



Στρατηγική Αντιμετώπισης Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2

3-4 Ιουνίου 2016

Ιόνιος Ακαδημία

Κέρκυρα

Σε συνεργασία με τον Ιατρικό Σύλλογο Κέρκυρας



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

νέο
Vipidia[®]
αλολιπτίνη

νέο
Vipdomet[®]
αλολιπτίνη/υδροχλωρική μετφορμίνη



ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ Vipidia 25 mg

Κάθε δισκίο περιέχει 25 mg αλολιπτίνης (ως βενζοϊκής).

ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ Vipdomet 12,5 mg/850 mg

Κάθε δισκίο περιέχει 12,5 mg αλολιπτίνης (ως βενζοϊκής) και 850 mg υδροχλωρικής μετφορμίνης.

ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ Vipdomet 12,5 mg/1.000 mg

Κάθε δισκίο περιέχει 12,5 mg αλολιπτίνης (ως βενζοϊκής) και 1.000 mg υδροχλωρικής μετφορμίνης.

«Για περαιτέρω πληροφορίες παρακαλούμε επικοινωνήστε με τον Κάτοχο Άδειας Κυκλοφορίας, TAKEDA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.»



Takeda Ελλάς Α.Ε.
Monumental Plaza, Κτήριο Γ,
Λ. Κηφισίας 44, 151 25 Μαρούσι,
Τηλ. κέντρο: 210 6387 800,
Fax: 210 6387 801
www.takeda.com

ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ
Λ. Καραμανλή 60, 546 42 Θεσ/νίκη,
Τηλ.: 2310 87 04 80,
Fax: 2310 87 04 79



ELPEN Α.Ε. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ
Λεωφ. Μαραθώνος 95, 190 09 Πικέρμι Αττικής,
Τηλ.: 210 6039326-9, Fax: 210 6039300
www.elpen.gr

ΓΡΑΦΕΙΑ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗΣ ΕΝΗΜΕΡΩΣΗΣ
Σεβαστίας 11, 115 28 Αθήνα,
Τηλ.: 210 7488711, Fax: 210 7488731
Εθν. Αντιστάσεως 114, 551 34 Θεσσαλονίκη,
Τηλ.: 2310 459920-1, Fax: 2310 459269





ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ

Αγαπητοί συνάδελφοι,

Έχω την ιδιαίτερη τιμή και χαρά να σας προσκαλέσω εκ μέρους της **Διαβητολογικής Εταιρείας Βόρειας Ελλάδας (Δ.Ε.Β.Ε.)** να συμμετέχετε στην Επιστημονική Εκδήλωση με θέμα: **«Στρατηγική Αντιμετώπιση Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2»** στο πλαίσιο ενημέρωσης και εκπαίδευσης ιατρών, νοσηλευτικού και παραϊατρικού προσωπικού και ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη, που θα πραγματοποιηθεί στην **Κέρκυρα** στις **3-4 Ιουνίου 2016** στην Ιόνιο Ακαδημία.

Η Επιστημονική Εκδήλωση διοργανώνεται σε συνεργασία με τον Ιατρικό Σύλλογο Κέρκυρας και μοριοδοτείται με **10 μόρια** Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (C.M.E. - C.P.D. Credits) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο. Ο ελάχιστος απαιτούμενος χρόνος παρακολούθησης είναι 5 ώρες. Στο πλαίσιο ενημέρωσης ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη, θα πραγματοποιηθεί στις **3 Ιουνίου 2016 και ώρα 17.15μ.μ.** ξεχωριστή ενότητα με θέμα: **«Στρατηγική Αντιμετώπισης του Σακχαρώδη Διαβήτη»**. Η συμμετοχή είναι δωρεάν.

Ευχαριστούμε εκ των προτέρων για την ενεργό συμμετοχή σας, η οποία θα συμβάλλει στην επιτυχία της Επιστημονικής Εκδήλωσης.

Ο Πρόεδρος της Δ.Ε.Β.Ε.

Τριαντάφυλλος Διδάγγελος

Επίκουρος Καθηγητής Παθολογίας - Διαβητολογίας Τμήματος Ιατρικής Α.Π.Θ.

