

STING pharmaceutical
products



Честита Нова година!



Уважаеми колеги,

Отшумя празничната еуфория, на която всички сме подвластни. В първите дни от Новата година очертаваме трасето, по което ще вървим, за да постигнем по-добри резултати от нашата работа. Осланяйки се на знанията от придобития опит си поставяме по-високи цели, за да защитим каузата, на която сме се посветили – здравето



Промените в лекарствената регулация се увеличават и става все по-трудно да бъдат обхванати. Ето защо едно от първите неща, които трябва да направим, е да изработим съвместен бизнес календар. Добре е в него да се отбележат всички значими за общата ни работа дати. Трансформацията трябва да се случва на всички нива. Пригответе се за нова доза регулации на европейско и национално ниво. Ние ще се постареем да Ви припомним всички значими дати, за да не изпуснете важни срокове и да отговорите на новите изисквания.

За 2018 г. Стинг ще включи активно и социално отговорната си политика, като водеща ще е кръговата икономика. Тя представлява концепция, в която растежът и просперитетът се отделят от консумацията на природни ресурси и упадък на екосистемите. В модерната икономическа мисъл кръговата икономика се опитва да съчетае растежа с опазване на околната среда. Нейните възможности предлагат стабилни печалби, но често има нефинансови бариери, които ограничават темповете на развитието ѝ. Регулациите играят централна роля в

[https://bg-bg.facebook.com/
%D0%A1%D1%82%D0%
B8%D0%BD%D0%B3-%D0%90
%D0%94-135212613225979/](https://bg-bg.facebook.com/%D0%A1%D1%82%D0%B8%D0%BD%D0%B3-%D0%90%D0%94-135212613225979/)

<http://www.stingpharma.com/>

<http://web.stingpharma.com/>

на хората. Миналата година бяхме удостоени със званието „Най-достъпният здравен специалист“ и ще трябва достойно да го защитим. Стремехът на всички трябва да е насочен към подобряване на обслужването в аптеките, предлагайки модерно професионално консултиране. Светът непрекъснато се променя, а с него се променяме и ние, като се опитваме да следваме новите тенденции и успешни модели на търговия. Обикновено в края на годината си подаряваме календар, който ще отмерва дните на следващата. На него отбелязваме всичко, което предстои.



Партньорство

STING pharmaceutical products

насърчаването на т. нар. кръгова употреба на материали. Стинг АД и Екопак България АД традиционно популяризират разделното събиране и ползите от рециклиране на отпадъците. На страниците на списанието ще продължи тази положителна инициатива, която се надяваме да подкрепите и Вие. Екипът на списанието следва новите тенденции и през 2018 година ще предложи ново виждане в повишаване на квалификацията на фармацевтите като Ви запознава с иновациите в лекарстворазпространението и фармацевтичното производство.

От тази година списанието ще има нов облик, чрез който по-ясно ще се диференцират артикулите в портфолиото на Стинг. Разделите са Иновации, Rx продукти, OTC, Хранителни добавки, Козметика и Медицински изделия. Това е и начин да бъдете информирани за актуалните в месеца продукти и техните маркетингови планове. Друга социално отговорна инициатива е здравната кампания за четенето на книги. Ще се радваме, ако заедно реализираме проекта. На страниците на списанието ще се запознаете с нашите предложения за книги, специално селектирани за Вас. А за вашите клиенти можете да се възползвате от услугите на онлайн книжарница „Умни книги“.

Скъпи колеги, това е една малка част от изненадите, които сме Ви подготвили. Ще се радваме, ако имаме обратна връзка за новите ни рубрики и оценката Ви за тях. Отворени сме да приемаме предложения, защото само така ще постигнем основната си цел – повишаване на здравната култура на населението. Просперитет и успех!

Съдържание

Rx продукти 4

Нови лекарствени терапии

OTC продукти 9

Фарма общество 14

59% от медикаментите, които влизат в България, се изнасят

**Хранителни
добавки 20**

Дефендил имуноглобулин –
имуномодулиращо действие

Козметика 29

**Медицински
изделия 31**

UroCist – профилактика и
аглювантно лечение на цистит
и инфекции на пикочните
пътища

Издава СТИНГ АД
Главен редактор:
маг. фарм. Аделина Любенова
Реклама: Петя Шебова,
Ивелин Иванов
Дизайн и предпечат:
Десислава Христова
Печат: Дедракс АД
Разпространение: СТИНГ АД;
София, бул. „Асен Йорданов“ №6;
тел. 02/970 31;
office.sofia@stingpharma.com

Списанието е специализирано
за фармацевти. Разпространява
се безплатно с рекламна цел.
Редакцията не носи отговор-
ност за предоставените
материали. Препечатване на
текстове, илюстрации или
обособени части от списанието
може да става само след пис-
меното съгласие на издателя.



Четенето е здраве!

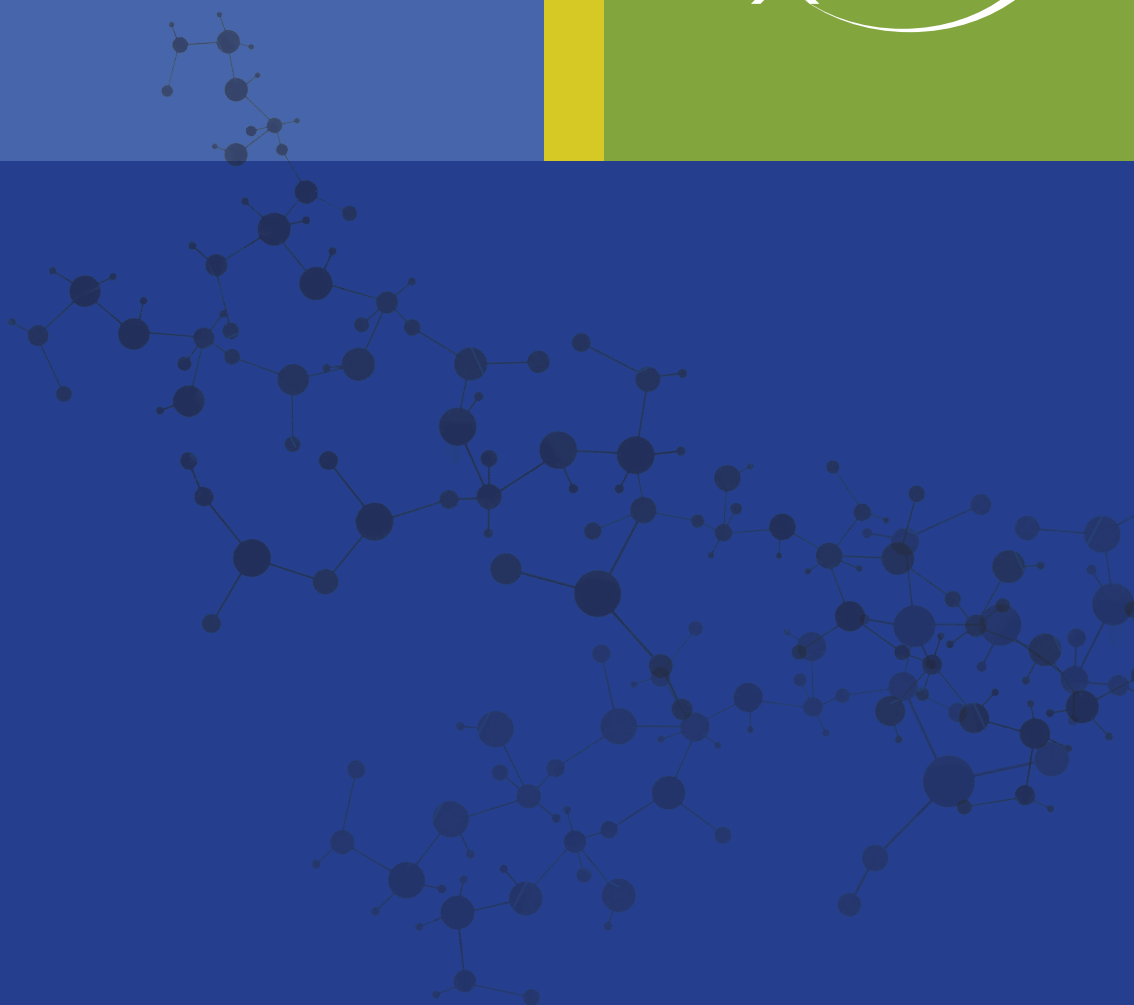
Кампания за стимулиране на четенето, инициатива на „СТИНГ“ АД

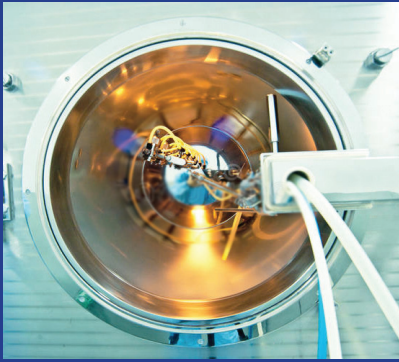
„Читателят живее хиляда живота преди да
умре. Човек, който не чете, живее само един“

„Как да постигаме целите си“ е един от
големите световни бестселъри на Брайън
Трейси и това никак не е случайно. Когато
човек е обучен и подготвен да постига
целите си, той получава перспектива, става
по-целеустремен, по-успешен и по-доволен
от живота. Благосъстоянието му се
подобрява в сравнение с времето, в което
не е знаел как да постига своите цели.

