

1ο Συνέδριο Ασθενών



Πνευμονική Υπέρταση

Από την διάγνωση στη θεραπεία



17 & 18 Μαΐου 2024



Grand
Hotel Palace



Μοναστηρίου 305
Θεσσαλονίκη



Πράξεις Ζωής για τους ασθενείς και τις οικογένειές τους



17 & 18 Μαΐου 2024



- Συνεργασία του Συλλόγου με τους γιατρούς και τα Ειδικά Κέντρα Π.Υ., που αποφέρει σημαντικά οφέλη σε ασθενείς και γιατρούς.
- Συνεχιζόμενη παρέμβαση του Συλλόγου σε όλους τους φορείς πετυχαίνοντας την απλούστευση αρκετών γραφειοκρατικών διαδικασιών, την εδραίωση της ασθένειας και των γιατρών μας και μια καλύτερη διεκδίκηση των αναπηρικών μας δικαιωμάτων.
- Συνεχής καταγραφή και επίλυση των αιτημάτων των ασθενών που βοηθά σημαντικά την καθημερινότητα αυτών και των οικογενειών τους.
- Κάλυψη των ανασφάλιστων συνασθενών μας, η οποία λειτουργεί ως ασπίδα προστασίας για όσους δεν έχουν ιατρική ασφάλιση.
- Βοήθεια των ασθενών με Π.Υ. σε δεινή οικονομική κατάσταση, η οποία ανακουφίζει την δύσκολη ζωή αυτών και των οικείων τους.
- Δωρεάν φιλοξενία ασθενών και φροντιστών, από όλη την Ελλάδα και την Κύπρο, στον Ξενώνα του Συλλόγου, με σκοπό την παρακολούθησή τους από τα Ειδικά Κέντρα της νόσου στην Αθήνα.
- Δημιουργία συναντήσεων και συζητήσεων μελών του Συλλόγου, η οποία προωθεί την ανταλλαγή εμπειριών και την αλληλοϋποστήριξη μεταξύ τους.
- Παροχή εβδομαδιαίας ομαδικής ψυχολογικής υποστήριξης και προγραμμάτων ψυχοσωματικής ενδυνάμωσης για ασθενείς και φροντιστές, με σκοπό την αποδοχή της κατάστασης της ασθένειας και την βελτίωση της καθημερινότητάς τους.
- Παροχή εκπαιδευτικών προγραμμάτων σχετικά με την τήρηση οδηγιών χρήσης φαρμάκων που εξασφαλίζει την σωστή χρήση αυτών από τους ασθενείς.
- Παροχή φορητού (και μη) οξυγόνου σε ασθενείς που πρέπει να μετακινηθούν, διασφαλίζοντας την ασφαλή τους μεταφορά και ανακουφίζοντάς τους οικονομικά από το υπέρογκο ποσό της ενοικίασης.
- Σύσταση Επιστημονικής Επιτροπής από εξειδικευμένους γιατρούς Πνευμονικής Υπέρτασης από την Ελλάδα, καθώς και Ειδικούς Συμβούλους – Εμπειρογνώμονες από Ιαπωνία, Αμερική και Γαλλία ενώνοντας την γνώση τεσσάρων ηπείρων για την Π.Υ.
- Συμβολή στην δημιουργία ιατρικών σεμιναρίων με αποτέλεσμα την ευαισθητοποίηση της ιατρικής κοινότητας, την ταχύτερη «σκέψη» για την πιθανότητα ύπαρξης της ασθένειας σε συμπτωματικούς ασθενείς, αλλά και την ένταξη νέων γιατρών, ως συμμάχους μας, για την άμεση διάγνωση της νόσου, χωρίς αργοπορία.





