



STING

pharmaceutical
products

брої 213
септември
2021

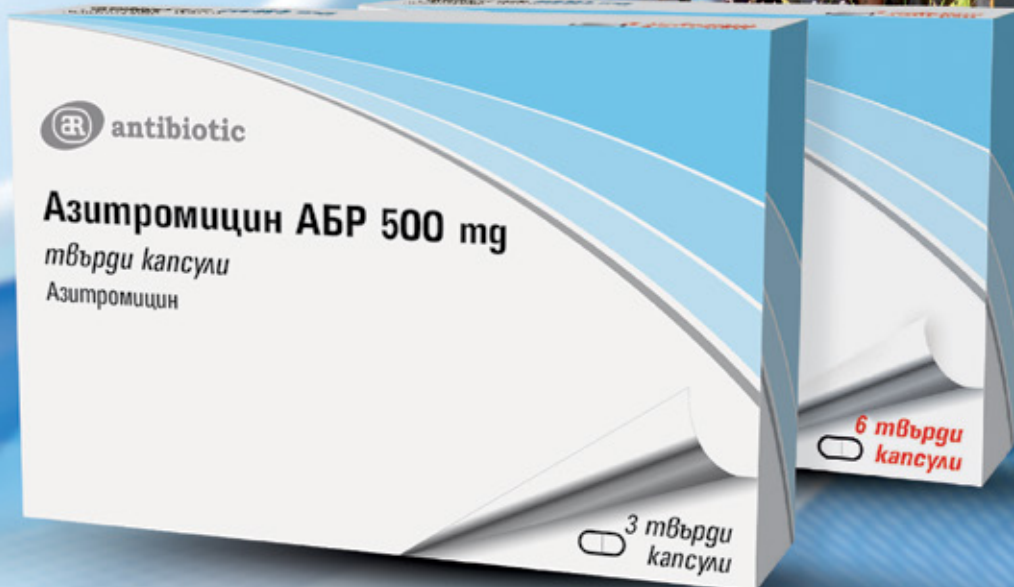


Делта плус Вариант

Азитромицин АБР

500 mg | capsules, hard

*...за 3 дни
стани!*



 **antibiotic**

Лекарствен продукт по лекарско предписание
Дата на последно одобрена КХП – септември 2018.
ИАЛ - 5252/07.02.2020 г.



Уважаеми колеги,

Септември е един от най-красивите и пъстри сезони в годината. В края на лятото природата избухва в неописуема красота. Златокосата есен свързваме с края на отпуските и началото на активното ежедневие.

Характерното за този месец е редуването на делници и празници, което ни задължава да пренастроим работния си ритъм. Това е така, защото ние съзнаваме голямата

си отговорност като здравни специалисти. Особено, на прага на четвъртата вълна на пандемията. Убедени сме, че можем да постигнем необходимия баланс между вътрешното спокойствие и самоконтрола. Добродетели, които са от решаващо значение за преодоляване на напрежението при обслужване на пациентите, давайки превес на консултацията и загрижеността.

Стинг АД е социално отговорна компания и нейните действия са свързани със стремеж да осигури адекватна и надеждна информация

за законовите и нормативни промени във фармабранша. В началото на октомври ще се проведе 9-та Годишна Есенна Конференция, „Виртуално обединение – продукти „На фокус“, под мотото „Дигитално здраве“. Всички ние искаме да се случи дигитализацията в сектора, но за съжаление това все още е мираж. Поставянето на този въпрос, неговото обществено обсъждане ще спомогне да постигнем устойчиво здравеопазване.

Бъдете здрави!

Съдържание

Фарма общество	3
Rx продукти	15
ОТС продукти	17
Хранителни добавки	18
Козметика	22
Медицински изделия	27

Издава СТИНГ АД
Главен редактор:
маг.-фарм. Аделина Любенова
Реклама: Петя Шебова
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 и лекари.
Разпространява се безплатно
с рекламна цел.
Редакцията не носи отговор-
ност за предоставените
материали. Препечатване на
текстове, илюстрации или обосо-
бени части от списанието може
да става само след писменото
съгласие на издателя.



Ти си промяната Роси Вак

Тази книга ще ви помогне да се научите да се освобождавате от негативните си емоции по положителен начин, ще ви помогне да откриете Пътя към Себе си, да достигнете до мъдростта, до любовта, до силата вътре във вас и да промените живота си и света към по-добро.

Книгата разглежда съпротивата в нас – бариерите, които ни задържат на едно място и ни пречат да бъдем такива, каквито бихме желали. Това са страхът, болката, гневът, нетърпението, желанието за контрол, самокритиката... Всички ние мечтаем за по-добър живот, искаме да бъдем по-уверени и силни, да реализираме желанията си. За да постигнем обаче трайни резултати и да вървим напред, е нужно да се вгледаме в себе си и да открием тези бариери, които ни спъват. Защото и най-добрата методика няма да е от голяма полза, ако потискаме в нас мъчителни чувства или ги отричаме. Тази книга ще ви накара да осъзнаете какво става вътре във вас, ще ви научи да гледате по нов начин на болката, страха и негативните чувства и да „чувате“ посланията им. Защото те могат да бъдат и прекрасни учители. Аз вярвам, че болката, страхът и страданието идват, за да научим определени уроци и често именно те ни повеждат по пътя на промяната.

Прелиствайки страниците, вие вероятно ще разпознаете себе си и анализирайки ситуациите в живота си, ще се убедите че хората, които ни заобикалят, са огледало на вътрешния ни свят. Тяхното отношение към нас ни показва върху какво точно в себе си е нужно да работим.

■ МЗ

Общо за тази година България е заявила 13 909 963 ваксини срещу COVID-19

Страната ни е дарила 172 хиляди дози ваксина на Бутан, 50 хиляди дози са в процес на дарение за Босна и Херцеговина. В процес на продажба са 100 хиляди дози на Норвегия, както и 546 хиляди дози за Португалия. За Република Северна Македония 51 хиляди дози също са в процес на дарение. Дарените количества не са пречка да се осигури ваксина за страната ни, като за 2022 г. и 2023 г. ваксините са осигурени.

Страната ни е заявила и участие за ваксина, разработена в Австрия, която представлява умъртвен атенюиран вирус – различна е от досега внесените ваксини. Тази ваксина все още не е разрешена за употре-

ба, но сме заявили участие в договора и това ще даде възможност, когато бъде разрешена за употреба, да бъде доставена и в България.

МЗ проведе среща на здравните власти

с ръководствата на болничните асоциации за готовността на лечебните заведения за четвърта вълна на коронавируса. Създава се нова амбулаторна процедура за лечение на ковид болни извън болничната помощ.

Целта на срещата е била да се уточнят технически подробности и проблеми, които ще възникват. Поставени са няколко въпроса, от които най-важният – оперативната самостоятелност в преобразуването на леглата. Тоест, всеки директор на болница да може да преобразува легла в ковид легла, когато реши. Както и създаване

на софтуер, който да дава информация за наличните лица. Трето – по отношение на обезпечеността с определени медикаменти и консултанти, МЗ стартира две процедури: допълнителна поръчка на Ремдесивир и обновяване на договора и поръчка на някои стратегически медикаменти, които в ситуация на пандемия стават дефицитни. Идеята е да се създадат запаси в 6 болници, които да се разпределят в останалите.