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ

Πρόεδρος: **Τ. Διδάγγελος**

Αντιπρόεδρος: **Χ. Σαμπάνης**

Γεν. Γραμματέας: **Δ. Καραγιάννη**

Ταμίας: **Μ. Αρχανιωτάκη**

Μέλη: **Ι. Ζωγράφου, Κ. Κώτσα, Σπ. Μπακατσέλος**

Την Οργανωτική Επιτροπή της Επιστημονικής Εκδήλωσης αποτελεί το Δ.Σ. της Δ.Ε.Β.Ε.



Jardiance® 
(empagliflozin)

Boehringer Ingelheim Ελλάς Α.Ε.
Ελληνικού 2, 167 77 Ελληνικό, Αθήνα - Τηλ. 210 8906 300
Γραφείο Μακεδονίας Θράκης: Αντιώνη Τρίτη 15-17 & Μαρίας Κάλως 6
57001 Θέρμη, Θεσσαλονίκη - Τηλ. 2310 424618

 **Boehringer
Ingelheim**



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 3 ΙΟΥΝΙΟΥ 2016

09.30 - 10.00 Εγγραφές

10.00 - 14.00 Στρογγυλό Τραπέζι

Προεδρείο: **Δ. Καραμήτσος, Γ. Ανθιμίδης**

10.00 - 10.40 Διάγνωση - Ταξινόμηση Σακχαρώδη Διαβήτη
Ε. Δουμαράκης

10.40 - 11.20 Διαιτητική αντιμετώπιση ασθενών με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2
Π. Γιαννουλάκη

11.20 - 12.00 Αυτοέλεγχος σακχάρου αίματος. Πότε - πως - γιατί
Δ. Παπαδοπούλου

12.00 - 12.40 Αντιμετώπιση Σακχαρώδη Διαβήτη στην τρίτη ηλικία
Γ. Ανθιμίδης

12.40 - 14.00 Συζήτηση

14.00 - 15.00 Μεσημεριανή Διακοπή

15.00 - 17.00 Στρογγυλό Τραπέζι

Προεδρείο: **Σπ. Μπακατσέλος**

15.00 - 15.40 Παχυσαρκία και Σακχαρώδης Διαβήτης στο σύνδρομο πολυκυστικών ωοθηκών
Ε. Κούστα

15.40 - 16.20 Ενδονοσοκομειακή αντιμετώπιση ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη
Α. Μιχαλόπουλος

16.20 - 17.00 Άσκηση στον Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2
Τ. Διδάγγελος

17.00 - 17.15 Διάλειμμα

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ 3 ΙΟΥΝΙΟΥ 2016

- 17.15 - 19.15** **Στρατηγική Αντιμετώπισης του Σακχαρώδη Διαβήτη**
Προεδρείο: **Τ. Διδάγγελος**
- 17.15 - 18.00 Διαιτητική αντιμετώπιση ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2
Π. Γιαννουλάκη
- 18.00 - 18.45 Στρατηγική αντιμετώπισης Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2
Τ. Διδάγγελος
- 18.45 - 19.15 Συζήτηση
- 19.15 - 20.45** **Τελετή Έναρξης - Προσφωνήσεις - Χαιρετισμοί**

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΣΑΒΒΑΤΟ 4 ΙΟΥΝΙΟΥ 2016

- 09.00 - 11.00** **Στρογγυλό Τραπέζι**
Προεδρείο: **Δ. Καραγιάννη, Μ. Αρχανιωτάκη**
- 09.00 - 09.40 Ιατρογενής Υπογλυκαιμία
Γ. Κούρτογλου
- 09.40 - 10.20 Μετφορμίνη
Μ. Αρχανιωτάκη
- 10.20 - 11.00 Αναστολείς DPP-4 και καρδιαγγειακός κίνδυνος
Δ. Καραγιάννη
- 11.00 - 11.30** **Διάλειμμα**
- 11.30 - 13.30** **Δορυφορικές Διαλέξεις**
- 11.30 - 12.10** **Δορυφορική Διάλεξη της εταιρείας ELPEN Αλογλιπτίνη. Ο νεότερος DPP-4 αναστολέας**
Προεδρείο: **Χ. Σαμπάνης**
- Αποτελεσματικότητα, ταχύτητα δράσης και άλλα χαρακτηριστικά της αλογλιπτίνης
Ζ. Ευσταθιάδου



ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ **ΣΑΒΒΑΤΟ 4 ΙΟΥΝΙΟΥ 2016**

- 12.10 - 13.30 Δορυφορικό Συμπόσιο της εταιρείας ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.**
Η σημασία της έγκαιρης και εξατομικευμένης αντιμετώπισης στον Σακχαρώδη Διαβήτη: Νεότερα δεδομένα και εξελίξεις στην ινσουλινοθεραπεία
Προεδρείο: **Χ. Σαμπάνης**
- 12.10 - 12.36 Η σημασία της έγκαιρης έναρξης και εντατικοποίησης στην ινσουλινοθεραπεία
Χ. Σαμπάνης
- 12.36 - 13.02 Έναρξη ινσουλινοθεραπείας με γλαργινική ινσουλίνη. Αξιοποιώντας το gold standard της βασικής ινσουλινοθεραπείας έγκαιρα και αποτελεσματικά
Ε. Ρίζος
- 13.02 - 13.30 Ινσουλίνη lispro 200 units/ml: Η εξέλιξη στην εντατικοποίηση της ινσουλινοθεραπείας με σχήμα basal bolus
Σ. Μπούσμπουλας
- 13.30 - 14.10 Διάλεξη**
Προεδρείο: **Ν. Καλαντζής**
- Διαγνωστική διερεύνηση της στεφανιαίας νόσου σε άτομα με Σακχαρώδη Διαβήτη
Θ. Καραμήτσος
- 14.10 - 16.00 Μεσημεριανή Διακοπή**
- 16.00 - 18.00 Στρογγυλό Τραπέζι**
Προεδρείο: **Τ. Διδάγγελος, Ν. Κεφαλογιάννης**
- 16.00 - 16.40 Ινσουλινοθεραπεία στον Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2
Ι. Ζωγράφου

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ **ΣΑΒΒΑΤΟ 4 ΙΟΥΝΙΟΥ 2016**

- 16.40 - 17.20 Διαβητική περιφερική αγγειοπάθεια. Κλινικές εκδηλώσεις και συντηρητική αντιμετώπιση
N. Κατσίκη
- 17.20 - 18.00 Αντιμετώπιση Διαβητικού ποδιού
T. Διδάγγελος
- 18.00 - 18.30 Διάλειμμα**
- 18.30 - 19.10 Δορυφορική Διάλεξη της εταιρείας NOVO NORDISK**
Προεδρείο: **T. Διδάγγελος**
- Ideg/lira - η νέα βασική ινσουλίνη με προσθήκη ανάλογου GLP-1: το θεραπευτικό μοντέλο του μέλλοντος
Σπ. Μπακατσέλος
- 19.10 - 20.30 Δορυφορικό Συμπόσιο της εταιρείας BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS**
Προεδρείο: **T. Διδάγγελος**
- 19.10 - 19.20 Εισαγωγή - Χαιρετισμός Προέδρου
T. Διδάγγελος
- 19.20 - 19.55 Ο ρόλος των συμμεταφορέων Νατρίου-Γλυκόζης 2 (SGLT2) και η κλινική σημασία της αναστολής αυτών στον Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2. Φαρμακολογικά χαρακτηριστικά & κλινικά δεδομένα για την Εμπαγλιφλοζίνη
Σπ. Μπακατσέλος
- 19.55 - 20.30 Αποτελέσματα της μελέτης EMPA-REG OUTCOME
N. Κατσίκη

Humalog 200 units/ml KwikPen™

insulin lispro (rDNA origin) injection
200 units/ml



Για τη θεραπεία ενηλίκων
με σακχαρώδη διαβήτη που χρειάζονται
συνολική ημερήσια δόση >20 μονάδων
ταχείας δράσης ινσουλίνης¹
Humalog 200 units/ml KwikPen.

1. Π.Χ.Π. Humalog 200 units/ml KwikPen

ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ: Ένα ml διαλύματος περιέχει 200 μονάδες (που αντιστοιχούν σε 6,9 mg) ινσουλίνη lispro. Κάθε πένα περιέχει 600 μονάδες ινσουλίνης lispro σε διάλυμα 3 ml. *Παράγεται από βακτήρια E. coli με την τεχνολογία του ανασυνδισμαμένου DNA. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Ολλανδία. Για την πλήρη Π.Χ.Π. του προϊόντος απευθυνθείτε στην εταιρία. **Διαθέσιμη συσκευασία και τιμές:** HUMALOG KWIKPEN INJ.SOL 200U/ML BTX 5 PF PEN X3ML: Λ.Τ.:77.6€, Χ.Τ.: 61.01€, Ν.Τ.: 53.06€

