



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΕΛΕΤΗΣ ΗΠΑΤΟΣ

ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

**«Διαγνωστικές και θεραπευτικές
προκλήσεις στη σύγχρονη ηπατολογία»**

ΤΕΛΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Βόλος, 30 & 31 Μαΐου 2014
Volos Xenia Hotel



ΜΙΑ ΝΕΑ ΒΙΟΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΕ ΠΛΟΥΣΙΑ ΚΛΗΡΟΝΟΜΙΑ.

Για την αντιμετώπιση των προκλήσεων που βιώνουν οι ασθενείς σε όλο τον κόσμο, ενώνουμε το πνεύμα της βιοτεχνολογίας με τη δύναμη μιας επιτυχημένης φαρμακευτικής επιχείρησης. Το αποτέλεσμα είναι μια καινοτόμος βιοφαρμακευτική εταιρεία που συνδυάζει το πάθος με την τεχνογνωσία, με στόχο τη βελτίωση της υγείας και τη βιωσιμότητα του συστήματος υγειονομικής φροντίδας. Για όλους εμάς στην AbbVie, το να συνεισφέρουμε θετικά στις ζωές των ανθρώπων είναι κάτι περισσότερο από υπόσχεση. Είναι ο σκοπός μας.

www.abbvie.gr



ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗ ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

**«Διαγνωστικές και θεραπευτικές
προκλήσεις στη σύγχρονη ηπατολογία»**

ΤΕΛΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

**Βόλος 30 & 31 Μαΐου 2014
Xenia Volos Hotel**

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΕΛΕΤΗΣ ΤΟΥ ΗΠΑΤΟΣ

Σ. Σλήμαν 48 & Λεωφ. Μεσογείων, 115 26 Αμπελόκηποι
T/ F: 210 6748561 , **E:** eemh@otenet.gr , **W:** www.eemh.gr

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ

Πρόεδρος: Ι. Κοσκίνας
Αντιπρόεδρος: Γ. Νταλέκος
Γεν. Γραμματέας: Ι. Βλαχογιαννάκος
Ταμίας: Α. Αλεξοπούλου
Μέλος: Χ. Τριάντος

Επιστημονική
Γραμματεία: Κ. Δούνια

Γραμματεία:



Κ. Καραμανλή 12, 546 38 Θεσσαλονίκη
T: 2310 889244-5, **F:** 2310 889246
E: diastasi@diastasitravel.gr
W: www.diastasitravel.com

ΓΡΑΜΜΑ ΠΡΟΕΔΡΟΥ

Αγαπητοί συνάδελφοι και φίλοι,

Εκ μέρους του Διοικητικού Συμβουλίου της Ελληνικής Εταιρείας Μελέτης Ήπατος με μεγάλη χαρά σας προσκαλώ στην Εκπαιδευτική Δημερίδα της Εταιρείας μας, που θα πραγματοποιηθεί στις 30 & 31 Μαΐου 2014 στην πόλη του Βόλου.

Το Επιστημονικό Πρόγραμμα της εκδήλωσης αφορά τις «διαγνωστικές και θεραπευτικές προκλήσεις στη σύγχρονη ηπατολογία», με θεματολογία που αποτέλεσε απόρροια συλλογικής προσπάθειας τόσο των μελών της Επιτροπής Εκπαίδευσης, όσο και των μελών της Επιστημονικής Επιτροπής της εκδήλωσης. Είναι σαφές ότι η Ηπατολογία αναπτύσσεται, διευρύνεται και η πολυπλοκότητα του ιδιαίτερου αυτού οργάνου, προκαλεί συχνά διλήμματα σε όσους την ασκούν.

Σας καλούμε να δώσουμε απαντήσεις σε πολλά από αυτά τα σύνθετα ερωτήματα, με τα οποία ερχόμαστε καθημερινώς αντιμέτωποι, μέσα από μια συνάντηση με ενέργεια και πάθος «Κενταύρου», διαδραστικότητα και θερμή συμμετοχή από πλευράς ακροατηρίου και διοργανωτών.

