

ПРЕСКЛИПИНГ

3 февруари 2021 г., сряда

www.clinica.bg, 02.02.2021 г.

<https://clinica.bg/15573-KOVID-zabavi-navlizaneto-na-novi-lekarstva-u-nas>

КОВИД ЗАБАВИ НАВЛИЗАНЕТО НА НОВИ ЛЕКАРСТВА У НАС

Пандемията е повлияла съществено на работата на фармацевтичните компании в България, най-отчетливо е отражението ѝ върху взаимодействието с медицинските специалисти

КОВИД-19 е оказала съществено влияние върху дейността на фармацевтичните компании в страната през изминалата година. Пандемията е променила взаимодействието им с медицинските специалисти, ускорила е дигитализацията на работния процес и е забавила навлизането на нови лекарства. Това показва проучване на Health PR и „Индекс на болниците". То е осъществено в края на януари сред 25 от най-големите фармацевтични производители и търговци на едро с медикаменти в страната, като обхваща дейността им през 2020 г., както и плановите им за 2021 г.

КОВИД-19 е засегнал значително работата на фармацевтичния сектор у нас. 84% от респондентите смятат, че пандемията се е отразила съществено на дейността им, а останалите 16% са на мнение, че е повлияла донякъде. Най-засегнатата сфера се оказва работата на компаниите с медицинските специалисти – промени в нея има според 92% от отговорилите. Организацията на работния процес вътре в компанията е на следващо място – тя се е изменила според 68% от респондентите. Така например 76% от компаниите са заявили, че са въвели ротационен принцип на работа, а 16% са преминали на дистанционна форма. Пандемията е оказала влияние и върху приходите на сектора, смятат 40% от респондентите.

Дигитализация и маркетинг КОВИД-19 е повлиял върху маркетинга на компаниите. 88% от респондентите заявяват, че залагат на хибриден модел, в който се интегрира дигитален и традиционен подход, а 8% - изцяло на дигитален микс. Телефонният контакт (88%), вебинарите (76%) и е-мейлите (72%) са трите най-използвани форми на комуникация, показва още проучването. Социалните мрежи са сред каналите при 28% от отговорилите.

Работата с лекарите Пандемията силно е редуцирала визитите на компаниите сред лекарите. Най-голямо е намалението им в болниците, показва проучването. Там посещенията са се понижили с повече от половината според 60% от респондентите, а при 8% са преустановени напълно. Останалите 24% от анкетираните са ги ограничили между 25% и 50%, а 8% - до една четвърт. При общопрактикуващите лекари и специалистите в извънболничната помощ визитите са ограничени с повече от половината си при 24% от респондентите, а при 15% няма промяна в броя им.

Намалението на визитите по време на пандемията при лекарите, фармацевтичните компании са компенсирани с други форми на контакт. 40% от респондентите са увеличили употребата на социалните мрежи, а 88% - на виртуалните срещи. При 36% от отговорилите се наблюдава и увеличение на вида и броя на информационните материали – листовки, видеопослания, презентации и др. 36%, са и респондентите, които са започнали да публикуват повече информация за специалистите в интернет. 28% от компаниите заявяват, че са въвели и повече е-приложения за лекарите.

Форуми и конгреси Пандемията е оказала огромно влияние и върху провеждането на медицинските научни конгреси и събития. 48% от респондентите заявяват, че напълно

са преустановили участието си в тях през изминалата година. Други 44% са редуцирали тази си дейност с над 50%. Едва 8% заявяват, че са намалили участията си в по-малка степен.

Новите продукти Пандемията е оказала влияние и върху навлизането на нови лекарства у нас. 32% от респондентите казват, че са забавили лончът на медикаменти с до 6 месеца, а 8% с над половин година. Други 8% от респондентите са отложили пускането на нови лекарства у нас за след края на пандемията. 52% от анкетираните обаче са спазили сроковете си за пускането на нови медикаменти на българския пазар.