ΕΠΙΧΑΡΑΚΤΗΡΙΑ_2018



ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ - ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε. 15ο χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών-Λαμίας,
14564 Κηφισιά **ΤΗΛ.:** 210 6294600 **Fax:** 210 6294610
Γραφείο Θεσσαλονίκης: Αδριανουπόλεως 24, 551 33 Καλαμαριά,
Θεσσαλονίκη **ΤΗΛ.:** 2310 480160
Για παραγγελίες: ΤΗΛ.: 210 6294629 **Fax:** 210 6294630
e-mail: orders@lilly.gr www.lilly.gr

ΠΡΟΕΔΡΟΙ – ΟΜΙΛΗΤΕΣ

Γ. Ανθιμίδης Παθολόγος - Διαβητολόγος, τ. Διευθυντής ΕΣΥ,
Πολύγυρος Χαλκιδικής

Μ. Αρχανιωτάκη Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διευθύντρια Παθολογικού
Τμήματος Ε.Ι., Υπεύθυνη Διαβητολογικού Ιατρείου, Ιατρικό Διαβαλκανικό
Κέντρο, Ταμίας Διαβητολογικής Εταιρείας Βόρειας Ελλάδας, Θεσσαλονίκη

Π. Γιαννουλάκη Κλινική Διαιτολόγος - Διατροφολόγος (MSc),
Προϊσταμένη Τμήματος Διαιτολογίας - Διατροφής, Π.Γ.Ν. ΑΧΕΠΑ,
Θεσσαλονίκη

Τ. Διδάγγελος Επίκουρος Καθηγητής Παθολογίας - Διαβητολογίας,
Τμήμα Ιατρικής ΑΠΘ, Υπεύθυνος Διαβητολογικού Κέντρου,
Α΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. ΑΧΕΠΑ, Πρόεδρος
Διαβητολογικής Εταιρείας Βόρειας Ελλάδας, Θεσσαλονίκη

Ε. Δουμαράκης Ειδικευόμενος Παθολογίας, Α΄ Προπαιδευτική
Παθολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. ΑΧΕΠΑ, Θεσσαλονίκη

Ζ. Ευσταθιάδου Ενδοκρινολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Ιωαννίνων,
Επιμελήτρια Α΄, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Ι. Ζωγράφου Παθολόγος - Διαβητολόγος, Επιμελήτρια Α΄ ΕΣΥ,
Διαβητολογικό Κέντρο, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική,
Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Ν. Καλαντζής Καρδιολόγος, Επιμελητής Α΄, Γ.Ν. Κέρκυρας, Κέρκυρα

Δ. Καραγιάννη Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διδάκτωρ Ιατρικής ΔΠΘ,
τ. Διευθύντρια ΕΣΥ, Γενική Γραμματέας Διαβητολογικής Εταιρείας Βόρειας
Ελλάδας, Θεσσαλονίκη

Δ. Καραμήτσος Ομότιμος Καθηγητής Παθολογίας - Διαβητολογίας,
Τμήμα Ιατρικής ΑΠΘ, Θεσσαλονίκη

Θ. Καραμήτσος Επίκουρος Καθηγητής Καρδιολογίας, Τμήμα Ιατρικής
ΑΠΘ, Α΄ Καρδιολογική Κλινική, Π.Γ.Ν. ΑΧΕΠΑ, Θεσσαλονίκη

Ν. Κατσίκη Παθολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης Β΄ Προπαιδευτικής
Παθολογικής Κλινικής, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη

Ν. Κεφαλογιάννης τ. Συντονιστής Διευθυντής Παθολογίας,
Διαβητολογικό Κέντρο, «Βενιζέλιο Πανάειο» Γ.Ν. Ηρακλείου, Υπεύθυνος
Διαβητολογικού Ιατρείου «Ασκληπιός» Διαγνωστικό Κέντρο, Ηράκλειο

Γ. Κούρτογλου Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διδάκτωρ Ιατρικής ΑΠΘ,
Υπεύθυνος Παθολογικού & Διαβητολογικού Τμήματος, Κλινική
«Άγιος Λουκάς», Θεσσαλονίκη

