

ПРЕСКЛИПИНГ

7 януари 2021 г., четвъртък

www.btv.bg, 06.01.2021 г.

<https://btvnovinite.bg/predavanja/tazi-sutrin/georgi-momekov-riskat-ot-tezhki-reakcii-sled-vaksina-za-covid-19-ostava-nisak.html>

Георги Момеков: Рискът от тежки реакции след ваксина за COVID-19 остава нисък

По думите му предимството, че сме в ЕС е огромно, защото имаме ранен достъп до ваксините

„На този етап рискът от тежки реакции след ваксина за COVID-19 остава нисък“, заяви председателят на Българското научно дружество по фармация проф. Георги Момеков в „Тази сутрин“.

По думите му предимството, че сме в Европейския съюз е огромно, защото имаме ранен достъп до ваксините.

„Недостатък е, че ЕС е един огромен конгломерат от държави и няма как скоростта на ваксиниране да е такава като в Израел, например. Към днешна дата там са ваксинирани 15% от населението“, коментира Момеков.

Той е категоричен, че дори след старта на масовата ваксинация ще трябва да живеем с маски и спазване на дистанция за по-дълъг период от време.

По повод идеята във Великобритания да забави слагането на втората доза от ваксината на „Пфайзер“ и „Бионтех“, за да се обхване по-голям дял от населението, Момеков коментира, че това не е добра идея.

Той заяви, че след като ваксината е тествана с две дози, значи трябва да се поставят и двете, както е разписано от страна на компанията производител.

„Безпрецедентен ще бъде опитът на човечеството да се опита да постави няколко милиарда ваксини за кратък период от време. Това е зловещо логистично мероприятие“, смята Момеков.

Той допълни, че на този етап се счита, че новият щам на коронавируса ще се повлияе от ваксините.

www.bnt.bg , 06.01.2021 г.

<https://bntnews.bg/news/mariya-gabriel-zabavyaneto-pri-vaksini-e-svarzano-s-proizvodstveniya-kapacitet-1090103news.html>

Мария Габриел: Забавянето при ваксини е свързано с производствения капацитет

Европейската агенция по лекарствата одобри употребата на ваксината на Модерна, само часове след това Европейската комисия разреши тази ваксина да се прилага в Европа. Това е добра новина за борбата с тази пандемия, защото с колкото повече дози ваксини разполагаме, толкова повече този процес може да бъде ускорен, отбеляза в "Още от деня" Мария Габриел, еврокомисар по иновации, научни изследвания, култура, образование и младеж.

През юни в ЕК беше решено заедно с всички държави членки при еднакви условия да имат еднакъв достъп до ваксините, това днес е факт, подчерта комисар Габриел. По отношение плановете за ваксинация трябва да е ясна отговорността на държавите членки.

"Трябва да отбележа, че България е един добър пример на фона на това, което се случва в други държави", посочи Мария Габриел.

И подчерта, че има и още една голяма слабост - производственият капацитет. В момента няма проблем по отношение на броя поръчани дози ваксини, ЕС е направил общи поръчки в 6 компании за 2 милиарда дози, но те в момента се произвеждат, забавянето е свързано с производствения капацитет, там сега се правят инвестиции.

"Това, което се знае е, че ЕС ще остане с поръчаните 200 млн. дози, в момента се работи за това, да бъдат допълнително поръчани още 100 млн. от "Байонтек" и "Пфайзер" с цел те максимално бързо да достигнат до европейските граждани", обясни еврокомисар Габриел.

По отношение регулярността на доставките на дозите няма място засега за безпокойство, а как ще бъдат поставяни първата и втората доза от ваксината и от коя доставка - това решават експертите.

На този етап има запазени 80 млн. дози от ваксината на "Модерна", говори се за опция от още 80 милиона да бъдат поръчани.

Целта е да се достигне до по-голям брой ваксинирани граждани, трябва да се работи по доверието на гражданите, максимална информация, пълна прозрачност и от друга страна - инвестиции в производствения капацитет.

www.bnt.bg , 06.01.2020 г.