Клиничните проучвания КОВИД е оказал по-малко влияние върху провеждането на клинични изпитвания. Забавяне на тази дейност с около 6 месеца има сред 36% от респондентите, а останалите 64% не са отлагали провеждането на проучванията си.

Бъдещето Фармацевтичните компании планират да запазят в дългосрочен план част от промените, които предизвиква в работата им КОВИД. 84% от респондентите смятат да не прекъсват засилената употреба на дигиталните средства за комуникация и след пандемията. 80% са на мнение, че е добре да запазят възможността за работа от къщи, едва 12% обаче са на мнение, че трябва да наляат офисната си площ трайно. 36% от компаниите планират да редуцират участието си в медицинските научни събития, едва 8% смятат, че биха могли да редуцират визитите при лекарите и след КОВИД-19. Сред другите намерения на фармацевтичните компании в бъдеще е да увеличат хибридната форма на взаимодействие с медицинските специалисти, както и да прецизират аудиторията с оглед на информацията, която да достига до нея.

www.btv.bg, 02.02.2021 г.

<https://btvnovinite.bg/predavania/tazi-sutrin/btv-pita-mz-otgovarja-kolko-shte-sa-vaksinirane-u-nas-do-juni.html>

bTV пита, МЗ отговаря: Колко ще са ваксинираните у нас до юни

Можем да имунизирате по над 80 000 българи на ден, посочват от здравното министерство

Колко души у нас ще се ваксинират до юни при одобрени 2 ваксини срещу COVID-19, колко биха били ваксинираните при одобрени 3 ваксини, при одобрени 4 ваксини, при одобрени 5 ваксини и при одобрени 6 ваксини?

Като направим уточнението, че данните са прогнозни и зависят от доставките на производителите, можем да ви дадем следните числа.

При разрешени за употреба две ваксини до юни включително може да бъдат ваксинирани приблизително 1 млн. души. След одобрението на третата ваксина на AstraZeneca/Oxford от месец февруари с наличните към момента данни, може да бъдат имунизирани около 2 млн. души.

COVID-19 ваксините: Кои са те и как работят

През месец март очакваме да бъде разрешена за употреба ваксината на четвъртия производител Janssen. За нея все още няма категорична информация на колко дози ще бъде поставяна. При хипотеза, че ще са необходими 2 дози, общият брой ваксинирани може да достигне 2,4 млн. души. Ако поставяната доза е една – 2,8 млн.

Ако през април бъде одобрена петата ваксина-тази на CureVac, броят на ваксинираните срещу COVID-19 ще достигне 2,55 млн.

В калкулацията не е включена Novavax, която вероятно ще получи разрешение за употреба преди юни.

- Колко биха били ваксинираните у нас до края на 2021г. при същите хипотези на брой одобрени ваксини?

Вижте таблицата:

- Какъв е капацитетът у нас за брой ваксинирани на ден?

По разчети на Българския лекарски съюз дневно един общопрактикуващ лекар може да поставя 10 - 20 ваксини, като при добра организация бройката може да бъде и по-голяма. По данни на НСИ към юни 2020 година броят на регистрираните общопрактикуващи лекари, които имат договор с НЗОК е 4119. Това означава, че ако на ден се правят по 10 имунизации, общият брой ще бъде 41 190. При 20 ваксини на ден, на общопрактикуващ лекар, броят става 82 380.

За сравнение всяка година общопрактикуващите лекари поставят между 900 хил. и 1 млн. дози ваксини.

Епидемиолог: Все още не е ясно дали 30% преболедували + 40% ваксинирани = 70% защитени

Отделно от това ваксини ще поставят и регионалните здравни инспекции (на място или с мобилен екип). Планът предвижда имунизации да се поставят и в лечебните заведения за болнична и извън болнична медицинска помощ.

- При каква хипотеза на брой одобрени ваксини за ЕС се очаква у нас да започне т.нар. масова имунизация?

Масовото ваксиниране ще започне март-април, когато по осъществяването му ще се включат активно ОПЛ. Очаква се дотогава Европейската агенция по лекарствата да одобри ваксините и на четвърти производител. Процесът зависи и от доставките на договорените количества.