Ε. Κούστα MD, PhD, Ενδοκρινολόγος, Κέρκυρα



ΠΡΟΕΔΡΟΙ – ΟΜΙΛΗΤΕΣ

- Α. Μιχαλόπουλος** Παθολόγος - Διαβητολόγος, FSCOPE, Κέρκυρα
Σπ. Μπακατσέλος Παθολόγος, Διδάκτωρ Διαβητολογίας, Τμήμα Ιατρικής ΑΠΘ, Συντονιστής Διευθυντής Α΄ Παθολογικής Κλινικής, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Θεσσαλονίκη
Σ. Μπούσμπουλας Παθολόγος-Διαβητολόγος, Διευθυντής Γ΄ Παθολογικής Κλινικής, Υπεύθυνος Διαβητολογικού Κέντρου, Γ.Ν. Νίκαιας - Πειραιά, Αθήνα
Δ. Παπαδοπούλου Παθολόγος - Διαβητολόγος, Επιμελήτρια Α΄, Ασκούσα χρέη Διευθύντριας, Παθολογική Κλινική, Γ.Ν. Ξάνθης, Ξάνθη
Ε. Ρίζος Παθολόγος - Διαβητολόγος, Επιμελητής Α΄, Β΄ Παθολογική Κλινική, Πανεπιστημιακό Γ.Ν. Ιωαννίνων, Ιωάννινα
Χ. Σαμπάνης Παθολόγος - Διαβητολόγος, Διδάκτωρ ΑΠΘ, Διευθυντής ΕΣΥ, Υπεύθυνος Διαβητολογικού Κέντρου, Β΄ Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική, Γ.Ν. «Ιπποκράτειο», Αντιπρόεδρος Διαβητολογικής Εταιρείας Βόρειας Ελλάδας, Θεσσαλονίκη

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Ημερομηνία & Τόπος

Επιστημονική Εκδήλωση

3-4 Ιουνίου 2016, Ιόνιος Ακαδημία, Κέρκυρα

ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ

Το πιστοποιητικό παρακολούθησης θα παραλαμβάνεται από τη γραμματεία μετά τη λήξη της Επιστημονικής Εκδήλωσης. Η Επιστημονική Εκδήλωση μοριοδοτείται με **10 μόρια** Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (C.M.E. – C.P.D. Credits), από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο.

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Ευχαριστούμε τις παρακάτω Φαρμακευτικές Εταιρείες για τη συμμετοχή τους στην Επιστημονική Εκδήλωση:

**BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS, ELPEN, GALENICA,
MENARINI HELLAS, MIDEAST, NOVO NORDISK, PETSIAVAS,
UNI - PHARMA, ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.**

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ



ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

Χuiltophy® μια φορά την ημέρα!

Προχωρώντας ένα βήμα μπροστά

Με επιβεβαιωμένη ανωτερότητα έναντι της ινσουλίνης glargine U100:

- Μείωση της HbA1c κατά 1,8% έναντι 1,1%*
- Απώλεια σωματικού βάρους με το Χuiltophy® και διαφορά 3,2 κιλών*
- 57% μικρότερο ποσοστό υπογλυκαιμίας*

Σε άτομα με διαβήτη τύπου 2 που δεν ρυθμίζονται επαρκώς με ινσουλίνη glargine U100*



Ο πρώτος συνδυασμός βασικής ινσουλίνης και αναλόγου GLP-1 σε ένα στυλό

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό δε επηρεάζει τον παρόν τρόπο προορισμού νέων πληροφοριών ασφαλείας. Σημεία από τους επαγγελματίες του τομέα της υγείας σχετικά με την αναστροφή αποδοχίτης πιθανολογούμενης ανεπιθύμητης ενέργειας: Βλ. παράγραφο 4.8 της Πίναξης Χαρακτηριστικών του Προϊόντος για τον τρόπο αναστροφής ανεπιθύμητων ενεργειών.