<https://bntnews.bg/news/s-kakvo-e-razlichna-vaksinata-na-moderna-1090113news.html>

С какво е различна ваксината на "Модерна"?

Мария Чернева

Ваксината на "Модерна" почти не се различава от тази на "Пфайзер" по отношение на ефикасност и безопасност.

Двете ваксини имат идентичен брой участници в клиничните изпитания в рамките на 6 месеца. Но все пак Американската разработка има чисто логистично предимство - тя се съхранява при много по-високи температури, което ще я направи по-лесно приложима в отдалечени и слабо населени места.

Още информация за новата ваксина - от представителя на България в Комисията на европейската агенция по лекарствата **професор Илко Гетов**.

Данните за ваксината на "Модерна" и резултатите от клиничните проучвания почти съвпадат с тези на "Пфайзер" и "Байонтек". Което означава, че механизмът на действие на РНК ваксините се потвърждава и наистина си заслужават определението за ново поколение ваксини.

"Ваксините са еднакви, но не идентични, по един и същи начин е механизмът на действие. Една и съща е технологията на получаване на активното вещество", каза проф. Илко Гетов от комисията за лекарствени продукти към ЕМА.

Клиничните изпитания на "Модерна" също показват изключително висок процент на защита и при участници с риск от тежък COVID-19, включително при хора с хронични белодробни, сърдечни и чернодробни заболявания, затлъстяване, диабет или HIV инфекция. При тези групи тя стига до 91 процента ефективност и тя се запазва непроменена при различните полове, расови и етнически групи. Предупрежденията отново са същите.

"Не трябва да се прилага при имунокомпрометирани, при лица със свръхчувствителност и алергични реакции, също така и лица, които са на анти тромботична терапия, поради възможността за кръвотечения на мястото на убождане, това са стандартните предупреждения, които са валидни. Може би другата разлика, която тук трябва да

споменем, е, че одобрението е за приложение на ваксини при лица над 18 години", каза проф. Илко Гетов от комисията за лекарствени продукти към ЕМА.

И ваксината на "Модерна" осигурява защита при две инжекции в мускула на ръката, но при по-голям интервал между тях - от 28 дни, а не 21, както е при "Пфайзер" и "Байонтек". Най-голяма разлика е в режима на съхранение от минус 20 градуса и срокът от 7 месеца, в който може да се използва след размразяване.

"Тук при ваксината на "Модерна" имаме едно ново патентовано от компанията помощно вещество, което осигурява този малко по-благоприятен режим на съхранение, каза проф. Гетов.

Нежеланите реакции са леки и отминават в рамките на няколко дни - болка и подуване на мястото на инжектиране, умора, студени тръпки, главоболие, болки в мускулите. Българският превод на продуктова информация на новата ваксина ще излезе още утре. Следващата ваксина, която предстои да се разгледа за одобрение от ЕМА е тази на "Астра Зенека" и Оксфордския университет.

[www.3e-news.net](http://3e-news.net), 06.01.2021 г.

<http://3e-news.net/%D1%81%D0%B2%D1%8F%D1%82/> 83617

Европа разреши ваксината на Модерна, но само за пълнолетни

Европейската агенция по лекарствата даде разрешение за достъп до пазара на още една ваксина срещу Covid-19 - тази на американската компания "Модерна" (Moderna Inc.). Това е втората ваксина срещу Covid-19, на която агенцията дава зелена светлина, след като преди Коледа даде достъп на ваксината на Pfizer и BioNTech, предаде БНР. От агенцията поясняват, че комисията за лекарствата за хора е направила цялостна оценка на данните за качество, безопасност и ефективност на ваксината, след което е препоръчала с консенсус да се даде официално разрешение за достъп до пазара на ЕС.