- Страната ни може ли да променя предварително заявените количества от конкретна ваксина (да се откаже от количества или да поиска по-големи) и би ли се възползвала от такава опция?

Още в началните етапи от преговорите с дадено дружество държавите членки посочват дали се интересуват от определена ваксина и какви количества биха искали да закупят. След сключването на договора ваксините се разпределят по алгоритъм, основан на броя на населението. В резултат държавите членки получават ваксини при едни и същи условия — на пропорционална основа и на еднаква цена.

Държавите членки може да коригират помежду си количествата ваксини в зависимост от своите нужди. Например дадена държава членка може да реши да не купува допълнителни ваксини от договорените опции, в който случай други държави членки могат да се възползват от тези опции и да закупят повече бройки от конкретната ваксина.

www.nova.bg, 02.02.2021 г.

<https://nova.bg/news/view/2021/02/02/313948//>

Защо някои държави няма да поставят ваксината на AstraZeneca на възрастни

Проф. Илко Гетов съобщава, че е започнала поетапна оценка на лекарствен продукт срещу COVID-19

През последните дни стана ясно, че Австрия няма да поставя ваксината срещу коронавирус на AstraZeneca на хора над 55 години. Италианската агенция по лекарствата също взе това решение. На този фон, Германия препоръчва препаратът да се поставя на хора до 65-годишна възраст.

„На този етап са оценени, в рамките на разрешаването за употреба, две клинични изпитвания. В тях няма достатъчно участници над 55-годишна възраст. Тази ваксина не

е забранена за приложение над 55 години, но в продуктова информация е написано, че няма достатъчно данни да се оцени ефикасността над тази възраст”, коментира в студиото на „Здравей, България” представителят за България в Европейската агенция по лекарствата проф. Илко Гетов.

Правят електронен регистър на желаещите да се ваксинират

Той допълни, че при тези хора няма данни какъв е процентът на защитата, който ваксината осигурява, и посочи, че в момента тече голямо клинично изпитване в САЩ, специално насочено върху възрастните.

Проф. Гетов разясни, че препаратът на AstraZeneca има значителни предимства пред другите разрешени ваксини - базираните на РНК-технологията.

„Първо - тя се поставя на по-дълъг интервал. Освен това, ваксината ще бъде в две разфасовки, а това позволява една по-добра организация на планирането по поставянето ѝ. Не се подготвя предварително, тоест, тя е готова. Ваксината е от по-известните на медиците и обществото - аденовирусни”, каза представителят за България в Европейската агенция по лекарствата.

Одобриха ваксината на AstraZeneca за употреба в ЕС

Той потвърди, че ваксините на Pfizer и Moderna покриват южноафриканската мутация на коронавируса.

„При установяване на някаква неефикасност по отношение на нова мутация, информационните ваксини могат много лесно да бъдат преработени, да бъде направен новият дизайн, за да бъдат достатъчно ефикасни”, обясни специалистът.

Проф. Гетов съобщи информация, според която е започнала поетапната оценка на лекарствен продукт, съдържащ две готови антители. „Това е експерименталният продукт, който беше приложен на Доналд Тръмп, и който се очаква да бъде наличен”, разясни той.

www.standartnews.com, 02.02.2021г.

<https://standartnews.com/zarazata/probiv-novo-lekarstvo-sreshchu-koronavirusa-451144.html>

Пробив! Ново лекарство срещу коронавируса

Нов пробив в битката срещу коронавируса. Европейската агенция по лекарствата обяви, че проучва нов медикамент срещу вируса.

„Започнала е поетапната оценка на лекарствен продукт, съдържащ две готови моноклонални антители. Това е експерименталният продукт, който беше приложен на Доналд Тръмп и който се очаква да бъде наличен”, обясни проф. Илков Гетов, съобщи ДарикНюз.