Ευχόμαστε η εκδήλωση στην πόλη του Βόλου, να αποτελέσει την «Αργώ» του καθένα από εμάς, στην «εκστρατεία» για το όφελος των ασθενών μας.

Με εκτίμηση,

Καθηγητής Ι. Κοσκίνας

VICTRELIS™

boceprevir



150/14-MC-04/14

JUST



ΑΘΗΝΑ: Αγ. Δημητρίου 63, 174 56, Αθήναι, Τηλ.: 210 989 7300, Fax. 210 989 7444, www.msd.gr

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος

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

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Τόπος-Ημερομηνία

Η Δημερίδα θα ξεκινήσει την Παρασκευή 30 Μαΐου 2014, ώρα 09:00 και θα λήξει το Σάββατο 31 Μαΐου 2014, ώρα 20:30 στο Ξενοδοχείο Volos Xenia στο Βόλο.

Γραμματεία – Ώρες Λειτουργίας

Παρασκευή 30 Μαΐου 2014 : 08:30 – 14:00 15:30 – 19:30

Σάββατο 31 Μαΐου 2014 : 08:30 – 14:00 16:30 – 20:00

Δικαίωμα συμμετοχής

Το δικαίωμα συμμετοχής στη Δημερίδα ορίστηκε ως ακολούθως:

Είδος Συμμετοχής	Ποσό
Ειδικευμένοι	100,00€
Ειδικευόμενοι	70,00€
Νοσηλευτές / Φοιτητές	ΔΩΡΕΑΝ

Σημείωση: Για την έκδοση τιμολογίου, οι παραπάνω τιμές επιβαρύνονται με Φ.Π.Α. 23%.

Περιλαμβάνει:

- Παρακολούθηση εργασιών της Δημερίδας
- Τσάντα με το έντυπο υλικό
- CD με τις εισηγήσεις
- Καφέ-Αναψυκτικό στα διαλείμματα
- Ελαφρύ γεύμα την Παρασκευή και το Σάββατο το μεσημέρι
- Πιστοποιητικό παρακολούθησης

Μοριοδότηση

Η Δημερίδα θα μοριοδοτηθεί με 12 μόρια (Credits) Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME – CPD) σύμφωνα με τα κριτήρια της EACCME –UEMS, αφού συμπληρωθεί ποσοστό 60% επί των συνολικών ωρών του προγράμματος και τα CMEs έχουν υπολογιστεί βάσει παρακολούθησης / συμμετοχής.

Πιστοποιητικό Συμμετοχής

Το Πιστοποιητικό Συμμετοχής, θα παραδίδεται από τη Γραμματεία της Δημερίδας σε όλους τους εγγεγραμμένους και οικονομικά τακτοποιημένους συνέδρους, με απαραίτητη τη συμπλήρωση του Έντυπου Αξιολόγησης του Π.Ι.Σ., το Σάββατο 31 Μαΐου 2014 από τις 18:00 έως τη λήξη της Δημερίδας.



INCIVO[®]
telaprevir

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

JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.Β.Ε.

Λεωφόρος Ειρήνης 56, 151 21, Πεύκη, Αθήνα, Τηλ.: 210 8090000
www.janssen.com.gr

janssen 
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF *Johnson & Johnson*

Οπτικοακουστικά

Θα υπάρχει προβολή μέσω Η/Υ (Power Point). Παρακαλούνται οι ομιλητές να παραδίδουν και να ελέγχουν έγκαιρα το υλικό της παρουσίασης τους.

Έκθεση Ιατρικών Προϊόντων

Κατά τη διάρκεια της Διημερίδας θα λειτουργήσει έκθεση από ενδιαφερόμενες Εταιρείες Φαρμάκων, που θα παρουσιάσουν τα προϊόντα τους. Η έκθεση θα λειτουργήσει καθ' όλη τη διάρκεια της Διημερίδας και θα δώσει την ευκαιρία παράλληλης ενημέρωσης των συνέδρων για την πρόοδο στους αντίστοιχους τομείς.