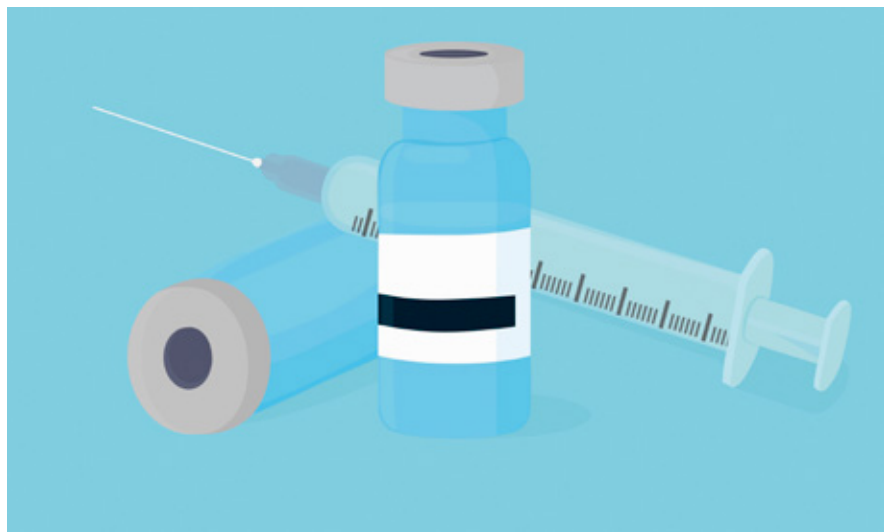
Д-р Петров уточни, че това е заложено в предложенията за актуализация на бюджета. С наличния бюджет е обезпечен Ремдесивир в рамките на договора, но той няма да стигне. Освен това, за да се намали натискът над болничната помощ, ще се задейства извънболничната помощ. Ще бъде приета амбулаторна процедура за лечение на ковид болни извън болничната помощ. Ще се включват два-три прегледа при интернети, които ще се плащат.

Ще се плащат изследванията. Също така ще се включат диагностиките за няколко вида медикаменти, които ще могат да се изписват безплатно на пациенти с Ковид. Това са нискомолекулни хепарини, дексаметазон, няколко вида антибиотици и анти-тела.

„Разчитаме, че това ще засили, от една страна, интересът на лекарите, а поемайки тези изследвания, ще мотивира болни да се лекуват вкъщи“, каза зам. здравният министър. Безплатните лекарства ще се отпуснат от бюджета на касата за всеки, който се лекува амбулаторно. Д-р Петров добави, че ще бъде дадена възможност хората свободно да взимат лекарствата за лечение на COVID от аптеките. За тази цел ще бъде сменен режимът за изписване на тези лекарства, ще се изписват с еднократна рецепта и няма да им е необходима рецептурна книжка, но за това ще е необходимо да се подпише нов Анекс, което Петров смята, че ще се случи в рамките на 1-2 седмици.

Петров се оплака и от „Информационно обслужване“ и добави че те бавят редица проекти. Стана ясно още, че допълнителните 1000 лв. ще се получават от личните лекари само ако работят с болни от COVID. Той допълни, че забавянето на изплащането на допълнителните средства за медиците не е заради ведомството.

По отношение на мерките д-р Петров уточни, че има съпротива за тяхното затягане, но ще се засили контролът. РЗИ-тата трябва да създадат единен списък с основните рискови обекти, в които става заразяването. Там ще се съсредоточат проверките, съвместно с МВР и другите органи. Няма да се акцентира върху квартални мага-



зинчета. Ще се поиска от областните щабове да засилят мерките в градския транспорт. Ще се направи отделна среща за градския транспорт и метрото в София, тъй като прави впечатление, че мерките там не се спазват. Проблемът са и масовите мероприятия на открито и закрито. Това са рисковите моменти – събиране на големи групи на закрито в тесен контакт, обясни д-р Петров.

МЗ разясни възможността за заразяване с COVID-19 след ваксинация

Изграждането на имунитет след ваксинация срещу COVID-19 отнема време, но все пак при всеки втори имунитетът е достатъчно силен, за да предпази от разболяване още след първата доза.

Това съобщават от Министерството на здравеопазването, въз основа на обобщените досега данни за имунния отговор след поставяне на ваксина срещу COVID-19. Защитният отговор започва да се проявя-

ва около 2 седмици след прилагането на първата доза при ваксините с двудозов прием, след което за определен период от време продължава да се усилва. Проучванията досега показват, че след няколко седмици защитният отговор започва да избледнява. Затова се прилага втора доза, която консолидира имунния отговор за много по-продължителен период. Нейният усилящ ефект също се проявява след около 1-2 седмици.

В обобщение от МЗ посочват, че след първата ваксина е нужно време за изграждане на имунитет. В този период, ако вирусът циркулира в популацията, ваксинираният се намира в риск от инфектиране и разболяване. След прилагане на първата COVID ваксина около 50 % от ваксинираните изграждат достатъчно добър имунитет, който да ги предпази от разболяване. След втората ваксина този процент се повишава и достига 80-90 %.

Имунитетът след ваксиниране, както и този след преболяване, осигурява различна степен на защита – от летален изход, хоспитализация поради тежко протичане на

болестта, защита от разболяване и инфектиране. Между инфектиране и разболяване има разлика: положителен PCR резултат за SARS-CoV-2 означава инфекция с вируса, но все още не и разболяване. В резултат на инфекцията само някои развиват симптоми на COVID-19. От министерството уточняват, че нито една ваксина не работи на 100 % за всеки. Случаите на разболяване след завършен имунизационен курс се обозначават с термина „проби в защитата на ваксината“. Появата на проби зависи от три основни фактора:

■ От вируса – пандемичният вирус SARS-CoV-2, продължавайки да циркулира сред човешката популация, мутира до значими за общественото здраве варианти, сред които Алфа, Бета, Гама и Делта, които са както по-заразни, така и по-добре адаптирани да избягват имунния отговор на гостоприемника.

■ От приложената ваксина – за да се прояви напълно защитният ефект на ваксините, е нужно време за развитие на протективен имунен отговор. Това става обикновено след около 2 седмици след завършен ваксинационен курс.

■ От индивидуалния имунен отговор – в човешката популация съществуват здрави хора, които не изграждат достатъчно напрегнат имунитет след ваксиниране. Съществуват и клинично здрави хора, които поради съпътстващо заболяване или генетична предраз-

положеност, не изграждат качествен имунен отговор. С напредване на възрастта качеството на имунния отговор също отслабва. Продължителният прием на някои медикаменти, като поддържаща терапия при определени заболявания, също може да отслаби развитието на пълноценен имунен отговор. От МЗ посочват, че завършеният ваксинационен курс е от ключово значение за защита срещу тежко протичане на COVID-19, включително причинен от Делта варианта на вируса.

МЗ разясни ваксинирането срещу COVID-19 при автоимунни и белодробни заболявания

Здравното министерство публикува информацията относно поставянето на ваксини срещу COVID-19 при хора с хронични белодробни или автоимунни заболявания. От нея става ясно, че при хората с хронични белодробни заболявания, ползите

от ваксинацията далеч надхвърлят потенциалните рискове. Ваксините защитават не само срещу заразяване с коронавирус, но и срещу усложненията на дихателната недостатъчност и смърт. Затова ваксините са изключително важни за пациентите с хронична обструктивна белодробна болест (ХОББ), подчертават от МЗ.

Хората с ХОББ, включително емфизем и хроничен бронхит, се считат за изложени на по-висок риск от развитие на тежко заболяване от COVID-19, според Европейския център за контрол и превенция на заболяванията (ECDC). Същото се отнася и за хората с други хронични белодробни заболявания като умерена до тежка астма, муковисцидоза, белодробна хипертония и интерстициална белодробна болест или други състояния, включващи увреждане на белите дробове. Не се препоръчва спирането на техните медикамен-



ти преди ваксиниране, включително орални или инхалаторни кортикостероиди.

