

Η ΔΕΡΜΑΤΟΛΟΓΙΑ ΣΥΝΑΝΤΑ ΤΟ ΜΕΛΛΟΝ

📍 GRANDRESORT, ΛΕΜΕΣΟΣ
12-13 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2024

Διοργανωτής:



Γραμματειακή
Υποστήριξη



For adult patients with moderate to severe plaque psoriasis (PsO)¹



~1 million
patients treated²

SKIN CLEARANCE THAT GOES FURTHER

With Cosentyx, your patients get fast
and lasting results in skin and beyond.³

Cosentyx[®]
secukinumab

TOMORROW
STARTS NOW

Important note: Before prescribing, consult full prescribing information. **Prescription:** Secukinumab. Powder for solution for subcutaneous injection, solution for subcutaneous injection in pre-filled syringe or pre-filled pen containing 150 mg of secukinumab. **Indication:** Adult plaque psoriasis. Cosentyx is indicated for the treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adults who are candidates for systemic therapy. **Pediatric plaque psoriasis:** Cosentyx is indicated for the treatment of moderate to severe plaque psoriasis in children and adolescents from the age of 6 years who are candidates for systemic therapy. **Hidradenitis suppurativa (HS):** Cosentyx is indicated for the treatment of active moderate to severe hidradenitis suppurativa (see insert) in adults with an inadequate response to conventional systemic HS therapy. **Psoriatic arthritis:** Cosentyx, alone or in combination with methotrexate (MTX), is indicated for the treatment of active psoriatic arthritis in adult patients when the response to previous disease-modifying anti-rheumatic drug (DMARD) therapy has been inadequate. **Axial spondyloarthritis (axSpA):** Axial spondyloarthritis (AS, ankylosing spondylitis (AS), radiographic axial spondyloarthritis (axSpA)). Cosentyx is indicated for the treatment of active ankylosing spondylitis in adults who have responded inadequately to conventional therapy. **Non-radiographic axial spondyloarthritis (nr-axSpA):** Cosentyx is indicated for the treatment of active non-radiographic axial spondyloarthritis with objective signs of inflammation as indicated by elevated C-reactive protein (CRP) and/or magnetic resonance imaging (MRI) evidence in adults who have responded inadequately to non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs). **Juvenile idiopathic arthritis (JIA):** Cosentyx, alone or in combination with methotrexate (MTX), is indicated for the treatment of active enthesitis-related arthritis in patients 6 years and older whose disease has responded inadequately to, or who cannot tolerate, conventional therapy. Cosentyx, alone or in combination with methotrexate (MTX), is indicated for the treatment of active juvenile idiopathic arthritis in patients 6 years and older whose disease has responded inadequately to, or who cannot tolerate, conventional therapy. **Dosage and administration:** **Plaque psoriasis:** Adult patients: The recommended dose is 300 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Patients ≥ 90 kg may derive an additional benefit from receiving 300 mg every 2 weeks. Each 300 mg dose is given as two subcutaneous injections of 150 mg. **Pediatric patients:** The recommended dose is based on body weight and administered by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Each 75 mg dose is given as one subcutaneous injection of 75 mg. Each 150 mg dose is given as one subcutaneous injection of 150 mg. Each 300 mg dose is given as two subcutaneous injections of 150 mg. **Hidradenitis suppurativa (HS):** The recommended dose is 300 mg of secukinumab by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4, followed by monthly maintenance dosing. Based on clinical responses, the maintenance dose can be increased to 300 mg every 2 weeks. Each 300 mg dose is given as one subcutaneous injection of 300 mg or as two subcutaneous injections of 150 mg. **Psoriatic arthritis:** For patients with concomitant moderate to severe plaque psoriasis, please refer to adult plaque psoriasis recommendation. For patients who are anti-TNFα inadequate responders, the recommended dose is 300 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Each 300 mg dose is given as two subcutaneous injections of 150 mg. For other patients, the recommended dose is 150 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Based on clinical responses, the dose can be increased to 300 mg. **Axial spondyloarthritis (axSpA):** **Ankylosing spondylitis (AS, radiographic axial spondyloarthritis (axSpA)):** The recommended dose is 150 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Based on clinical responses, the dose can be increased to 300 mg. **Non-radiographic axial spondyloarthritis (nr-axSpA):** The recommended dose is 150 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. **Juvenile Idiopathic Arthritis (JIA):** **Enthesitis-Related Arthritis (ERA) and Juvenile Psoriatic Arthritis (JPA):** The recommended dose is based on body weight. For patients weighing < 50 kg the dose is 75 mg. For patients weighing ≥ 50 kg the dose is 150 mg. Cosentyx is administered by subcutaneous injection at Weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Each 75 mg dose is given as one subcutaneous injection of 75 mg. Each 150 mg dose is given as one subcutaneous injection of 150 mg. **Contraindications:** • Hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients. • Clinically important, active infection (e.g. active tuberculosis). **Warnings and precautions:**