Изпълнителният директор на агенцията Еймър Куук увери, че институцията ще следи отблизо данните за безопасност и ефективност, за да продължи гаранцията за безопасност за здравето на хората. Оттам напомнят, че днешното решение идва след широко проведени клинични изследвания:

"Тази ваксина ни предоставя още един инструмент за преодоляване на настоящата извънредна ситуация. Това е доказателство за усилията и ангажираността на всички участващи, че имаме тази втора положителна препоръка за ваксина по-малко от година след обявяването на коронавирусната пандемия от страна на Световната здравна организация", заяви той.

ЕМА е одобрила ваксината за употреба в Европа при хора на възраст над 18 години. Агенцията добави, че ваксината е била използвана в проучване, включващо около 30 000 души, в което е показала ефикасност от около 94,1%.

„Тестовите показаха над 90 на сто ефективност при хората с висок риск от сериозни последствия от Covid-19, в т.ч. с белодробни, сърдечно-съдови, чернодробни заболявания, наднормено тегло и диабет", подчертават от агенцията.

Ваксината се поставя в ръката два пъти в интервал от 28 дни.

Най-честите странични ефекти са обикновено слаби или умерени и изчезват няколко дни след ваксинирането, твърдят експертите. Като такива те посочват болка, подуване на мястото на инжектиране, умора, треска, главоболие, мускулни болки, гадене и повръщане.

След зелена светлина от Европейската агенция по лекарствата, последната стъпка е одобрение на ваксината и от Европейската комисия.

Председателят на Европейската комисия Урсула фон дер Лайен приветства одобрението от Европейската агенция по лекарствата на ваксината на Moderna Inc.

"Добра новина за усилията ни да предоставим повече ваксини срещу Covid-19 на европейците! ЕМА оцени, че ваксината на Moderna е безопасна и ефективна. Сега работим с пълна скорост, за да я одобрим и да я направим достъпна в ЕС", написа тя в Туитър минути след решението на европейския лекарствен регулатор.

Европейската комисия скоро ще одобри за употреба ваксината срещу Covid-19, разработена от американската компания Moderna, заяви висшият здравен служител на блока.

"С одобрението от ЕМА на ваксината Moderna, ние сме по-близо до нашата цел да имаме портфолио от безопасни и ефективни ваксини срещу Covid-19. Скоро ще последва разрешение за употреба на ваксината от страна на Комисия", написа в Туитър и еврокомисарят по здравеопазването Стела Кириакидес.

Европейският съюз вече закупи предварително 180 милиона дози от ваксина на Moderna. Нидерландският лекарствен регулатор (CBG) очаква ЕК да одобри до края на днешния ден решението на ЕМА за ваксината на Moderna.

Очаква се коронавирусна ваксина, разработена от Moderna, Inc., да бъде ефективна за предотвратяване на новия щам на Covid-19, който беше засечен за пръв път в края на миналата година в Обединеното кралство, заяви още нидерландският съвет за оценка на лекарствата.

"С тази втора ваксина срещу коронавирус имаме допълнително средства за излизане от тази пандемия. Но нашата работа не е приключила", заяви председателят на съвета Тон де Бур.

Междувременно немският здравен министър заяви, че Германия очаква първите дози на ваксината на Moderna през следващата седмица.

[www.bnt.bg](https://bntnews.bg), 06.01.2021 г.

<https://bntnews.bg/news/parvi-sme-v-es-po-doplashtane-na-zdravni-uslugi-1090073news.html>

Първи сме в ЕС по заплащане на здравни услуги

Альоша Шаламанов

Доплащането за здравеопазването у нас е три пъти по-високо от ЕС. Това показват данни от проект на Национална здравна стратегия 2021-2030, публикуван за обществено обсъждане.

Според тях през 2019-та доплащането за здраве у нас е 46%, при средно 15% за ЕС. Общите разходи за здравеопазване у нас са 8.1% от БВП при 9.8% в ЕС.

Медиците застаряват, в някои области има недостиг на специалисти.

