιατρική Σχολή, Ε.Κ.Π.Α.
Κοσμάς Χρήστος	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής & Επιστημονικά Υπεύθυνος, Παθολογικό-Ογκολογικό Τμήμα & Μονάδα Μεταμόσχευσης Αιμοποιητικών Κυττάρων, Ε.Α.Ν.Π. «Μεταξά»
Κοσμίδης Πάρις	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής, Β' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Νοσοκομείο «Υγεία»
Κοτσώρη Αικατερίνη	Παθολόγος Ογκολόγος, Παθολόγος Ογκολόγος, Clinical Research Fellow, Royal Marsden Hospital, London UK, Διευθύντρια, ΣΤ' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan General»
Κύργιας Γεώργιος	Καθηγητής Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Θεσσαλίας
Κωτσαντής Ιωάννης	Επίκουρος Καθηγητής, Ιατρική Σχολή Ε.Κ.Π.Α., Παθολόγος Ογκολόγος, Β' Π.Π.Κ., Π.Γ.Ν. «Αττικών»
Λαμπράκη Αγγελική -Μαρία	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών

innohep[®]

tinzaparin sodium



Χορηγείται με ιατρική συνταγή.
Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες επικοινωνήστε
με την LEO Pharmaceutical Hellas S.A.

Για το ισχύον δελτίο τιμών
των φαρμάκων της LEO Pharma
σκανάρετε εδώ



LEO Pharmaceutical Hellas S.A
Παπανικολή 22Α, 15232, Χαλάνδρι
Τηλ: 212 222 5000
contact@leo-pharma.com
αρ. ΓΕΜΗ 117058301000

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



Advancing the care of
patients with thrombosis

© LEO Pharma copyright - GR_inn_adv_Nov_2024-MAT-71106.
All LEO Pharma trademarks mentioned belong to the LEO Pharma Group.



Κ Α Τ Α Λ Ο Γ Ο Σ Ο Μ Ι Λ Η Τ Ω Ν – Π Ρ Ο Ε Δ Ρ Ω Ν

Λαμπροδήμου Γεωργία	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια Ε.Σ.Υ., Γ.Ν. Λάρισας «Κουτλιμπάνειο-Τριανταφύλλειο»
Λασκαράκης Απόστολος	Παθολόγος Ογκολόγος, MD, MSc, Διευθυντής, Ογκολογικό Τμήμα και Κέντρο Κλινικών Μελετών, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
Λιανός Ευάγγελος	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Παθολογικό Ογκολογικό Τμήμα, Ε.Α.Ν.Π. «Μεταξά»
Λιόντος Μιχαήλ	Παθολόγος Ογκολόγος, Επίκουρος Καθηγητής Θεραπευτικής Ογκολογίας, Ε.Κ.Π.Α., Ογκολογική Μονάδα, Γ.Ν.Α. «Αλεξάνδρα»
Λιούτα Γαλάτεια	Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Παθολογική- Ογκολογική Κλινική, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»
Λίτος Ιωάννης	Παθολόγος Ογκολόγος, Σύγχρονη Πολυκλινική Λάρισας Α.Ε., Συνεργάτης, Δ' Ογκολογική Κλινική «Metropolitan General»
Λόγα Κωνσταντία	Παθολόγος Ογκολόγος, Πανεπιστημιακή Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Α.Π.Θ., Γ.Ν.Θ. «Παπαγεωργίου»
Μακραντωνάκης Ανδρέας	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Πτυχιούχος Ιατρικού Βελονισμού, Ιατρικό Διαβαλκανικό Κέντρο Θεσσαλονίκης, Διδάκτωρ Ε.Κ.Π.Α.
Μάουρι Νταβίντε	Επίκουρος Καθηγητής Παθολογικής Ογκολογίας, Αριστοτέλειο Πανεπιστήμιο Θεσσαλονίκης
Ματθαίος Δημήτριος	Αναπληρωτής Καθηγητής Κλινικής Ογκολογίας, Δ.Π.Θ., Διευθυντής, Ογκολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης
Μερτζιώτης Νικόλαος	Χειρουργός Ουρολόγος-Ανδρολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Αθηνών, Διευθυντής Ουρολογικής Κλινικής, Πρόεδρος Ελληνικής Εταιρείας Εστιακής Θεραπείας, Πρόεδρος Εταιρείας Προληπτικής Ιατρικής και Πρωτοβάθμιας Περίθαλψης
Μητσιμπόνας Νικόλαος	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Συνεργάτης Νοσοκομείο «Υγεία», Νοσοκομείο «Μητέρα»
Μπαγιώκου Ελευθερία	MD, MSc, Ειδικευόμενη Παθολογικής Ογκολογίας, Ογκολογική Μονάδα, Γ' Πανεπιστημιακή Παθολογική Κλινική, Γ.Ν.Ν.Θ.Α. «Η Σωτηρία»
Μπακογεώργος Μάριος	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Ιατρικό Κέντρο Αθηνών
Μπαρμπούνης Βασίλειος	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής, Ε' Ογκολογική Κλινική, Νοσοκομείο «Ιαώ»
Μπαφαλούκος Δημήτριος	Ομότιμος Καθηγητής Πανεπιστημίου Δ. Αττικής, Διευθυντής, Α' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan Hospital»