Основната идея за постигане на цели
в системата на Брайън Трейси е да
спазваме 21 принципа в точно определена
последователност.

Иновация 2018





Много нови лекарствени терапии, които пациентите в повечето европейски държави получават, може да останат недостъпни за българските пациенти и през 2018 г. Причината е мораториум върху заплащането им от НЗОК през 2018 г., приет от Надзорния съвет на НЗОК, който предстои да бъде разгледан от Парламента.

Оказва се, че поради тази забрана широко прокламираното увеличение на средствата за здраве с 400 млн. лв. няма да доведе до подобряване на лекарственото лечение на българите. Някои от новите терапии са животоспасяващи, дават повече възможности за лечение, а в някои случаи дори са по-изгодни за НЗОК.

Сред новите терапии, които мораториума ще засегне, има такива, които вече са препоръчани за заплащане на базата на оценка на здравните технологии и за които са сключени договори за отстъпки с изгодни за НЗОК условия. Оценката на здравните технологии е преценка за нуждата от заплащането им от НЗОК на основата на терапевтичната им полза, удължаване и подобряване качеството на живот, намаляване на усложненията от основното заболяване, ползи представени чрез спечелени години живот, наличие или липса на алтернатива за лечение, разходи за терапия с лекарствения продукт и сравнение на разходите за терапия с на-

личните алтернативи, съотношението разход – резултат, икономическа оценка на допълнителните ползи, както и много други критерии.

Сред новите терапии, препоръчани за заплащане и засегнати от мораториума, са: **Obinutuzumab** и **Venetoclax** за лечение на хронична лимфоцитна левкемия (ХЛЛ), раково заболяване на кръвта и костния мозък. Това са нови възможности за пациентите с ХЛЛ със съпътстващи заболявания, за които терапевтичните възможности на лечение са ограничени или не се повлияват от досегашните терапии. Новите терапии водят до намаление на риска от прогресия или смърт, подобрене на преживяемостта без прогресия и увеличаване на времето до ново антилевкемично лечение.

Nintedanib (сключен договор за отстъпка с НЗОК) и **Pirfenidone** за лечение на идиопатичната белодробна фиброза (рядко, фатално, прогресиращо белодробно заболяване, което води до прогресивно влошаващ се задух и необратимо влошаване на белодробната функция). Новите

терапии забавят напредването на болестта, намаляват годишната загуба на белодробна функция, подобряват контрола върху симптомите, удължават времето без прогресия и общата преживяемост при пациенти с това заболяване, за което НЗОК не осигурява лечение.

Blinatumomab за лечение на остра лимфобластна левкемия (рядко, фатално злокачествено заболяване). Напълно новата имунотерапия предизвиква бързо и трайно повлияване при пациенти, лекувани интензивно с химиотерапия, като дава възможност на собствената имунна система да се прицели и унищожи злокачествените клетки за постигане на трайна ремисия или качествена трансплантация, което увеличава дългосрочната преживяемост при възрастни с това заболяване.

Tofacitinib за лечение на възрастни пациенти с умерен до тежък активен ревматоиден артрит, които са имали недостатъчен отговор или непоносимост към предходно лечение. Новото лечение е под формата на филмирани таблетки, кое-



НОВИ

лекарствени терапии



то е значително предимство спрямо лекарствата с инжектиране или вливане и води до бързо, значимо и клинично приложимо подобрене в симптомите на заболяването и физическата функция.

Palbociclib е първият, получил одобрение от Европейската медицинска агенция, нов клас медикамент за лечение на хормонално позитивен/ХЕР-2 негативен метастатичен рак на млечната жлеза, който в комбинация с летрозол или фулвестрант води до статистическо и клинично значимо подобрене в забавяне разпространението на заболяването, сравнен с лечение със само един от компонентите, при добър профил на безопасност с потенциално поносими и контролируеми странични реакции.

Carfilzomib (склучен договор за отстъпка с НЗОК) в комбинация с дексаметазон за лечение на пациенти с рецидивиращ или рефрактерен мултиплен миелом (рядък, сложен и неизлечим рак, за който се счита, че е засегнал 240 новодиагностицирани в България през 2012 г.). В ЕС

са одобрени няколко лекарствени средства, а в България голяма част от тях не се реимбурсират, поради което съществува висока необходимост от нова терапия, по-добра по отношение на ефикасност и поносимост от настоящия стандарт за лечение. Новото лечение удвоява постигнатата с настоящото преживяемост без прогресия, както и дълът на пациентите с пълен клиничен отговор при сравним профил на безопасност.

Trametinib в комбинация с габрафениб за лечение на възрастни с неоперабилни или метастазирал меланом с BRAF V 600 мутация. Комбинацията предоставя увеличение на средната преживяемост спрямо монотерапията и увеличение на общата преживяемост и е значим напредък в повлияването на едно злокачествено заболяване с изключително лоша прогноза.

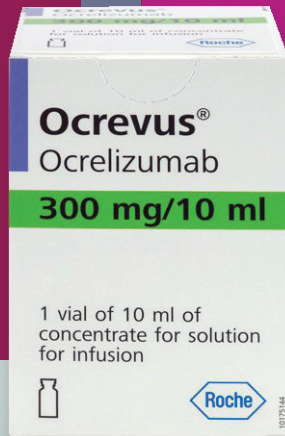
Pasireotid LAR за лечение на възрастни с акромегалия, който предоставя значително подобрен клиничен отговор, качество на живот и придържане към лечение за неоперабилни

възрастни пациенти.

Everolimus за лечение на възрастни с бъбречен ангиомиолипом и субепендимални гигантоклетъчни астроцитомии. И двете са асоциирани с комплекса туберозна склероза. При липса на други алтернативи, лекарството има доказана ефективност с данни от реалната практика и е единствена терапевтична опция за тези пациенти.

Mepolizumab за лечение на астма при пациенти, които въпреки досегашното лечение продължават да имат астматични симптоми и страдат от т. нар. тежка астма. Новата терапия намалява значимо честотата на обострянията, както и употребата на перорални кортикостероиди и води до клинично значимо подобрене в качеството на живот при пациентите с тежка еозинофилна астма.

Osimertinib за лечение на недребноклетъчен рак на белия дроб. Забавя прогресията на заболяването в сравнение с химиотерапията при добър профил на поносимост.



Ocrevus



Лекарството Ocrevus (окрелизумаб) на Roche ще се използва за лечение на пациенти с рецидивираща МС и първична прогресивна МС. По време на клиничните проучвания е установено, че Окревус забавя прогреса на инвалидността при първична прогресираща множествена склероза (PPMS), което представлява приблизително 10% от пациентите с МС.



AstraZeneca

Fasenra



FASENRA е медицинско предписане, което се използва с други лекарства за астма. Използва се за поддържащо лечение на астма при хора над 12-годишна възраст, чиято астма не се контролира от техните лекарства за астма.

FASENRA помага за предотвратяване на тежки астматични атаки (екзацербации) и може да подобри дишането. Лекарства като FASENRA намаляват еозинофилите в кръвта (вид бели кръвни клетки, които могат да допринесат за вашата астма).

FASENRA не се използва за лечение на други проблеми, причинени от еозинофили и за лечение на внезапни проблеми с дишането. Не е известно дали FASENRA е безопасна и ефективна при деца под 12 год.

Какво трябва да знае лекарят или фармацевтът, преди да се

започне лечение с FASENRA?

Дали болният приема орални или инхалационни кортикостероидни лекарства; има ли паразитна (хелминтна) инфекция; има ли бременност или се планира такава. Не е известно дали FASENRA ще увреди бебето. Не е известно дали FASENRA преминава в кърмата. Трябва да са известни всички лекарства, които приема болният, включително лекарства без рецепта, витамини или билкови добавки.

Как се приема FASENRA?

