

ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ Γ.Ν. ΛΑΡΝΑΚΑΣ
1^η ΗΜΕΡΙΔΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΣΜΟΥ
ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΚΑΙ
ΔΙΑΒΗΤΟΛΟΓΙΚΟΥ ΚΕΝΤΡΟΥ

ΣΑΒΒΑΤΟ 27 ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 2024

Radisson Blu Hotel, Λάρνακα
Θα χορηγηθούν 5 βαθμοί Σ.Ι.Ε. (C.M.E)



Κυπριακή Εταιρεία
Παθολογίας

ιδρ. 1980

Συνδιοργανώνεται από την Παθολογική Κλινική Γ. Ν. Λάρνακας
και την Κυπριακή Εταιρεία Παθολογίας

ΕΙΣ ΜΝΗΜΗΝ ΜΑΡΩΣ ΚΟΝΤΟΥ

Με ιδιαίτερη τιμή και χαρά σας καλωσορίζω στην 1^η Ημερίδα Μεταβολισμού που διοργανώνεται από την Παθολογική Κλινική και το Διαβητολογικό Κέντρο του Γ.Ν. Λάρνακας σε συνεργασία με την Κυπριακή Εταιρεία Παθολογίας.

Η ημερίδα απευθύνεται σε ειδικευμένους και ειδικευόμενους ιατρούς, σε φοιτητές ιατρικής καθώς και σε επαγγελματίες υγείας όλων των ειδικοτήτων, που ασχολούνται με τη φροντίδα παθολογικών ασθενών τόσο στην πρωτοβάθμια υγεία όσο και στο νοσοκομειακό περιβάλλον με επίκεντρο τα μεταβολικά νοσήματα.

Το πρόγραμμα της ημερίδας καλύπτει ένα ευρύ φάσμα νοσημάτων της Παθολογίας με ιδιαίτερη έμφαση στο σακχαρώδη διαβήτη, τα λιπίδια, τα αγγειακά εγκεφαλικά επεισόδια, ηπατολογικά νοσήματα και την παχυσαρκία.

Στην ημερίδα λαμβάνουν μέρος καταξιωμένοι επιστήμονες από την Ελλάδα αλλά και ιατροί της Παθολογικής Κλινικής του Γενικού Νοσοκομείου Λάρνακας.

Η ημερίδα είναι αφιερωμένη στην Δρ. Μάρω Κοντού, πρώην Διευθύντριας της Παθολογικής Κλινικής του Γενικού Νοσοκομείου Λάρνακας.

Ευχαριστούμε όλους όσους συνέβαλαν στην διοργάνωση της ημερίδας και ευχόμαστε κάθε επιτυχία στις εργασίες της.

Με εκτίμηση

Δρ. Ανδρέας Στυλιανού

Β. Διευθυντής Παθολογικής Κλινικής Γ.Ν. Λάρνακας

Πρόεδρος Κυπριακής Εταιρείας Παθολογίας



“Η τάξη” του Α. Ευσταθίου

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Ανδρέας Στυλιανού

Χρυστάλλα Σκορδή

Μαρία Παπαδημητρίου

Άγγελος Κωνσταντίνου

Σοφία Γαλάνη

Χάρης Κωνσταντίνου

Μυριάνθη Χατζηχαράλαμπος

Αργύρης Γαβριήλ

Μαρία Πατρικίου

Θέκλα Βασιλείου

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Η παρακολούθηση της ημερίδας είναι δωρεάν.

Μετά το πέρας της ημερίδας θα προσφερθεί γεύμα στον πέμπτο όροφο του Ξενοδοχείου.

Πληροφορίες Παντελίνα Παπαδημητρίου τηλ. 24 800458.

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ / Σάββατο 27 Ιανουαρίου 2024

08:30 - 09:00 | ΕΓΓΡΑΦΕΣ

ΠΡΟΕΔΡΕΙΟ: Α. Στυλιανού, Π. Κουτσιδης

09:00 - 09:30 | Ηαντιδιαβητική αγωγή για μία ολοκληρωμένη προσέγγιση στη διαχείριση του ασθενή με Διαβήτη Τύπου 2 και των συννοσηροτήτων.
Β. Τσιμιχόδημος

09:30 - 10:00 | Διαχείριση του Διαβήτη και της Υπεργλυκαιμίας σε νοσηλεύόμενο ασθενή.
Α. Κουτσοβασίλης