Моноклоналните антители са изкуствено създадени и имитират белтъци, които се произвеждат от имунната система. В случая с коронавируса те биха му попречили да атакува клетките.

„Това са едни макромолекули, които специфично разпознават точно определени други макромолекули от дадена клетка и те имитират функциите на имунната система. Свързвайки се със спайк протеина, ще попречат вирусът да попадне в клетката”, поясни доц. Павлина Гатева.

Моноклонални антители се използват за лечението на редица автоимунни и онкологични заболявания. Правени са опити и при някои вирусни инфекции като успех е имало при Ебола.

„Тяхното приложение трябва да е много внимателно, защото са възможни нежелани имунологични ефекти. Тъй като става въпрос за напълно ново лекарство, не са описани всички странични реакции”, подчерта доц. Гатева.

Терапията с моноклонални антитела може да е подходяща за по-леките случаи. За пациентите в по-тежко състояние и на кислородолечение обаче тя не е препоръчителна.

www.zdrave.net, 02.02.2021 г.

<https://www.zdrave.net/-/n16329>

Д-р Борислав Борисов: Скепсисът към ваксините е неоснователен и само губим време

„Към момента скепсисът към ваксините е неоснователен. Губим време, което може да се използва за решаването на проблема“. Това мнение изрази пред bTV д-р Борислав Борисов, председател на Управителния съвет на Асоциацията за клинични проучвания. Той посочи, че е впечатляващ опитът на Израел, на Обединените арабски емирства и на други страни извън ЕС, където има мобилизация сред населението за ваксиниране, поради което най-вероятно и те ще излязат по-бързо от кризата.

Той коментира и технологията на създаване на различните видове ваксини.

За РНК базираните на компаниите „Пфайзер“ и „Модерна“ д-р Борисов разясни, че това не са нови технологии, но заради пандемията от COVID те са вкарани в индустриално производство. „В началото този тип конструктор е създаван за производство на терапевтична ваксина при конкретни форми на рак. Но те не са толкова нови, че да не са достатъчно изследвани, проверявани и т.н. Този конструктор остава много за малко в клетката и не попада в ядрото, т.е. всякакви опасения, че този тип ваксини могат да се интегрират в човешкия геном са несъстоятелни“, категоричен бе експертът.

За китайските разработки, свързани с векторна аденовирусна ваксина и такава, при която се използва инактивиран вирус, д-р Борисов посочи: „Това е инактивиран щам, т.е. те си имат вируса, омаломощават го, използват това, за да се получи имунен отговор, те са най-най познатите ваксини, с които човечеството работи от десетилетия. По думите му от досега съобщената информация резултатите не са лоши.

За канадската разработка, при която се използва растение, което да произведе антиген, д-р Борисов обясни: „В момента такива изследвания са в последна фаза, но ние такива ваксини сме виждали и при други заболявания, така че и това не е някаква нова технология, която някой е извадил в последния момент от ръкава си“.

www.bgonair.bg, 02.02.2021 г.

<https://www.bgonair.bg/a/4-world/216386-lokalnata-imunizatsiya-badeshteto-na-borbata-s-kovid-19>

Локалните ваксини под формата на спрей - бъдещето в борбата с Ковид-19

Д-р Румен Хичев посочи, че фармацевтичните компании актуализират ваксините си

Настоящите ваксини срещу Ковид-19 не са толкова ефективни спрямо южноафриканския вариант на заразата. Това заяви д-р Румен Хичев, който е ръководител на група в кризисния щаб на американското здравно министерство.

И уточни фармацевтичните компании работят по създаването на актуализирани ваксини, както и локални - под формата на спрей.

"Засега южноафриканският вариант изглежда по-опасен, защото има по-малък процент на покритие от до сега циркулиращите ваксини", коментира д-р Румен Хичев.

Уточнява, че вирусът създава милиарди мутации за кратко време.

"Вирусът мутира и новите варианти се появяват в страни, където се пренебрегваха мерките - Великобритания, Бразилия, Южна Африка, където от самото начало имаше недоглеждане и пренебрегване на опасността", допълни той.