FASENRA се инжектира подкожно на всеки 4 седмици за първите 3 дози, а след това на всеки 8 седмици.

Най-честите нежелани реакции на FASENRA включват: главоболие и болки в гърлото. Посъветвайте се с Вашия лекар за медицински съвет за нежелани реакции.



Обща информация за безопасната и ефективна употреба на FASENRA

Лекарствата понякога се предписват за цели, различни от посочените в листовката за пациента. Не приемайте FASENRA за състояние, за което не е предписано. Не давайте FASENRA на други хора, дори ако имат същите симптоми като вашите. Може да им навреди.

Можете да попитате Вашия лекар или фармацевт за информация относно FASENRA, която е написана за здравни специалисти.

Какви са съставките?

Активна съставка: benralizumab

Неактивни съставки: L-хистидин, L-хистидин хидрохлорид монохидрат, полисорбат 20, α , α -трехалоа дихидрат и вода за инжекции.

ЛИБЕКСИН тбл. 100 мг x 20

ПАНАДОЛ БЕБЕ сусп. 120 мг/5 мл. 100 мл.

СТОДАЛ сир. 200 мл.

МУКОСОЛВАН сироп за деца 15/5 мл



OTC продукти



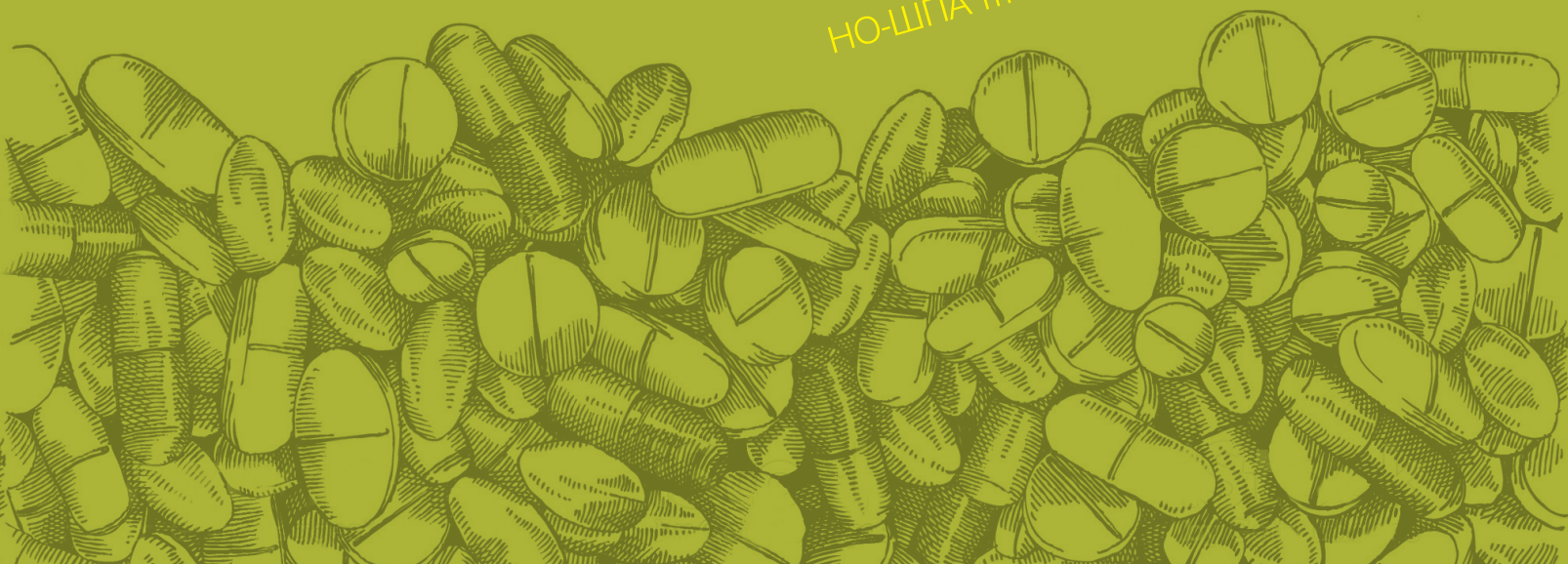
Актуални позиции

Януари 2018

ЦЕТЕБЕ + ЦИНК + ВИТ. D
Тройна защита Канс. x 60

МУКОНАЗАЛ ПЛЮС спрей 10 мл

НО-ШПА тбл. 40 мг x 24



ВИБРОЦИЛ®



- Облекчава хремата при течаци нослета
- Отпушва нослетата бързо и продължително
- Въздейства меко и деликатно на носната лигавица



Нежна грижа
за детското
носле!



подходящ за деца
над 1 годинка



Виброцил Капки е лекарствен продукт без лекарско предписание за деца над 1 год. и възрастни. Съдържа фенилефрин и диметинденов малеат.

Преди употреба прочетете листовката.

A93/11.05.2017 CHVA/CHVIBR/0003/17

Виброцил е търговска марка притежавана от или лицензирана на групата компании GSK

Безопасността на пациентите е от първостепенно значение за ГлаксоСмитКлайн. Ако считате, че имате нежелана лекарствена реакция, ако междувременно е настъпила бременност, ако имате неочаквана полза или липса на ефект, както и при предозирание или неправилна употреба, моля да се свържете с нас на телефон: (02) 953 10 34/ факс: (02) 950 56 05.



За регулиране на кашличния рефлекс и облекчение на суха кашлица от различен произход

Синекод разбива порочния кръг „кашлица-дразнене-кашлица“

- Разрежда кашличните пристъпи
- Подпомага дишането
- Различни форми за различните нужди и предпочитания
- Подходящ и за деца (сироп и капки)



Перорални капки

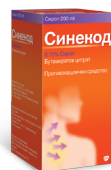
10 капки съдържат 2,5mg бутамиратов цитрат

Деца от 2 месеца до 1 год.

10 капки 4 пъти дневно

Деца от 1 до 3 год.
15 капки 4 пъти дневно

Деца от 3 до 6 год.
25 капки 4 пъти дневно



Сироп с дозировъчна чашка

5ml съдържат 7,5mg бутамиратов цитрат

Деца от 3 до 6 год.

5 ml - 3 пъти дневно

Деца от 6 до 12 год.

10 ml - 3 пъти дневно

Юноши над 12 год.

15 ml - 3 пъти дневно

Възрастни над 18 год.

15 ml - 4 пъти дневно



*Бутамиратовият цитрат се абсорбира бързо след орално прилагане, с измерени концентрации, установени в кръвта от 5 до 10 минути след прилагането на 22,5 mg, 45mg, 67,5mg и 90mg дозови нива.

Таблетки с удължено освобождаване



1 таблетка съдържа 50mg бутамиратов цитрат

Юноши над 12 год.

1 таблетка 1-2 пъти дневно

Възрастни над 18 год.

1 таблетка 2-3 пъти дневно



Синекод 0,15% сироп, Синекод 0,5% перорални капки разтвор и Синекод 50 mg таблетки с удължено освобождаване са лекарствени продукти без лекарско предписание. Съдържат бутамиратов цитрат. За подробна информация, относно противопоказания, специални предупреждения и предпазни мерки при употреба, както и нежелани лекарствени реакции, запознайте се с пълните текстове на кратките характеристики на продуктите (КХП 34986/18.10.2016; КХП 34987/18.10.2016 и КХП 35675/30.11.2016) на официалната страница на ИАЛ (www.bda.bg).

Синекод е търговска марка, притежавана от или лицензирана на групата компании GSK.

Притежател на разрешението за употреба: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare (UK) Trading Limited, Обединено кралство

За повече информация: GSK Consumer Healthcare, тел. 02/9531034

Безопасността на пациентите е от първостепенно значение за ГласкоСмитКлайн. Ако считате, че сте наблюдавали нежелана лекарствена реакция, предозиране или неправилна употреба, ако едновременно е настъпила бременност, ако сте наблюдавали неочаквана полза или липса на ефект, моля да се свържете с нас на телефон: (02) 953 10 34/ факс: (02) 950 56 05. Моля съблюдавайте също изискванията за докладване на нежелани лекарствени реакции към Изпълнителна агенция по лекарствата.

CHBA/CHMSM/0003/17e

НОВО
от Alpen Pharma!



**Моят
Шуслеров мехлем**

Солиите на д-р Шуслер

Силата на минералите за всяка клетка в моето тяло



istoriizazdrave.bg

Dr. Schüßler Salze



Хомеопатични лекарствени продукти без специфични терапевтични показания,
подходящи за деца и възрастни. Преди употреба прочетете листовката.

Грип, настинка
Веднага
Осцилококцидум!