NOW APPROVED

BRAFTOVI® (encorafenib) in combination with MEKTOVI® (binimetinib)
is indicated for the treatment of adult patients with
advanced non-small cell lung cancer with a *BRAF*^{V600E} mutation^{1,2}

TARGETING LASTING OUTCOMES FROM FIRST-LINE¹⁻³

Precise combination with meaningful benefits³



BRAFTOVI® + MEKTOVI®
(encorafenib) (binimetinib)



BRAFTOVI®
Περιλήψη
Χαρακτηριστικών Προϊόντος



MEKTOVI®
Περιλήψη
Χαρακτηριστικών Προϊόντος

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε τις Περιλήψεις Χαρακτηριστικών των Προϊόντων που διατίθενται από τον κάτοχο άδειας κυκλοφορίας κατόπιν αιτήσεως.

Βιβλιογραφία

1. BRAFTOVI® Summary of Product Characteristics. Pierre Fabre Médicament, 2024. 2. MEKTOVI® Summary of Product Characteristics. Pierre Fabre Médicament, 2024. 3. Riely GJ, et al. *J Clin Oncol* 2023;41(21):3700-3711.

Σύνοψη προφίλ ασφαλείας: Οι συχνότερες ανεπιθύμητες ενέργειες (>25%) που εμφανίστηκαν σε ασθενείς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με BRAFTOVI® χρησιμοποιούμενο με MEKTOVI® ήταν κόπωση, ναυτία, διάρροια, έμετος, κοιλιακό άλγος, μυσπάθεια/μυϊκές διαταραχές και αρθραλγία.

Για το BRAFTOVI:

Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: 75 mg σκληρά καψάκια. Κάθε σκληρό καψάκιο περιέχει 75 mg encorafenib.

Νοσοκομειακή τιμή (CAPS 75MG): € 936,39, % επικερπήσης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%. Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχιστεί εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

Για το MEKTOVI:

Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 15 mg binimetinib.

Νοσοκομειακή τιμή (TABLETS 15MG): €1.069,45, % επικερπήσης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%. Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχιστεί εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού.

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του υλικού.

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



LABORATOIRES

Pierre Fabre

© 2024 Pierre Fabre, με την επιφύλαξη παντός νόμιμου δικαιώματος. Το BRAFTOVI® είναι εμπορικό σήμα της Array Biopharma Inc., θυγατρική που ανήκει εξ ολοκλήρου στην Pfizer Inc. Το MEKTOVI® είναι εμπορικό σήμα της Array Biopharma Inc., θυγατρική που ανήκει εξ ολοκλήρου στην Pfizer Inc.