• **Traceability:** The name and the batch number if the administered product should be clearly recorded. • **Infections:** Caution in patients with chronic or history of recurrent infection. If a patient develops a serious infection, the patient should be closely monitored and secukinumab should not be administered until the infection resolves. **Anti-tuberculosis therapy:** should be considered prior to initiation of secukinumab in patients with latent tuberculosis. Secukinumab should not be given to patients with active tuberculosis. • **Inflammatory bowel disease (including Crohn's disease and ulcerative colitis):** Cases of new or exacerbations of inflammatory bowel disease have been reported with secukinumab. Secukinumab is not recommended in patients with inflammatory bowel disease. If a patient develops signs and symptoms of inflammatory bowel disease or experiences an exacerbation of pre-existing inflammatory bowel disease, secukinumab should be discontinued and appropriate medical management should be initiated. • **Hypersensitivity reactions:** Rare cases of anaphylactic reactions have been observed during clinical trials. Administration of Cosentyx should be discontinued immediately and appropriate therapy initiated if an anaphylactic or other serious allergic reaction occurs. • **Late-onset infections:** The removable caps of Cosentyx (pre-filled syringe/pen) contain a derivative of natural rubber latex. • **Vaccinations:** Cosentyx should not be given concurrently with live vaccines. Prior to initiating therapy with Cosentyx, it is recommended that pediatric patients receive all age-appropriate immunizations as per current immunization guidelines. • **Concomitant immunosuppressive therapy:** The safety and efficacy of Cosentyx in combination with immunosuppressants, including biologics, or phototherapy have not been evaluated in primary studies. Caution should be exercised when considering concomitant use of other immunosuppressants and secukinumab. **Pregnancy:** Cosentyx should be avoided during pregnancy. **Breast-feeding:** A decision on whether to discontinue breast feeding during treatment and up to 20 weeks after treatment or to discontinue therapy with Cosentyx must be made taking into account the benefit of breast feeding to the child and the benefit of therapy to the woman. **Women of childbearing potential:** Use of an effective method of contraception during treatment and for at least 20 weeks after treatment. **Interactions:** Live vaccines should not be given concurrently with secukinumab. In a study in subjects with plaque psoriasis, no interaction was observed between secukinumab and midazolam (CYP 3A4 substrate). No interaction was seen when secukinumab was administered concomitantly with methotrexate (MTX) and/or corticosteroids in arthritis studies (including in patients with psoriatic arthritis and axial spondyloarthritis). **Adverse drug reactions:** Very common (≥10%): Upper respiratory tract infections. Common (1 to 10%): Oral herpes, headache, rhinitis, diarrhoea, nausea, fatigue. **Uncommon (0.1 to 1%):** Oral candidiasis, otitis externa, lower respiratory tract infections, sinusitis, tonsillitis, conjunctivitis, inflammatory bowel disease, urticaria, dyshidrotic eczema. **Rare (0.01 to 0.1%):** Anaphylactic reactions, exfoliative dermatitis, hypersensitivity vasculitis. **Not known (the frequency cannot be estimated from the available data):** Mucocutaneous candidiasis (including oropharyngeal candidiasis), pyoderma gangrenosum. **Packs and prices:** Pack of 1 pre-filled pen Cosentyx (secukinumab) 150mg; 610.22 Euro (each pack). Pack of 1 pre-filled pen Cosentyx (secukinumab) 300mg; 1127.47 Euro (each pack). Not all packs sizes may be marketed.

028/18/2023

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., Methone Tower, 73 Makarios Avenue, 1070 Nicosia, Tel: +357 22 690 690 (PharmacoVigilance Department), Fax: +357 22 315022 or to Pharmaceuticals Services, Ministry of Health, CP1475, www.moh.gov.cy/phs. Tel: +357 22 698 607; Fax: +357 22 698 609, by completing the Yellow Card which is available via the Pharmaceutical Services website www.moh.gov.cy/phs or by electronic submission through the website www.kifirika.gov.cy

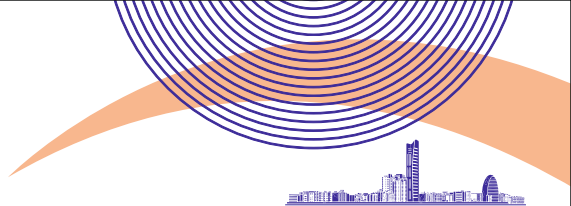
References: 1. Cosentyx[®] Summary of Product Characteristics, 20.08.2023. 2. Sun R et al. Dermatol Ther (Heidelb). 2024;14:729-743. 3. Sigarganelli B et al. Dermatol Ther. 2022;35(3):e15285.



Novartis Pharma Services Inc. Cyprus

Methone Tower, 73 Arch. Makarios III Avenue, 1070 Nicosia, Tel: +357 22 690 690, Fax: +357 22 496 798

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ



Αγαπητοί Συνάδελφοι,

Με μεγάλη χαρά θα ήθελα προσωπικά και εκπροσωπώντας την οργανωτική επιτροπή της Δερματολογικής και Αφροδισιολογικής Εταιρείας Κύπρου να σας προσκαλέσω στο Παγκύπριο Δερματολογικό συνέδριο μας με θέμα «Η Δερματολογία συναντά το μέλλον» που διεξάγεται στις 12-13 Οκτωβρίου στο ξενοδοχείο GrandResort στην Λεμεσό.

Στόχος του συνεδρίου μας είναι να ενημερωθούμε για τις νεότερες θεραπείες και τις θεραπείες του μέλλοντος, όπου οι βιολογικοί παράγοντες, τα εξωσώματα, οι βιοδιεγέρτες έχουν πάρει το ρόλο από τις κλασικές θεραπευτικές αγωγές -που γνωρίζαμε μέχρι σήμερα- και μας οδηγούν σε μια καινούργια εποχή ανοίγοντας καινούργιους ορίζοντες στην ιατρική.

Καταξιωμένοι και έμπειροι επαγγελματίες συνάδελφοι μας μέσω των Ειδικών Διαλέξεων, Δορυφορικών ομιλιών και Workshops θα μας ενημερώσουν για τις νεότερες θεραπείες σχετικά με την Ψωρίαση, την Διαπυητική Υδρωταδενίτιδα, τον Καρκίνο του δέρματος και όχι μόνο, ενώ η Keynote ομιλία μας αφορά στο πλέον πολυσυζητημένο θέμα της εποχής μας, και αποτελεί μια μοναδική ευκαιρία για να γνωρίσουμε και να απομυθοποιήσουμε την τεχνητή νοημοσύνη, η οποία αποτελεί πλέον αποτελεσματικό εργαλείο στην καθημερινότητά μας.

Το συνέδριο μας θα κλείσει με το Workshop θεωρία και εφαρμογή της βοτουλινικής τοξίνης.

Θα χαρούμε ιδιαίτερα αν μας τιμήσετε με την παρουσία σας και την συμμετοχή σας.

Με εγκάρδιους χαιρετισμούς,

Δρ Μαργαρίτα Μαυρογένη

Πρόεδρος Δερματολογικής και Αφροδισιολογικής Εταιρείας Κύπρου

WORKSHOP

**“NEW LASER TECHNOLOGIES FACE
AI: NEW POSSIBILITIES IN THE
HAND OF THE DOCTOR”**

SUNDAY 13.10.2024
AT 11.30-12.10

PROF. PAOLO BONAN (ITALY)

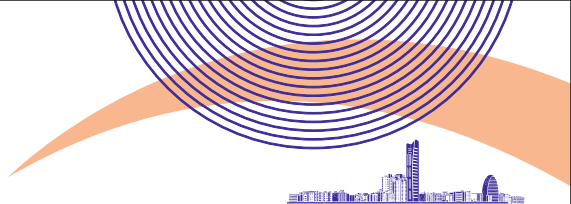
THE FUTURE IS HERE

INNOVATE. ELEVATE. MEDICATE

 MJ MEDISCIENCE



ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ



Διοργάνωση

Το συνέδριο διοργανώνεται από την Δερματολογική και Αφροδισιολογική Εταιρεία Κύπρου.