За профилактика и лечение на грип!

Може да се приема от възрастни и деца!

Хомеопатичен лекарствен продукт.

Без лекарско предписание. КХП18417/26.06.2012 За пълна информация:

БОАРОН БГ ЕООД, 1408 София, Южен парк бл. 28 вх. А, тел.: 02/ 963-20-91, факс: 02/ 963-45-00



www.boiron.bg



■ НЗОК

Цените на лекарствата без рецепта няма да се увеличават още две години освен с процента на инфлация. Това реши кабинетът на редовно заседание. Това е поредното замразяване на цените на лекарствата без рецепта в страната. Причината за въвеждането е режимът на регистрация на цените на медикаментите, а не на регулация, който води до лесното повишаване на стойностите им и се отразява неблагоприятно върху достъпа на пациентите до тези продукти. С промените в наредбата се прецизира и съществуващият режим по ценообразуване на лекарствата, заплащани с публични средства. Това става като ясно се определя начинът на използване на източниците, в които Националният съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти (НСЦРЛП) търси най-ниската цена на производител в референтните държави.

Към момента Съветът извършва проверка и в двата нормативно закрепени източника – официалният сайт на съответната референтна държава и в базата данни по Споразумението за съвместна дейност EURIPID Collaboration, като се взема предвид откритата цена, независимо от това в кой от източниците е установена. При наличие на цена и в двата източника се избира цената, която е по-благоприятна за заявителя. Прецизирането на съществуващия режим гарантира пълната обективност на регулираните цени спрямо тези в референтните държави.

В ПЛС няма да се включват комбинирани лекарствени продукти, на които поне една от съставките е с режим „без лекарско предписание“. Това се прави, защото, когато един комбиниран лекарствен продукт съдържа активно вещество, което самостоятелно е на режим „без лекарско предписание“, се заобикаля волята на законодателя да се реимбурсират само терапии, които са по лекарско предписание. Занапред ще се взема предвид мнението на НЗОК при заседание на НСЦРЛП по процедури за включване или изключване на онколекарства в болниците, тъй като те формират значителен разход за бюджета на фонда. До момента не беше нормативно предвидено касата да дава становище.

Паралелен износ

Реалният паралелен износ на лекарства възлиза на близо 1,5 млрд. лв. Това обявиха на пресконференция пациентски организации. Участие в нея взеха представители на Центъра за защита правата в здравеопазването, Асоциация „Хипофиза“ и

Сдружение за развитие на българското здравеопазване.

„Проблемът с липсата на лекарства е от години, но в последните две стана много сериозен“, заяви председателят на Асоциация „Хипофиза“ Ваня Добрева. В търсене на решение на проблема от асоциацията са поискали данни от няколко институции за редица лекарства, които според тях са най-често обект на износ. Според представителите на пациентската общност предоставената информация показва, че между различните контролиращи институции липсва координация, а интересът на пациентите не е защитен.

Данните, на които се базира мнението им, са въз основа на справки, предоставени от ИАЛ, Агенция Митници, НАП, Комисията за защита на конкуренцията и НСИ.

Пред медиите бе представена и справка от НЗОК за 15 медикамента за периода януари-септември 2017 г., от която става ясно, че има драстично разминаване между броя





които влизат в България, се изнасят

опаковки по заверени протоколи и платените от фонда. При някои медикаменти, сред които прилагани при трансплантирани пациенти, разликата е над 100 пъти. Според пациентските организации реалният размер на паралелния износ у нас е близо 1,5 млрд. лв. – далеч над обявяваните до момента 400 млн. лв.

„Проблем, който виждаме, е износ на лекарствата, които минават директно през аптеката – тоест аптеката продава обратно на търговец на едро“, посочи Добрева, като уточни, че санкциите за това са между 2000 и 5000 лв. „Много бихме искали да разберем колко аптеки са глобени. Санкциите са много ниски и затова не ги налагаме.“ Тя допълни, че поне 2/3 от фирмите, които изнасят медикаменти, не са декларирали това в ИАЛ и не са били глобени.

„Никой в момента не следи какво се случва в този бранш, фирмите са оставени да изнасят абсолютно на воля.“ Според нея предлаганото решение на проблема чрез създаване на списък на медикаменти, забранени за експорт, което е и една от

заложените промени в Закона за лекарствата, няма да доведе до резултат. Тя обясни, че той вече се прилага в Румъния без особен ефект. Решение може да се търси чрез плащането на отстъпките директно на касата, както и създаване на модел на двойно ценообразуване, който се прилага в Испания, където също цените на лекарствата са ниски.

„Единственият категоричен извод от представените данни е, че царя пълна какафония“, заяви председателят на ЦЗПЗ д-р Стойчо Кацаров. Според него промените трябва да засегнат „природата на реекспорта и да премахнат икономическия смисъл да купуваш от тук лекарства и да ги изнасяш в Германия“. Създаването на двойно ценообразуване, както и предложението за връщане на отстъпките от фирмите в НЗОК, би могло да реши проблема.

Той обаче отбеляза, че към момента сме свидетели на имитация на мерки за ограничаване на износа на животоспасяващи лекарства. Нап-

ример в Испания търговците на едро работят с две цени – едната договарят с местната каса за лекарствата, които ще доставят на нея, а втората е за търговията на свободния пазар. Двойното ценообразуване на практика отгледя продуктите, плащани от публичните фондове, от тези, продавани в аптеките без рецепта, и на практика не позволява количествата от евтините лекарства да бъдат изнасяни за сметка на болните, твърдят пациентите.

■ ИАЛ Ограничаване на паралелния износ

В проектозакона за лекарствени продукти в хуманната медицина, одобрен от МС на 13.12.2017 г., е предвидено изграждането на информационна система за мониторинг на недостиг на лекарствени продукти на територията на страната. Въпреки че проектозаконът все още е в НС работата по създаването на информацион-



ната система в ИАЛ вече е стартирала. Тя ще даде възможност за проследяване на информацията на реалните количества лекарствени продукти в реално време и навременен контрол по ограничаване на паралелен износ при доказан недостиг.

ИАЛ изисква постоянно информация от притежатели на разрешения за употреба и търговци на едро с лекарствени продукти за осъществени доставки и тяхното разпределение. За 2017 г. в ИАЛ са постъпили уведомления за износ от 36 търговеца на едро. Извършени са 480 проверки на търговци на едро и дребно. Приключилите в рамките на 2017 г. наказателни производства са 50.

Извършват се и чести проверки на основните дистрибутори за аптечния пазар. Установени са 8 случая на продажби от аптека към търговци на едро с лекарствени продукти и за тях са образувани двустранни административнонаказателни производства. При непредставяне на достъп до софтуера за продажби и фактури, които често и не се съхраняват в аптеките, органите на ИАЛ налагат санкция от 500 или 1000 лв. за неизпълнение на разпореждане. Създадена е организация тези проверки да се извършват от съвместни екипи на ИАЛ, НАП и ГДБОП като през месец декември са проверени 30 аптеки, 4 търговци на едро с лекарствени продукти и 3 болници.

В Агенцията постъпват уведомления за намерения за износ, както за трети страни, така и за вътрешно-общностни доставки, като само първите минават и се отчитат на Митница. Реална информация за външнотърговските сделки с лекарст-

вени продукти за страни-членки на ЕС е налична в НАП. С оглед на това ИАЛ, предоставя наличната информация за постъпилите уведомления за предстоящ износ на НАП, с цел при данъчни ревизии или документално констатиране на износ без уведомления, да се получи обратна информация. При конкретни проверки, извършени съвместно с органите на НАП, се констатира многократно заявени по-големи количества от реално изнесените.

Национални рамкови договори 2018

Разговорите за подписване на Националните рамкови договори (НРД) за медицински и дентални дейности през 2018 г. официално започнаха. Проведена е и първата работна среща, на която Българският лекарски съюз, Българският зъболекарски съюз и НЗОК са се разбрали за хода на преговорите, които трябва да приключат до края на март.

Създадена е организация, успоредно с хода на преговорите, да се работи по изготвяне на проекти за Наредба за основния пакет, Наредба за профилактичните прегледи и за диспансеризацията, както и за медицинските стандарти. „Поради ограничени ресурс от време, с които заинтересованите страни разполагат за изработване на НРД 2018 г., от НЗОК декларираха категорична готовност, че всяко едно постигнато консенсусно решение, изискващо промяна в нормативен документ, ще бъде отразено по най-бързия начин в наредбите, така че процесът за стиковане на предложенията, да бъде максимално опти-

мизиран и улеснен“, допълват от БЛС. Съсловната организация на лекарите настоява за отпадане на ал. 6, Чл. 37 от ЗЗО, в частта „представяне на отчетен документ, в който се посочват номерата на издадените документи за заплатените суми по ал. 5.“. Поради законната обвързаност и тежест на постановлението по ал. 6, на срещата се взе решение за отлагане отчетността на касовите бонове с три месеца, докато се намери възможност за автоматично отчитане през софтуерната система на лечебните заведения.