17 Μαΐου 2024

Πρόγραμμα



ώρα

Ομιλίες



17:00 – 17.30

Προσέλευση – Εγγραφές

17.30 – 18.00

Καλωσόρισμα – Χαιρετισμοί Επισήμων

18.00 – 18.30

Ορισμός της νόσου – Γιατροί Vs Ασθενείς

18.30 – 19.15

Ενότητα 1: Ειδικά Κέντρα / Εξειδικευμένοι γιατροί

18.30

Ειδικά Κέντρα: **Άνθη Νάντια**

18.45

Ειδικός γιατρός: **Δεμερούτη Ευτυχία**

19.00

Ομάδα Εργασίας: **Αλυσανδράτου Ιωάννα**

19.20 – 20.40

Ενότητα 2: Διαχείριση νόσου / Ομάδες Ασθενών

19.20

Ασθενείς με Νέα Διάγνωση: **Κικιδάκη Βαλέρια – Χισένη Ζωή**

19.40

Χρόνιοι ασθενείς: **Κοτσιφάκη Κατερίνα – Κυπραίου Ελένη**

20.00

Θεραπευμένοι Ασθενείς:

Χριστίνα Ανδρεάδη – Μαρινίκη Παππά

20.20

Μεταμοσχευμένοι Ασθενείς:

Χρυσούλα Σκληρού – Μανή Αλεξάνδρα

20.40 – 20.50

Ενότητα 3: Διαχείριση ασθενή

20.40

Φροντιστές: **Λιόγας Ζήσης – Μάρκου Νίκος**

21.10

Τελετή έναρξης – Δείπνο

Με την αιγίδα

Με την αρωγή



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
Υπουργείο Υγείας



ΚΥΠΡΙΑΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
Υπουργείο Υγείας

Σημειώσεις



17 Μαΐου 2024



A series of horizontal blue lines for writing, with a decorative graphic on the left side consisting of overlapping purple and teal diagonal shapes.

Πράξεις Ζωής για τους ασθενείς και τις οικογένειές τους



17 & 18 Μαΐου 2024



- Συμμετοχή σε παθολογικά, καρδιολογικά και πνευμονολογικά συνέδρια της Ελλάδας, με στόχο την γνωριμία του Συλλόγου μας με το ιατρικό και νοσηλευτικό κοινό και την δημιουργία γεφυρών για νέους ασθενείς και γιατρούς.
- Παρουσία του Συλλόγου σε όλα τα Παγκόσμια δρώμενα γύρω από τις Σπάνιες Παθήσεις. Συμμετοχή του σε όλα τα σχετικά με τη νόσο διεθνή συνέδρια, τα οποία συμβάλλουν στην απαραίτητη επικαιροποίηση της όλης διαχείρισης της Π.Υ. γύρω από: την έρευνα, τα φάρμακα και τις θεραπείες.
- Παρουσία του Συλλόγου σε έγκυρα δημοσιογραφικά μέσα ενημέρωσης, τηλεοπτικές εκπομπές και σποτ, που φέρνουν στο προσκήνιο την ασθένεια και τα ζωτικής σημασίας θέματα αυτής, αλλά ακόμα και αδιάγνωστους ασθενείς.
- Εκδηλώσεις για την παγκόσμια ημέρα ευαισθητοποίησης, 5ης Μαΐου, καθώς και τον μήνα ενημέρωσης, τον Νοέμβριο, με στόχο την ενημέρωση όλων των εμπλεκόμενων φορέων της χώρας μας και σημαντικά οφέλη σε όλους τους υγειονομικούς τομείς της Π.Υ.
- Συνεντεύξεις τύπου με ειδικούς γιατρούς για τα δρώμενα του Συλλόγου και τις εξελίξεις, με κύριο σκοπό την ενημέρωση και την ευαισθητοποίηση του κοινού σχετικά με τη σημασία της έγκαιρης αναγνώρισης της νόσου.
- Ενημέρωση ευρύτερου κοινού σε μεγάλους Δήμους των Αθηνών, την Θεσσαλονίκη, την Κρήτη και την Πάτρα, που έχει ως σημαντικό αποτέλεσμα την γενικότερη «αφύπνιση» για την ασθένειά μας.
- Δημιουργία διαδραστικού προγράμματος «Γνωρίζω για τη Σπανιότητα και ζω με αυτή» σε ελληνικά σχολεία και στην προσχολική κοινότητα. Μία καινοτόμα πρωτοβουλία που αξιολογήθηκε από τους εκπαιδευτικούς ως σημαντικός προπομπός για την ενδυνάμωση ενός ευαισθητοποιημένου και ενήμερου ενήλικα στο μέλλον.
- Έκδοση βιβλίων με τις ιστορίες του Σπάνιου Μωβ Ελέφαντα «Πόνγκο», που φέρουν μια συνεχιζόμενη παγκόσμια αναγνώριση, έχοντας κερδίσει τις καρδιές μικρών και μεγάλων, αλλά και βραβεία, ως βιβλία ενημέρωσης & ευαισθητοποίησης για την νόσο της πνευμονικής υπέρτασης.
- Άμεση πρόσβαση των ασθενών του Συλλόγου στο Ελληνικό μεταμοσχευτικό πρόγραμμα που δίνει τη δυνατότητα πλήρους ίασης στους ασθενείς τελικού σταδίου.
- Δημιουργία ημερολογίου σωματικής αποτύπωσης των ασθενών μας, που απεικονίζει την σωματική τους κατάσταση. Ένα ημερολόγιο ζωής που αγκαλιάστηκε από ολόκληρη την ευρωπαϊκή μας κοινότητα κερδίζοντας βραβείο για την υλοποίησή του.