А сегашните ваксини не са толкова ефективни към новите варианти. За това се разработват актуализирани ваксини.

"Със сигурност Pfizer, Moderna работят върху експресно развитие върху актуализирана ваксина. В момента разработват тези актуализирани варианти. Те ще покрият всички варианти, които циркулират в момента, а дали ще покрият бъдещи мутации е трудно да се каже", уточни д-р Хичев.

Хората, които се имунизират обаче, не могат да кръстосват различни ваксини.

Самият д-р Хичев се е ваксинирал с ваксината на Pfizer/BioNTech. Въпреки че е твърдо "за" новия вид ваксини – РНК, той твърди, че скандалът с AstraZeneca не е на базата на фармацевтична война.

"Установи се, че по-малката доза дава по-висока ефикасност, което беше установено по емпиричен начин, а не на базата на предварителни проучвания, което не говори добре за научния подход при планирането на клиничните проучвания", посочи д-р Хичев.

И уточнява, че ако човек няма достъп до други ваксини, по-добре с тази отколкото без никаква.

Мерките ще се запазят, докато не се създаде по-достъпен вариант на имунизация, какъвто са локалните ваксини под формата на спрей за горните дихателни пътища.

"Именно там е входната врата и една локална секреторна ваксина под формата на спрей може да създаде локален имунитет", смята той.

Д-р Хичев е категоричен, че вероятността веднъж завинаги вирусът да изчезне е практически нулева. Трябва да се научим да живеем с него, а не да умираме от него.

www.banker.bg, 02.02.2021г.

<https://www.banker.bg/obshtestvo-i-politika/read/oskudni-sa-dannite-za-vaksinata-na-astrazeneka-pri-vuzrastnite>

Оскъдни са данните за ваксината на AstraZeneca при възрастните

Няма достатъчно данни, за да се определи "колко добре би действала ваксината" на "АстраЗенека" при хората над 55 години. Причината е, че повечето от участниците в предварителните проучвания на производителя са между 18 и 55 години. Това се посочва в документ с подробна информация за ваксината на Европейската агенция по лекарствата (ЕМА), преведен на български и публикуван на сайта на Изпълнителната агенция по лекарствата.

"Очаква се наличие на протективен ефект, като се има предвид, че при хора на тази възраст е наблюдаван имунен отговор, както и на основата на опита с други ваксини; тъй като има надеждна информация за безопасността в тази популация, научните експерти на ЕМА считат, че тази ваксина може да се използва при по-възрастни хора", се отбелязват от ЕМА.

България е поръчала 4.52 милиона ваксини от AstraZeneca. Те ще стигнат за близо 2.6 милиона българи.

Ефикасността на ваксината е около 60%,

се посочва в документа с подробна информация за продукта: "Резултатите показват 59,5% намаление на симптоматичните случаи на COVID-19 при хора, на които е приложена ваксината (64 от 5 258 са развили COVID-19 с проявени симптоми)".

Няма как да не отбележим, че тези резултати в сравнение с ваксините на "Пфайзер"/"БиоНТех" (95% ефикасност) и "Модерна" (94% ефикасност), продуктът на "АстраЗенека" има по-ниска ефикасност за предпазване от COVID-19.

Кой не може да се ваксинира с продукта на "АстраЗенека"?

Ваксината не се препоръчва за употреба при деца. ЕМА е договорила с компанията план за провеждане на проучвания при деца на по-късен етап.

Освен това с продукта на "АстраЗенека" не трябва да се ваксинират хората, които имат алергия към някоя от съставките ѝ. Те са посочени в листовката на продукта, която обаче все още не е публикувана.

Кой може да се ваксинира с продукта на "АстраЗенека"?

Въпреки че има ограничени данни за имунокомпрометирани хора (хора с отслабена имунна система) на тях се препоръчва да се ваксинират те могат да бъдат изложени на по-висок риск от COVID-19.