Κοινωνικές εκδηλώσεις

Παρασκευή 30 Μαΐου 2014	20:30	Τελετή Έναρξης & Δεξίωση υποδοχής
Σαββάτο 31 Μαΐου 2014	21:00	Επίσημο Δείπνο



Συχνότητα	SOF + RBV*	SOF + PEG3 + RBV
Λοιμώξεις και παραπνοήσεις:		
Συχνές	ρινοφαρυγγίτιδα	
Διαταραχές του αιμοποιητικού και του λεμφικού συστήματος:		
Πολύ συχνές	μειωμένη αιμοσφαιρίνη	αναιμία, ουδετεροπενία, μειωμένος αριθμός λεμφοκυττάρων, μειωμένος αριθμός αιμοπεταλίων
Συχνές	αναιμία	
Διαταραχές του μεταβολισμού και της θρέψης:		
Πολύ συχνές		μειωμένη όρεξη
Συχνές		μειωμένο βάρος

Το SOVALDI® αλλάζει ριζικά τη θεραπεία της Χρόνιας Ηπατίτιδας C, προσφέροντας σε περισσότερους ασθενείς τη δυνατότητα ίασης.

- Ο πρώτος στην κατηγορία του νουκλεοτιδικός αναστολέας πολυμεράσης με παν-γονοτυπική δράση και υψηλό φραγμό στην ανάπτυξη ιικής αντοχής
- ≥90% ίαση σε όλους τους γονοτύπους με μόνο 12 εβδομάδες SOVALDI® + Peg-IFN + RBV σε πρωτοθεραπευόμενους ενήλικες*1
- Δυνατότητα χορήγησης μόνο από του στόματος θεραπείας για 24 εβδομάδες σε ασθενείς μη κατάλληλους για Peg-IFN¹
- Χωρίς επιπρόσθετες ανεπιθύμητες ενέργειες, συσχετιζόμενες με το SOVALDI®, δεδομένου ότι το SOVALDI® έχει κυρίως μελετηθεί σε συνδυασμό με RBV, με την προσθήκη ή όχι της Peg-IFN

Το SOVALDI® ενδείκνυται σε συνδυασμό με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα για τη θεραπεία της χρόνιας ηπατίτιδας C (CHC) στους ενήλικες.
*Για το γονότυπο 2 δύναται να χορηγηθεί το μόνο από του στόματος σχήμα θεραπείας Sovaldi®+RBV για 12 εβδομάδες.

Βιβλιογραφικές αναφορές:
1. Sovaldi®, Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος, Ιαν. 2014.



Ψυχιατρικές διαταραχές:		
Πολύ συχνές	αϋπνία	αϋπνία
Συχνές	κατάθλιψη	κατάθλιψη, άγχος, διέγερση
Διαταραχές του νευρικού συστήματος:		
Πολύ συχνές	κεφαλαλγία	ζάλη, κεφαλαλγία
Συχνές	διαταραχή στην προσοχή	ημικρανία, επηρεασμένη μνήμη, διαταραχή στην προσοχή
Οφθαλμικές διαταραχές:		
Συχνές		θαμπή όραση
Διαταραχές του αναπνευστικού συστήματος, του θώρακα και του μεσοθωράκιου:		
Πολύ συχνές		δυσπνοια, βήχας
Συχνές	δυσπνοια, δύσπνοια μετά από κόπωση, βήχας	δυσπνοια μετά από κόπωση
Διαταραχές του γαστρεντερικού:		
Πολύ συχνές	ναυτία	διάρροια, ναυτία, έμετος
Συχνές	κοιλιακή δυσφορία, δυσκοιλιότητα, δυσπεψία	δυσκοιλιότητα, ξηροστομία, γαστροοισοφαγική παλινδρόμηση
Διαταραχές του ήπατος και των χοληφόρων:		
Πολύ συχνές	αυξημένη χολερυθρίνη αίματος	αυξημένη χολερυθρίνη αίματος
Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού:		
Πολύ συχνές		εξάνθημα, κνησμός
Συχνές	αλωπεκία, ξηροδερμία, κνησμός	αλωπεκία, ξηροδερμία
Διαταραχές του μυοσκελετικού συστήματος και του συνδετικού ιστού:		
Πολύ συχνές		αρθραλγία, μυαλγία
Συχνές	αρθραλγία, οσφυαλγία, μυϊκοί σπασμοί, μυαλγία	οσφυαλγία, μυϊκοί σπασμοί
Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της οδού χορήγησης:		
Πολύ συχνές	κόπωση, εξερεθιστότητα	ρίγη, κόπωση, γριππώδης συνδρομή, εξερεθιστότητα, πόνος, πυρετός
Συχνές	πυρετός, εξασθένιση	θωρακικό άλγος, εξασθένιση