Относно появата на странични реакции след ваксиниране, от здравното министерство посочват, че те са нормални и преминават бързо. Такива са отпадналост, болка в мускулите, главоболие и зачервяване на мястото на инжекцията, които обикновено отшумяват за часове. Симптомите показват, че имунната система отговаря на ваксината и създава антитела срещу вируса. Тежките странични ефекти са изключително редки, а честотата е няколко случая на един милион поставени дози. По отношение на противопоказанията за поставяне на ваксини при хора с алергии – това се отнася само за пациенти, алергични към някои от съставките на ваксината или пациенти, които са имали алергична реакция при поставяне на първата доза ваксина.

Пациентите с ревматологични и други аутоимунни заболявания не трябва да се притесняват относно ваксинацията срещу COVID-19. При

тях специфичният въпрос е не дали трябва да се ваксинират, а кога да се ваксинират спрямо приема на лекарства, за да бъде най-ефективна ваксината. Затова е добре хората с аутоимунни заболявания да се консултират със своя лекар кога е най-уместно да бъде приложена ваксината.

Проучванията показват, че 1 на 10 души с аутоимунни заболявания като псориазис, ревматоиден артрит и възпалителни заболявания на червата, може да не развие имунен отговор след ваксиниране срещу COVID-19. Пациентите, които приемат медикаменти Methotrexate и Rituximab, реагират най-слабо на ваксината, но дори да има намален отговор, поради аутоимунно заболяване или прием на тези медикаменти, пак е по-вероятно пациентите да бъдат защитени срещу хоспитализация и смърт, отколкото ако не получат ваксината, обобщават от МЗ. Според анализ приблизително 84 % от пациентите с аутоимунни заболявания развиват антителен отговор от ваксината срещу COVID-19.

■ ИАЛ

723 аптеки са били инспектирани от ИАЛ през 2020 г.

Това сочи годишният доклад за 2020 г. на Агенцията. ИАЛ осъществява държавен контрол върху лекарствените продукти по чл. 267 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, както и такъв по надзор на пазара с медицински изделия по чл. 86 от Закона за медицинските изделия.

През 2020 г. длъжностните лица – инспектори и експерти, определени със заповед на Изпълнителния директор на ИАЛ, са упражнили непосредствен контрол върху дейностите по съхранение и търговия с лекарствени продукти и медицински изделия, извършвани от лица притежаващи разрешения/удостоверения за търговия на едро и дребно с лекарствени продукти и с медицински изделия, за установяване спазването на изискванията за Добра дистрибуторска практика, ЗЛПХМ, ЗМИ и на подзаконовите нормативни актове по тяхното прилагане.

През 2020 г. на територията на България са извършени общо 851 бр. инспекции, съответно са съставени 112 бр. актове за установяване на административни нарушения и са изготвени 4 задължителни предписания за преустановяване на установените нарушения. Най-често установяваните нарушения при осъществяването на контролната дейност през 2020 г. са следните:

■ продажба/отпускане на лекарствени продукти с режим на отпускане „по лекарско предписание“ от магистър-фармацевт, без да

Инспекции 2020 г.



му бъде представено лекарско предписание (рецепта);

- продажба/отпускане на лекарствени продукти с режим на отпускане „по лекарско предписание“ от помощник-фармацевт;

- осъществяване на дейност по отпускане на лекарствени продукти от неправопособни лица (без фармацевтично образование);

- неправилно съхранение на термолабилни лекарствени продукти, както и на такива, посочени в Приложение 9 на Наредба № 28 от 9 декември 2008 г. на МЗ – неправилно съхранение на лекарствени продукти с изтекъл срок на годност или на горими и леснозапалими лекарствени продукти.

При извършените инспекции на търговията с лекарствени продукти и медицински изделия инспекторите на ИАЛ са установили обекти, които са преустановили извършването на дейност съобразно издадените им разрешения, с оглед на

което спрямо тях са предприети предвидените в ЗЛПХМ/ЗМИ принудителни административни мерки и са издадени 420 заповеди за прекратяване/отнемане на разрешенията за търговия на дребно, 13 заповеди за прекратяване/отнемане на разрешения за търговия на едро с лекарствени продукти и 4 заповеди за прекратяване на разрешения за търговия на едро с медицински изделия.

■ 413 лв. ще е линията на бедност в България през 2022 г.

Такова бе решението на правителството. Стойността ѝ е с 44 лв. по-висока в сравнение с 2021 г. Увеличението ще компенсира частично изоставането на националната линия на бедност през миналата година. Актуализирането ѝ ще доведе до повишаване на финансовата подкрепа на хората с увреждания.

■ Депутатите избраха 22 постоянни комисии

„Има такъв народ“ оглави седем постоянни парламентарни комисии. ГЕРБ-СДС, „БСП за България“ и „Демократична България“ получиха по четири председателски места, ДПС – две.

Председателството на Комисията за контрол над службите за сигурност, прилагането и използването на СРС и достъпа до данните по Закона за електронните съобщения е на ротационен принцип за по една парламентарна сесия. Тя се поема първо от Светлин Стоянов от ИТН, след това от Христо Терзийски от ГЕРБ-СДС, следва БСП – Филип Попов, ДБ – Иван Димитров, ДПС – Елхан Кълков. От ПГ „Исправи се БГ! Ние идваме!“ обявиха, че не желаят председателски и заместник-председателски места в нито една от 22-те комисии.

ИТН имат председатели на: Комисията по бюджет и финанси – Любомир Каримански; Комисията по конституционни и правни въпроси – Андрей Михайлов; Иван Хиновски е председател на Комисията по енергетика и климат; Димитър Гърдев – на Комисията по външна политика; Пламен Абровски – на Комисията по земеделието, храните и горите. Комисията по здравеопазването ще ръководи Силви Кирилов Петров,





който беше номиниран за здравен министър във Втория проектокабинет на партията. А Николай Радулов е председател на Комисията по вътрешна сигурност и обществен ред.

Депутати от ГЕРБ-СДС оглавиха: Комисията по въпросите на ЕС – Томислав Дончев, Комисията по транспорта и съобщенията – Росен Желязков, Комисията по култура и медии – Тома Биков. Радомир Чолаков бе избран за председател на Комисията по правата на човека, вероизповеданията и жалбите на гражданите, а Николай Хаджигенов от ИБГНИ възрази, че председателското място на тази комисия се дава на ГЕРБ.

Демократична България ще председателства Комисията по околната среда и водите с Борислав Сандов. Ивайло Мирчев оглави Комисията по дигитализация, електронно управление и информационни технологии; Цеца Бачкова – Комисията за прякото участие на гражданите и взаимодействието с гражданското

общество. Начело на Комисията по политиките за българите извън страната е Антоанета Цонева.

Депутати от БСП оглавиха: Комисията по отбрана – Атанас Зафиров, Комисията по труда, социалната и демографската политика – Георги Гьоков. В Комисията по образованието и науката председателското място е за Ирена Анастасова. Комисията по въпросите на децата, младежта и спорта е с председател Иван Ченчев. Комисията по икономическа политика, иновации и туризъм оглави Йордан Цонев от ДПС. Колегата му Халил Летифов – Комисията по регионална политика, благоустройство и местно самоуправление.

Кои са членовете на комисията по здравеопазване?

Доц. г-р Силви Кирилов е специалист уролог. Той завършва МУ София със специалност „Урология“. Продължава образованието си в УНСС, като там става магистър по икономика на здравеопазването със специалност

„Здравен мениджмънт“. Доктор е по медицина. От 1977 г. работи в „Медицинска академия София“ като доцент уролог. В периода 2003-2006 г. Кирилов е оглавявал „УМБАЛ Александровска“, а през 2007-2008 г. „МБАЛ Доверие“. В периода 2009-2012 е начело на „Агенция по трансплантации“. За една година – 2017-2018 оглавява и „МБАЛ Уни Хоспитал“.