18 Μαΐου 2024

Πρόγραμμα



ώρα

Ομιλίες



10.15 – 10.30

Προσέλευση / Πρωινό πρόγραμμα

10:30 – 11.15

Ενότητα 1: Νέες Θεραπείες / Κλινικές Μελέτες

10.30

Κλινικές Μελέτες: Κριτήρια και οφέλη: **Ορφανός Στέλιος**

10.45

Νέες θεραπείες και αποτελέσματα: **Γιαννακούλας Γιώργος**

11.00

Η κλινική μελέτη στην καθημερινότητα των ασθενών:

Βερβέρας Νίκος – Σοφτά Άννα – Δικιδίκης Αργύρης

11.15 – 12.30

Ενότητα 2: Θεραπευτικές Επιλογές – Ποιότητα Ζωής

11.15

Διαθέσιμες θεραπείες: Υποδόρια: **Μουράτογλου Σοφία**

11.30

Ποιότητα Ζωής με Υποδόρια θεραπεία: **Καγκαλίδου Νάντια**

11.40

Διαθέσιμες θεραπείες: Εισπνεόμενα: **Πίτσιου Γεωργία**

11.55

Ποιότητα Ζωής με εισπνεόμενη θεραπεία:

Παπαδοπούλου Νικολέττα

12.05

Διαθέσιμες θεραπείες: Ενδοφλέβια – BPA:

Καρυοφύλλης Παναγιώτης

12.25

Ποιότητα Ζωής με ενδοφλέβια θεραπεία: **Σταύρου Μάριος**

12.35

Υποστήριξη Επεμβατικών Θεραπειών: **Πετράκης Παναγιώτης**

12.50–13.00

Δεκάλεπτο Διάλειμμα

13.00 – 13.35

Ενότητα 3: Μεταμοσχεύσεις Πνευμόνων

13.00

Ελληνικό πρόγραμμα μεταμοσχεύσεων: **Ηρακλής Τσαγκάρης –**

Φρατζέσκα Φρατζεσκάκη

13.20

Από την Βιέννη στην Ελλάδα & στην Κύπρο: **Χειμωνής Μάνος**

13.25

Η Δεύτερη Ευκαρία: **Μπαρμπαγιάννη Αγγελική**

13.35

31 years after P.H.: **Pisana Ferrari**



- Υλοποίηση του προγράμματος των αγγειοπλαστικών με μπαλόνι στην πνευμονική αρτηρία (BPA), το οποίο δίνει την ελπίδα ίασης των ασθενών με χρόνια θρομβοεμβολική Π.Υ..
- Οργάνωση δικτύου εθελοντών στην Γερμανία που βοηθά στην ομαλή μετάβαση δεκάδων ασθενών με Π.Υ. κάθε χρόνο, για την θεραπεία της Χ.Θ.Π.Υ., αλλά και την υποστήριξη των συνοδών – φροντιστών τους.
- Παρέμβαση σε κάθε φορέα ή οργανισμό για την άμεση παράδοση των φαρμάκων των ασθενών με Π.Υ. σε ολόκληρη την επικράτεια. Άμεση αποστολή της φαρμακευτικής αγωγής από το φαρμακείο του Συλλόγου, ώστε να μην βρεθεί ασθενής ούτε ώρα χωρίς την θεραπεία του.
- «24ΩΡΟ τηλέφωνο ανάγκης» το οποίο παρέχει βοήθεια και στήριξη στους ασθενείς και τις οικογένειές τους, απαλύνοντας συχνά την απογοήτευση που βιώνουν από τον κατόικον περιορισμό τους.
- Υλοποίηση προγράμματος Εθελοντών, το οποίο πλαισιώνεται από ομάδες με διάφορες ειδικότητες ανάλογες με τις εκάστοτε δράσεις του Συλλόγου μας.
- Υλοποίηση προγράμματος "Εθελοντές στο Σπίτι", για τους ασθενείς με Π.Υ., ένα πρόγραμμα που βοηθά σημαντικά τους πάσχοντες που δεν μπορούν να μετακινηθούν και δεν έχουν φροντιστή.
- Δημιουργία έγκυρου site (www.hellenicph.org), που αποτελεί την βάση δεδομένων των πεπραγμένων του Συλλόγου μας, δίνοντας άμεση και άρτια ενημέρωση, αλλά και κατεύθυνση, σχετικά με τα δικαιώματα των ασθενών και των φροντιστών τους.
- Επίσημη εκπροσώπηση των ασθενών από την Κύπρο με αλλαγή του καταστατικού του Συλλόγου.

**ΚΑΙ ΟΛΑ ΤΑ ΠΑΡΑΠΑΝΩ ΕΙΝΑΙ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΕΣ
ΕΡΓΑΣΙΕΣ ΤΟΥ
Δ.Σ. ΤΟΥ ΣΥΛΛΟΓΟΥ ΜΑΣ, ΠΟΥ ΠΡΟΣΦΕΡΕΙ
ΑΦΙΛΟΚΕΡΔΩΣ ΤΙΣ
ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΤΟΥ ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ & ΤΟΥΣ
ΦΡΟΝΤΙΣΤΕΣ
ΜΕ Π.Υ. ΕΛΛΑΔΑΣ ΚΑΙ ΚΥΠΡΟΥ**

24 / 7 / 365



World Pulmonary
Hypertension Day



18 Μαΐου 2024

Πρόγραμμα



ώρα

Ομιλίες



13.45 – 17.00

Μεσημεριανή **Διακοπή**

17.15 – 17.30

Προσέλευση / Απογευματινό Πρόγραμμα

17.30 – 18.15

Ενότητα 1: Ασθενείς & Φροντιστές / Δικαιώματα

17.30

Δικαιώματα Ασθενών: **Ιωάννα Αλυσανδράτου**

17.45

Δικαιώματα Φροντιστών: **Λιναρδάκη Εμμανουέλλα**

18.00

Ο Φροντιστής στην Κύπρο: **Κακούρης Παναγιώτης**

18.15

Ο Ασθενής στην Κύπρο: **Δημοσθένους Αντωνία**

18.20 – 18.50

Ενότητα 2: Ελληνική Μελέτη Ασθενών / IQVIA

18.20

Παρουσίαση Αποτελεσμάτων: **Βαρελή Κατερίνα**

18.35

Συμπεράσματα: **Αλυσανδράτου Ιωάννα**

18.55 – 19.20

Ενότητα 3: Πρόγραμμα φάρμακα Κατ'οίκον / ΕΟΠΥΥ-Gr P.H.

18.55

Παρουσίαση Προγράμματος: **Γεωργή Χριστίνα**

19.10

Παρουσίαση Προγράμματος: **Δρογώσης Νίκος**

19.15 – 20.00

Ενότητα 4: Βηματίζοντας στην Ίαση

19.15

Επιστημονική διαχείριση: **Μητρούσκα Ιωάννα**

19.30

Ανθρωποκεντρική διαχείριση: **Φελουκίδης Χρήστος**

19.45

Η άσκηση δίνει ζωή και στην Π.Υ.: **Σαρρής Νίκος**

20.00 – 20.20

Συμπεράσματα: Γιατροί Vs Ασθενείς

21.00

Τελετή Λήξης – Δείπνο





17 & 18 Μαΐου 2024

12 Αιτήματα που αν γίνουν πράξεις μπορούν να δώσουν Ανάσα στους Ασθενείς με Π.Υ.