a. SOF = sofosbuvir, β. RBV = ριμπαβιρίνη, γ. PEG = πεγκυλιωμένη ιντερφερόνη άλφα.

Άλλος(οι) ειδικός(οι) πληθυσμός(οι): **Συνυπάρχουσα HIV/HCV λοίμωξη:** Το προφίλ ασφαλείας του sofosbuvir και της ριμπαβιρίνης σε άτομα με συνυπάρχουσα HCV/HIV λοίμωξη ήταν παρόμοιο με εκείνο που παρατηρήθηκε σε άτομα με μεμονωμένη HCV λοίμωξη που έλαβαν θεραπεία με sofosbuvir και ριμπαβιρίνη σε κλινικές μελέτες Φάσης 3. **Ασθενείς σε αναμονή για μεταμόσχευση ήπατος:** Το προφίλ ασφαλείας του sofosbuvir και της ριμπαβιρίνης σε άτομα με HCV λοίμωξη πριν από μεταμόσχευση ήπατος ήταν παρόμοιο με εκείνο που παρατηρήθηκε σε άτομα που έλαβαν θεραπεία με sofosbuvir και ριμπαβιρίνη σε κλινικές μελέτες Φάσης 3. **Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:** Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος, είναι σημαντική. Επιπλέον η συνεχή παρακολούθηση της εξέλιξης οφείλουν να κάνουν οι φαρμακευτικοί προϊόντες. Ζητείται από τους επαγγελματίες του τομέα της υγειονομικής περίθαλψης να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς. **Ελλάδα:** Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χαλάνδρις, Αθήνα, Τηλ. + 30 21 32040380/337, fax: + 30 21 06549585, Ιστοσελίδα: <http://www.eof.gr> **Κύπρος:** Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Φαξ: + 357 22608649, Ιστοσελίδα: www.moh.gov.cy/phs. **Υπερδοσολογία:** Η υψηλότερη τεκμηριωμένη δόση sofosbuvir ήταν για έρευνα υπερθεραπευτική δόση sofosbuvir 1200 mg που χορηγήθηκε σε 59 υγιή άτομα. Στη μελέτη αυτή, δεν παρατηρήθηκαν ανεπιθύμητες ενέργειες στο συγκεκριμένο επίπεδο δόσης και οι ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν παρόμοιες σε συχνότητα και σοβαρότητα με εκείνες που αναφέρθηκαν στις ομάδες θεραπείας με εικονικό φάρμακο και sofosbuvir 400 mg. Οι επιδράσεις υψηλότερων δόσεων είναι άγνωστες. Δεν υπάρχει διαθέσιμο ειδικό αντίδοτο για υπερδοσολογία με το Sovaldi. Σε περίπτωση υπερδοσολογίας, ο ασθενής θα πρέπει να παρακολουθείται για σημεία τοξικότητας. Η θεραπεία της υπερδοσολογίας με το Sovaldi συνίσταται σε γενικά υποστηρικτικά μέτρα συμπτωμάτων της παρακολούθησης των ζωτικών σημείων, καθώς και της παρατήρησης της κλινικής κατάστασης του ασθενούς. Η αμειωμένη μπορεί να απομακρύνει αποτελεσματικά (ποσοστό εξαγωγής 53%) τον επικρατέστερο κυκλοφορούντα μεταβολίτη GS-331007. Μια 4ωρη συνδυαστική αμειωτική αραίωση το 18% της δόσης που χορηγήθηκε. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Gilead Sciences International Ltd., Cambridge, CB21 6GT, Ηνωμένο Βασίλειο. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/13/894/001, EU/13/894/002. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ:** Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 16 Ιανουαρίου 2014. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 01/2014. Λεπτομερής πληροφοριακά στοιχεία για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμα στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα Συμπεριλαμβάνοντας την "ΚΤΗΝΗΝ ΚΑΡΤΙΑ"