ΠΡΟΕΔΡΕΙΟ: Σ. Γαλάνη, Χ. Σκορδή

10:00 - 10:30 | Χρόνια Ηπατίτιδα Β και C. Σύγχρονη θεραπεία.
Ι. Κοσκίνας

10:30 - 11:00 | Κλινική φαρμακολογία αντιπηκτικών.
Γ. Ντάιος

11:00 - 11:20 | Παρουσίαση έργου Εξωτερικών Ιατρείων.
Ιατρείο Υπέρτασης *Χ. Σκορδή*
Ηπατολογικό Ιατρείο *Σ. Γαλάνη*
Διαβητολογικό Κέντρο *Θ. Βασιλείου*

11:20 - 11:40 | ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΙ

ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ | 11:40 - 12:10

ΠΡΟΕΔΡΕΙΟ: Α. Κωνσταντίνου, Χ. Κωνσταντίνου

12:10 - 12:40 | Μη αλκοολική λιπώδης νόσος του ήπατος: Θεραπευτικές Εξελίξεις.
Ι. Κοσκίνας

12:40 - 13:10 | Δυσλιπιδαιμίες στις νεαρές ηλικίες.
Β. Τσιμιχόδημος

ΠΡΟΕΔΡΕΙΟ: Α. Κωστή, Μ. Παπαδημητρίου

13:10 - 13:40 | Πατί υπέστη ισχαιμικό εγκεφαλικό ο ασθενής μου;
Γ. Ντάιος

13:40 - 14:05 | Διαβητική Κετοξέωση, Γαλακτική Οξέωση και Υπερωσμωτικό Κώμα. Διάγνωση και Θεραπεία. Τι νεότερο;
Α. Κουτσοβασίλης

ΠΡΟΕΔΡΕΙΟ: Γ. Ολύμπιος, Τ. Αναστασίου

14:05 - 14:30 | Η αντιμετώπιση του ασθενούς στο ιατρείο παχυσαρκίας.
Χ. Κωνσταντίνου

14:30 - 15:00 | Μεταβολική Χειρουργική: Ένα δυνατό όπλο στην αποτελεσματική αντιμετώπιση της παχυσαρκίας και των μεταβολικών νοσημάτων.
Μ. Παιδονόμος



ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- **Κοσκίνας Ιωάννης**

*Καθηγητής Παθολογίας - Ηπατολογίας, Β΄ Παθολογική Κλινική
Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Γ.Ν.Α. «Ιπποκράτειο», Αθήνα*

- **Κουτσοβασίλης Αναστάσιος**

*MD, MSc, PhD, Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ.,
Υπεύθυνος Διαβητολογικού Κέντρου, Υπεύθυνος Ιατρείου Λιπιδίων,
Γ΄ Παθολογική Κλινική & Διαβητολογικό Κέντρο,
Γ.Ν. Νίκαιας - Πειραιά «Άγιος Παντελεήμων», Πειραιάς*

- **Κωνσταντίνου Χάρης**

*MD, BSc, SCOPE Certified in Obesity Management, Παθολόγος,
Ιατρείο Παχυσαρκίας, Γ. Ν. Λάρνακας*

- **Ντάιος Γεώργιος**

*Αναπληρωτής Καθηγητής Παθολογίας,
Παθολογική Κλινική Πανεπιστημίου Θεσσαλίας,
Πρόεδρος Ελληνικού Οργανισμού Εγκεφαλικών, Λάρισα*

- **Παιδονόμου Μάριος**

*MD, MSc, PhD, FASMBS Χειρουργός,
Αναπληρωτής Καθηγητής Χειρουργικής, Αρεταίειο Νοσοκομείο*

- **Τσιμιχόδημος Βασίλειος**

*Καθηγητής Παθολογίας, Ιατρική Σχολή Πανεπιστημίου Ιωαννίνων,
Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων, Ιωάννινα*



As a strong complement to a maximally tolerated statin¹

TWO REASONS TO LOVE LEQVIO[®]

(inclisiran)

Two doses a year.^{1*}

Effective and sustained LDL-C reduction.^{1†}

LOWER. LONGER. LEQVIO[®].[†]

*LEQVIO[®] is dosed initially, again at 3 months, and then once every 6 months.¹

†LDL-C reduction was maintained during each 6-month dosing interval.¹

1. LEQVIO Summary of Product Characteristics dated March 2022, European Medicines Agency website <http://www.ema.europa.eu>