Διεύθυνση: Αγυπιάδου 6-8, 151 23 Μαρούσι
Τηλ.: 210 7234582



Overview

στις νέες θεραπείες για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Κ Α Τ Α Λ Ο Γ Ο Σ Ο Μ Ι Λ Η Τ Ω Ν – Π Ρ Ο Ε Δ Ρ Ω Ν

Μπιζιώτα Ειρήνη	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επικουρικός Ιατρός, Πανεπιστημιακή Ογκολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. Αλεξανδρούπολης
Μπούτης Αναστάσιος	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ., Α.Ν.Θ. «Θεαγένειο»
Νάση Δέσποινα	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α', Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Αναργυροί»
Οικονομοπούλου Παναγιώτα	Επίκουρη Καθηγήτρια Παθολογίας Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Ε.Κ.Π.Α., Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «Αττικόν»
Πανόπουλος Χρήστος	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής, Ογκολογικό Τμήμα, «Ευρωκλινική» Αθηνών
Παναζόπουλος Αναστάσιος	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Β' Παθολογικής Ογκολογίας, Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Π.Γ.Ν. «Αττικόν»
Παπαδόπουλος Γεώργιος	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης, Α' Ογκολογική Κλινική, «Ερρίκος Ντυνάν» Hospital Center
Παπακάτσικα Σοφία	PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Κλινική «Άγιος Λουκάς», Θεσσαλονίκη
Παπακώστας Παύλος	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής, Β' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan General»
Περδικούρη Ελένη-Ισιδώρα	MD, MSc, PhD, Επιμελήτρια Α', Παθολόγος Ογκολόγος, Γ.Ν. Βόλου «Αχिलοπούλειο»
Πλοιαρχοπούλου Κυριακή	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια, Γ' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan General»
Ράπη Κλεοπάτρα	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Ογκολογικής Κλινικής, 251 Γ.Ν. Αεροπορίας
Ρες Ελένη	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια, Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Γ.Ο.Ν.Κ. «Οι Άγιοι Ανάργυροι»
Ρηγάκος Γεώργιος	Παθολόγος- Ογκολόγος, Επιμελητής, Γ' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Νοσοκομείο «Υγεία»
Ρίζος Γεώργιος	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Ογκολογικής Κλινικής, 424 Γ.Σ.Ν.Ε.
Ροβίθη Μαρία	Παθολόγος - Ογκολόγος, Γ.Ν. Αγίου Νικολάου
Σαμαντάς Επαμεινώνδας	Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής, Β' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan Hospital»



TIBSOVO®

ivosidenib tablets 250mg

IDH1

IDH2

FGFR2

HER2/neu

PIK3CA

NTRK

BRAF



▼ Τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση.

Τρόπος διάθεσης:

Περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.



Για την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, σκανάρετε τον κωδικό QR.

Για την έντυπη μορφή της ΠΧΠ, παρακαλείσθε να απευθύνεστε στον τοπικό Αντιπρόσωπο του Κατόχου Άδειας Κυκλοφορίας

TIBSOVO® F.C. TAB 250mg/tab ΦΙΑΛΗ (HDPE) x 60 ΔΙΣΚΙΑ:
Λ.Τ. 15.621,37€ - Ν.Τ. 12.990,56€
(Σε περίπτωση τροποποίησης του Δ.Τ. ισχύει η νεότερη τιμή)

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

SERVIER 
moved by you

SERVIER HELLAS ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ.
Φραγκοκλησιάς 7, 15125 Μαρούσι.
Τηλ 210 9391000, www.servier.gr