По отношение на МДД се взе решение отчетността да се извършва по досега действащия ред, без да се прилага регламентираното в параграф 20 и 21 от НРД 2017 г. постановление. Уточнен бе предварителния график за провеждане на работни срещи на експертно ниво за извънболнична помощ. Всеки протокол от срещите ще бъде качван на сайта на БЛС, за да има прозрачност в процеса на преговорите и проследимост в нормативните промени.

Наркотични вещества и прекурсори

В брой 1/02.01.2018 г. на Държавен вестник се обнародва Законът за допълнение на Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите. Създават се нови членове, които третираят вноса, износа, превозването, преработването, съхраняването, влагането и използването в производствения процес на смеси за промишлеността, които съдържат наркотични вещества. Посочените дейности мо-

гат да се извършват от физическо или юридическо лице, регистрирано като търговец по българското или законодателството на друга държава-членка на ЕС. Те могат да извършват внос и износ на смеси по смисъла на този закон и/или влагане и използване на смеси в производствения процес след подаване на уведомление до Министерството на икономиката. Министърът или упълномощени от него лица осъществяват контрола.

Център за асистирана репродукция

С Постановление 329 от 22.12.2017 г. за изменение и допълнение на Постановление №25 от 2009 г. за създаване на Център за асистирана репродукция се цели увеличаване на възможностите за подкрепа на раждаемостта, като се увеличи броя на процедурите по асистирана репродукция, финансирани от ЦАР. С новата промяна се увеличава броя на ин витро процедури на едно лице на 4, като се добавят и 4 ембриотрансфери на размразени ембриони – дейност, която до сега не е финансирана от ЦАР. В резултат на тази промяна жените ще имат право на общо 8 процедури вместо досега разрешаваните 3.

Горещ телефон на НЗОК

На 2.01.2018 се откри „горещият телефон“ на НЗОК – 080014800, който е първият безплатен телефон за граждани в страната. Преди 15 години, през януари 2003 г., в сътрудничество с Американската агенция за международно развитие (USAID), по проект „Подкрепа в здравния сектор“

НЗОК надгради отдел „Права на пациентите“, като създаде Здравно-информационен център. На „горещия“ и на стационарните телефони на експертите от отдел „Информационен център“ гражданите могат да търсят информация по въпроси на здравето осигуряване и здравеопазването изобщо, независимо от конкретния обхват на компетентностите на НЗОК. Разговорите са безплатни за потребителите. Работното време е от 9:00-12:00 ч. и 13:00-17:30 ч., всеки работен ден. Времетраенето на една консултация е 5 мин., след което връзката автоматично прекъсва. В случай, че 5 мин. не са достатъчни, телефонът може да се избере отново и да се продължи разговора със същия експерт.

Европейски съюз ЕМА

Таксите за заявления за лекарствена безопасност се очаква да нарастат с 1.4% за 2018 г. Това съобща ЕМА. Корекцията за заявленията за фармакологична бдителност е очаквана и е свързана с нарастването на инфлацията. Увеличението ѝ от 0.2% през 2016 г. не е било отчетено, затова сега се очаква актуализацията на таксите да бъде накуп за изминалите 2 години и да достигне 1.4%. Агенцията ще публикува подробности за променените такси през януари 2018 г.

Европейски финансов сектор

На 3 януари 2018 г. влиза в сила нов набор от правила, които ще имат значителни последици за индус-



трията, пише CNBC. Реформите са опит да се освети повече как и кога се търгуват активи. Всеки, който купува или продава акции, облигации, чуждестранна валута, стоки или търгувани на борса фондове (ETF), ще бъде засегнат от новите стандарти. Европейската комисия, изпълнителната власт на ЕС, започна съставянето на законодателство, известно като Mifid II, след като първоначалният набор от правила беше пометен от финансовата криза през 2008 г.

Оригиналът на Mifid се появи през ноември 2007 г., точно преди финансовата криза. Целта му беше да помогне на Европа да интегрира финансовите си пазари и да намали търговските разходи. Основният му фокус беше върху акциите, но сега Mifid II иска да разшири правилата, за да включи други класове активи. Mifid II е и опит за по-добро регулиране на извънборсовите договори, които включват директни сделки между купувач и продавач. Европейските финансови регулатори твърдят, че новите правила.

ще подобрят доверието на инвеститорите и ще укрепят индустрията. Правилата са измислени от ЕС и ще обхващат всички страни в рамките на блока, но ще засегнат и някои сделки в други юрисдикции.

Опциите – вид финансов дериват, използван от търговци, които имат базов актив, регистриран в Европа, ще попаднат в обхвата на законодателството. Друг пример е банка в Азия, която продава финансови инструменти на клиент от ЕС. Глобалните институции, които извършват такива сделки, също са принудени да преминат от телефонни сделки към електронни платформи, за да позволят по-добър одит.

Mifid II изисква 50 допълнителни полета за данни, които да се попълват за всяка сделка, отколкото досега се изискваше, като се противопоставя на правилата за поверителност, които уреждат други региони. Новият регламент принуждава мениджърите на фондове да плащат на брокери и банки поотделно за изследователски и търговски услуги, а не една комбинирана такса за двете дейности. Това се обяснява като опит за увеличаване на прозрачността в управлението на фондове, тъй като клиентите ще видят директно как се използват парите им. Очаква се това да доведе до ограничаване на разходите за анализи.

Консултантската компания „Оливър Уайман“ изчисли, че разходите за изследване на инвестициите в световен мащаб могат да паднат с около 1,5 млрд. долара годишно, когато правилата влязат в сила. Компанията оценява текущите общи разходи в размер на 5 млрд. \$.

Въвеждането на Mifid II се забави с една година, след като Европейският орган за ценни книжа и пазари (ESMA) предупреди, че техническите насоки на законодателството няма да бъдат готови за 2017 г. За изречителите в сектора допълнителната година беше добре дошла, но много от тях все още не са готови. ESMA заяви, че от 3 януари всички дружества трябва да разполагат с LEI код (Legal Entity Identifier), в противен случай няма да могат да търгуват. LEI кодовете се въвеждат, за да помогнат на регулаторите да идентифицират и преследват пазарните злоупотреби като търговия с вътрешна информация и манипулиране на пазара. Очаква се големите търговци в отрасъла да отговорят на това условие. *Investor.bg*

Roche

Швейцарската фармацевтична компания Roche придобива за 1,7 млрд. долара Ignyta – базирана в Калифорния компания, специализирана в лекарства срещу рак, съобщава Financial Times. С придобиването на експертизата на Ignyta при редки случаи на рак Roche засилва онкологичното си портфолио. Предложената цена от 27 долара за акция представлява премия от 74% спрямо 89% от средната ѝ цена на акция през последните 90 дни. Сделката е била одобрена единодушно от двете компании. „Ракът е изключително сложна болест и много пациенти страдат от мутации, трудни за откриване и лечение“, казва главният изпълнителен директор на Roche Pharmaceuticals Даниел О’Дей. „Споразумението с Ignyta подкрепя стратегията на Roche да приспособява лечението към пациентите

и ще позволи на Roche да разшири и засили онкологичното си портфолио в цял свят“. Печалбата на Roche е под натиск напоследък, тъй като няколко от най-популярните ѝ лекарства губят патентната си защита. Ignyta ще продължи дейността си в Сан Диего. Сделката Ignyta дава на Roche достъп до ентректиниб, един от няколко силно обещаващи инхибитори на тирозин киназата, които понастоящем се изследват в опити за тумори, които съдържат NTRK или ROS1 сливания.

В бъдеще, казва г-р Захар Харман в блога на Seeking Alpha, това е много интересно придобиване, а то още циментира, когато пазарът в момента смята, че TRK инхибиторите са сравнително ценни в диапазона 1-2 млрд. \$. Тя показва какви премии могат да донесат добри данни от Фаза II, като Ignyta печели 70% от предишната си 52-седмична стойност. Това създава Bayer и Roche като големи играчи в процъфтяващото пространство на TRK инхибиторите, отбеляза той. Имаше и размирици от дейността в края на годината от Администрацията по храните и лекарствата на САЩ, която даде ранно одобрение за лекарството за глаукома на Aerie Pharmaceuticals Rhopressa, както и одобренията за Казеозантиниб на Exelixis и Merc&Co и Steglatro на Pfizer.