Οργανωτική & Επιστημονική Επιτροπή Συνεδρίου / ΔΣ ΔΑΕΚ 2024-2026

Μαργαρίτα Μαυρογένη	Πρόεδρος	Χρίστος Παλλούρας	Μέλος
Γιάννης Χατζημιχαήλ	Αντιπρόεδρος	Πασχάλης Κωνσταντίνου	Μέλος
Ελένη Θωμαΐδου	Γραμματέας	Ματίνα Βερυκίου	Μέλος
Νικόλ Σακκά	Ταμίας		

Ημερομηνία & χώρος εκδήλωσης

Το συνέδριο θα πραγματοποιηθεί το Σάββατο και την Κυριακή 12&13 Οκτωβρίου 2024 στο ξενοδοχείο GrandResort στη Λεμεσό.

Εγγραφές-Κόστος συμμετοχής

Η δήλωση της συμμετοχής πραγματοποιείται ηλεκτρονικά μέσω της ιστοσελίδας του συνεδρίου <https://cubix.com.cy/csdv24/>

Το συνέδριο απευθύνεται αποκλειστικά σε επαγγελματίες υγείας.

Το κόστος συμμετοχής καθορίζεται ως ακολούθως:

- Ιατροί-Μέλη ΠΙΣ - Δωρεάν
- Ειδικευόμενοι, Φοιτητές - Δωρεάν
- Η είσοδος δεν επιτρέπεται σε μη ιατρούς

Πιστοποιητικά Παρακολούθησης

Το συνέδριο αξιολογήθηκε με 5 Μονάδες Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME). Θα αποσταλεί ηλεκτρονικά πιστοποιητικό παρακολούθησης στους συμμετέχοντες που θα παρακολουθήσουν τις εργασίες της συνολικής διάρκειας του συνεδρίου.

Γραμματειακή Υποστήριξη

Η Γραμματειακή Υποστήριξη παρέχεται από την εταιρεία Cubix Minds Events.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη συμμετοχή σας μπορείτε να επικοινωνήσετε με το 70004464.





ResultMed

MEDICAL AESTHETIC EXPERTS

20 χρόνια εμπειρίας στο χώρο της Υγείας & Ομορφιάς σε Ελλάδα και Κύπρο. Υψηλής ποιότητας προϊόντα Ιατρικής - Αισθητικής και Μηχανήματα τελευταίας τεχνολογίας. Προηγμένες μέθοδοι Βιοαναζωογόνησης και Δερματικής Αναδόμησης. Ιατροτεχνολογικός Εξοπλισμός υψηλής τεχνολογίας



pHformula
DERMATOLOGICAL SKIN RESURFACING

Controlled Chemical Skin Resurfacing
Δερματολογικό Σύστημα Ελεγχόμενης Χημικής Αναδόμησης

Juvederm LENISNA

PDLLA +HA Υβριδικοί Βιοδιεγέρτες Κολλαγόνου

APTOS
THREAD LIFTING METHODS

Thread Lifting Methods

NEAUVIA

Ενέσιμα filler & Skin Boosters

MELINE®

Εξειδικευμένη Λεύκανση για κάθε Τύπο Υπερμελάγχρωσης

VAGHEGGI

Οργανικά BIO+ Δερμοκαλλυντικά

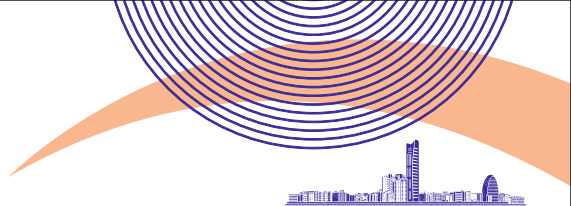
Επώνυμες Λύσεις - Κορυφαία Αποτελέσματα για τους ασθενείς και το ιατρείο σας!

www.resultmed.com.cy



Ακολουθούμε τις εξελίξεις στο χώρο της Υγείας και Ομορφιάς. Παρέχουμε διαρκή Υποστήριξη και Εκπαίδευση. After Sales Service & Marketing

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



ΣΑΒΒΑΤΟ 12.10.2024

08:30-09:00 Εγγραφές

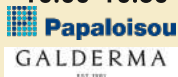
Ενότητα 1

Συντονιστές: Ανδρέας Παλλούρας, Χάρης Πίτσιλλος

09:00-09:30 Ακμή - Θεραπεία, **Ανδρέας Κατσάμπας**

09:30-10:00 Τι νεότερο στη θεραπεία της ροδόχρου νόσου, **Ελισάβετ Λαζαρίδου**

10:00-10:30 **Δορυφορικό Συμπόσιο**



Νεότερα θεραπευτικά δεδομένα για την ακμή και πως θα τα εφαρμόσουμε στην καθημερινή κλινική πρακτική του ιατρού, **Φωτεινή Μπαγεώργου**

10:30-11:00 Διάλειμμα - Με την ευγενική χορηγία της



Ενότητα 2

Συντονιστές: Κώστας Δημητρίου, Ελένη Θωμαΐδου

11:00-11:30 **Δορυφορικό Συμπόσιο**



Νέας Γενιάς Βιοδιεγέρτες Κολλαγόνου Πολυλακτικού Οξέος,

Παναγιώτης Μητσάκος

11:30-12:00 Τελογενής τριχόρροια, **Αναστασία Θεριανού**

12:00-12:30 Καλοήθεις όγκοι ονύχων, **Μυρτώ Γεωργία Τρακατέλλη**

12:30-13:00 **Δορυφορικό Συμπόσιο**



Τα νεότερα κλινικά δεδομένα του Guselkumab και τα υψηλά επίπεδα κάθαρσης δέρματος με διάρκεια, **Αικατερίνη Πατσατσή**

13:00-14:00 Ελαφρύ γεύμα - Με την ευγενική χορηγία της





SELGAMIS[▼]

TRIFAROTENE

50
MICROGRAMS/g



▼ Το σκεύασμα αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιαδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες στις Φαρμακευτικές Υπηρεσίες, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Τηλ: +357 22608607, Φαξ: + 357 22608669, www.moh.gov.cy/phs.