За зам.-председатели на Комисията депутатите избраха бившия здравен министър проф. Костадин Ангелов от

ГЕРБ-СДС, проф. Георги Михайлов от БСП, г-р Александър Симидчиев от „Демократична България“ и г-р Джевдет Чакъров от ДПС. Припомняме, че в предходното 45-то Народно събрание Комисията беше оглавявана от г-р Александър Симидчиев.

От ИТН членове ще са ортопед-травматологът от МБАЛ „Света София“ г-р Алпер Мурадов, икономистът Христо Дочев, хирургът г-р Ивайло Христов, имунологът проф. Андрей Чорбанов и стоматологът г-р Христо Гушков. От ГЕРБ-СДС в Комисията влизат още икономистът Валери Лачовски, чиито опит в здравеопазването е като прокурор на МБАЛ-Кнежа, както и председателят на Здравната комисия от 41-то, 43-тото и 44-тото НС – г-р Даниела Дариткова.

В комисията влиза също и икономистът и бивш министър на младежта и спорта Красен Кралев, който е завършил Медицинския университет във Варна, а по-късно се е пренасочил към публичните комуникации.

От квотата на ГЕРБ в Комисията са още педиатърът д-р Лидия Велик Маринова и доц. Лъчезар Иванов. От БСП членове са икономистът Георги Гьоков, учителката по математика Петя Цанкова и бившият кмет на Стражица Румен Павлов. От „Демократична България“ членове на Комисията са магистърът по Европейска икономика и управление на администрацията Катя Панева и педиатър-ревматолог д-р Таня Андреева, която доби популярност с битката за Национална детска болница.

Анестезиологът д-р Хасан Агемов и д-р Тунджай Йозтурк са членовете на Комисията от групата на ДПС. Д-р Йозтурк е завършил Медицинския факултет на Тракийския университет в Стара Загора, има специализация по „Офталмология“ и „Здравен мениджмънт“ в СУ. От 2010 г. работи в Стара Загора и Казанлък като специалист по очни болести. От „Изправи се БГ! Ние идваме!“ член на Здравната комисия е кардиологът от МБАЛ Кюстендил д-р Галина Таваличка-Георгиева.

■ ЕС

Европейската комисия засилва подкрепата за лечение с кръвна плазма от възстановили се лица

Европейската комисия покани над 200 служби за кръводаряване от целия ЕС да кандидатстват за финансиране за закупуването на оборудване за плазмафереза, т.е. оборудване за вземане на кръвна плазма от дарители. Това действие има за цел да се окаже подкрепа за лечението на нови пациенти с COVID-19, които се борят с болестта, като се увеличи капацитетът за вземане на кръвна плазма от пациенти, които вече са се възстановили от нея. То е част от Инструмента за спешна подкрепа. Безвъзмездните средства са предназначени за публични и неправителствени служби за кръводаряване, които имат разрешение за вземане на кръвна плазма. С това действие Комисията

потвърждава ангажимента си към разработването на терапевтични средства, заявен в съобщението относно готовността на ЕС за справяне с евентуални бъдещи епидемични взривове.

По този повод комисарят по въпросите на здравеопазването и безопасността на храните Стела Кириакиду заяви: Кръвната плазма от възстановили се лица може да е обещаващо лечение на COVID-19. Благодарение на финансирането, което предлагаме днес, можем да напреднем с още една крачка във вземането на плазма. Затова приканвам всички заинтересовани страни да се възползват от него. В интерес на защитата на нашите граждани ще продължим и занапред да проучваме всички възможни варианти за подкрепа на разработването и достъпа до безопасни и ефективни лечения на COVID-19. Това остава нашата главна цел през идните седмици и месеци.



Лечението се състои в преливане на кръвна плазма от възстановили се лица на болни пациенти, за да се засили техният имунитет и способността им да превъзмогнат болестта. Преливането на плазма се използва и за пречистване на антитела с цел да се получи специален продукт срещу COVID-19 (имуноглобулин) като краткосрочна алтернатива на ваксините. Този продукт се прилага като профилактична инжекция на пациенти, уязвими лица и здравни работници или



като лечение. Ефикасността на тези лечения понастоящем се проучва в цял свят, включително и по един научноизследователски проект на ЕС, финансиран по програма „Хоризонт 2020“. Предварителните резултати са обещаващи, предстои да бъдат получени резултатите от цялостните клинични изпитвания. Тези лечения се основават на вземането на големи количества кръвна плазма, дарена от възстановили се пациенти.

В момента почти 75 % от плазмата, която вземат публичните служби за кръводаряване и Червеният кръст, се получава чрез дарения на цяла кръв, от която после се отделя плазмата. Много по-ефикасен метод е плазмаферезата – амбулаторна процедура, при която от дарителя се взема плазмата, а останалите кръвни съставки се връщат в организма му. При плазмафереза дарителите могат да даряват по-големи количества плазма наведнъж, както и да даряват на всеки 2 седмици, докато при даряването на цяла

кръв този интервал е 3-4 месеца. Освен това така наречените „свърхдарители“ – тоест дарителите, чиято плазма е особено богата на антитела – могат да бъдат помолени да даряват многократно в рамките на няколко месеца.

Поканата е валидна за срок от 1 месец и за нея е заделян бюджет от 40 млн. евро, финансиран чрез Инструмента за спешна подкрепа. Безвъзмездните средства ще се разпределят в съответствие с нуждите, заявени от службите за кръводаряване на държавите членки. Този бюджет ще подпомогне закупуването на уреди за плазмафереза и свързаното с тях оборудване, включително комплекти за вземане, съоръжения за съхранение, изпитване и характеризирание на плазма, както и за организационни програми.

Инструментът за спешна подкрепа, който беше приет от Съвета през април 2020 г., дава възможност на ЕС да предоставя неотложна помощ за преодоляване на последи-

ците, произтичащи за хората и икономиката от кризи като сегашната пандемия. Той осигурява за държавите членки стратегическа и координирана подкрепа на европейско равнище и подпомага усилията им за справяне с пандемията от COVID-19.

В рамките на този механизъм на 28 юли беше подписан договор за осигуряване на дози от терапевтичен Ремдесивир за около 30 000 пациенти от целия ЕС. За предпазване на здравните работници бяха закупени около 10 млн. маски, които в

момента се доставят на партиди. В съответствие със Стратегията на ЕС за ваксините значителна част от наличния бюджет на Инструмента за спешна подкрепа ще се използва за осигуряване на производството на ваксини в ЕС и на достатъчно доставки за държавите членки чрез предварителни споразумения за закупуване с производители на ваксини.

■ СЗО

с важни новини за 3 ефикасни и достъпни лекарства против К-19

Коронавирусът е взел най-малко 4,3 млн. жертви от появата му през декември 2019 г. В Китай, сочи статистиката от официални източници. СЗО обяви началото на три клинични изследвания за потенциални лекарства срещу коронавируса, предаде „Франс прес“. Те ще бъдат тествани върху хиляди доброволци в над 600 болници в 52 държави.

„Откриването на по-ефективно и достъпно лечение срещу COVID-19 остава критична необходимост,“ каза директорът Тедрос Гебрейесус.

Единият от медикаментите се прилага в лечението на тежка малария, вторият препарат се използва при някои онкологични заболявания, а третият – при нарушения на имунната система. Лекарствата са избрани от независими експерти заради потенциала им да намалят риска от смърт при хоспитализирани пациенти с коронавирус. Предишно изследване на СЗО върху медикаменти, сред които „Ремдесивир“, „Хидроксихлорохин“ и „Интерферон“ показва, че имат малък или изобщо нямат ефект при лечението на пациенти с COVID-19.