Бременните жени може да се ваксинират, но след консултация с медицински специалист. "Предварителните проучвания при животни не показват вредни ефекти по време на бременност, но данните за употребата на ваксината по време на бременност са много ограничени. Въпреки че няма проучвания по отношение на кърменето, не се очаква риск при кърмене. Решението дали да се използва ваксината при бременни жени трябва да се вземе в тясна консултация с медицински специалист, след като се вземат предвид ползите и рисковете."

Защо ЕМА разреши да се използва препаратът на AstraZeneca?

Ваксината на AstraZeneca предоставя добро ниво на защита срещу COVID-19, което е критично необходимо при настоящата пандемия. Основните проучвания показват, че ваксината има около 60% ефикасност. Повечето нежелани реакции са леки до умерени по тежест и изчезват в рамките на няколко дни. Поради това Европейската агенция по лекарствата реши, че ползите са по-големи от рисковете и тя може да бъде препоръчана за разрешаване за употреба в ЕС. Ваксината е препоръчана за „разрешаване под условие“. Това означава, че от компанията се изисква да предостави още доказателства за ваксината. Агенцията ще разгледа всяка нова налична информация и настоящият преглед ще бъде актуализиран при необходимост.

Нежелани реакции

Нежеланите реакции при ваксината на "АстраЗенека" са съвсем подобни на тези при ваксините на "Пфайзер"/"БиоНТех" и "Модерна". Най-честите, засечени при 1 на 10 души, са били болка и чувствителност на мястото на убождането, главоболие, умора, мускулни болки, общо неразположение, втрисане, повишена температура, болки в ставите и гадене.

При по-малко от 1 на 10 души са наблюдавани повръщане и диария. Намален апетит, замаяване, изпотяване, коремна болка и обрив са наблюдавани при по-малко от 1 на 100 души.

www.clinica.bg, 02.02.2021 г.

<https://clinica.bg/15580-MU-Sofiq-sys-sertifikat-za-kachestvo-ot-EK>

МУ-СОФИЯ СЪС СЕРТИФИКАТ ЗА КАЧЕСТВО ОТ ЕК

МУ-София бе награден сертификат за качество от ЕК или с т.н. Харта за висше образование. Университетът е оценен със 100 точки при минимален праг 76. По този

начин медицинският университет получава право да участва и в следващия програмен период на програмата Еразъм 2021-2027 г. и се задължава да спазва принципите заложи в нея.

С този сертификат МУ-София получава огромно признание за качеството на работата си по програмата за обмен на студенти. Университетът участва в Еразъм вече над 20 години - от 2000г. досега. В листата на българските университети

МУ-София е водещ сред медицинските висши

учебни заведения по отношение квалификацията на академичния състав, участие в дейности за международно сътрудничество, брой статии, публикувани в национални и чуждестранни списания, учебни програми, разработени в съответствие с изискванията на стандартите на ЕС, пише във формуляра на оценката.

МУ-София има международно признати постижения

в практиката и научните изследвания в областта на неврохирургията, сърдечно-съдовата хирургия, офталмологичната хирургия, високотехнологичната диагностика на човешките заболявания, медицинската генетика, разработването на нови съединения от синтетичен и естествен произход, лабораторни изследвания и др.

www.actualno.com, 02.02.2021 г.

https://www.actualno.com/goodnews/bylgarka-oglavil-farmaceutichnata-kompanija-sanofi-za-devet-dyrjavi-v-centralna-i-ugoiztochna-evropa-news_1554600.html

Българка оглави фармацевтичната компания Sanofi за девет държави в Централна и Югоизточна Европа

Лора Ивчева ще оглави девет държави в Централна и Югоизточна Европа за Sanofi - една от водещите иновативни фармацевтични компании в света. Тя ще отговаря за координацията между различните направления в компанията, идентифицирането на потенциал за бизнес развитие в отделните пазари и подобряването на ефективността на работата на Sanofi, в унисон със заложените цели на компанията по държави. Под шапката на регион Централна и Югоизточна Европа се включват девет държави - България, Сърбия, Словения, Хърватска, Македония, Черна Гора, Босна и Херцеговина, Косово и Албания.