Papaloizou

Χρ. Γ. Παπαλοΐζου Λτδ
Λεωφόρος Κύκλις 35, 2234 Λατσία
Τηλ. 22490305 / Fax 22490308
www.papaloizou.com

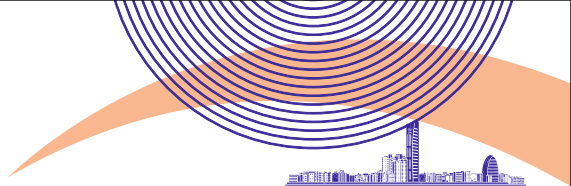
Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε:
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

GALDERMA

EST. 1981

SEL/01/CY/09-2024

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



ΣΑΒΒΑΤΟ 12.10.2024

Ενότητα 3

Συντονιστές: Πασχάλης Κωνσταντίνου, Σταματίνα Βερυκίου

14:00-14:30

Δορυφορικό Συμπόσιο



Apremilast (Otezla): Η θέση του στην αντιμετώπιση της ψωρίασης κατά πλάκας, **Έλενα Θωμαΐδου**

14:30-15:00

Update on advanced skin cancer, **Αλέξανδρος Στρατηγός**

15:00-15:45

Δορυφορικό Συμπόσιο



Οι εξελίξεις στη διαχείριση της διαφυπτικής υδρωταδενίτιδας: από τις κατευθυντήριες οδηγίες στις καινοτόμες θεραπείες, **Χρήστος Ζουμπούλης**

15:45-16:15

Διάλειμμα - Με την ευγενική χορηγία της



Ενότητα 4

Συντονιστές: Μαργαρίτα Μαυρογένη, Χρίστος Παλλούρας

16:15-16:55



Δορυφορικό Workshop

Αναγεννητική Ιατρική: Η νέα προσέγγιση στο Σύγχρονο Ιατρείο, **Μαρία Μαυρίδου**

16:55-17:15

Τελετή Έναρξης
Χαιρετισμοί - Πρόεδρος ΔΑΕΚ

17:15-17:45

Δορυφορικό Συμπόσιο



Αποκαλύπτοντας την ευρεία εμπειρία μας με το Cosentyx στην Ψωρίαση
Γεώργιος Κοκολάκης

17:45-18:15

Keynote Speech

Απομυθοποιώντας την τεχνητή νοημοσύνη ώστε να καταστεί αποτελεσματικό εργαλείο, **Γιώργος Μιλής**

20:00

Δείπνο - Με την ευγενική χορηγία της



και

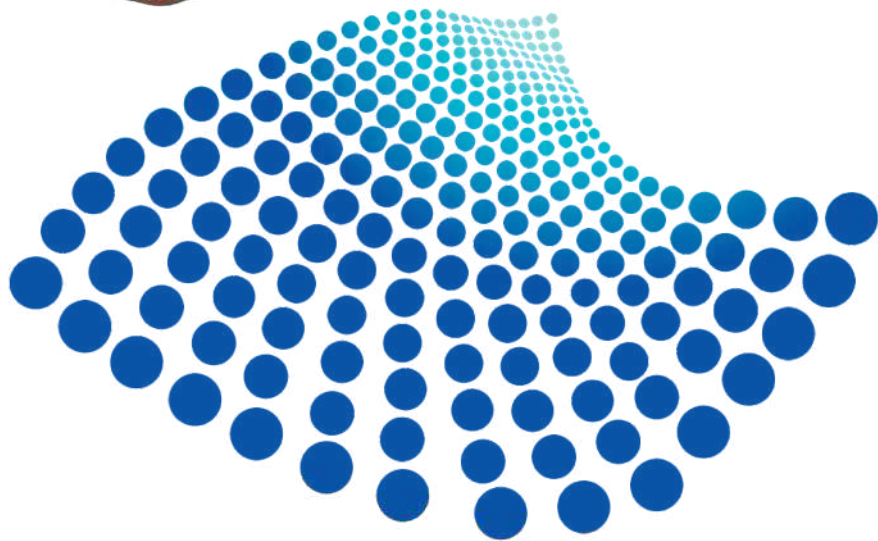




▼ CIBINQO[®]

(abrocitinib) tablets

50mg
100mg
200mg



▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

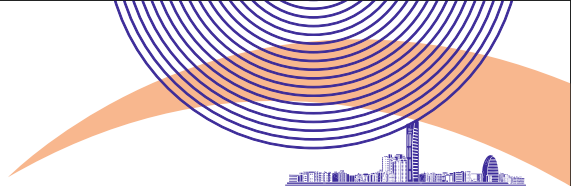


Pfizer Ελλάς Α.Ε.,
Λ. Μεσογείων 243, Η. Ψυχικό 15451, Αθήνα, Ελλάδα,
Τηλ. Επικοινωνίας 210-6785800,
Αριθ. Γ.Ε.ΜΗ. 000242901000
Pfizer Ελλάς ΑΕ (Cyprus Branch)
Λεωφόρος Αθαλάσσας 26, 2018 Λευκωσία, Κύπρος,
Τηλ.: 22817690

Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών των Προϊόντων που διατίθενται από την εταιρεία.

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

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



ΚΥΡΙΑΚΗ 13.10.2024

Ενότητα 5

Συντονιστές: Νικόλ Σακκά, Γιάννης Χατζημηχαήλ

09:00-09:30



Δορυφορικό Συμπόσιο

Τοπική θεραπεία ρουξολιτινίμης: νέα εποχή στη θεραπευτική αντιμετώπιση της λεύκης, **Ελένη Σωτηρίου**

09:30-10:00

Τι νεότερο στη διαχείριση της εστιακής υπερδρωσίας, **Σταμάτιος Γρηγορίου**

10:00-10:30

Τι νεότερο στο δερματικό λέμφωμα, **Ευαγγελία Παπαδαυίδ**

10:30-11:00



Δορυφορικό Συμπόσιο

Επιλέγοντας νεότερες συστηματικές θεραπείες στη μέτρια σοβαρή ΑΔ: το abrocitinib ως πρώτη επιλογή ή και μετά από βιολογική θεραπεία, **Σταμάτιος Γρηγορίου**

11:00-11:30

Διάλειμμα - Με την ευγενική χορηγία της



Ενότητα 6

Συντονιστές: Γιάννης Νεοφύτου, Κωνσταντίνος Συμεωνίδης

11:30-12:10



Δορυφορικό Workshop

New Laser Technologies face AI: new possibilities in the hand of the doctor, **Paolo Bonan**

12:10-12:40



Δορυφορικό Συμπόσιο

Βιοδιέγερση: η σύγχρονη τάση στην ιατρική αισθητική, **Βασιλική Τζανετάκου**

12:40-13:10



Δορυφορικό Συμπόσιο

Insights into the pathophysiology of melasma and the current state of management, **Firas Al Naimi**

13:10-14:10

Ελαφρύ γεύμα

Ενότητα 7

Συντονίστρια: Μαργαρίτα Μαυρογένη

14:10-15:45

Βοτουλινική τοξίνη - Θεωρία & Εφαρμογή, **Ανδρέας Κατσάμπας**

15:45-16:00

Συζήτηση - Κλείσιμο

ASCE^{plus}

Advanced Skincare Complex from ExoCoBio

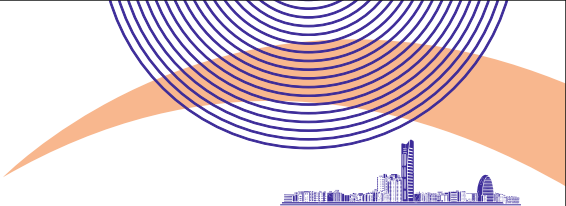


Secretory Complex for Regenerative Aesthetics
with Lyophilized Powder



MEDICAL AESTHETICS

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ



A series of horizontal blue lines for writing, spanning the width of the page.