Για την πλήρη Εγκρισημένη Π.Χ.Π. απευθυνθείτε στην εταιρεία Gilead Sciences Ελλάς Μ. ΕΠΕ Ριζούντας 2 & Θρόνης, 167 77 Ελλάδα, Τηλ: 210 89 30 100, Fax: 210 96 18 260

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 30 ΜΑΪΟΥ 2014

09⁰⁰ – 11⁰⁰ ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Θεραπευτικά διλήμματα στην Ηπατολογία

Συντονιστές: Ε. Ακριβιάδης – Μ. Ραπτοπούλου

**Παρακολούθηση – παρέμβαση στη NAFLD/ NASH:
σε ποιούς, πότε και με τι;**

Ε. Τσόχατζης

**Η χορήγηση UDCA τροποποιεί τη φυσική πορεία
των αυτοάνοσων χολοστατικών νοσημάτων;**

- Πρωτοπαθής χολική κίρρωση
- Πρωτοπαθής σκληρυντική χολαγγειίτιδα:

Ε. Θαλασσινός

**Χορήγηση κορτικοειδών/ πεντοξυφιλίνης στην
οξεία αλκοολική ηπατίτιδα: Υπέρ και Κατά**

Μ. Κουλεντάκη

**Δευτεροπαθής προφύλαξη αυτόματης βακτηριακής
περιτονίτιδος**

- Η θέση του ηπατολόγου: Π. Μανούσου
- Η θέση του λοιμωξιολόγου: Μ. Πηρουνάκη

11⁰⁰ – 11³⁰ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Ι. Κετίκογλου

Τρόπος ζωής και διατροφή στα νοσήματα του ήπατος

Μ. Μελά

11³⁰ – 12⁰⁰ Διάλειμμα καφέ

12⁰⁰ – 14⁰⁰ ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Διαγνωστικά διλήμματα στην Ηπατολογία

Συντονιστές: Ε. Μάνεσης – Σ. Καραταπάνης

**Χρήση ελαστογραφίας στη διάγνωση & πρόγνωση
της ίνωσης ανάλογα με την αιτιολογία της νόσου**

Β. Παπαδημητρόπουλος

**Βιοψία ήπατος: πότε, σε ποιόν και με ποίο
διαγνωστικό ερώτημα; (στόχος της βιοψίας ήπατος
σήμερα)**

Μ. Ντόιτς

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 30 ΜΑΪΟΥ 2014

Αυτοάνοσα σύνδρομα επικάλυψης:

Μύθος ή πραγματικότητα;

- Η θέση του ηπατολόγου: Γ. Νταλέκος
- Η θέση του παθολογοανατόμου: Γ. Κουκούλης

Εστιακή βλάβη ήπατος

Β. Γεωργοπούλου

14⁰⁰ – 16⁰⁰ Μεσημβρινή Διακοπή

16⁰⁰ – 16³⁰ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Δ. Χριστοδούλου

Χειρισμός, ασφάλεια και πρακτική χορήγησης

ηπατολογικών φαρμάκων κατά τη διάρκεια εγκυμοσύνης

Ι. Ελευσινιώτης

16³⁰ – 17⁰⁰ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Α. Θάνος

Καλοήθεις εστιακές βλάβες ήπατος. Διαγνωστική

προσέγγιση και αντιμετώπιση

Γ. Χατζής

17⁰⁰ – 18⁰⁰ ΑΝΤΙΠΑΡΑΘΕΣΗ

**Μικρό ηπατοκυτταρικό καρκίνωμα: Θερμοκαυτηρίαση
με ραδιοσυχνότητες (RF) ή χειρουργική αντιμετώπιση;**

Προεδρείο: Η. Κουρούμαλης – Ε. Αντωνίου

Θερμοκαυτηρίαση με ραδιοσυχνότητες (RF)