• Αναγνώριση μας ως ΑΜΕΑ

Ο Ασθενής με Π.Υ. λόγω των υψηλών πνευμονικών πιέσεων και των υψηλών παλμών που του επιφέρει σε συνδυασμό με την πρόωρα εγκατεστημένη δεξιά καρδιακή ανεπάρκεια δεν μπορεί να βαδίσει συνεχόμενα ούτε 300 μέτρα. Το ότι δεν καθόμαστε σε αναπηρικό αμαξίδιο, αφού πρέπει να περπατάμε όσο και όπως μπορούμε, δεν συνεπάγεται ότι δεν είμαστε ανάπηροι. Ο μέσος ασθενής με Π.Υ. ανεξαρτήτου αιτίας της νόσου έχει ποσοστό αναπηρίας 67% και πάνω.

• Πλήρης συνταξιοδότησή μας

Μετά τη διάγνωση της ασθένειας, σπάνια ένας ασθενής μπορεί να επιστρέψει στην εργασία του ανεξάρτητα από την ηλικία του. Ο περιορισμός της σωματικής δραστηριότητας που μπαίνει στη ζωή του ασθενή μαζί με την διάγνωση, είναι στην πλειοψηφία των επαγγελματιών, απαγορευτικός παράγοντας. Η μη πλήρωση των κριτηρίων για συνταξιοδότηση σε αυτούς τους ασθενείς είναι καταστροφική για την συνέχιση της ζωής τους, όχι μόνο οικονομικά επειδή στερούνται σύνταξης, αλλά και επειδή καθίστανται πλέον ανασφάλιστοι.

• Επιδότηση των ασθενών μας

Οι νέοι σε ηλικία ασθενείς που δεν θα μπορέσουν ποτέ να εργαστούν, αλλά και οι ασθενείς που δεν πληρούν τα κριτήρια συνταξιοδότησης, μαζί με την συμμετοχή των φαρμάκων και των αναλωσίμων, οδηγούνται σε οικονομική επιβάρυνση, η οποία είναι εκ προοιμίου καθορισμένη.

• Επανένταξη της Π.Υ. στις μη αναστρέψιμες ασθένειες και εφαρμογή του ΦΕΚ για την επ' αόριστον αναπηρία

Με τροπολογία στον πίνακα των μη αναστρέψιμων παθήσεων, η Π.Υ. βγήκε από τις μη αναστρέψιμες παθήσεις και με παρέμβασή μας μπήκε μόνο η Ιδιοπαθής Π.Υ. Ακόμα όμως και για αυτή την κατηγορία που εμπίπτουμε στην επ' αόριστον αναπηρία, ως μη ιάσιμη νόσος, σπανίως λαμβάνουμε απόφαση της αρμόδιας επιτροπής ΚΕΠΑ με την ισχύουσα νομοθεσία.

• Κάλυψη 100% του κόστους των αγωγών και των φαρμάκων μας

Όλες οι απαραίτητες θεραπείες, συμπεριλαμβανομένων και των φαρμάκων των συννοσηροτήτων μας, καθώς και σκευασμάτων μη χαρακτηρισμένων ως ειδικών για τη νόσο, καθώς και αναλώσιμα ειδικών θεραπειών, δεν καλύπτονται, ενώ αποτελούν μέρος της βασικής μας θεραπείας.

• Απλοποίηση γραφειοκρατικών διαδικασιών

Η πλειοψηφία των καθημερινών διαδικασιών με τις αρμόδιες υπηρεσίες γύρω από την φαρμακευτική αγωγή, αλλά και την διατήρηση του ασθενή, ως ενεργού πολίτη της χώρας, είναι εξαιρετικά χρονοβόρες και πολύπλοκες, επιβαρύνοντας κατά πολύ την καθημερινότητα του πάσχοντα και του φροντιστή του.





17 & 18 Μαΐου 2024

12 Αιτήματα που αν γίνουν πράξεις μπορούν να δώσουν Ανάσα στους Ασθενείς με Π.Υ.



• Αναγνώριση του Φροντιστή της Π.Υ.