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Επιστημονικό πρόγραμμα

Σαμέλης Γεώργιος	Πρόεδρος Ελληνικής και Διεθνούς Εταιρείας Μοριακά Στοιχειμένων Εξατομικευμένων Θεραπειών (Ε.Δ.Ε.Μ.Σ.Ε.Θ.), Επιστημονικά Υπεύθυνος Διευθυντής Ογκολογικής Μονάδος City Hospital Καλαμάτας και Therapis General Hospital
Σαριδάκη Ζένια	MD, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθύντρια, Α' Ογκολογική Κλινική, «Metropolitan Hospital», Αθήνα, Επιστημονικός Υπεύθυνος Ογκολογικού Τμήματος «Ασκληπιός ΔΙΑΓΝΩΣΙΣ», Ηράκλειο Κρήτης
Σκάρλος Παντελής	Ακτινοθεραπευτής Ογκολόγος, Επίκουρος Καθηγητής Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, Επιστημονικός Συνεργάτης Β' Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογικής Κλινικής, «Metropolitan Hospital»
Σόγκα Ελένη	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β', Γ.Ν.Θ. «Παπαγεωργίου»
Σταματοπούλου Σοφία	Παθολόγος Ογκολόγος, Γ.Ν. Καλαμάτας
Στεφάνου Δήμητρα	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Α', Α' Παθολογική Κλινική, Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»
Στριμπάκος Αλέξιος	MRCR, PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Διευθυντής, Ε' Παθολογική Ογκολογική Κλινική, Νοσοκομείο «Υγεία»
Τζοβάρas Αλέξανδρος	PhD, Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελητής Α', Α' Παθολογική-Ογκολογική Κλινική, Γ.Α.Ο.Ν.Α. «Ο Άγιος Σάββας»
Τόλια Μαρία	Καθηγήτρια Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, Ιατρική Σχολή, Ε.Κ.Π.Α., Επιστ. Υπεύθυνη Μονάδας Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας & CyberKnife, Π. Γ.Ν.Α. «Αρεταίειο»
Φελέκουρας Ευάγγελος	Χειρουργός, Καθηγητής Χειρουργικής, Α' Χειρουργική Κλινική Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν.Α. «Λαϊκό»
Φωλήνας Κωνσταντίνος	MD, MSc, Παθολόγος Ογκολόγος, Επικουρικός Επιμελητής, Ογκολογική Κλινική, 251 Γ.Ν. Αεροπορίας
Φωταρέλλη Αγγελική	Παθολόγος Ογκολόγος, Επιμελήτρια Β', Γ' Τμήμα Κλινικής Ογκολογίας - Χημειοθεραπείας, Α.Ν.Θ. «Θεαγένειο»



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Γενικές Πληροφορίες

Οργάνωση

Φόρουμ Ογκολογίας

Σε συνεργασία με

- Δ' Ογκολογική Κλινική Metropolitan General
- Σύγχρονη Πολυκλινική Λάρισας
- ΑΕΠ Κλινική Λαμίας

Ημερομηνία

15-16 Μαΐου 2026

Τόπος διεξαγωγής

Ξενοδοχείο Divani Caravel
Αίθουσα «Ilissos»
Λεωφ. Βασιλέως Αλεξάνδρου 2
Τ.Κ. 161 21, Αθήνα
Τηλ.: 210 72 07 000

Εγγραφή

Η εγγραφή και η παρακολούθηση επιτρέπεται αποκλειστικά σε επαγγελματίες υγείας, καθώς και σε προπτυχιακούς και μεταπτυχιακούς φοιτητές. Οι συμμετέχοντες, οφείλουν να πιστοποιήσουν την ιδιότητά τους, προσκομίζοντας τα αντίστοιχα αποδεικτικά έγγραφα (όπως η ταυτότητα ιατρικού ή φαρμακευτικού συλλόγου, νοσηλευτική ή φοιτητική ταυτότητα).

Οδηγίες για Παρακολούθηση με Φυσική Παρουσία

Όσοι συμμετέχοντες επιθυμούν να έχουν φυσική παρουσία θα πρέπει να προσέλθουν στο χώρο διεξαγωγής για την εγγραφή τους ή να πραγματοποιήσουν την προεγγραφή τους ηλεκτρονικά μέσω της ιστοσελίδας www.events.gr. Στους συμμετέχοντες θα σταλεί ηλεκτρονικό barcode που θα πρέπει να σαρώνουν κατά την είσοδό τους στην αίθουσα.

Οδηγίες διαδικτυακής παρακολούθησης

- Η Επιστημονική Εκδήλωση θα προβάλλεται ταυτόχρονα διαδικτυακά μέσω της ιστοσελίδας www.livemed.gr.
- Εάν είστε νέος χρήστης παρακαλούμε ακολουθήστε τη διαδικασία δημιουργίας λογαριασμού συμπληρώνοντας τα απαραίτητα πεδία στο Livemed (πατήστε στο πεδίο **Register / Εγγραφή**).
- Η δημιουργία λογαριασμού είναι δωρεάν και υποχρεωτική για την παρακολούθηση των ομιλιών.