През 2019-та година осигуреността с лекари у нас е средно 42,6 на 10 000 население. В ЕС този показател е 35.1 на 10 000. Медицинските специалисти у нас през 2019-та са 66.9 на 10 000.

Медицинските специалисти у нас са разпределени неравномерно. А това лишава хората в някои региони от достъп до качествена грижа, се посочва в здравната стратегия. В труднодостъпните и отдалечени райони на страната няма достатъчно лични лекари. През 2019-та 1 лекар се пада на 1718 здравноосигурени.

Леглата в болниците се увеличават.

Те са 77.7 на 10 000 души. Леглата за дългосрочна грижа са малко - 3.5 на 10 000. Почти 60% от болничните легла са концентрирани в 7 области.

Хоспитализациите през 2019-та са се увеличили на 34.58 на 100 000 души от населението.

В стратегията до 2030-та година са заложили различни идеи за подобряване на здравната система. Сред тях са създаване на специализирани центрове за комплексна грижа в извънболничната помощ, оптимизиране на леглата за активно лечение в болниците, създаването на механизъм за обвързване на разплащанията с болниците и информацията за качеството на техните услуги.

www.actualno.com, 06.01.2021 г.

https://www.actualno.com/crime/sdvr-razsledva-nereglamentirana-tyrgovija-s-kryvna-plazma-news_1544811.html

СДВР разследва нерегламентирана търговия с кръвна плазма

Софийска районна прокуратура се самосезира днес във връзка с материал, излъчен в ефира на една от националните телевизии относно нерегламентирана търговия с кръвна плазма.

От материала, излъчен в ефира на телевизията, става ясно, че журналисти се срещат с търговци на кръвна плазма в двора на една от големите столични болници, за да търсят плазма. Търговците им обясняват, че имат познати, преболедували COVID-19, които могат да дарят плазма.

Те съобщават, че кръвната плазма ще струва 4000 - 5000 лева. След това се уговарят сделката да бъде извършена на следващия ден. Няколко часа по-късно търговците на кръвна плазма се свързват с журналистите, за да съобщят, че са намерили потенциален дарител.

Според материала излъчен в телевизията уговорката била търговците да се свържат с екипа на телевизията, за да се уточнят с „мнимия син на измислена жена, нуждаеща се от плазма“. Търговците уверяват, че дарителят е изкарал COVID-19 преди два месеца, като обещава в деня на срещата да донесат и документ от положителния му PCR тест. В тази връзка прокурор при Софийска районна прокуратура образува досъдебно производство за извършено престъпление общ характер. Разследването е възложено на СДВР.

[www.bnt.bg](https://bnt.bg), 06.01.2021 г.

<https://bntnews.bg/news/zapochnata-e-procedura-za-obshtestvena-porachka-za-kupuvane-na-medicinski-helikopter-1090025news.html>

Започната е процедура за обществена поръчка за купуване на медицински хеликоптер

Министърът на здравеопазването Костадин Ангелов представи на премиера Бойко Борисов пътна карта, разработена от Министерството на здравеопазването, за медицинска евакуация по въздух на пострадали български граждани.

В хода на заседанието на правителството министър Ангелов докладва за предприетите вече действия за купуването на 1 хеликоптер с европейски средства и за осигуряването на национално финансиране за ремонт на 4 налични вертолета "Кугър", собственост на Министерството на отбраната.

"Стартирахме процедура за обявяване на обществена поръчка за закупуването на хеликоптера с европейски средства, който ще бъде оборудван с цялата медицинска техника, необходима за извършване на медицинско спасяване на територията на Република България", посочи министър Ангелов.

Той добави, че вече са проведени редица срещи с представители на военни заводи, на които са обсъдени подробностите за осъществяването на ремонта на 4-те "Кутър"-а, определени за медицинско спасяване по въздух на пострадали.

"Добро решение е, че ще можем да използваме налични хеликоптери за медицински цели, с които ще се спасяват човешки животи", заяви министър-председателят Бойко Борисов.