Ο ασθενής με Π.Υ. είναι συχνά ψυχή και σώματι ανάπηρος. Ο φροντιστής του είναι το δεκανίκι του στην καθημερινότητά του, παρόλο που δεν δικαιούται ειδική άδεια για την μηνιαία εκτέλεση των φαρμάκων, ακόμα και για την συνοδεία των ασθενών για τις ιατρικές τους πράξεις. Η αναγνώριση της θέσης του φροντιστή ενός βαριά ανάπηρου είναι σημαντική για την φροντίδα αυτών των ασθενών.

• Δημιουργία ελληνικών οδηγιών για επαγγελματίες υγείας

Έχει παρατηρηθεί ότι χάνεται πολύτιμος χρόνος στη διάγνωση του ασθενή, με τα συμπτώματα της νόσου να συγχέονται με αυτά άλλων παθήσεων (Άσθμα, ΧΑΠ). Ο μέσος χρόνος διάγνωσης ξεπερνά τα 2 με 3 χρόνια, μειώνοντας έτσι σημαντικά το προσδόκιμο επιβίωσης του πάσχοντα. Η πλειοψηφία των διαγνώσεων της Π.Υ. είναι στα τελικά στάδια της νόσου και αυτό εκτός από τη σημαντικότητα της ανθρώπινης ύπαρξης είναι και κοστοβόρο στο ελληνικό κράτος, αφού η θεραπευτική αγωγή σε συνδυασμό με τις συχνές νοσηλείες εκτοξεύουν το κρατικό κόστος ανά ασθενή. Η δημιουργία ελληνικού πρωτοκόλλου για την διάγνωση σε νοσοκομεία πρώτης γραμμής, καθώς και της παρακολούθησης της νόσου από ειδικούς ιατρούς είναι συμφέρουσα για όλους.

• Δημιουργία αναγνωρισμένων κέντρων Π.Υ

Η αναγνώριση και η υποστήριξη ειδικών κέντρων για τη διαχείριση της νόσου, είναι ζωτικής σημασίας τόσο για τον χρόνο ζωής του πάσχοντα, όσο και για την κρατική - φαρμακευτική δαπάνη.

• Δημιουργία ειδικής επιτροπής στο ΚΕΣΥ

Η δημιουργία ειδικής επιτροπής στο ΚΕΣΥ για μια σπάνια νόσο σαν την Π.Υ. είναι υψίστης σημασίας. Η συμβολή της ειδικής ιατρικής κοινότητας της Π.Υ. μαζί με τον σύλλογο των ασθενών μπορούν να εξασφαλίσουν την σωστότερη λειτουργία όλων των εμπλεκόμενων φορέων με τη νόσο και να σταματήσουν την κατασπατάληση του δημόσιου χρήματος.

• Θεσμοθέτηση της δωρεάς οργάνων & Δημιουργία πρωτοκόλλου μεταμοσχεύσεων πνεύμονα

Οι ασθενείς με Π.Υ παρόλο που η ασθένεια αυτή δεν έχει θεραπεία, έχοντας μια νόσο που τους σκοτώνει σε διάστημα 2 - 10 χρόνια, δεν παραπέμπονται έγκαιρα για μεταμόσχευση πνεύμονα, κυρίως λόγω της άγνοιας των κριτηρίων αξιολόγησης, αλλά και της μεγάλης έλλειψης μοσχευμάτων. Δεν χάνουμε μόνο την πιθανότητα της δεύτερης ευκαιρίας, αλλά και την εμπιστοσύνη στο σύστημα των μεταμοσχεύσεων της χώρας.

• Υποστήριξη και προώθηση ενδεδειγμένων ερευνών που θα οδηγήσουν σε νέα φάρμακα και στην αποτελεσματική θεραπεία και των 5 βασικών τύπων της Π.Υ.

Οι φαρμακευτικές αγωγές που διαθέτουμε σήμερα προσφέρουν λίγο ακόμα χρόνο, αλλά ο ασθενής χρειάζεται μακρύτερο ορίζοντα ζωής. Η υποστήριξη των κλινικών μελετών και η απλούστευση των κριτηρίων ένταξης των ειδικών κέντρων σε συνδυασμό με τη δυνατότητα ένταξης των Ελλήνων ασθενών σε Ευρωπαϊκές μελέτες, ως πολίτες της Ευρώπης, είναι ζωτικής σημασίας για αυτή την καταλυτική ασθένεια που δεν δίνει χρόνο στον πάσχοντα.