AMGEN

Inflammation



Τρόπος διάθεσης: Φαρμακευτικό Προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.
OTEZLA F.C. TAB 10MG + 20MG + 30MG/TAB BT x 27 δισκία
(4 δισκία x 10MG + 4 δισκία x 20MG + 19 δισκία x 30MG) σε BLISTERS PVC/αλουμίνιο
– σε καρτέλα Λ.Τ.: 405,05€
OTEZLA F.C. TAB 30MG/TAB BT x 56 δισκία σε BLISTERS PVC/αλουμίνιο Λ.Τ.: 760,62€

Πλήρως επιχορηγημένο από το ΓΕΣΥ

CYP-407-0924-80002

Χορηγείται μόνο με ιατρική συνταγή

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη
Χαρακτηριστικών του Προϊόντος στον πιο κάτω σύνδεσμο:

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

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

AMGEN

PAPAEILLINAS GROUP

Γ.Α. ΠΑΠΑΕΛΛΙΝΑΣ LTD, ΕΜΠΟΡΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΤΗΣ AMGEN ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

A graphic featuring a large, stylized fingerprint in the upper half, with its ridges colored in alternating blue and orange. Below the fingerprint, a stylized city skyline is depicted in blue, including a prominent skyscraper and a dome-shaped building. The background consists of a large, curved orange shape that sweeps across the bottom and sides of the page.

This image shows a single page of white paper with horizontal blue lines. The lines are evenly spaced and run across the width of the page, typical of notebook paper or a document template. There are no margins, text, or other markings on the page.

ΤΩΡΑ ΜΠΟΡΕΙΣ

 **Opzelura®**
ruxolitinib cream

Η πρώτη και η μόνη
εγκεκριμένη θεραπεία
για επαναχρωματισμό
της μη τμηματικής λεύκης^{1,2}

Για την Περίληψη
Χαρακτηριστικών του
προϊόντος σκανάρτε
τον κωδικό QR



Η πιο συχνή ανεπιθύμητη ενέργεια είναι
η ακμή στη θέση εφαρμογής (5,8%).¹

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται
από τη GENESIS Pharma

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

Βιβλιογραφία:

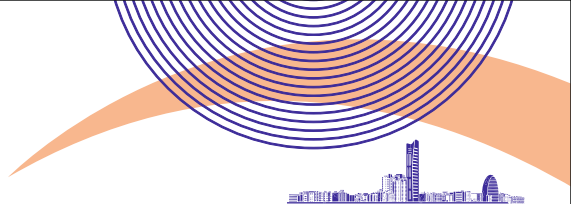
1. Opzelura Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.
2. Hwang JR, Driscoll MS. Review of Ruxolitinib for Treatment of Non-Segmental Vitiligo. Annals of Pharmacotherapy. 2023;57(8):948-955. doi:10.1177/10600280221143748.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:

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

Μέγιστη Λιανική Τιμή OPZELURA ΚΡΕΜΑ 15MG/G
BT x 1TUBEx100g: 898.28€

ΟΜΙΛΗΤΕΣ



Firas Al Niaimi

Δερματολόγος - Αφροδισιολόγος, Εξειδικευμένος στις θεραπείες Laser Δερματολογίας & Mohs χειρουργική, Ίδρυμα St.John of Dermatology, Νοσοκομείο St. Thomas, Λονδίνο, Ηνωμένο Βασίλειο
Professor, Head of Dermatology, Laser Cutaneous Cosmetic & Plastic Surgery Unit, at the Villa Donatello Clinic in Florence;
Professor at the Post-Graduate School of Dermatology for Dermatological Physiotherapy, Department of Dermatology, University of Florence; and Professor at Marconi University in Rome, Italy

Paolo Bonan

Σταμάτιος Γρηγορίου

Χρήστος Ζουμπούλης

Αναστασία Θεριανού

Έλενα Θωμαΐδου

Ανδρέας Κατσάμπας

Γεώργιος Κοκολάκης

Ελισάβετ Λαζαρίδου

Μαρία Μαυρίδου

Αναπληρωτής καθηγητής Δερματολογίας- Αφροδισιολογίας Ιατρικής Σχολης ΕΚΠΑ, Νοσοκομείο "Ανδρέας Συγγρός"
Καθηγητής Ιατρικής Σχολής Βρανδεμβούργου Theodor Fontane και Διευθύνων κλινικής στο κρατικό νοσοκομείο του Ντεσάου
Διευθύντρια Δερματολογίας Senior Clinical Lecturer Imperial College London
Δερματολόγος - Αφροδισιολόγος, Λέκτορας της Ιατρικής Σχολής του Πανεπιστημίου Λευκωσίας
Ομότιμος Καθηγητής
Head of Clinical Trials and Clinic for Psoriasis / HS. Charité – Universitätsmedizin Berlin
Καθηγήτρια Δερματολογίας - Αφροδισιολογίας, Διευθύντρια Β' Δερματολογικής Κλινικής ΑΠΘ
MD Δερματολόγος – Αφροδισιολόγος



Για την περιληψη χαρακτηριστικών
του Tremfya σαρώστε



Για την περιληψη χαρακτηριστικών
του Stelara σαρώστε



Διάθεση προϊόντων:
προϊόντα που χορηγούνται με ιατρική συνταγή
Προϊόντα που αποζημιώνονται
από τον Οργανισμό Ασφάλισης Υγείας

ΟΝΟΜΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ	Μέγιστη δυνατή Λισσακή
STELARA CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION 130MG/VIAL	PACK WITH 1 VIAL X 130MG	USTEKINUMAB	2873.27
STELARA SOLUTION FOR INJECTION IN PREFILLED SYRINGE 45MG/SYRINGE	1. PRE-FILLED SYRINGE X 0.5ML	USTEKINUMAB	2814.89
STELARA SOLUTION FOR INJECTION IN PREFILLED SYRINGE 90MG/SYRINGE	1. PRE-FILLED SYRINGE X 1 ML	USTEKINUMAB	2873.27
TREMFYA SOLUTION FOR INJECTION IN A PRE-FILLED PEN 100MG/ML	PACK WITH 1 PRE-FILLED PEN X 1ML	GUSELKUMAB	2098.43