Премиерът акцентира, че за целта е необходима стройна организация и възложи осигуряването ѝ на здравния министър. Министър-председателят Бойко Борисов беше категоричен, че както винаги досега, когато е имало възможност, така и занапред правителството ще продължи да изпраща наличните хеликоптери и самолети за оказване на помощ на нуждаещи се български граждани в страната и чужбина.

В рамките на първото за 2021 година правителствено заседание министър-председателят Бойко Борисов изтъкна, че страната ни до този момент успява по възможно най-добрия начин да преодолее кризата, предизвикана от COVID-19.

"Изпратихме една трудна година, от февруари до декември – пандемия с много и различни мерки, които се налагаше да се взимат, много трудности за българските граждани, за бизнеса, за икономиката. Но мисля, че възможно по най-добрия начин преодоляхме до момента тези неприятности", отбеляза премиерът.

Борисов изтъкна, че в цяла Европа продължават да се налагат строги мерки, което няма как да не влияе върху финансите и икономиката на страните членки.

"Остава ни ваксината като спасителен пояс, ритмично засега върви ваксинирането", посочи още министър-председателят и добави, че в това отношение страната ни също има строга организация и се справяме по един от най-добрите начини в Европа.

"От тук насетне – 28 март е определена като дата за избори и се предполага, че когато веднъж е казана, трябва да се отстоява от тези, които са казали - съответно президентът Радев", отбеляза Борисов.

www.actualno.com, 06.01.2021 г.

https://www.actualno.com/crime/zabyrkaha-imeto-na-mangyrov-v-izmama-za-prodajba-na-lekarstva-news_1544969.html

Забъркаха името на Мангърров в измама за продажба на лекарства

Името на началника на COVID-отделението в Инфекциозна болница доц. Атанас Мангърров е забъркано в измама за продажба на противопаразитни лекарства. За това съобщи самият той пред телевизия Bulgaria on Air.

По думите му сайтове с фалшиви реклами във Facebook използват неговото име, за да продават препаратите. Доцентът е подал сигнал до социалната мрежа, сезирал е и ГДБОП.

"Сезирал съм ГДБОП, имам приятели там и ми казаха, че сървърът идва от САЩ и няма как да бъде достигнат", обясни доц. Мангърров.

Измамите, при които се използват известни лица за фалшиви реклами не са нещо ново, но въпреки това все още има хора, които се подлъгват и им се доверяват.

"Всички тези неща са лъжа, измислица. Хората не бива да се хващат и да купуват подобни продукти, защото това е мошеничество", подчерта Мангърров.

www.bnr.bg , 06.01.2020 г.

<https://bnr.bg/shumen/post/101400200/naturalizirat-iranskia-doktor>

Натурализирант иранския доктор

"Благодаря на здравния министър проф. д-р Костадин Ангелов за това, че заяви готовност, макар и неофициално, да стартира процедура за придобиване на гражданство по натурализация на директора на болницата в Исперих д-р Абдулах Заргар. Още от миналото лято водя кореспонденция по казуса с Министерството на здравеопазването с настояване д-р Заргар да получи българско гражданство", написа в профила си във Фейсбук областният управител на Разград Гюнай Хюсмен.

Той смята, че са безспорни заслугите му за финансовото стабилизиране на лечебното заведение, за привличане на медицински специалисти и пациенти от други области, както и за модернизацията на болницата и оборудването ѝ със съвременна апаратура. До дни областният управител ще се срещне и лично със здравния министър проф. д-р Ангелов за решаване на казуса.

www.mediapool.bg, 06.01.2021 г.

<https://www.mediapool.bg/13-strani-smyatat-che-es-bi-tryabvalo-da-spodeli-vaksinite-s-balkanskite-sasedi-news316493.html>

13 страни смятат, че ЕС би трябвало да сподели ваксините с балканските съседи

Европейският съюз би трябвало да изпрати на балканските си съседи ваксини срещу коронавируса и да направи повече за борбата с вируса в Украйна, заявиха днес външните министри на 13 държави от общността в съвместно писмо до Европейската комисия, предаде Ройтерс.