„В новата си роля ще продължавам да работя усилено за увеличаването на достъпа на пациентите от региона до иновативни лекарства и за подобряването на здравната грижа за всички нуждаещи се. В партньорство със здравните власти, вярвам, че чрез осигуряването на достъп до превенция и съвременен лечение на редица заболявания, можем заедно да намалим тежестта върху здравната система и да работим в полза на пациентите и обществото като цяло.“, коментира Лора Ивчева.

Лора Ивчева има над 20 години опит в Sanofi. Тя стартира кариерата си в Sanofi като единствен служител в отдел „Логистика“. Скоро след това е промотирана в мениджър на отдела, сформира екип и развива дейността на компанията в това направление. През 2012 г. е повишена като директор отдел „Бизнес развитие и подкрепа на продажбите“ за Румъния, България и Унгария. През 2015 г. става търговски директор на Sanofi в България, а през 2016 г. е назначена за директор „Търговски операции“ за регион Централна и Югоизточна Европа. От 2019 годината изпълнява позицията управляващ директор на българския офис на Sanofi и е генерален мениджър на Sanofi Genzyme, подразделението на Sanofi за онкология, множествена склероза, имунология и редки болести, за регион Централна и Югоизточна Европа. Тези две позиции ще продължи да я съвместява и с новата си функция.

Лора Ивчева е завършила Софийски университет „Св. Климент Охридски“, омъжена е, с две деца.

Sanofi е глобална биофармацевтична компания, отдадена да подкрепя хората по време на техните здравни предизвикателства. Ние предпазваме от заболявания чрез ваксините ни, предоставяме иновативни лечения за да победим болката и намалим страданията. Ние сме едновременно до хората, страдащи от редки заболявания, както и до милионите пациенти с дългогодишни хронични заболявания. С повече от 100 000 служители в 100 държави, Sanofi трансформира научните иновации в здравни решения по света.

В България Sanofi се стреми да повиши качеството на живот на българите, осигурявайки достъп до иновативни здравни терапии и предлагайки диверсифицирано портфолио от фармацевтични продукти.

Напомняме още, че френският фармацевтичен гигант Sanofi обяви, че е постигнал споразумение с германската BioNTech за снабдяване на Европейския съюз с ваксината на компанията, разработена в партньорство с американската група Pfizer. В свое прессъобщение Sanofi, която обяви миналия месец, че трябва да отложи пускането на собствена ваксина, разработвана съвместно с британската GlaxoSmithKline, потвърди коментарите на главния си изпълнителен директор Пол Хъдсън пред вестник Le Figaro в сряда. "Sanofi ще осигури на BioNTech достъп до изградената си инфраструктура и опит за производство на над 125 милиона дози ваксина срещу COVID-19 за Европа", се казва в изявлението. "Първоначалните доставки ще дойдат от производствените мощности на Sanofi във Франкфурт от лятото на 2021 г.", добавят от компанията и допълват, че "приоритетът е да продължат да развиват своите две разработки за ваксина срещу коронавируса".

www.zdrave.net, 02.02.2021 г.

<https://www.zdrave.net/-/n16341>

43 милиона лева е очертаваният се дефицит за 2020 г. в бюджета на НЗОК

НЗОК се очертава да приключи финансовата 2020 г. с 43 милиона лева дефицит. Това става ясно от стенограма от заседанието на Надзорния съвет, проведено на 27-ми януари, на което членовете му разглеждат „Кратък отчет за изпълнението на бюджета на НЗОК за 2020 г.“

„На този етап, по предварителни данни по отчета за изпълнението на бюджета за 2020 г. се формира дефицит, отрицателно бюджетно салдо, в размер на 43 млн. лв.“, посочва председателят на Надзора и заместник-здравен министър Жени Начева.