Εάν έχετε ήδη λογαριασμό στο Livemed χρησιμοποιήστε τους κωδικούς σας για να συνδεθείτε, επιλέξτε από το μενού την κατηγορία Live, το συνέδριο που θέλετε να παρακολουθήσετε και στη συνέχεια το εικονίδιο **Go Live** ή **Go Virtual**.



Στη συνέχεια για να συνδεθείτε με την αίθουσα, επιλέξτε από το μενού που εμφανίζεται στο κάτω μέρος της οθόνης σας, την «Αίθουσα Συνεδριάσεων».



Σημείωση: Εφόσον θέλετε να παραλάβετε πιστοποιητικό παρακολούθησης, μετά τη σύνδεσή σας στο Livemed, είναι απαραίτητο να μεταβείτε στην εικονική «Γραμματεία Συνεδρίου», πατώντας το αντίστοιχο εικονίδιο και να ολοκληρώσετε την «Εγγραφή» σας στην επιστημονική εκδήλωση που επιθυμείτε, ώστε να αρχίσει να καταγράφεται ο χρόνος παρακολούθησης.





Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Γ Ε Ν Ι Κ Ε Σ Π Λ Η Ρ Ο Φ Ο Ρ Ι Ε Σ

Μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης

Σύμφωνα με τα κριτήρια της EACCME-UEMS θα χορηγηθούν 14,5 μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPD credits).

Παραλαβή πιστοποιητικού

Το πιστοποιητικό παρακολούθησης θα αποσταλεί ηλεκτρονικά, μετά το πέρας των εργασιών του Συνεδρίου, σε όσους συμμετέχοντες έχουν εγγραφεί και παρακολουθήσει τουλάχιστον το 60% των συνολικών ωρών του επιστημονικού προγράμματος.

Για την παραλαβή του πιστοποιητικού, απαραίτητη προϋπόθεση είναι η ηλεκτρονική συμπλήρωση του ερωτηματολογίου αξιολόγησης. Ο αριθμός των Μορίων Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (ECMECs by the EACCME), θα υπολογιστεί βάσει του χρόνου παρακολούθησης που θα καταγραφεί στο σύστημα καταμέτρησης (στην είσοδο της αίθουσας, για τους συμμετέχοντες με φυσική παρουσία και στην πλατφόρμα Livemed, για τους διαδικτυακούς συμμετέχοντες).

Σημείωση: Τα πιστοποιητικά θα είναι διαθέσιμα για λήψη έως 12 μήνες από τη λήξη της εκδήλωσης.

Η εκδήλωση καλύπτεται φωτογραφικά, βιντεοσκοπείται και προβάλλεται σε ζωντανή μετάδοση.

Γραμματεία:



Events & Travel Solutions

Ελ. Βενιζέλου 154, 171 22 Ν. Σμύρνη • Τηλ.: 210 98 80 032

Website: www.events.gr • E-mail: ets@events.gr

Απαγορεύεται ρητά η αναπαραγωγή, αναδημοσίευση, αντιγραφή, αποθήκευση, πώληση, μετάδοση, διανομή, έκδοση, εκτέλεση, λήψη (download), μετάφραση, τροποποίηση με οποιονδήποτε τρόπο, χωρίς τη ρητή προηγούμενη έγγραφη συναίνεση της Εταιρίας, του συνόλου ή μέρους του περιεχομένου του Προγράμματος. Η E.T.S. Events & Travel Solutions επιφυλάσσεται ρητώς παντός νομίμου δικαιώματός της για τη διαφύλαξη των δικαιωμάτων πνευματικής και βιομηχανικής ιδιοκτησίας. Για αναλυτικότερες πληροφορίες επισκεφθείτε το www.events.gr.



Overview

στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026: **θεωρία & πράξη**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ:
ΦΟΡΟΥΜ ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ



Χορηγοί



Overview
στις νέες θεραπείες
για τον καρκίνο 2026:
θεωρία & πράξη

15-16 Μαΐου, 2026
Ξενοδοχείο **Divani Caravel**