Фармацевтичната компания Spark Therapeutics съобщи, че ще иска 850 000 \$ за иновативно лечение на рядка наследствена форма на слепота, което е пореден връх в постоянно нарастващите цени на лекарствата в САЩ, съобщава Wall Street Journal. Американските регулатори

одобриха използването на Luxturna миналия месец, с което медикаментът стана първият вид терапия в САЩ, при която здрав ген замества нефункциониращ или такъв, причиняващ болестни състояния. Гените, които ще се приемат посредством инжекция, лекуват рядка форма на слепота, причинена от наследствена генетична мутация.

Заради високата сума на лечението (425 000 \$ на око), Spark Therapeutics предлагат алтернативни начини за разплащане със застрахователите, включително частично връщане на средствата, ако състоянието на пациента не се подобри съществено, или плащане на вноски. Компанията определя лечението като еднократно, въпреки че все още няма данни дали ефектът му ще отслабне с времето.

До момента клиничните тестове са показали много добри резултати, възвръщайки голяма част от зрението на пациентите. В края на миналата година изпълнителният директор на Spark Therapeutics Джеф Маразо заяви, че според него цената на медикамента е над 1 млн. \$, но след реакции от застрахователи я намали със 150 000 \$. Производителят съобщи, че вече е сключил принципно споразумение с регионалната застрахователна компания в Нова Англия Harvard Pilgrim Health Care, според което Spark ще възстанови частично платените средства, ако пациентът не отговори на определените тестове, които ще се осъществят 90 дни след лечението и отново 30 месеца по-късно. Производителят заяви, че в момента води преговори с други застрахователи за подобни схеми на плащане, обвър-

зани с резултатите от лечението. През последните години цените на медикаменти срещу рак и редки болести почти успяха да достигнат прага от 1 млн. \$. Лекарството Sprigraza срещу спинална мускулна атрофия на Biogen Inc., например, струва 750 000 \$ за първата година от лечението. Нов вид лечение на рак от Novartis AG струваше 475 000 \$ на пациент за еднократен прием.

Какво ни очаква в киберпространството?

Дигиталната 2017 г. мина под знака на биткойна и киберпрестъпленията. Кибервойната се превърна в елемент на войната, която се води перманентно около нас. Тя ще бъде една от тенденциите, които ще наближаваме през 2018 г. Това коментира експертът по киберсигурност Спас Иванов в ефира на Bloomberg TV Bulgaria. Според него изкуственият интелект е гумата на следващото десетилетие. По думите му компаниите, които съумяват да намерят хората и средствата, с които да разработят изкуствен интелект, ще бъдат тези, които ще получат конкурентни предимства като някои други.

Ключовата гума, която ще търсят повечето компании през 2018 е data quality (качеството на данните), посочи още Иванов. Всички големи компании са си поставили за цел да се изчистят данните от „големия шум“, добави той. Следващото голямо нещо е влизането в сила на регламента за регулация на защитата на лични данни на европейския пазар – огромно предизвикателство пред бизнеса и администрацията.



Фарма общество

Компенсации за 2017

Фармацевтичните компании ще предоставят на НЗОК компенсация на разходи за лекарства под формата на отстъпки на стойност 130 млн. лв. (при 47 млн. за 2015 г. и 87 млн. за 2016 г.) или общо 264 млн. за период от 3 години. За 2018 г. НЗОК планира да получи компенсация от 160 млн. лв. Тази значителна компенсация на разходите на НЗОК за лекарства се обезмисля, ако не може да помогне българските пациенти да получат навременен достъп до нови терапии.

Плащанията за лекарства нарастват поради обективни причини – застаряващо население, повишена заболяемост, но и удължена преживяемост в резултат на достиженията на медицината и навлизане на нови технологии. Бюджетните съображения не следва да са причина пациентите да не получават достъп до нови терапии, които могат значително да подобрят лечението им. Заг сухите цифри стоят излекувани пациенти и спасени животи, на които институциите би трябвало по-често да обръщат внимание.

Дефендил ИМУНОГЛЮКАН – имуномодулиращо действие

д-р А. Ничева, д.м.,
Детска клиника, II МБАЛ, гр. София

Бетаглюкоканите са природни имуностимулатори с благоприятен ефект над имунната система в детска възраст, скъсяват периода на боледуване и улесняват възстановяването след вирусни и бактериални инфекции. Подходящи са при често боледуващи деца, профилактика на грип през есенно-зимния период, допълващо лечение при остри инфекции на дихателната система, при усилена физическа и умствена дейност. Бета глюканите активират макрофагите и усилват фагоцитозата на патогени.

Бетаглюкоканите са биологично активни, природни полизахариди, които се извличат от микроорганизми (дрожди, бактерии), гъби и зърнени култури. Съдържат се в клетъчните стени на хлябна мая, трици от ечемик, овес и гъби. Дрождите са един от естествените източници на β -глюкани. Особено полезни са бетаглюкоканите, извлечени от гъби като кладница или японските гъби шийтаке и майтаке.

Ролята на β -глюкоканите е свързана със засилване активността на макрофагите и способността им да фагоцитират бактерии, стимулират производството на T-Ly, цитокини и повишават локалната защита на бронхиалната и чревна лигавица. В по-високи дози имат директно антиминобно действие. Бета глюканите се различават по молекулна маса, разтворимост, вискозитет и химична структура, което оказва влияние на биологичната и имунологичната им активност. Извлечените от мая и гъби бета глюкани съдържат 1,3 гликозидни връзки с 1,6 странични вериги, докато зърнените съдържат едновременно β -1,3 и

β -1,4 структурни връзки. Локализацията, дължината и честотата на страничните вериги имат значение за имуномодулацията. Бета глюканите се захващат за определени рецептори на макрофагите и ги активират. Суплементиранено с β -глюкани води до активиране на макрофагите, които ги разпознават като чужди тела и ги фагоцитират. Подобен е принципа на антитуморното им действие.

Бетаглюкоканите, съдържащи се в шийтаке, майтаке и рейши, имат антиканцерогенна активност, стимулират фагоцитите и NK клетките. В Япония са лицензирани като имуностимулатор при злокачествени заболявания, по време на химиотерапия за по-добро възстановяване на кръвотворната система и за защита от инфекции. Извлечените от зърнени храни, мая и гъби β -глюкани благоприятстват чревния мотилитет при запек и модулират мукозния имунитет на чревния тракт.

Установено е, че при вирусни инфекции и грип β -глюкоканите повишават продукцията и активността на T-Ly, които заедно с активираните макрофаги атакуват вирусите. Бетаглюкоканите повлияват производството на цитокини. Приемът на β -глюкани, извлечени от мая, намалява нивата на IL-4 и IL-5 при алергичен ринит и повишава нивата на IL-12.

Defendyl® Immunoglucan е хранителна добавка с имуностимулиращ ефект, съдържа естествен биоактивен имуноглюкан β -(1,3/1,6)-D-Glucan, изолиран от кладница. Defendyl® сироп е подходящ за деца над 1 год. възраст, съдържа имунокативен бета глюкан и вит. С. За повишаване съ-

противителните сили на организма се препоръчва превантивен прием в доза 1 мл/5 кг дневно за 1 до 3 месеца. При остри симптоми на инфекция дозата се повишава на 2 мл/5 кг на един или разделена на 2 приема дневно за 3-5 дни, след което се продължава с превантивната доза.

Defendyl® на капсули е подходящ за деца над 7 год. възраст и възрастни. Съдържа бета-глюкани, вит. С и Zn. За повишаване съпротивителните сили на организма се приемат 1-2 капс. дневно в продължение на 1 до 3 месеца. В остър стадий на инфекция се приемат 3 капс. дневно за 3-5 дни, след което се продължава с 1-2 капс. дневно. 1 капсула съдържа 100 мг имуноглюкан (Beta -(1,3/1,6)-D-Glucan), 60 мг вит. С и 5 мг Zn.

Имуноглюкоканът в Defendyl® е неразтворим полизахарид, който се отделя във вид на влакнини и не предизвиква нежелани ефекти. Бета-глюкоканът в Defendyl® усилва фагоцитарната активност на макрофагите. Вит. С предпазва клетките от оксидативен стрес, увеличава устойчивостта към инфекции и неблагоприятни фактори на околната среда, спомага за регенерация на тъканите, образуването на колаген, за нормалната пропускливост и еластичност на съдовите стени.