България, Хърватия, Чехия, Дания, Естония, Финландия, Унгария, Латвия, Литва, Полша, Румъния, Словакия и Швеция казаха, че ЕС няма да бъде в безопасност, докато страните до неговите граници също не се възстановят от пандемията.

"Твърдо подкрепяме усилията и инициативите на държавите членки и Европейската комисия за споделяне на ваксините от възложените договори с най-близките съседи на ЕС - като страните от Западните Балкани", заявиха министрите в писмото, което беше оповестено публично.

Литовският външен министър Габриелюс Ландсбергис каза отделно, че е "наш дълг да помогнем на партньорите на ЕС на изток, Западните Балкани и други региони".

Страните от ЕС започнаха кампания за масова ваксинация на 27 декември, но балканските държави, които са по-бедни от членовете на общността, не могат да договорят същия достъп до ваксини с производителите на лекарства. Други съседни държави нямат ясен график за своите национални ваксинационни програми.

ЕК каза, че е получила писмото и ще отговори на тези правителства. Комисията заяви, че проучва начини да помогне на балканските страни и други съседи, включително Грузия и Украйна.

Шестте балкански държави - Албания, Босна и Херцеговина, Косово, Република Северна Македония, Черна гора и Сърбия, са смятани за бъдещи членове на ЕС.

www.mediapool.bg, 06.01.2021 г.

<https://www.mediapool.bg/chaika-farma-zavarshi-2020-g-kato-nai-skapata-kompaniya-na-bfb-news316495.html>

"Чайка фарма" завърши 2020 г. като най-скъпата компания на БФБ

"Чайка фарма" завърши 2020 г. като най-скъпата компания на Българската фондова борса (БФБ). В края на юни пазарната ѝ капитализация прескочи 1 млрд. лв., а към края на годината компанията е оценена на над 1.109 млрд. лв.

За последната една година акциите на производителя на лекарства са посъкпнали с 22.72%. В стойностно изражение ръстът в цената е с 2.50 лв. до 13.50 лв. за брой към 5 януари 2021 г.

Лидер на алтернативен пазар е "Кепитъл Консепт Лимитед" АД с пазарна капитализация от 17.6 млрд. лв. Общо книжата на компанията са 2 151 467 000 при последна цена от 8.20 лв. за акция. През последната една година книжата на компанията посъкпват с 2.5%. Пазарната капитализация на "София хотел Балкан", също на алтернативен пазар, е в размер на 513.23 млн. лв., следвана от "ЧЕЗ Разпределение България" АД с малко над 455 млн. лв.

Топ пет се затваря от друга фармацевтична компания "Софарма" с пазарна капитализация от почти 426 млн. лв.

След нея се нареждат "Еврохолд България" с 355.6 млн. лв., "Градус" - с 353.3 млн. лв. и "Спири" - с 325.4 млн. лв.

Допреди няколко години за челните места по пазарна капитализация се състезаваха банковият сектор и фармацевтичната индустрия, като лидер е била и "Първа инвестиционна банка" (ПИБ). През 2020 г. обаче ПИБ стопява пазарната си капитализация до 283.3 млн. лв., отстъпвайки назад в класацията.

Фармацевтичната "Софарма" оглавява компаниите по този показател в SOFIX, следвана от "Еврохолд България", "Градус" и "Първа инвестиционна банка". На пета позиция е "Холдинг Варна" с 258.2 млн. лв., следвана от "Химимпорт" с 228.9 млн. лв.

Общата пазарна капитализация на основен пазар на БФБ за 2020 г. възлиза на близо 8.8 млрд. лв., като се понижава леко спрямо 8.9 млрд. лв. към края на 2019 г.

По сегменти към края на декември миналата година най-голяма е пазарната капитализация на сектор "Финансови и застрахователни дейности" - 3.678 млрд. лв. На второ място е преработващата промишленост с 2.5 млрд. лв., следвана от "Операции с недвижими имоти" с 836.7 млн. лв.