Όνομασία φαρμακευτικού προϊόντος: Χuiltophy® 100 μονάδες/ml + 3,6 mg/ml ενέσιμο διάλυμα. **Ποσότητα και ποσοτική σύνθεση:** 1 ml του διαλύματος περιέχει 100 μονάδες ινσουλίνης degludec* και 3,6 mg liraglutide**. Μια προγεγραμμένη ενέσιμη ύψους πένες περιέχει 3 ml, που ισοδυναμεί με 300 μονάδες ινσουλίνης degludec και 10,8 mg liraglutide. Ένα βήμα δόσης περιέχει 1 μονάδα ινσουλίνης degludec και 0,36 mg liraglutide. **Θεραπευτικές ενδείξεις:** Το Χuiltophy® ενδείκνυται για την θεραπεία ενήλικων με σακχαρώδη διαβήτη τύπου 2 για τη βελτίωση γλυκαιμικού ελέγχου σε συνδυασμό με από του στόματος φαρμακόμενα φαρμακευτικά προϊόντα με υπογλυκαιμική δράση, όταν αυτά από μόνο τους ή σε συνδυασμό με έναν αγωνιστή υποδοχέα GLP-1 ή βασική ινσουλίνη δεν παρέχουν επαρκή γλυκαιμικό έλεγχο. **Δοσολογία:** Το Χuiltophy® λήνεται από τη στιγμή που υπάρχει χορήγηση. Το Χuiltophy® μπορεί να χορηγηθεί οποιαδήποτε στιγμή της ημέρας, κατά προτίμηση την ίδια χρονική στιγμή κάθε μέρα. Πρέπει πάντα να δοσολογείται διάστημα τουλάχιστον 8 ωρών μεταξύ των ενέσεων. Η δοσολογία του Χuiltophy® πρέπει να βασίζεται στις σωματικές ανάγκες του ασθενούς. Η αναμενόμενη δόση έναντι του Χuiltophy® ως προσθήκη σε υπάρχοντα αγωνιστή με από του στόματος φαρμακόμενα φαρμακευτικά προϊόντα με υπογλυκαιμική δράση είναι 10 βήματα δόσης και 16 βήματα δόσης κατά την μετέπειτα από τη θεραπεία με βασική ινσουλίνη. Η θεραπεία με αγωνιστή υποδοχέα GLP-1 πρέπει να διακόπτεται πριν από την έναρξη της αγωγής με Χuiltophy®. Κατά την μετέπειτα από έναν αγωνιστή υποδοχέα GLP-1, η αναμενόμενη δόση έναντι του Χuiltophy® είναι 16 βήματα δόσης (16 μονάδες ινσουλίνης degludec και 0,6 mg liraglutide). Η αναμενόμενη δόση έναντι δεν πρέπει να υπερβαίνει. Συνιστάται στενή παρακολούθηση της γλυκόζης κατά την διάρκεια της μετέπειτα από τις σπάνιες αβδόμαδες. Σε ηλικιωμένους ασθενείς και σε ασθενείς με ήπια ή μέτρια νεφρική δυσλειτουργία, η παρακολούθηση της γλυκόζης θα πρέπει να εντατικοποιηθεί και η δόση να ρυθμιστεί σε ελαττωματική βάζα. Το Χuiltophy® δε αντιστέται για χρήση σε ασθενείς με σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία, συμπεριλαμβανομένων ασθενών με νεφροσκόπιο τελικού σταδίου. Η θεραπευτική αγωγή με το Χuiltophy® σε ασθενείς με ηπιακή δυσλειτουργία είναι πολύ περιορισμένη για να ανασταθεί η χρήση σε αυτούς τους ασθενείς. Δεν υπάρχει σχετική χρήση του Χuiltophy® στον παιδιατρικό πληθυσμό. **Τρόπος χορήγησης:** Το Χuiltophy® προορίζεται μόνο για υποδόρια χρήση. **Ανεπιθύμητες Υπερανοχές:** Η παρακολούθηση της γλυκόζης και της βλάστησης είναι κρίσιμα από τη χρήση. **Ειδικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις κατά τη χρήση:** Το Χuiltophy® δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με σακχαρώδη διαβήτη τύπου 1 ή για τη θεραπεία της διαβητικής κетоξέωσης. Η υπογλυκαιμία μπορεί να προκύψει εάν η δόση του Χuiltophy® είναι υπερβολική από την απαιτούμενη. Η παρακολούθηση γλυκόζης ή η μη προγραμματισμένη, εντατική σωματική άσκηση μπορεί να οδηγήσουν σε υπογλυκαιμία. Σε συνδυασμό με συμπληρωματικά ο κίνδυνος της υπογλυκαιμίας μπορεί να ελαττωθεί με μείωση της δόσης της συμπληρωματικής. Η απεικόνιση δόση ή και η διακοπή της αντιδιαβητικής θεραπείας μπορεί να οδηγήσει σε υπογλυκαιμία και διατηρήσει σε υπογλυκαιμικό κλάση. Έχουν αναφερθεί περιπτώσεις καρδιακής ανεπάρκειας όταν η liraglutide χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με φαρμακευτικά προϊόντα ινσουλίνης, ιδίως σε ασθενείς με παρόντων κινδύνων για αντίθετη