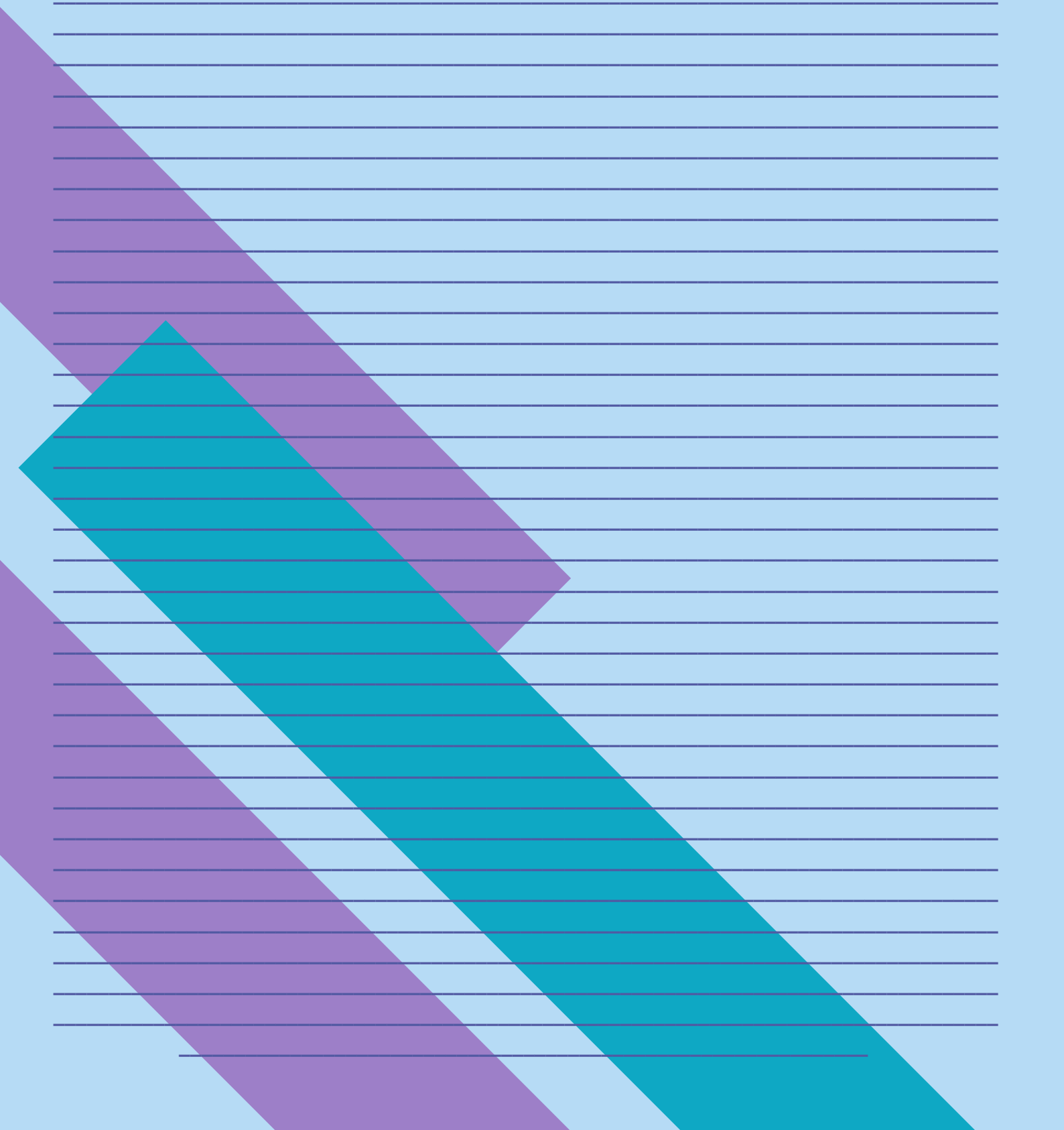
Η δική μου Ιστορία



17 & 18 Μαΐου 2024



Lined writing area for the student's story.