LEQVIO[®] - Important note: Before prescribing, consult full prescribing information. **Presentation:** Solution for injection: Each pre-filled syringe contains inclisiran sodium equivalent to 284 mg inclisiran in 1.5 ml solution. **Indications:** Indicated in adults with primary hypercholesterolaemia (heterozygous familial and nonfamilial) or mixed dyslipidaemia, as an adjunct to diet - in combination with a statin or statin with other lipidlowering therapies in patients unable to reach LDL-C goals with the maximum tolerated dose of a statin, or - alone or in combination with other lipidlowering therapies in patients who are statinintolerant, or for whom a statin is contraindicated. **Dosage and administration: Recommended dose:** 284 mg administered as a single subcutaneous injection: initially, again at 3 months, followed by every 6 months. **Missed dose:** - If a planned dose is missed by less than 3 months, inclisiran should be administered and dosing continued according to the patient's original schedule. - If a planned dose is missed by more than 3 months, a new dosing schedule should be started - inclisiran should be administered initially, again at 3 months, followed by every 6 months. **Treatment Transition from PCSK9 inhibitor:** Inclisiran can be administered immediately after the last dose of a monoclonal antibody PCSK9 inhibitor. To maintain LDL-C lowering, it is recommended that Tradename is administered within 2 weeks after the last dose of a monoclonal antibody PCSK9 inhibitor. **Special populations: Renal impairment:** No dose adjustment is necessary for patients with renal impairment (mild, moderate or severe), or end-stage renal disease. **Hepatic impairment:** No dose adjustment is necessary for patients with mild or moderate hepatic impairment. Inclisiran should be used with caution in patients with severe hepatic impairment. **Pediatric patients (below 18 years):** The safety and efficacy of Tradename have not been established. **Geriatric patients (65 years of age or above):** No dose adjustment is necessary. **Method of administration:** Intended for administration by a healthcare professional. For subcutaneous injection into the abdomen. Leqvio should be inspected visually for particulate matter prior to administration. Each pre-filled syringe is for single use only. **Contraindications:** Hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients. **Warnings and precautions:** Hemodialysis: Hemodialysis should not be

performed for at least 72 hours after inclisiran dosing. **Pregnancy:** No available human data. Animal reproduction studies have not shown risk of increased fetal abnormalities. **Lactation:** Not known if transferred into human milk. A risk to newborns/infants cannot be excluded. A decision must be made whether to discontinue breastfeeding or to discontinue/abstain from inclisiran therapy, taking into account the benefit of breastfeeding for the child and the benefit of therapy for the woman. **Fertility:** No human data. No effects on animal fertility. **Adverse drug reactions: Common (≥1/100 to <1/10):** Adverse events at the injection site (includes injection site reaction, injection site pain, injection site erythema, and injection site rash). **Interactions:** Not a substrate, inhibitor or inducer of CYP450 enzymes or common drug transporters. Not expected to have clinically significant interactions with other medications. Based on the limited data available, clinically meaningful interactions with atorvastatin, rosuvastatin or other statins are not expected. **Packs and prices:** LEQVIO® 284 mg solution for injection in pre-filled syringe: €2466,94.

LEQJ01/2021

Reporting of suspected adverse reactions: Reporting suspected adverse reactions after authorisation of the medicinal product is important. It allows continued monitoring of the benefit/risk balance of the medicinal product. Healthcare professionals are asked to report any suspected adverse reactions to: Novartis Pharma Services Inc., Methonis Tower, 73 Makarios Avenue, 1070 Nicosia, Tel: +357 22 690 690 (Pharmacovigilance Department), Fax: +357 22 315032 or to Pharmaceutical Services, Ministry of Health, CY-1475, www.moh.gov.cy/phs, Tel: +357 22 608 632/661, Fax: +357 22 608 649, by completing the Yellow Card which is available to the public pharmacies or electronically in the website www.kitrinikarta.gov.cy.

Please see Prescribing Information for more information.

 **NOVARTIS**

Novartis Pharma Services Inc.
Methonis Tower, 73 Makarios Avenue, 1070 Nicosia,
Tel: +357 22 690 690, Fax: +357 22 496 798

 **LEQVIO[®]**
inclisiran



1^η ΗΜΕΡΙΔΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΣΜΟΥ
ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΚΑΙ ΔΙΑΒΗΤΟΛΟΓΙΚΟΥ ΚΕΝΤΡΟΥ



Κυπριακή Εταιρεία
Παθολογίας
ιδρ. 1980

Συνδιοργανώνεται από την Παθολογική Κλινική Γ. Ν. Λάρνακας
και την Κυπριακή Εταιρεία Παθολογίας

ΕΙΣ ΜΝΗΜΗΝ ΜΑΡΩΣ ΚΟΝΤΟΥ