καρδιακή ανεπάρκεια. Αυτό θα πρέπει να λαμβάνεται υπόψη, αν εξετάζεται η ενέσιμη θεραπεία σε συνδυασμό liraglutide και Χuiltophy®. Εάν χρησιμοποιηθεί ο εν λόγω συνδυασμός, ο ασθενής πρέπει να παρακολουθείται για ενδείξεις και συμπτώματα καρδιακής ανεπάρκειας, αύξηση βάρους και οίδημα. Η liraglutide πρέπει να διακόπτεται σε περίπτωση υποδείξεως των καρδιακών συμπτωμάτων. Η εντατικοποίηση της θεραπείας με ινσουλίνη, είτε σωματική του Χuiltophy®, με απόκτηση βελτίωση του γλυκαιμικού ελέγχου μπορεί να συσχετιστεί με προσωρινή επιδείνωση της διαβητικής αμφιβλαστροειδοπάθειας ενώ ο μακροπρόθεσμος βέλτιστος γλυκαιμικός έλεγχος μειώνει τον κίνδυνο εξέλιξης της διαβητικής αμφιβλαστροειδοπάθειας. Η χορήγηση του Χuiltophy® μπορεί να προκαλέσει αντίθετη αντανακλαστική αντί της ινσουλίνης degludec και/ή της liraglutide. Η χρήση αγωνιστών του υποδοχέα GLP-1 συμπεριλαμβανομένης της liraglutide, ενός υποδοχέα του Χuiltophy®, έχει συσχετιστεί με τον κίνδυνο αντίθετης οξείας παγκρεατίτιδας. Οι ασθενείς θα πρέπει να ενημερώνονται για τα χαρακτηριστικά συμπτώματα της οξείας παγκρεατίτιδας. Εάν υπάρχει υποψία παγκρεατίτιδας, το Χuiltophy® πρέπει να διακόπτεται. Σε κλινικές δοκιμές με αγωνιστή του υποδοχέα GLP-1 συμπεριλαμβανομένης της liraglutide, ενός υποδοχέα του Χuiltophy®, έχουν αναφερθεί ανεπιθύμητες ενέργειες στον θυροειδή αδένα, που περιλαμβάνουν αυξημένη καλσιτονίνη στο αίμα, βρογχίτιδα και θυροειδικό νευροκίωμα, ιδιαίτερα σε ασθενείς με προϋπάρχοντα θυροειδή νόσο, και επιμένουν το Χuiltophy® πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε αυτούς τους ασθενείς. Δεν υπάρχει εμπειρία με το Χuiltophy® σε ασθενείς με φλεγμονώδη νόσο του εντέρου και αντίθετη γαστροεπιστάση. Επιπλέον, το Χuiltophy® δεν αντιστέται σε αυτούς τους ασθενείς. Σε κλινικές δοκιμές με αγωνιστή του υποδοχέα GLP-1 συμπεριλαμβανομένης της liraglutide, ενός υποδοχέα του Χuiltophy®, έχουν αναφερθεί σπάνια και συμπτωματο ορισμένα, το οποίο περιλαμβάνουν νεφρική δυσλειτουργία και οξεία νεφρική ανεπάρκεια. Οι ασθενείς πρέπει να ενημερώνονται ότι πρέπει να ελέγχουν πάντα την ποσότητα της συνολικής ύλης πένες πριν από κάθε ένεση για να αποφευχθεί η παρόμοια εμφάνιση με το Χuiltophy® και άλλων ενέσιμων φαρμακευτικών προϊόντων για τον διαβήτη, όταν έχει μετρήσει η μετέπειτα από αγωγή με Χuiltophy® από βασική ινσουλίνη σε δόσεις <20 και >50 μονάδων. Το Χuiltophy® δεν έχει μετρηθεί σε συνδυασμό με ορισμένα από τα Χuiltophy® αναφέρονται κατά NYHA (New York Heart Association) και επιμένουν το Χuiltophy® πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή. Δεν υπάρχει εμπειρία σε ασθενείς με συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια κατηγορίας III-IV σύμφωνα με την ταξινόμηση κατά NYHA και επιμένουν το Χuiltophy® δε αντιστέται σε αυτούς τους ασθενείς. **Ανεπιθύμητες ενέργειες:** οι ανεπιθύμητες ενέργειες που συσχετίζονται με το Χuiltophy® αναφέρονται παρακάτω και παρατίθενται σύμφωνα με την κατηγορία/οργανικό σύστημα και τη συχνότητα. Οι κατηγορίες συχνότητας ορίζονται ως: πολύ συχνές (≥ 1/10): Υπογλυκαιμία. Συχνές (≥ 1/100 έως <1/10): Μεταμείωση δριζύων, ναυτία, διάρροια, ίκτερος, δυσκοιλιότητα, δυσταξία, γαστρίτιδα, κούραση, αόγος, μεταμείωση γαστροοισοφαγική παλινδρομική, διάταση της κοιλίας, αντίδραση στη θέση της ένεσης. Οχι συχνές (≥ 1/1000 έως <1/100): Κίνδυνος υπερταστικού σοφάου, οφθαλμική ίνωση, μεταμείωση, εξάνθημα, κνησμός, κούραση, αόγος, αυξημένη καρδιακή ροή, βλάβη της γυναικείας Αναπνευστική αντίδραση, παγκρεατίτιδα (συμπεριλαμβανομένης της νεκρωτικής παγκρεατίτιδας) και πεπτικό αίμα. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Novo Nordisk A/S, Novo Alle DK-2880 Βαρκελίνο Δανία. **ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/14/947/001-004. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ:** 18 Σεπτεμβρίου 2014. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΒΕΒΑΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 02/2016.