Цинкът (Zn) е микроелемент с важна биологична роля за ензимната активност, обмяната на веществата и синтеза на ДНК. Zn е състав на част на множество ензими, необходим е за репликацията на ДНК, свързва се в комплекс с хормони (инсулин), участва в образуването на колаген и благоприятства зарастването на рани. Необходим е за

Defendyl®

Imunoglukan^{P4H}®

НОВО

Хранителни добавки



растежа и имунната защита. При клинично проучване в Словения 71% от проследяваните деца, приемали имуноглоукан, са били с намалена над 50% честота на инфекциите на дихателните пътища. При спортисти, приемали Defendyl® имуноглоукан, установява повишена активност на NK клетките с намаляване на имunosупресията след интензивни физически упражнения. Приемът на Defendyl® преди и след ваксинация повишава параметрите на неспецифичния имунитет и производството на антитела.

Приложение:

- Често боледуващи от вирусни и бактериални инфекции деца и възрастни.
- Остри респираторни инфекции.
- Превантивен прием през есенно-зимния сезон.
- При ваксинация.
- Интензивна умствена и физическа работа.
- В периода на възстановяване след боледуване. Безопасността и имуностимулиращият ефект на Defendyl® са потвърдени с клинични изследвания при възрастни и деца.

Имунитет за Вас и Вашето дете

Крайно време е да подсилите имунната си система



Естествен Imunoglukan®

с витамин С и цинк за имунната система

на деца и възрастни

MEDIS

Хранителните добавки не заместват разнообразното и балансирано хранене.

www.defendyl.bg

BIOFAR

ВИТАМИНИ И МИНЕРАЛИ

Не всички витамини
са еднакви



Биогрипин

Хранителна добавка от природата, с вкус на маракуя.

Допринася за поддържане на нормалната функция на имунната система. Намалява чувството на отпадналост и умора. Екстрактът от Салис Алба подпомага понижаването на температурата и намалява болката в ставите. Състав (за една таблетка): Екстракт от Ацерола 200 mg; Витамин С 120mg; Екстракт от бяла върба 100mg;

Екстракт от ехинацея (45:1) 100mg; Екстракт от прополис 50mg; Цинк 5mg; Енергийност 33.2 kJ/7.7 kcal.

NEW

Laxatinil[®] fruit

**Sugar
free**

**ЛАКСАТИНИЛ[®] ФРУКТ
МАРМАЛАД**

СТОП НА КОНСТИПАЦИЯТА!

Мармалад със слабително
действие без захар

За всеки вкус:

- Портокал
- Кайсия
- Синя слива
- Череша



ЛАКСАТИНИЛ[®] ФРУКТ

иновативна комбинация от:
ТАМАРИНД, КАСИЯ, КОРИАНДЪР.
Облекчава симптомите на лениви черва
по естествен начин
и подобрява перисталтиката им.

Вносител:

**ФИЛИПОС – ИНТЕРНАЦИОНАЛ
ЕКСПОРТ – ИМПОРТ ЕООД,**
тел: 032/ 620 380



ЛУТЕИН КОМПЛЕКС

АКТИВНА ГРИЖА ЗА ЗРЕНИЕТО



1

**ПОДАРЪК ЗА КРАЕН КЛИЕНТ
КЪМ ВСЯКА ОПАКОВКА —
МОКРИ КЪРПИЧКИ ЗА ОЧИЛА**

2

5+1 ПРОМОЦИЯ ЗА ФАРМАЦЕВТИ
ПРИ ЗАКУПУВАНЕ НА **5 ОПАКОВКИ** С ПОДАРЪК,
АПТЕКАТА ПОЛУЧАВА **РАБАТ ЕДНА ОПАКОВКА**
С ПОДАРЪК

Промоцията е валидна до изчерпване на количествата!

Произведено от CAPSUGEL – Франция, ексклузивно за Вита Херб.
За контакти: Вита Херб, тел.: 02 / 944 60 06, www.vitaherb.bg

ВИМАНГ

Живот от дървото манго



Кубински имунокоректор

Всекидневна
подкрепа за
добрия тонус.

Защита срещу
вирусни и
бактериални
заболявания.

Важна помощ при
тежък имунен срыв.

“Виманг” - продукт на
“Лабьофам” - Куба

www.vimang.bg

Отслабвай ханка по ханка

Сурови барчета за контрол на теглото

- ▶ **Сити и слаби**
само с 3 г фибри глюкоманан
- ▶ **1 барче дневно**
съдържа 3 порции
- ▶ **100% БИО**
с 3 чудесни Вкуса



ОПИТАЙ
НЕЩО
НОВО



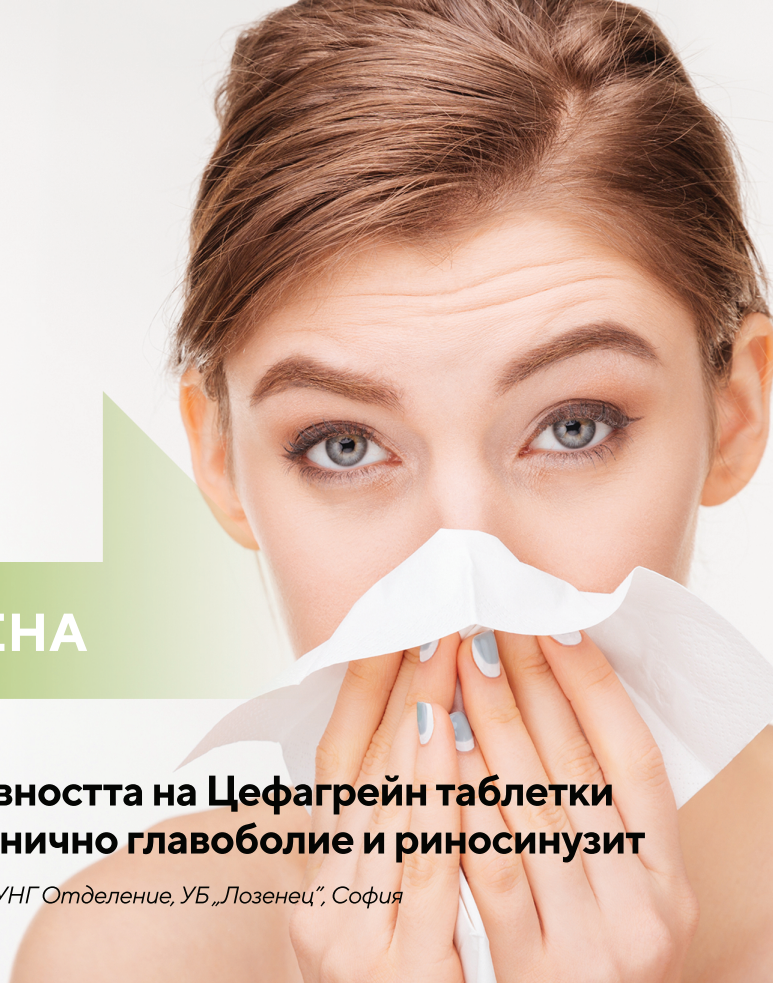
Всяко по 25 грама



Charak

Health forever... Naturally

ПРИ СИНУЗИТ И МИГРЕНА



Проучване ефективността на Цефагрейн таблетки при пациенти с хронично главоболие и риносинусит

Доц. д-р П. Кабакчиев, Звездащ УНГ Отделение, УБ „Лозенец“, София

Резюме

Хроничният риносинусит е едно от най-честите хронични заболявания, засягащо около 15% от населението. Лечението му, въпреки множеството препоръчвани от специалистите схеми, не е унифицирано. През последните години нараства интересът към алтернативната медицина и по специално към фитомедикаментите за облекчаване на различните симптоми и особено главоболието при хронични синусити. Билковите комбинации на древното учение Аюрведа позволяват на фирма Charak Pharmaceuticals, Mumbai създаването на таблетки Цефагрейн с противовъзпалителни, муколитични и деконгестантни билки.

В нашата клинична практика имаме възможност да направим оценка на ефективността и безопасността на Цефагрейн (полихербален препарат) при пациенти с хроничен риносинусит с или без полипоза и с хронични оплаквания от носа и синусите. Третирани бяха пациенти на възраст от 10 до 70 години, като се използваше стандартната схема, препоръчана от фирмата производител - по 2 таблетки 2 или 3 пъти дневно за период от 12 седмици.

От нашите наблюдения правят впечатление добрите резултати, които пациентите приемащи Цефагрейн и участващи в проучването демонстрираха по отношение на главоболието, затрудненото носно дишане и секретите в носа и стичащи се в назофаринкса.

Цефагрейн е полихербален препарат, който намалява синус-назалното възпаление, улеснява втечняването и по този начин почистване на секретите в носа и синусите, премахва и облекчава свързаното главоболие и по този начин подобрява комфорта на живот на пациентите.