Изпълнението е на нивото на планирания размер на приходите, отчита тя пред надзорниците. Здравноосигурителните плащания по Закона за бюджета на НЗОК за 2020 г. са в размер на 4 454 млн. лв. Допълнително здравноосигурителните плащания са увеличени със средствата от резерва в размер на 139 млн. лв., от които 34 млн. лв. са за първична извънболнична медицинска помощ, 14 млн. лв. - за специализирана извънболнична медицинска помощ, 15 млн. лв. - за дентална помощ, 16 млн. лв. - за лекарства, 39 млн. лв. за други здравноосигурителни плащания и 8 млн. лв. за болнична медицинска помощ. Отчетените здравноосигурителни плащания за 2020 г. са в размер на 4 585,7 млн. лв. Като цяло общият размер на приходите е 4 746 млн. лв., пояснява Начева. По думите ѝ след като се уточни окончателният размер на приходите, ще се знае и конкретният размер на дефицита и е възможно отрицателното бюджетно да се намали. Начева припомня и че в НЗОК е постъпил допълнителен трансфер от държавния бюджет, с който са компенсирани несъбраните приходи. „Всъщност за първи път през 2020 г. няма преизпълнение на приходите, което е обяснимо и въпросът е какъв ще бъде

размерът на отрицателното бюджетно салдо, но по-важното е, че това не се е отразило на формираните здравноосигурителни плащания през годината“, допълва тя.

www.zdrave.net, 02.02.2021 г.
<https://www.zdrave.net/-/n16336>

БЛС подпомага със стипендии 75 бъдещи лекари

В условията на пандемия и покачващите се очаквания на обществото към лекарите, още повече се засилва необходимостта от стимулиране на бъдещите лекари, които се оказват едни от най-полезните в COVID отделенията и благодарение на своя младежки ентузиазъм и добра експертиза активно участват в овладяване на ситуациите. Поради тази причина БЛС реши да подпомогне финансово 75 бъдещи лекари от 5-ти и 6-ти курс, специалност „Медицина“, в хода на тяхното академично израстване, съобщават от съсловната организация.

Те ще получават ежемесечна стипендия от 150 лв. за период от 9 месеца. За сравнение, през миналата година финансово стимулиране получиха 45 бъдещи лекари от цялата страна.

Всеки един от кандидатите бе оценен по предварително изготвени и одобрени критерии. Сред тях са среден успех от началото на следването до момента над 5.00, както и заявено от кандидатите желание да участват в различни инициативи на БЛС и партньорските организации, посочват от Лекарския съюз.

Председателят на Комисията, класирала стипендиантите, д-р Нели Нешева заяви, че тази година в надпреварата са се включили 135 кандидати и повече от половината от тях – 75, ще получат финансово подпомагане.

„В условията на пандемия е още по-голяма необходимостта от стимулиране и се радвам, че успяхме да увеличим значително броя на бъдещите ни колеги, които ще бъдат подпомогнати. Благодаря на всички, които се отзоваха. Всеки един заслужава и във вас е нашата надежда“, коментира д-р Нешева.

БЛС благодари на фирмите партньори по проекта, без който подпомагането на младите лекари нямаше да бъде възможно - Novartis България, АбВи България, Амджен България, Janssen България, Байер България, Геден Рихтер , ARPharM, Pfizer и Астра Зенека България.

Списъкът с класираните стипендианти можете да видите на уебстраницата на съсловната организация. Всички одобрени ще получат подробна информация на предоставения от тях имейл до 05.02.2021 г. Допълнителна информация може да бъде получена и на телефон: +359 (2) 954 94 60.

От БЛС също така напомнят, че целогодишно продължава финансирането на участия в национални и международни научни форуми на млади лекари до 35 години, специализанти, които не са завършили своята специализация, докторанти (редовни или на самостоятелна подготовка), които имат договор за обучение и на се отчислени към датата на подаване на заявлението.

Документи се приемат на адрес: гр. София, бул. „Акад. Ив. Гешов“ № 15, Център по хигиена, ет. 2, офис 6 от 09.00 до 17.00 ч.