Αντιπρόσωπος στην Κύπρο

VHPHADJIPANAYIS

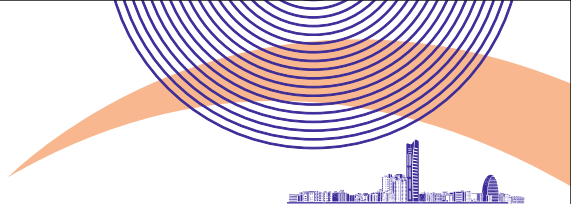
Λεωφόρος Γέννησι Κρανιώνας 226, 2234 Λατσιά, Λευκωσία, Κύπρος
Τηλ: 98357 22287700, Φαξ: 98357 22287748

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

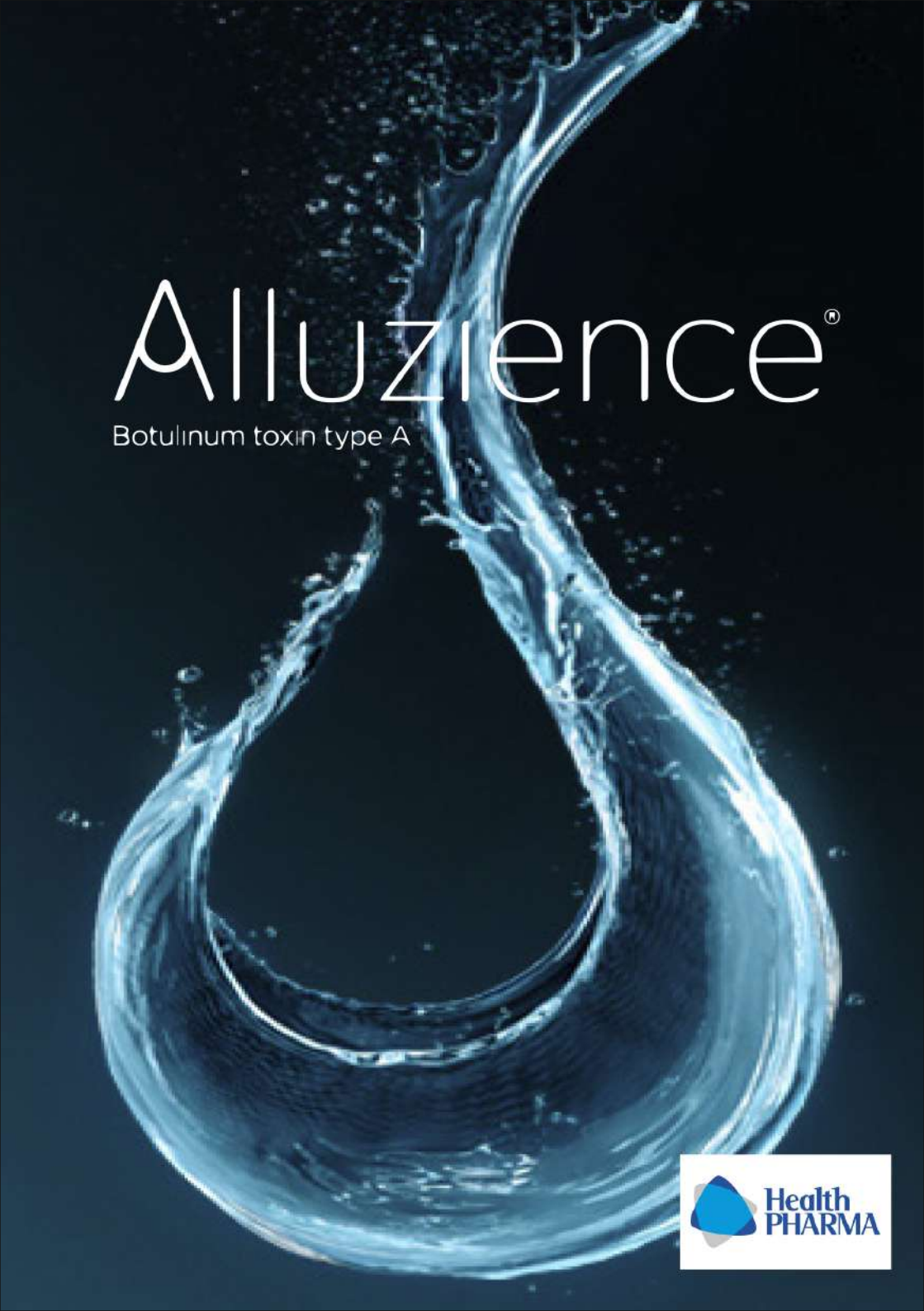
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας

Janssen
PHARMACEUTICAL COMPANY OF
Janssen-Johnson

ΟΜΙΛΗΤΕΣ



- Παναγιώτης Μητσάκος** Δερματολόγος - Αφροδισιολόγος με εξειδίκευση στη Δερματοχειρουργική
- Γιώργος Μιλής** PhD, Director and InnovaFon Manager, EUROCY InnovaFons Ltd, and PHOEBE Research and InnovaFon Ltd
- Φωτεινή Μπαγεώργου** Δερματολόγος Αφροδισιολόγος, Ιδιώτης Ιατρός, Διευθύντρια Δερματολογικού Τμήματος Ευρωκλινικής Αθηνών, President of the International Peeling Society
- Ευαγγελία Παπαδαυίδ** Καθηγήτρια Δερματολογίας, Πανεπιστήμιο Αθηνών ΕΚΠΑ, Β' Πανεπιστημιακή Δερματολογική Κλινική, Νοσοκομείο Αττικό
- Αικατερίνη Πατσασή** Δερματολόγος Αφροδισιολόγος, Καθηγήτρια Δερματολογίας Αφροδισιολογίας Α.Π.Θ., Β' Κλινική Δερματικών και Αφροδισίων Νοσημάτων Α.Π.Θ., Διατμηματικό Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης Αυτοάνοσων Πομφολυγδών Νοσημάτων, Γ.Ν. «Παπαγεωργίου», Θεσσαλονίκη
- Αλέξανδρος Στρατηγός** Καθηγητής Δερματολογίας - Αφροδισιολογίας, Διευθυντής Α' Κλινικής Αφροδισίων και Δερματικών Νόσων Ιατρικής Σχολής Ε.Κ.Π.Α., Νοσοκομείο Αφροδισίων και Δερματικών Νόσων «Ανδρέας Συγγρός», Αθήνα
- Ελένη Σωτηρίου** Καθηγήτρια Δερματολογίας Α.Π.Θ., Διευθύντρια Α' Δερματολογικής Κλινικής Α.Π.Θ.
- Βασιλική Τζανετάκου** Δερματολόγος-Αφροδισιολόγος MSc, PhD
- Μυρτώ Τρακατέλλη** Καθηγήτρια Δερματολογίας και Αφροδισιολογίας, Αριστοτέλειο Πανεπιστήμιο Θεσσαλονίκης