По индекси пазарната капитализация на BGBX40 възлиза на 6.388 млрд. лв., а тази на BGTR30 е за 5.152 млрд. лв.

Капитализацията на SOFIX е в размер на 2.713 млрд. лв., а тази на секторния BGREIT – 511.7 млн. лв.



07.01.2021 г., с.19

Акад. Ваньо Митев, бивш ректор на МУ-София, пред „Труд“:

Ивермектин - магически куршум или фалшив месия?

Напоследък в България се рекламира Ивермектин, препарат за лечение на паразитни червеи, като средство за справяне с COVID-19. Лекарството е предназначено за

лечение на краста и у нас се продава свободно, но не е разрешено за употреба от хора във вид на хапчета, а само като крем“.

Къде е истината? За коментар се свързахме с акад. Ваньо Митев, бивш ректор на МУ-София.

- Акад. Митев, лекарство-чудо ли е Ивермектин против COVID-19?

- Нашумелият напоследък ивермектин предлага много потенциални ефекти за лечение на редица заболявания със своите антимикробни, антивирусни и противоракови свойства. Ивермектинът има ефекти върху РНК вируси като Zika, денга, жълта треска, вирус на човешката имунна недостатъчност тип 1 и SARS CoV-2.

Според привържениците на Ивермектин, добавянето му е много ефективно за лечение на пациенти с COVID-19 със значително намаляване на смъртността в сравнение с Хидроксихлорохин. Ранната употреба на Ивермектин е много полезна за контролиране на инфекции на COVID 19, профилактика и подобряване на „цитокиновата буря“. Американската администрация по храните и лекарствата (FDA) и NIH заявиха, че лекарството не е одобрено за профилактика или лечение на COVID-19.

Засега, обаче, преобладава мнението на скептиците, чиито аргументи от устата на водещи специалисти от най-добрите университети в света имат особена тежест. Доказателствата, че Ивермектинът предпазва хората от COVID-19, са оскъдни. Някои ранни проучвания върху клетки и хора предполагат, че лекарството има антивирусни свойства, но оттогава клиничните изпитвания в Латинска Америка се борят да наемат участници, тъй като толкова много вече го приемат. Клиничната ефикасност и полезност на Ивермектин при пациенти, заразени с SARS-CoV-2, са непредсказуеми на този етап, тъй като имаме работа с напълно нов вирус. Публикация на наши учени, професорите от Факултета по фармация на Медицински университет-София Георги и Деница Моменкови демонстрира, че според наличните фармакокинетични данни, вероятността за постигане на инхибиторни концентрации на Ивермектин върху SARS-CoV-2 не е постижима при хора. Тези данни са цитирани досега 35 пъти в сериозни научни списания. Засега оценката на специалистите е: Няма доказателства, че Ивермектинът е доказал, че е безопасно или ефективно лечение срещу COVID-19. Лечение с Ивермектин не се препоръчва. Препоръките на СЗО, Панамериканската здравна организация, FDA, NIH и Сенатската комисия на САЩ към момента са именно такива. Привържениците на лечение на COVID-19 с Ивермектин трябва да представят научно издържани доказателства за ползата от него, които да убедат и да бъдат приети от световната медицинска общественост.

- Преди повече от месец Вие препоръчахте за профилактика и лечение на COVID-19 популярния муколитик Бромхексин. Имате ли допълнителна информация за ефикасността му?