Αναφορά πιθανολογούμενης ανεπιθύμητης ενέργειας

Η αναφορά πιθανολογούμενης ανεπιθύμητης ενέργειας μετά από τη χορήγηση δόσης κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται η άμεγη παρακολούθηση της αλλαγής οφίλους κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος, Σημεία από τους επαγγελματίες του τομέα της υγείας σχετικά με την αναστροφή αποδοχίτης πιθανολογούμενης ανεπιθύμητης ενέργειας - στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (Μεσογείων 284, GR-15362 Καλαμάς, Αθήνα, Τηλ: +30 21 32040380/337, fax: +30 210 6549585, Ιστοσελίδα: <http://www.esof.gov.gr>, για την Ελλάδα ή - στο Φαρμακευτικό Υπουργείο, Υπουργείο Υγείας, CY-1475, www.who.gov.cy/cyphs, Fax: +357 22609649, για την Κύπρο.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

1. Χuiltophy® Πιναξή Χαρακτηριστικών Προϊόντος. 2. Buse J, Perez-Manghi E, Garcia-Hernandez P, et al. Insulin degludec/liraglutide (IDegLine) is superior to insulin glargine (IG) in A1c reduction, risk of hypoglycemia and weight change: DUAL V study. Diabetes. 2015;64(suppl 1):A43-A44. Abstract 166-OR.



Novo Nordisk Ελλάς Ε.Π.Ε.
Αλ. Παναγιώτου 80/6, Αγ. Ισίδωρος 65
153 43 Αγία Παρασκευή
Τηλ: 210 60 71 600
<http://www.novonordisk.gr>
<http://www.esof.gov.cy>

Βελτιώστε να γίνεται να φέρνεται πιο ασφαλή και αποτελεσματική ΟΜΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΑΑ τα φάρμακα Συμπεριλαμβανομένης της ΧUILTOPHY ΚΑΡΤΑ

NEW Xuiltophy®
insulin degludec/liraglutide
[DNA origin] injection



ΔΙΑΒΗΤΟΛΟΓΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΒΟΡΕΙΑΣ ΕΛΛΑΔΑΣ

Γραφεία – Βιβλιοθήκη – Εντευκτήριο
Γ. Παπανδρέου 39 (πρώην Ανθέων)
ΤΚ 54646, Θεσσαλονίκη
Τηλ.: 2310 250.034 | Fax: 2310 250.084
email: info@ngda.gr
www.ngda.gr, www.deve.gr

Οργάνωση – Γραμματεία – Πληροφορίες

INVENTICS AE – Medevents.gr

Τεχνόπολη, Κτίριο THERMI II
9ο χλμ. Θεσσαλονίκης – Θέρμης
Τ.Θ. 60714, 57001 Θέρμη
Τηλ.: 2310 474.400 | Fax: 2310 801.454
email: info@medevents.gr

Αρ. Ειδ. Σημ. Λεπ. ΕΟΤ: ΜΗΤΕ 09.33.Ε.60.00.01087.00