Регистрираните случаи са близо 204 млн. При сегашното разпространение може да достигнем 300 млн. В началото на следващата година, прогнозира директорът на СЗО. Силно заразните щамове „алфа“, „бета“ и „гама“ и „делта“ разшириха географията си през последните седмици. Броят на страните и териториите, в които циркулира делта вариантът се е увеличил за седмица от 142 на 148, съобщава СЗО.

Тъй като усилията за идентифициране на нови варианти на вируса SARS-CoV-2 се засилват на национално и наднационално ниво, включително разширяването на възможностите за секвениране на генома, броят на страните и териториите, докладващи за наличието на предизвикващите безпокойство варианти, продължава да расте, отчита седмичният епидемиологичен бюлетин на организацията.

„Алфа“, „бета“, „гама“ и „делта“ са категоризирани от експертите като „варианти, предизвикващи безпокой-

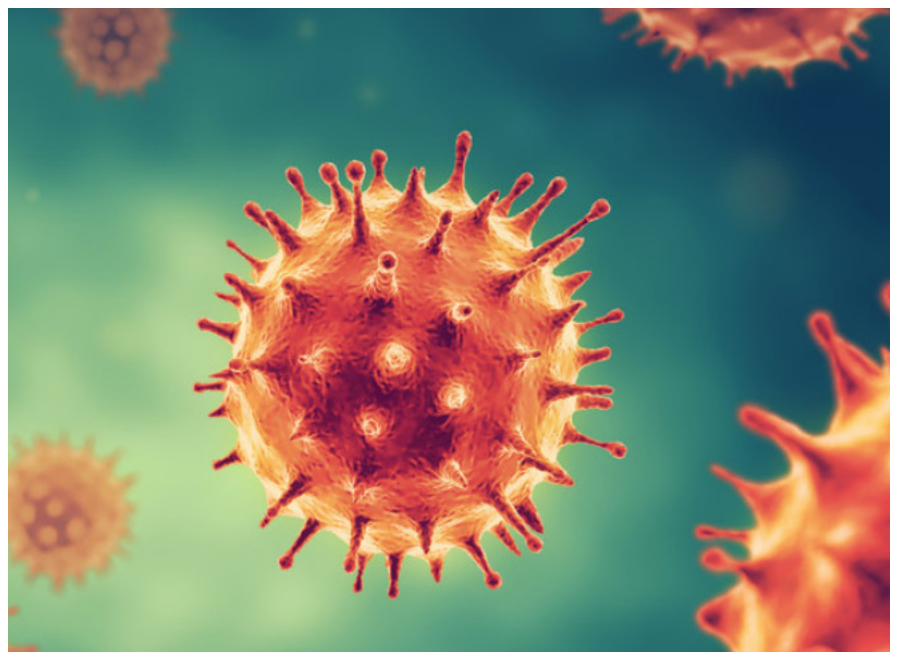
ство“. Откритият за първи път през септември 2020 г. във Великобритания щам „алфа“ вече присъства в 190 страни и територии, в сравнение с предходната седмица, според бюлетина на СЗО. Вариантът „бета“, който беше идентифициран в Южна Африка през август миналата година, се разпространява в 138 държави (с две повече от преди седмица). „Гама“, открит през септември в Бразилия, сега е идентифициран в 82 страни (с една повече от предходните седем дни). От своя страна „делта“ вариантът, известен на специалистите от октомври 2020 г. след откриването му в Индия, разшири географията си за седмица от 142 на 148 държави и територии.

Според СЗО, от 9 до 15 август заболяемостта в света се е увеличила с 4% в сравнение с предходната седмица: открити са над 4,4 милиона нови случая на коронавирусна инфекция. В същото време броят на леталните случаи практически

не се е увеличил в сравнение с предходната седмица – от 9 до 15 август са регистрирани над 66 хиляди. По данни на СЗО към 17 август от началото на пандемията в света са регистрирани 207 784 507 случая на COVID-19, а 4 370 424 души са починали.

Изследователска група проучва последиците от продължителния K-19

Изследователската група PC-COS ще извърши проучване, за да състави основен набор от резултати във връзка с лечението и рехабилитацията на т.нар. „постковид синдром“. Това са резултатите от особена важност, които трябва да бъдат измерени и докладвани при всички клинични изпитания, свързани с продължителния COVID-19.





САЩ

Трета доза иРНК ваксина при нарушена имунна система

Центровете за контрол и превенция на заболяванията в САЩ препоръчаха поставянето на трета доза иРНК ваксина срещу COVID-19 на хора с компрометирана имунна система. Препоръката важи за хора с умерени до силни нарушения във функцията на имунната система, за които се смята, че са изложени на по-голям риск от сериозно, продължително боледуване от COVID-19.

Препоръката обхваща хората, които се лекуват от тумори или от рак на кръвта, или които са претърпели трансплантация на органи. В групата на имунокомпрометирани пациенти влизат и тези, на които са трансплантирани стволови клетки през последните две години или приемат лекарства за потискане на имунната система, както и хората с напреднала или нелекувана ХИВ инфекция.

Трета доза могат да получат и хората с умерен или тежък първичен имунодефицит (като синдром на ДиДжордж или синдром на Уискът-Олдрич), както и хората, които се лекуват с високи дози кортикостероиди или други лекарства, които могат да потиснат имунния отговор. Препоръчва се те да се консултират с лекуващия си лекар, който да прецени дали тяхното състояние позволява получаването на допълнителна доза ваксина срещу COVID-19. Третата доза може да се постави най-рано 28 дни след втората ваксина на Pfizer-BioNTech или Moderna. Здравните органи в САЩ не препоръчват подсилваща трета ваксина срещу COVID-19 на останалата

При клиничните изпитания се оценяват безопасността и ефективността на различни интервенции, медикаменти, терапии и процедури за лечението на определено заболяване. Наличието на основен набор от резултати прави възможна съпоставката на данните от тях. По данни на СЗО, много от хората, преболедували COVID-19, изпитват трайни симптоми, като умора, задух и неврологични усложнения месеци след острата инфекция.

Понастоящем все още липсва стандартизиран подход за оценка на здравето на хората с постковид синдром. Липсата на общоприети последици, които да бъдат измервани при хората с продължителен COVID, кара различните изследователи и здравни специалисти да измерват различни резултати при оценка на това състояние. Това прави невъзможно сравнението на резултатите от проучванията, а това забавя въвеждането на подобрения в клиничния протокол за лечение на COVID-19.

Наличните на този етап данни за постковид синдрома са ограничени и идват основно от краткосрочно-

то проследяване на малки групи от пациенти. От СЗО посочват, че има остра необходимост да се определи основен набор от резултати, за да се стандартизира събирането на клинични данни и лечението на синдрома. Работата на международната група от експерти ще бъде подкрепена от СЗО, ISARIC (Международният консорциум за остри респираторни и нововъзникващи инфекции) и редица пациентски организации.

Проектът ще започне с анкетиране на хора, живеещи с продължителен COVID-19, за да се оцени кои резултати са от ключово значение за определяне на терапевтичното значение на клиничните проучвания. Първата фаза ще се фокусира върху това какви резултати трябва да бъдат измерени, а втората фаза – върху това как да бъдат измерени. Първата фаза трябва да приключи през лятото на 2021 г., а втората – през 2022 г. Проучването е финансирано от британската благотворителна фондация Wellcome Trust, Департаментът за международно развитие на Обединеното кралство и Фондацията на Бил и Мелинда Гейтс.

част от населението на този етап. Хората с умерено до тежко компрометирана имунна система са около 3 % от пълнолетното население на САЩ. Проучванията показват, че при някои имунокомпрометирани пациенти не винаги се постига същото ниво на имунитет след ваксинация. Пациентите с нарушена имунна система, които са напълно ваксинирани, са голяма част от хоспитализираните случаи, при които се наблюдава пробив на инфекцията.