Δ. Σαμωνάκης

Χειρουργική Αντιμετώπιση

Γ. Σωτηρόπουλος

18⁰⁰ – 18³⁰ Διάλειμμα καφέ

ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 30 ΜΑΪΟΥ 2014

18³⁰ – 20³⁰ ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Ασθενής τελικού σταδίου

Συντονιστές: Β. Παπανικολάου – Δ. Τσαντούλας

Αξιολόγηση της πήξης και παρέμβαση: πότε και πώς;

Ε. Νομικού

Χρήση - ασφάλεια φαρμάκων στον κιρρωτικό ασθενή

Α. Αλεξοπούλου

Μεταμόσχευση ήπατος στην Ελληνική πραγματικότητα:

Ποιοι ασθενείς παραπέμπονται και ποιοι

μεταμοσχεύονται;

Ε. Χολόγκιτας

Οξεία νεφρική βλάβη στον κιρρωτικό ασθενή

Γ. Καλαμπόκης

20³⁰ Τελετή Έναρξης



Sebivo®
telbivudine

Sebivo®
telbivudine

Sebivo®
telbivudine

Sebivo®
telbivudine

Sebivo®
telbivudine

Sebivo®
telbivudine



Novartis (Hellas) A.E.B.E.
Τ.Θ.52001,
144 10 Μεταμόρφωση,
Τηλ.: 210 28 11 712
www.novartis.gr

Γραφείο Θεσσαλονίκης
12ο χλμ. Θεσσαλονίκης - Ν. Μουδανιών
570 01 Θέρμη
τηλ.: 2310 424 039

ΦΑΡΜΑΚΟΕΠΑΓΡΥΠΝΗΣΗ: 210 2828812

ΣΑΒΒΑΤΟ 31 ΜΑΪΟΥ 2014

09⁰⁰ – 11⁰⁰ ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Προσβολή ήπατος στα νοσήματα της Εσωτερικής Παθολογίας (με αναφορά σε κλινικές περιπτώσεις)

Συντονιστές: Ε. Τσιάνος – Ν. Τασσόπουλος

Φλεγμονώδη νοσήματα του Εντέρου και Ήπαρ

Κ. Κατσάνος

Επίδραση νοσημάτων καρδιάς και πνευμόνων στο Ήπαρ

Δ. Κουντουράς

Αιματολογικά νοσήματα και Ήπαρ

Μ. Σχινά

Σήψη και Ήπαρ

Β. Σεβαστιανός

11⁰⁰ – 11³⁰ ΟΜΙΛΙΑ

Προεδρείο: Χ. Γώγος

Εμβόλια στον κίρρωτικό ασθενή και πριν και μετά τη μεταμόσχευση ήπατος

Σ. Ντουράκης

11³⁰ – 12⁰⁰ Διάλειμμα καφέ

12⁰⁰ – 14⁰⁰ ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Ηπατίτιδα Β

Συντονιστές: Σ. Χατζηγιάννης – Γ. Κητής

Αντιμετώπιση ασθενούς με χρόνια ή παρελθούσα HBV λοίμωξη σε ανοσοκαταστολή

Ε. Σινάκος

Η σημασία του ποσοτικού προσδιορισμού του HBsAg και του HBV - DNA στη φυσική πορεία και το θεραπευτικό χειρισμό

Ε. Δήμου

Εξατομίκευση σε σχέση με τον ασθενή και το φάρμακο: ιντερφερόνη ή αντι-ιικό και ποιο;