Цефагрейн таблетки 100

За чисти и здрави синуси

- За нормално функциониране на горните дихателни пътища и изчистване на синусните кухини
- Съдържа: *Sitopaladi churna, Carum copticum, Ipomoea turpethum, Eclipta alba* и др.

Производител: Чарак Фарма, Индия

Вносител: ЕТ „СИ плюс“, Дистрибутор: Аюрведа шанс ЕООД, тел: 02/9516599

www.himalaya.bg

BIOFAR

ВИТАМИНИ И МИНЕРАЛИ

Отличници в
ефервесцентните таблетки



МАКСИМАЛНО ЕФЕКТИВНИ

LABORATOIRES
BIOFAR

DERCOS
TECHNIQUE

ВЪРНЕТЕ

ПЛЪТНОСТТА НА КОСАТА СИ

ИНОВАЦИЯ

DENSI-SOLUTIONS



VICHY
LABORATOIRES

ПО-ПЛЪТНА КОСА ПРИ

96%

ОТ ПОТРЕБИТЕЛИТЕ*

*Самооценка. Потребителски тест, 138 жени, 6 седмици.

VICHY
LABORATOIRES

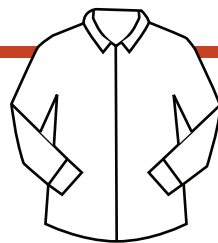
ЗАЩИТЕТЕ **СЕБЕ СИ** / ЗАЩИТЕТЕ **ДРЕХИТЕ СИ**

ПРОТИВ ИЗПОТЯВАНЕ

БЕЗ ПЕТНА

С ТЕРМАЛНА МИНЕРАЛИЗИРАЩА ВОДА VICHY

48
часа



[ЗАЩИТА НА ТЪКАНИТЕ]

БЕЗ -

БЕЛИ СЛЕДИ
ЖЪЛТИ ПЕТНА
ВТВЪРДЯВАНЕ

ВИДИМА ИНОВАЦИЯ

ПРОЗРАЧНА ФОРМУЛА И ОПАКОВКА

Дори след

Дори в

ХИПОАЛЕРГЕНЕН - ПОДХОДЯЩ ЗА ЧУВСТВИТЕЛНА КОЖА

Козметика



UroCist

Профилактика
и адювантно
лечение на
цистит
и инфекции
на пикочните
пътища

Циститът е заболяване предимно на бактериална основа – най-често *Escherichia coli*, но може да бъде и на вирусна или гъбична основа.

Главните признаци са чести позиви за уриниране и чувство на парене и болка по време на уриниране. Установено е, че дамите страдат три пъти по-често от цистит от мъжете и почти всяка е получавала поне веднъж в живота си възпаление на пикочните пътища. При голяма част от тях, той често се повтаря т.е. става хроничен.

Възрастта, на която най-често се среща циститът е около 40 години, но разбира се има хора и от всяка друга възраст, дори деца. Поради своята специфична анатомия, жените са засегнати по-често от цистит от мъжете. Както вече споменахме, статистиката показва, че 80% от всички инфекции на уринарния тракт се предизвикват от уропатогенни *E. Coli*.

UroCist е медицинско изделие, което се препоръчва както за

предотвратяване на началото на цистит, така и като адювант в терапевтичното лечение. То спира прикрепването на бактериите Ешерихия Коли към стените на уринарния тракт, възпрепятства размножаването им и образуването на колонии, като спомага за бързото им изхвърляне от организма с урината и блокира развитието на инфекцията.

Всъщност високото съдържание на РАС-А (proanthocyanidins-A)- проантоцианидини, в екстракта от червена боровинка развива бариерен ефект срещу контакт на бактериите към епителния на пикочния мехур и изобщо не допускат прилепването на патогените по стените на пикочни мехур и така предотвратяват цистита.

Червените боровинки стопират възпалението на лигавицата и вътрешната стена на пикочния мехур и елиминират по-нататъшните рискове от инфекция. Прикрепянето на активния агент от плодовете към тъканите помага и за дълго-срочната превенция на

ABOPHARMA



подобни проблеми. За разлика от антибиотика, който действа на мащабно, проантоцианидините тип А действат много по-прецизно. Те унищожават само връзката на патогенната бактерия с рецепторите, без да унищожават цялата популация *E.coli*, някои щамове от която са част от полезната микрофлора в червата.

Малките плодове са богати също и на витамин С, фибри, есенциални минерали, манган, витамин К и други важни микронутриенти. Те са изключително богати на антиоксиданти – полифеноли, фитохимикали, флаваноици, които оказват укрепващо действие върху имунитета.

UroCist съдържа и сух екстракт от листа на Мечо грозде (*Arctostaphylos uva-urisp L.*) Билката е изключително ефикасна при цистит. Има очистително действие и успокоява възпалените пикочни пътища. Мечото грозде съдържа веществото арбутин, което в тялото се превръща на хидрохинон – силен уринарен антисептик – убиец на бактерии и други микроорганизми. Съдържа

Медицински изделия



още урсолова киселина и изокверцитрин, които имат диуретични свойства. Мечото грозде действа срещу няколко организми, включително *E. coli* и *Staphylococcus aureus*, характерни при инфекции на пикочните пътища. Билката унищожава също и *Candida Albicans* – честа причина за гъбичните инфекции. В състава на медицинското изделие влиза и D-маноза.

Какво представлява D-манозата?

Това е монозахарид – проста захар, която в естествен вид се среща в някои гървесни видове, в плодове като червената боровинка, и е тясно свързана с глюкозата.

В UroCist тя е натурална и е произведена от бреза/бук хидролизат. Нашият организъм усвоява само малки количества D-маноза; голяма част от нея веднага се отделя от урината и е част от естествения процес на пречистване на организма. Тя подпомага нормалното функциониране и предотвратява инфекциите на пикочния мехур и пикочо-проводните пътища. Облекчава

симптомите при цистит. Допълва естествения процес на пречистване на организма. D-манозата подхранва здравословната флора, която населява мембраните на уринарния тракт и го поддържа в баланс.

Как действа D-манозата?

След като *E. coli* (ешерихия коли) нахлуе в пикочния мехур и канал, тя се прикрепя към вътрешната им обвивка с помощта на реснички, наречени фимбрии. Те са програмирани да се свързват с молекулите на D-манозата. Поради тази причина, когато съдържащата D-маноза кръв премине през бъбреците, голяма част от тази захар попада в урината и при изхвърлянето си навън пречиства всички бактерии *E. coli*, които срещне по пътя си. Това закрепване и механизма на изхвърляне могат да дадат на D-манозата по-висока успеваемост от антибиотиците в борбата с пикочните инфекции.

Бета-глюкан /25 мг/ – присъствието на бета-глюкан в UroCist

допълва ефекта от неговата употреба. Като мощен имуностимулатор от природен произход бета-глюкан активира имунните клетки. Той действа, както върху общата, така и върху локалната имунна защита. Също така бета-глюкана не позволява прикрепянето на *E. coli* към пикочната стена.

UroCist е Аглювант в превенцията и лечението на цистит.

PEDIAKID

Здраве от природата



ЕВРОМЕД

www.pediakid.bg

Спрей за нос и гърло

Сироп за нос и гърло

100% вроден рефлекс
на майките

LABORATOIRES
INELDEA

HiPP

За най-ценното в живота.

Не съдържа нищо,
което **чувствителната
кожа** не харесва.

HiPP Babysanft



Изключителна кожна поносимост при чувствителна кожа.

Следователно HiPP Babysanft не съдържа етерични масла, парабени, минерални масла, както и много други съставки, които не са желани или се предполага, че предизвикват алергии. По този начин рисковете от развитие на алергии са сведени до минимум от самото начало. Серията HiPP Babysanft е изключително приятна за кожата, съдържа ценно био бадемово олио или био екстракт от бадемово олио, защитава и подхранва чувствителната кожа на бебето. Продуктите HiPP Babysanft са разработени така старателно, както всичко друго произведено от HiPP.

Ние гарантираме това с нашето име.

Gaus Gips

hipp.bg

Множество патологични
състояния...



...Едно решение!!



magnerot®

МАГНЕЗИЕВ ОРОТАТ ДИХИДРАТ
500 мг таблетки



По лекарско предписание!
КХП, одобрена на 25.09.2007, към разр. П-1886/10.04.2008,
рег.№ 20020502.

Wörwag Pharma GmbH & Co.KG

1700 София, ул. "Проф. Рашо Рашев" 4, бл. 14А, ет.1;
тел.: 02/ 462 71 58, 862 28 11; факс: 02/962 25 10
www.woerwagpharma.bg