От Центровете за контрол на заболяванията в САЩ препоръчват ваксинираните с Pfizer-BioNTech и Moderna, които са с имунен дефицит, да получат трета доза от същата ваксина, а при липса на наличност – трета доза от друга налична иРНК Ваксина. На хората с имунен дефицит, вече ваксинирани с Johnson and Johnson/Janssen, не се препоръчва трета ваксина заради липсата на достатъчно данни, които да покажат дали има подобрен имунен отговор след допълнителна доза. Безопасността и ефикасността на допълнителната подсилваща ваксина срещу COVID-19 при имунокомпрометирани хора

продължава да се оценява. До момента страничните реакции след третата доза от иРНК ваксина включват най-често умора и болката на мястото на инжектиране, а повечето симптоми са леки до умерени.

■ Испанска ваксина

Испанската агенция по лекарства (AEMPS)

разреши клиничното изпитване на ваксината РНН-1V срещу COVID-19, разработена от испанската компания Hirpa.

Новината дойде след като същата агенция отказа клинични проучвания при хора на друга испанска ваксина, разработена от екипа на Мариано Естебан от Висшия съвет за научни изследвания (CSIC), съвместно с фармацевтичната компания Биофабри (Biofabri). Одобрено изпитване е за първа фаза и ще изследва преди всичко безопасността и поносимостта на ваксината, както

и нейната ефикасност. За тази цел ще бъдат наети няколко десетки доброволци на възраст между 18 и 39 години. Всеки от тях ще получи две дози с интервал от 21 дни. Ако всичко върви добре и клиничните изпитвания са успешни, компанията да започне производството още през октомври тази година.

През следващата година година се очаква да бъдат произведени 400 млн. дози, а през 2023 г. да достигнат 1 млрд. и 200 млн. Заради факта, че ще се съхранява при температура между 2 и 8°C, се очаква и разпространението ѝ да е по-лесно.

Премиерът Педро Санчес обяви, че правителството е предоставило 13 млн. евро за разработването на ваксината, а министърът на науката и иновациите Диана Морант уточнява, че тя е „много важна стъпка за испанската наука“, защото ще е ефективна и срещу новите мутации на коронавируса.



■ Филип Морис Интернешънъл

придоби американска компания с иновативен медикамент срещу инфаркт. Най-голямата тютюнева компания направи поредна стъпка в разширяването на портфолиото си в посока терапевтични продукти, несвързани с тютюн и никотин. Те придобиха американската OtiTopic – компания, която разработва медикаменти чрез инхалиране. Тя е известна със своя иновативен медикамент за лечение на остър миокарден инфаркт, който съдържа ацетилсалицилова киселина и се приема чрез инхалация.

В момента лекарството е в последен стадий на изпитване. Ако бъде одобрена, тази терапия може да отговори на важна и все още незадоволена потребност на 83 милиона души само в САЩ със среден или висок риск от миокарден инфаркт, посочват специалистите. „Ние има-

ме експертни познания в научните изследвания от световна класа, в разработването и търговската реализация на устройства за аеролизация и инхалация и можем да ускорим излизането на този вълнуващ продукт на пазара,“ коментира Олчак, изпълнителен директор на компанията. Очаква се патентованата терапия с ацетилсалицилова киселина (ASA), която е под формата на сух прах и може да се приема самостоятелно от пациента посредством вдишване на аерозол, да премине клиничните изпитвания и да бъде представена на FDA за разрешение през 2022 г. Сделката ще ускори процеса на подаване на документацията за медикамента в FDA.

Първоначалните резултати от клиничните изпитвания на медикамента, патентован с името ASPRIHALE® сочат, че ефектът на ASA е значително по-бърз – 2 мин. в сравнение с 20 мин. при филмираните

таблетки аспирин за дъвчене. Тази скорост е без прецедент и има значителен потенциал да подобри състоянието при пациенти, при които има риск от сърдечен удар, сочи още медицинската статистика.

„С тази форма на ASA, приемана чрез инхалация, OtiTopic разработи терапия, която обещава много по-бърз ефект в сравнение с приемания през устата аспирин“, обяснява Хорхе Инсуасти, главен директор в ресор природни науки на ФМИ. „Само в САЩ на всеки 40 секунди един човек получава сърдечен удар“, добави той.

„С придобиването на OtiTopic, Филип Морис Интернешънъл се стреми да реализира планираната програма за регистрация на медикамента ASPRIHALE® и да се пусне на пазара този важен лекарствен продукт, който отговаря на една незадоволена медицинска потребност за клинично състояние, при което всяка секунда е от значение.“



Вирупринол

120 ml

50 mg/ml сироп

Рх
продукти

Желаният имуноконтрол!

Терапевтични показания:

- грип и вирусни инфекции, засягащи горните дихателни пътища
- херпес симплекс и херпес зостер
- вирусни хепатити
- инфекциозни заболявания (рубеола, варицела, морбили, заушка, грип)
- вирусни инфекции на дихателните пътища
- цитомегаловирусна инфекция
- инфекциозна мононуклеоза
- афтозен стоматит
- подостър склерозиращ паненцефалит

АКТИВНА СЪСТАВКА:

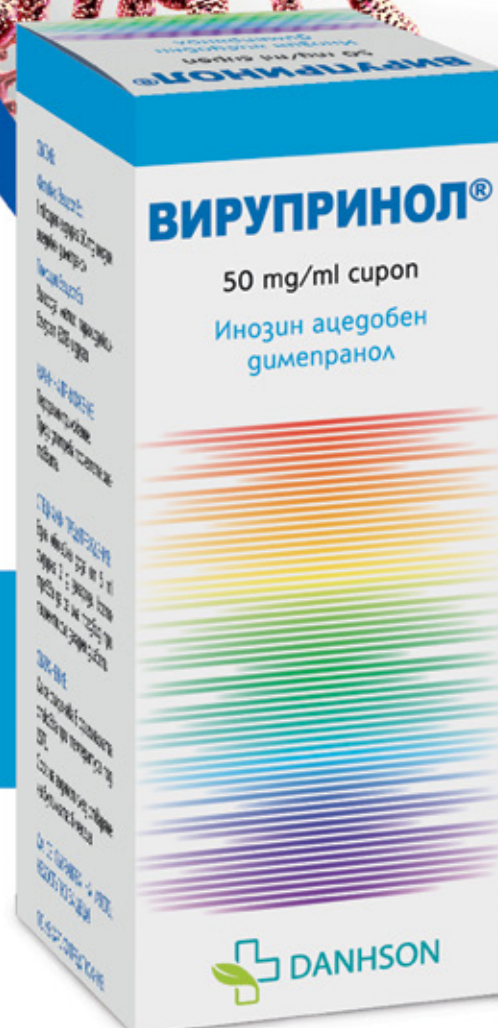
1 ml сироп съдържа
50 mg инозин ацедобен димепранол.



Лекарствен продукт с лекарско предписание.
Преди употреба прочетете листовката!
Последна актуализация на КХП – септември 2019

ВХ. №ИАЛ 28802 10.06.2021

Притежател на разрешителното за употреба: ДАНСОН-БГ ООД, гр. Радомир, ул. „Отец Паули“ №26, email: office@danhsong.com



НЕКА НЕ СЛЕДИМ ЧАСОВНИКА



ИАП-38729/10.08.2021

- Лечение на еректилна дисфункция при възрастни мъже
- Лечение на признаци и симптоми на доброкачествена хиперплазия на простатата при възрастни мъже

Материалът е предназначен за медицински специалисти. По лекарско предписание. Преди предписание се запознайте с КХП Тадилекс 5мг 20210013/BG/МА/МР-53592/24.02.2021 и КХП Тадилекс 20мг 20210009/BG/МА/МР-53663/26.02.2021.