Θ. Βασιλειάδης

ΣΑΒΒΑΤΟ 31 ΜΑΪΟΥ 2014

Πρόληψη ηπατοκυτταρικού καρκίνου και της ανάγκης για μεταμόσχευση με τα νεότερα αντι-ιικά φάρμακα
Ε. Ράπτη

14⁰⁰ – 17⁰⁰ Μεσημβρινή Διακοπή

17⁰⁰ – 18⁰⁰ ΑΝΤΙΠΑΡΑΘΕΣΗ

Β Αναστολείς στον κίρρωτικό ασθενή: Υπέρ/ Κατά
Προεδρείο: Κ. Θωμόπουλος – Σ. Μιχόπουλος

Υπέρ

Χ. Τριάντος

Κατά

Γ. Γερμανίδης

18⁰⁰ – 18³⁰ Διάλειμμα καφέ

18³⁰ – 20³⁰ ΣΤΡΟΓΓΥΛΟ ΤΡΑΠΕΖΙ

Ηπατίτιδα C: Νεότερες θεραπείες

Συντονιστές: Ι. Κοσκίνας – Γ. Νταλέκος

Κύκλος του ιού: εξωηπατικός πολλαπλασιασμός και μηχανισμοί δράσης αντι-ιικών φαρμάκων

Π. Καραγιάννης

Αποτελέσματα και προβληματισμοί από τη χρήση αναστολέων πρωτεάσης 1ης γενιάς

Σ. Μανωλακόπουλος

Νεότερες εγκεκριμένες θεραπείες

Ι. Βλαχογιαννάκος

Προοπτική νέων θεραπειών

Ι. Γουλής

20³⁰ Λήξη Διημερίδας – Συμπεράσματα

Ι. Κοσκίνας

21⁰⁰ Επίσημο Δείπνο

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Η Οργανωτική Επιτροπή, ευχαριστεί θερμά τις παρακάτω Εταιρείες για την αμέριστη συμπαράστασή τους κατά τη διοργάνωση της Εκπαιδευτικής Διημερίδας.

ΧΡΥΣΟΙ ΧΟΡΗΓΟΙ



ΜΕΙΖΩΝ ΧΟΡΗΓΟΣ



ΕΚΘΕΤΕΣ



ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΝΤΕΣ



PEGASYS®
peginterferon alfa-2a (40KD)



PEGASYS® 135 μg ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα.
PEGASYS® 180 μg ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα.

Roche (Hellas) A.E.

Αλαμάνας 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική
hellas.medinfo@roche.com
800 111 93 00 Ελλάδα (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)
800 92 668 Κύπρος (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)
210 61 66 100
Η εταιρία Roche Hellas AE είναι πιστοποιημένη με ISO 9001:2008.

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



Για περισσότερες πληροφορίες συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

Για πρωτοθεραπευόμενους με νουκλεοσίδια ασθενείς με χρόνια ηπατίτιδα Β

ΞΕΚΙΝΗΣΤΕ ΔΥΝΑΤΑ. ΠΑΡΑΜΕΙΝΕΤΕ ΔΥΝΑΤΑ.



- Ισχυρή αποτελεσματικότητα
- Υψηλός γενετικός φραγμός στην αντοχή
- Υποστροφή της ίνωσης του ήπατος
- Γενικά ευνοϊκό προφίλ ασφάλειας



Bristol-Myers Squibb

Baraclude® (entecavir) Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Οκτώβριος 2012.
Chang TT, Lai CL, Yoon SK *et al.* Entecavir treatment for up to 5 years in patients with hepatitis B e antigen-positive chronic hepatitis B. *Hepatology*. 2010;51:422-430.

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται στο εκθετήριο.

Baraclude®
(entecavir) δισκία
0,5 mg/1 mg

ΠΑΝΤΑ ΕΝΑ ΒΗΜΑ ΜΠΡΟΣΤΑ
στη θεραπεία της Χρόνιας Ηπατίτιδας Β