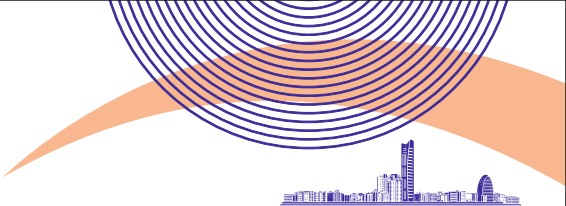


Alluzience[®]

Botulinum toxin type A



ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ



Lined area for notes, consisting of 25 horizontal blue lines.

derma
ceuticals

ADVANCED SKIN
REGENERATIVE PRODUCTS

The Pioneers in
Modern Aesthetic Medicine

SEFFILINE

pbserum

AETER™

PURI EYES

oscience

NEO
GEN



Δ. Σολωμού 4, 15341, Αγ. Παρασκευή

210 7214450

info@dermaceuticals.gr

www.dermaceuticals.gr



ΧΟΡΗΓΟΙ

ΠΛΑΤΙΝΕΝΙΟΙ

DEKA Innate Ability  **MJ MEDISCIENCE**

 **NOVARTIS**

 **Health PHARMA**

Restylane

 **SCULPTRA**

Alluzience
Solutions from Allergan

ΧΡΥΣΟΙ

AMGEN

 **PAPAELLINAS**
GROUP

 **CLMED**
INNOVATIVE SKIN SCIENCE NOW

 **derma+ceuticals**
ADVANCED SKIN REGENERATIVE PRODUCTS

 **erphos**
MEDICAL AESTHETICS

Evdermia
dermaceuticals

 **GENESIS**
pharma

LA ROCHE POSAY
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

 **SKINCEUTICALS**
ADVANCED SKIN CARE

 **Pfizer**

 **ResultMed**
MEDICAL AESTHETIC EXPERTS

VHP HADJIPANAYIS

GALDERMA
EST. 1981

 **Papaloisou**

ΑΡΓΥΡΟΙ

K & N MEDICAL

MESOTHERAPY
Medical Aesthetic Solutions

 **Pierre Fabre**
SKIN CARE

EAU THERMALE
Avène
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE
SKIN & CANCER

ΥΠΟΣΤΗΡΙΚΤΕΣ

 **Attikouris Medical**
DIVISION OF ATTIKOURLIS ENTERPRISES
Your partner for innovative technologies & supplies

CAZACOR
LABORATOIRE

 **Fagron**
personalizing medicine

 **GEORGE PETROU LTD**
EST. 1964

 **BRADERM**

 **IASIS**
PHARMA CYPRUS

 **INNOVA**
MENTAL HEALTH & WELLNESS SOLUTIONS

 **COSTAS PAPAELLINAS**
GROUP OF ENTERPRISES

 **Lilly**

 **GPA**
Pharmaceuticals Ltd

 **VIATRIS**

 **LIDS medical**

 **MEDISERA**

 **MTC**
MEDOCHEMIE

 **kenvue**

 **PHADISCO**
Quality Innovation

 **RSM**
RESEARCH & MEDICAL

 **TCC**
TECHNOLOGICAL CENTER

 **STAR**
MEDICINES

 **TEOXANE**

 **ORPHANOS**
GROUP

 **ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ**
OMIAD

 **drogopharma**
Pharmaceuticals

URIAGE
EAU THERMALE

For adult patients with active moderate to severe hidradenitis suppurativa (HS)¹

TURN DOWN HS

TURN UP LIFE

Fast relief and lasting HS control²⁻⁴



Cosentyx[®]
secukinumab

TOMORROW
STARTS NOW

Important note: Before prescribing, consult full prescribing information. **Presentation:** Secukinumab. Powder for solution for subcutaneous injection, solution for subcutaneous injection in pre-filled syringe or pre-filled pen containing 150 mg of secukinumab. **Indication:** Adult plaque psoriasis. Cosentyx is indicated for the treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adults who are candidates for systemic therapy. **Pediatric plaque psoriasis:** Cosentyx is indicated for the treatment of moderate to severe plaque psoriasis in children and adolescents from the age of 6 years who are candidates for systemic therapy. **Hidradenitis suppurativa (HS):** Cosentyx is indicated for the treatment of active moderate to severe hidradenitis suppurativa (active lesions) in adults with an inadequate response to conventional systemic HS therapy. **Psoriatic arthritis:** Cosentyx, alone or in combination with methotrexate (MTX), is indicated for the treatment of active psoriatic arthritis in adult patients when the response to previous disease-modifying anti-rheumatic drug (DMARD) therapy has been inadequate. **Axial spondyloarthritis (axSpA):** Axial spondyloarthritis (AS, ankylosing spondylitis, axial spondyloarthritis): Cosentyx is indicated for the treatment of active ankylosing spondylitis in adults who have responded inadequately to conventional therapy. **Non-radiographic axial spondyloarthritis (nr-axSpA):** Cosentyx is indicated for the treatment of active non-radiographic axial spondyloarthritis with objective signs of inflammation as indicated by elevated C-reactive protein (CRP) and/or magnetic resonance imaging (MRI) evidence in adults who have responded inadequately to non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs). **Juvenile idiopathic arthritis (JIA):** Cosentyx, alone or in combination with methotrexate (MTX), is indicated for the treatment of active enthesitis-related arthritis in patients 6 years and older whose disease has responded inadequately to, or who cannot tolerate, conventional therapy. Cosentyx, alone or in combination with methotrexate (MTX), is indicated for the treatment of active juvenile psoriatic arthritis in patients 6 years and older whose disease has responded inadequately to, or who cannot tolerate, conventional therapy. **Dosage and administration:** **Plaque psoriasis:** **Adult patients:** The recommended dose is 300 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Patients ≥ 90 kg may derive an additional benefit from receiving 300 mg every 2 weeks. Each 300 mg dose is given as two subcutaneous injections of 150 mg. **Pediatric patients:** The recommended dose is based on body weight and administered by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3, and 4 followed by monthly maintenance dosing. Each 75 mg dose is given as one subcutaneous injection of 75 mg. Each 150 mg dose is given as one subcutaneous injection of 150 mg. Each 300 mg dose is given as two subcutaneous injections of 150 mg. **Hidradenitis suppurativa (HS):** The recommended dose is 300 mg of secukinumab by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3, and 4, followed by monthly maintenance dosing. Based on clinical response, the maintenance dose can be increased to 300 mg every 2 weeks. Each 300 mg dose is given as one subcutaneous injection of 300 mg or as two subcutaneous injections of 150 mg. **Psoriatic arthritis:** For patients with concomitant moderate to severe plaque psoriasis, please refer to adult plaque psoriasis recommendation. For patients who are anti-TNF inadequate responders, the recommended dose is 300 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Each 300 mg dose is given as two subcutaneous injections of 150 mg. For other patients, the recommended dose is 150 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Based on clinical response, the dose can be increased to 300 mg. **Axial spondyloarthritis (axSpA):** **Ankylosing spondylitis (AS, radiographic axial spondyloarthritis):** The recommended dose is 150 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3 and 4 followed by monthly maintenance dosing. Based on clinical response, the dose can be increased to 300 mg. Each 300 mg dose is given as two subcutaneous injections of 150 mg. **Non-radiographic axial spondyloarthritis (nr-axSpA):** The recommended dose is 150 mg by subcutaneous injection with initial dosing at weeks 0, 1, 2, 3, and 4 followed by monthly maintenance dosing. **Juvenile Idiopathic Arthritis (JIA):** **Enthesitis-Related Arthritis (ERA) and Juvenile Psoriatic Arthritis (JPA):** The recommended dose is based on body weight. For patients weighing < 50 kg the dose is 75 mg. For patients weighing ≥ 50 kg the dose is 150 mg. Cosentyx is administered by subcutaneous injection at Weeks 0, 1, 2, 3, and 4 followed by monthly maintenance dosing. Each 75 mg dose is given as one subcutaneous injection of 75 mg. Each 150 mg dose is given as one subcutaneous injection of 150 mg. **Contraindications:** • Hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients. • Clinically important, active infection e.g. active tuberculosis. **Warnings and precautions:** • **Traceability:** The name and the batch number of the administered product should be clearly recorded. • **Infections:** Caution