Nobel Pharma, 1415 София, ул. Околовръстен път № 36, Комплекс "Перла парк", ет.4,
тел.: (+359 2) 962 90 35; факс: (+359 2) 962 90 36, e-mail: info@nobelpharma.bg



СПОКОЙНО ГЪРЛО ЗА ХУБАВИ ЕСЕННИ ДНИ

Лятото отмина, отпуските свършиха и децата се връщат на училище – малки и големи, всички сме обратно в големите колективи. Есента потропва на вратата, времето е непостоянно и съвсем закономерно се възобновяват хремите, кашлиците, болките в гърлото...



хранителна добавка

А дори да искаме, не можем да забравим и ковид пандемия, която се настани в живота ни и заплашва нормалното му протичане. В този контекст, често се случва да се събудим с паднал гласът, с дразнене и дразнене в гърлото, пресипнали. Топъл чай и лъжица мед са добро начало, но ако искаме да имаме спокойствието на нормалните дни, в които си вършим нещата и се грижим за близките, ни трябва още нещо!

Затова грижата за спокойно и здраво гърло е добре да продължим с природни решения.

Орофар ХЕРБА е изключително подходящ за тази грижа!

За ситуации, в които усещаме дискомфорт, дразнене и сухота в гърлото, било заради престои в помещения с климатици, било заради смяната на сезоните или пресипнал глас след интензивно говорене, пушене.

Новият **Орофар Херба** бързо възстановява комфорта в раздразненото гърло, като омекчва и овлажнява лигавицата, и подпомага усещането за здраво гърло.

Таблетки са смучене са изключително приятни с изразен вкус на горски плод, харесват се и от малки и големи. С малките трябва внимание – децата трябва да са поне на 4г., за да смучат **Орофар Херба**, като три таблетки дневно са напълно достатъчни, за да овлажнят максимално гърлото и върнат чувството за комфорт. За възрастните и по-големичките деца дозата е четири таблетки дневно.

В **Орофар Херба** е събран букет от 5 фитоекстракта, всеки с доказани, различни и допълващи се ползи за гърлото. Обогатен е с витамин С, който освен че е силен антиоксидант, защитава организма като подпомага имунната система цялостно.

Орофар Херба е отлично, природно решение за успокояване и облекчаване на дразнене и сухота в гърлото. Приятен за смучене, подходящ за възрастни и деца над 4г. **Орофар Херба** връща комфорта и усещането за здраво гърло, за да се наслаждавате спокойно на хубавите есенни дни.



ЛАЙКАТА (*Matricaria recutita*) подпомага нормалната функция на дихателните пътища. За комфорт в гърлото и гърдите.



САЛВИЯТА (*Salvia officinalis*) е благоприятна за гърлото и гласните струни. При пресипнало гърло и дрезгав глас.



МАЩЕРКАТА (*Thymus vulgaris*) спомага за нормалното отделяне на слуз в горните дихателни пътища. За нормално отхрачване.



МЕДИЦИНСКАТА РУЖА (*Althaea officinalis*) има омекчавачи свойства за дихателните пътища. За комфорт в гърлото и фаринкса.



ЛЮТИВАТА МЕНТА (*Mentha piperita*) има успокояващи свойства. За свеж дъх.



ВИТАМИН С защитава организма, като допринася за нормалната функция на имунната система. Осигурява антиоксидантна защита цялостно.

KETALGO

50 mg гранули за перорален разтвор в саше
кетопрофен
(като кетопрофен лизинат)



ОСИГУРЯВА
24
ЧАСА
БЕЗ БОЛКА

Болки в костите
и ставите

Невралгия

Дисменорея

Мускулни
болки

Главоболие

Зъбобол

Разпределя се в
синовиалната
течност



Лекарствен продукт без лекарско предписание. Моля, запознайте се с пълния текст на кратката характеристика на продукта /КХП/, преди да предпришете KETALGO.

Притежател на разрешението за употреба: Химакс Фарма ЕООД, гр. София 1618, ул. Горица 8А, тел. 02/955 62 98, имейл: office@chemaxpharma.com

КХП: BG/MA/MP - 54558/19.05.2021

CHEMAX



PHARMA

Хранителни
добавки

MagnaVits
Life booster

Жизнен тоник за всяка възраст и пол



MagnaVits
Health is happiness

МУЛТИВИТАМИНИ И МИНЕРАЛИ ОТ МАГНАЛАБС

Здравето е щастие с продуктите на Магналабс
www.mgnlabs.com

Лабораторно тестван продукт.
Не съдържа алкохол, ГМО и консерванти



ДИАРИД ПРО

2 mg таблетки
лоперамидов хидрохлорид

БЪРЗО И ЕФЕКТИВНО ДЕЙСТВИЕ ПРИ ДИАРИЯ



- при внезапно настъпила (остра) диария
- при продължителна (хронична) диария

Препоръчителна доза: при остра и хронична диария началната доза е 2 таблетки (4 mg) при възрастни и 1 таблетка (2 mg) при деца над 6 години.

Не приемайте повече от 8 таблетки на ден.



ДИАРИД ПРО е лекарствен продукт без лекарско предписание за възрастни и деца над 6 години. Перорално приложение.

Съдържа лоперамидов хидрохлорид.

Преди употреба прочетете листовката!

ИАЛ: А 0142/14.06.2021 г.



www.fortex.bg

РЕГЕНИЛ АКТИВ

НАПРАВЕТЕ ОСНОВНО ПРОЧИСТВАНЕ

- ◎ благоприятно повлиява физиологичните функции на черния дроб и жлъчката
- ◎ подпомага естествения процес на пречистване на организма



1 ОТВОРИ 2 ИЗПИЙ

READY-TO-DRINK



vita|min⁵
for|life

★ ПРОМОЦИЯ ЛЯТО-ЕСЕН'2021

валидна за периода 1 септември - 15 октомври

купи 3 опаковки и вземи 1 безплатно



Всяка таблетка Мелатонин Релакс Плюс съдържа 3 мг мелатонин, 5 мг Витамин B6 и екстракт от маточина, използвана традиционно срещу стрес и хронична умора.



Всяка капсула Мелатонин Релакс Форте съдържа 5 мг мелатонин както и 5 билкови екстракта с традиционно доказан ефект при стрес, пренапрежение и хронична умора.

Мелатонин Релакс Форте и Мелатонин Релакс Плюс са произведени с екстракти с доказан европейски произход, без съдържание на ГМО. Промоцията важи за посочения срок или до изчерпване на количествата. Продуктите са с остатъчен срок на годност не по-малък от 2 години. За повече информация: складовете на Стинг и онлайн на www.melatoninrelax.com.

Proxeed – клинично доказано решение ЗА РЕПРОДУКТИВНО ЗДРАВЕ



за сперматогенезата

за женския фертилитет





ОТКРИЙТЕ НОЩНА ГРИЖА ЗА КОЖАТА, КОЯТО КОРИГИРА ПРИЗНАЦИТЕ НА ЗАГУБА НА КОЛАГЕН И ИЗРАВНЯВА ТЕНА.

*IQVIA - Pharmatrend International- пазар на продукти за грижа против стареене във Франция, Испания и Италия (в аптеките и парфюмерите); в Германия, Белгия, Швейцария, Гърция, Австрия и Холандия (в аптеките), а в България Year to date Ноември 2020г

VICHY
LABORATOIRES

NO.1

ГРИЖА ПРОТИВ СТАРЕЕНЕ В АПТЕКИТЕ В ЕВРОПА*



LIFTACTIV COLLAGEN SPECIALIST НОЩЕН КРЕМ

ПЕПТИДИ С
ПРОТИВОСТАРЕЕЩО
ДЕЙСТВИЕ
ВИТАМИН СG

РЕСВЕРАТРОЛ
ВУЛКАНИЧНА
ВОДА VICHY
ХИПОАЛЕРГЕНЕН

ЗДРАВЕТО Е ЖИВОТ. ЗАПОЧНЕТЕ С ВАШАТА КОЖА.