Επιστημονική Επιτροπή



Dr. Αγαθαγγέλου Πέτρος

Αναπληρωτής καθηγητής Καρδιολογίας, Πρόεδρος Παγκύπριου Ιατρικού Συλλόγου



Dr. Γιαννακούλας Γιώργος

Αναπληρωτής Καθηγητής Καρδιολογίας Α' Καρδιολογική Κλινική ΑΧΕΠΑ



Dr. Καρυοφύλλης Παναγιώτης

Επεμβατικός Καρδιολόγος, BPA Expert, Ωνάσειο Καρδιοχειρουργικό Κέντρο



Dr. Μαγγίνας Αθανάσιος

Διευθυντής Καρδιολογικής Κλινικής και Επεμβατικής Καρδιολογίας, Mediterraneo Hospital



Prof. Ορφανός Στυλιανός

Καθηγητής Εντατικής Θεραπείας, ΓΝ «Ευαγγελισμός»



Dr. Πολυμέρου Ιωάννης

Επιστημονικός Συνεργάτης Κλινικής Παιδοκαρδιολογίας και Συγγενών Καρδιοπαθειών Ενηλίκων στο Νοσοκομείο «Μητέρα»



Dr. Χαμογεωργάκης Θεμιστοκλής

Υπεύθυνος καρδιοχειρουργός μεταμοσχεύσεων καρδιάς, πνευμόνων & Μηχανικής Υποστήριξης, Διευθυντής β' Καρδιοχειρουργικού τμήματος, Ωνάσειο Καρδιοχειρουργικό Κέντρο



Το Διοικητικό Συμβούλιο του Οργανισμού



Αλυσανδράτου Ιωάννα
Ασθενής * Πρόεδρος



Δρογώσης Νικόλαος
Ασθενής * Αντιπρόεδρος



Δικιδίκης Αργύρης
Ασθενής * Γενικός Γραμματέας



Καγκαλίδου Κωνσταντίνα
Ασθενής * Ειδικός Γραμματέας



Κονταράτος Αντώνιος
Φροντιστής * Ταμίας



Παρτάλη Μαριάννα
Ασθενής * Μέλος



Σταυροπούλου Φεβρωνία
Ασθενής * Μέλος



Ξένος Σπυρίδων
Ασθενής * Μέλος



Ομιλητές



17 & 18 Μαΐου 2024



Thank
you!

P.H. ADVOCATES – PATIENTS EXPERTS

- Ferrari Pisana
- Αλυσανδράτου Ιωάννα
- Ανδρεάδη Χριστίνα
- Βερβέρας Νίκος
- Δημοσθένους Αντωνία
- Δικιδίκης Αργύρης
- Δρογώσης Νίκος
- Κακούρης Παναγιώτης
- Κικιδάκη Βαλέρια
- Κοτσιφάκη Κατερίνα
- Κυπραίου Ελένη
- Λιναρδάκη Εμμανουέλα
- Λιόγας Ζήσης
- Μανή Αλεξάνδρα
- Μάρκου Νίκος
- Μπαρμπαγιάννη Αγγελική
- Παπαδοπούλου Νικολέττα
- Παππά Μαρινίκη
- Σκληρού Χρυσούλα
- Σταύρου Μάριος
- Σοφτά Άννα
- Χισένη Ζωή

ΧΟΡΗΓΟΙ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ

DailyPharmaNews.gr



P.H. DOCTORS – P.H. EXPERTS

- Άνθη Νάντια
- Βαρελή Κατερίνα
- Γεωργή Χριστίνα
- Γιαννακούλας Γιώργος
- Δεμερούτη Ευτυχία
- Καρυοφύλλης Παναγιώτης
- Μητρούσκα Ιωάννα
- Μουράτογλου Σοφία
- Ορφανός Στέλιος
- Πετράκης Παναγιώτης
- Πίτσιου Γεωργία
- Σαρρής Νίκος
- Τσαγκάρης Ηρακλής
- Φελουκίδης Χρήστος
- Φραντζεσκάκη Φραντζέσκα
- Χειμωνής Μάνος

ΜΕΓΑΛΟΣ ΧΟΡΗΓΟΣ



ΧΟΡΗΓΟΙ



ΥΠΟΣΤΗΡΙΚΤΕΣ