in patients with chronic or history of recurrent infection. If a patient develops a serious infection, the patient should be closely monitored and secukinumab should not be administered until the infection resolves. Anti-tuberculous therapy should be considered prior to initiation of secukinumab in patients with latent tuberculosis. Secukinumab should not be given to patients with active tuberculosis. • **Inflammatory bowel disease (including Crohn's disease and ulcerative colitis):** Cases of new or exacerbations of inflammatory bowel disease have been reported with secukinumab. Secukinumab is not recommended in patients with inflammatory bowel disease. If a patient develops signs and symptoms of inflammatory bowel disease or experiences an exacerbation of pre-existing inflammatory bowel disease, secukinumab should be discontinued and appropriate medical management should be initiated. • **Hypersensitivity reactions:** Rare cases of anaphylactic reactions have been observed during clinical trials. Administration of Cosentyx should be discontinued immediately and appropriate therapy initiated if an anaphylactic or other serious allergic reaction occurs. • **Latex-sensitive individuals:** The removable caps of Cosentyx pre-filled syringes/pens contain a derivative of natural rubber latex. • **Vaccinations:** Cosentyx should not be given concurrently with live vaccines. Prior to initiating therapy with Cosentyx, it is recommended that pediatric patients receive all age-appropriate immunizations as per current immunization guidelines. • **Concomitant immunosuppressive therapy:** The safety and efficacy of Cosentyx in combination with immunosuppressants, including biologics, or phototherapy have not been evaluated in psoriasis studies. Caution should be exercised when considering concomitant use of other immunosuppressants and secukinumab. **Pregnancy:** Cosentyx should be avoided during pregnancy. **Breast-feeding:** A decision on whether to discontinue breast feeding during treatment and up to 20 weeks after treatment or to discontinue therapy with Cosentyx must be made taking into account the benefit of breast feeding to the child and the benefit of therapy to the woman. **Women of childbearing potential:** Use of an effective method of contraception during treatment and for at least 20 weeks after treatment. **Interactions:** Live vaccines should not be given concurrently with secukinumab. In a study in subjects with plaque psoriasis, no interaction was observed between secukinumab and midazolam (CYP 3A4 substrate). No interaction was seen when secukinumab was administered concomitantly with methotrexate (MTX) and/or corticosteroids in arthritis studies (including in patients with psoriatic arthritis and axial spondyloarthritis). **Adverse drug reactions:** Very common ($\geq 10\%$): Upper respiratory tract infections. Common (1 to 10%): Oral herpes, headache, rhinorrhea, diarrhea, nausea, fatigue. Uncommon (0.1 to 1%): Oral candidiasis, otitis externa, lower respiratory tract infections, thin pedis, neutropenia, conjunctivitis, inflammatory bowel disease, arthritis, dyshidrotic eczema. Rare (0.01 to 0.1%): Anaphylactic reactions, exfoliative dermatitis, hypersensitivity vasculitis. **Not known (the frequency cannot be estimated from the available data):** Macular and corneal endothelial candidiasis (including onychophthal candidiasis), pyoderma gangrenosum. **Packs and prices:** Pack of 1 pre-filled pen Cosentyx (secukinumab) 150mg (0.022 Euro (each pack)). Pack of 1 pre-filled pen Cosentyx (secukinumab) 300mg: 1127.67 Euro (each pack). Not all packs sizes may be marketed.

02016/2023

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/jhs. Tel: +357 22 608 007, Fax: +357 22 608 669, by completing the Yellow Card which is available via the Pharmaceutical Services website www.moh.gov.cy/jhs or by electronic submission through the website www.kitinkarta.gov.cy

References: 1. Cosentyx (Secukinumab) Summary of Product Characteristics 29.08.2023. 2. Kimball AB, et al. Lancet. 2023;401:747-761. 3. Alavi A, et al. P142. Poster presented at: 12th Conference of the European Hidradenitis Suppurativa Foundation e.v. (EHSF) Congress, February 8-10, 2023, Florence, Italy; Florence, Italy. 4. Bechara FO, et al. P144. Poster presented at: 12th Conference of the European Hidradenitis Suppurativa Foundation e.v. (EHSF) Congress, February 8-10, 2023, Florence, Italy.



Novartis Pharma Services Inc. Cyprus

Methonis Tower, 73 Arch. Makarios III Avenue, 1070 Nicosia, Tel: +357 22 690 690, Fax: +357 22 496 798