LA ROCHE POSAY
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

Козметика

ПО-ДОБЪР ЖИВОТ ЗА ЧУВСТВИТЕЛНАТА КОЖА



ЕЖЕДНЕВНА ГРИЖА

ЗА МАЗНА КОЖА, СКЛОННА
КЪМ НЕСЪВЪРШЕНСТВА
В ТРИ ЛЕСНИ СЪПКИ

СПЕЦИАЛНО ПРЕДЛОЖЕНИЕ:

**EFFACLAR DUO (+) 40 МЛ +
EFFACLAR ПОЧИСТВАЩ ИЗМИВАЩ
ГЕЛ 50 МЛ + SEROZINC 50 МЛ***

*Предложението е валидно до изчерпване на наличностите

Чисто

НАЛАГА НОВИ ПРАВИЛА



-10%
ОТСТЪПКА

ПРИ ПОКУПКА НА САПУНИ

ЧИСТО ПО ИЗБОР ЗА

НАЙ-МАЛКО

10ЛВ



ХИГИЕНА & ЗАЩИТА

МИЙТЕ РЪЦЕТЕ СИ,
ЗА ДА СЕ ПРЕДПАЗИТЕ
ОТ ИНФЕКЦИИ



PARODONT ACTIVE

КУПИ продукти
Parodont Active за **НАД 25 лв** и
ВЗЕМИ 12 %
ОТСТЪПКА



УНИКАЛНА
ПО СВОЯ СЪСТАВ И ДЕЙСТВИЕ

ПРЕБИОТИЦИТЕ са вещества, които
създават благоприятна среда за развитие
на живот на **полезните микроби**.





получавате **10%**
отстъпка

При покупка на продукти
Здраве бебе и Здраве бебеБИО
за минимум **30лв**

Здраве
БЕБЕ

клинично 
тествани



БИО 



Cannaderm®

ЛЕЧЕБЕН КОНОП



МЕНТОЛКА

ОХЛАЖДАЩ МАСАЖЕН ГЕЛ

Масажен гел при уморени мускули, натоварване на гърба и ставите. **Патентованата формула** съдържа екстракти от кестен, черен оман, камфор, арника, охлаждащ ментол и успокояващо конопено масло. **МЕНТОЛКА гел** е подходяща за облекчаване на болки в гърба и ставите, за масаж при мускулна умора след спорт или физическо натоварване.



- **ПАТЕНТОВАНА ФОРМУЛА С ВИСОКО СЪДЪРЖАНИЕ НА РАСТИТЕЛНИ ЕКСТРАКТИ**
- **НЕЗАБАВНО ОБЛЕКЧАВА ОСТРА И ХРОНИЧНА БОЛКА В МУСКУЛИТЕ И СТАВИТЕ**



Гарантирано
швейцарско мляко



Медицински
изделия



С нуклеотиди и
биологично-активни
вещества

Съдържа млечни мазнини –
естествен източник на
бета-палмитат

Лактоза и пребиотични
галакто-олигозахариди за
редовна перисталтика

Произведено в Швейцария от HOCHDORF Swiss Nutrition AG за Би Си Пи ООД
Infant nutrition since 1908

Кърмата е най-добрият избор за кърмачетата!
Информация само за медицински специалисти
www.bebelan.bg



45%

от хората не осъзнават, че трябва да защитават
белезите от слънце

БЕЛЕЗИТЕ ВЕЧЕ СА ЗАЩИТЕНИ ОТ СЛЪНЦЕТО

Силиконов гел за белези KELO-COTE със SPF 30



Според проучване на над 2000 души, почти шест от десет души (59%) не са наясно, че различните типове кожа, например по-бяла или по-тъмна, както и цвета на косата, допринасят за вида и успешното третиране на белега, нито че откритите белези трябва да са защитени от слънцето като това допринася значително за успешното им лечение.¹

Новите международни насоки за лечение на белези са дефинирали лечението по реда на ефективността им, като лечението на белези на основата на силикон е на 1-во място, за което само 7% от анкетираните са били наясно.²

Kelo cote® UV е специално разработен да защитава нови и стари белези от утежняващото действие на слънцето предвдврътявайки индуцираните от слънцето зачервяване и хиперпигментация, като същевременно подобрява цялостния външен вид на белезите. Може да се прилага върху всички типове белези, които са получени в резултат на операция, травма, рани и изгаряния и др. Клиничните проучвания сочат, че патентованата силиконова технология на **Kelo cote® UV** е доказано ефективна за изравняване, омекотяване и изглаждане на белезите, както и за облекчаване на свързаните с белега зачервяване, сърбеж и болка.

Уникалната технология на **Kelo cote® UV**, позволява на гела да изсъхне за кратко време и да образува гъвкав, дишащ, водоустойчив слой, който се свързва със роговия слой (външния слой) на кожата, осигурявайки хидратация и защита на мястото на белега. Независимо дали белегът е резултат от хирургичен шев след операция или естественото заздравяване на нараняване, той трябва да бъде защитен от слънцето по време на целия му процес на възстановяване (времето, в което белегът е червен или розов), което може да отнеме от 6 месеца до 3 години според проучените случаи. Ако пресен или скорошен белег остане незащитен от слънцето, това може да доведе до хиперпигментация (нежелано дългосрочно оцветяване) на повърхността му. Тази повишена пигментация може да изглежда неестетично в сравнение с околната нормална кожа. Поради това се препоръчва задължително нанасяне на слънцезащитен крем върху белезите на всеки 2 или 3 часа, когато тялото е изложено на слънце.

1. An online survey was conducted by Atomik Research among 2,000 UK adults. The research fieldwork took place in May 2018. Atomik Research is an independent creative market research agency that employs MRS-certified researchers and abides to MRS code.

2. Gold MH, et al. Updated international clinical recommendations on scar management: part 2-algorithms for scar prevention and treatment Dermatol Surg 2014;40(8):824-31.

Иглице **novofine**[®] Терапия без болка



Иглице **novofine**[®] 32G 4 mm:

- Ултра-тънки и ултра-къси за минимизиране на болката¹ и риска от интрамускулно приложение²
- С технологията SuperFlow™ за подобрен инсулинов поток и по-бързо и лесно приложение³
- С по-нисък риск от счупване или огъване⁴
- Доказано ефикасни за подкожно приложение при всички пациенти независимо от възрастта или ИТМ (индекс на телесна маса)⁵

Иглице **novofine**[®] 32G 4 mm могат да се закупят
в аптечната мрежа.

Референции: 1. Arendt-Nielsen L et al. Somatosens Mot Res. 2006;23(12):37-43. 2. Birkebaek NH et al. Diabetes Care. 2008;31(9):e65. 3. Sigmund T et al. Diabetes Technol Ther. 2009;11(8):523-528. 4. NovoFine® Plus patient booklet. Available at: https://www.novonordisk.com/content/dam/Denmark/HQ/Patients/Documents/NovoFinePlus_patient_booklet.pdf [Accessed: August 2019]. 5. Frid A et al. Diabetes Metab. 2010;36:53-58. BG21NF00008

За повече информация:
Ново Нордиск Фарма ЕАД
София 1407, ул. "Златен рог" 20
тел.: (02) 962 74 71/72


novonordisk[®]



Стинг АД



www.stingpharma.com



web.stingpharma.com



Стинг АД



Стинг АД