- За разлика от Ивермектина, никой не оспорва основния ефект на Бромхексина, а именно блокирането на проникването на вируса в клетката. Главният въпрос е, каква е профилактичната и каква е лечебната доза и каква е степента на положителния му ефект. Провеждам ежедневни разговори с колеги на първа линия, които го прилагат не само за амбулаторно, но и като болнично лечение. Оказва се, че инхалаторното му приложение

- 4 по 1 ампула на ден има много добър ефект. Той допълва терапията заедно с други медикаменти, от които основния е колхицин. Този препарат, чиито корени са от 3500 г. привлече най-после вниманието на научната общност и във Великобритания започна най-голямото клинично проучване в света за лечение на пациентир приети с Covid 19. Ще бъдат обхванати най-малко 2500 души. Кверцетинът е инхибитор на ключови протеази и на един основен ензим (Казеин киназа 2), отговорен за образуването на израстъци (филоподии) на заразената клетка, с които пряко „инжектира“ с вируса

съседни клетки. Знам, че минимум в три болници се прилага бромхексин инхалаторно и навсякъде се отчита положителен лечебен ефект. Този препарат, прилаган от десетилетия и с минимални странични ефекти при всички положения помага, особено ако болният започне незабавно инхалации. За съжаление, медикаментът Camostat mesylate (Камостат мезилат), който се прилага като протеазен инхибитор в Япония от 1994 г. и действа върху същата протеаза (TMPRSS2) като бромхексина не е наличен в България. Аз съм убеден в блокиращия ефект на Камостата срещу проникването на корона вируса в клетката и съм горещ привърженик на този медикамент. Дълго време се учудвах на пренебрежението на световната научна общност към тази група медикаменти (Бромхексин, Камостат мезилат, Намфостат) с ясен и неоспорим механизъм на действие. Така например, през първата половина на 2020 са проведени/провеждат 526 клинични проучвания в света, предимно с отхвърлените или спорни Хидроксихлорохин, Ремдесевир и Ивермектин, докато само 4 с Камостат мезилат. Сега картината е съвсем друга и текат 12 сериозни клинични проучвания във водещи в научно отношение държави: САЩ (4), Израел и Дания - по 2, и по едно в Германия, Великобритания, Южна Корея, Япония и Мексико. Задавали ли сте си въпроса, защо в родината на Камостата, 126 милионна Япония, има два пъти по-малко починали по абсолютен брой, отколкото в България и света, въобще? Не съм виждал да се рекламират Японски лечебни схеми, както напр. в САЩ. Интересно е, че не срещам данни за използването на този медикамент от японски източници, но бях прочел, че всъщност клиничните изследвания с него в Япония са 5! Нашите здравни власти сериозно трябва да се замислят как да осигурят този медикамент в България.

- Смятате ли, че ваксините ще решат проблема с COVID-19?

- Тази пандемия, подобно на всички досега ще отшуми с или без ваксини. Естествено, че ваксините ще способстват това да стане с по-малко жертви. Но след COVID-19 ще се появи следващият COVID. Трябват качествени, мащабни клинични проучвания за ефективността на всички възможни анти COVID-19 медикаменти.

24 часа 07.01.2021 г., с. 2-3

Аномалията в удвоената смъртност в края на 2020 г. може да са хиляди неустановени жертви на COVID-19

ПЕТЪР ПЕНЧЕВ

Въпреки пандемията от COVID-19 до средата на октомври се запазваше средната седмична смъртност за последните години - около 2000 души. Последва рязък скок и през ноември и началото на декември смъртността се повиши до два пъти и половина над нормалната за предходните години. Това лесно би се обяснило с втората вълна на коронавируса, ако статистиката не даваше сериозно разминаване. През втората седмица на ноември от COVID са починали 511-ма, а отчетеното повишение спрямо същата седмица на м.г. е с 1857 смъртни случая. Така 1346 остават необяснени. Тази аномалия продължава повече от 6 седмици - до средата на декември.

.....
Данните на НСИ за последните две седмици на 2020 г. може би дават решение на загадката. В таблицата се вижда как допълнителните жертви се движат успоредно на тези от втората вълна на коронавируса. От октомври до края на годината 6433 българи умират от COVID-19. След като този брой се добави към починалите през 2019 г., остават 10 577 смъртни случая повишение спрямо 2019 г. Голямата част от тях може да се дължат или на нерегистриран с тест коронавирус, или да са починали скоро след като са прекарали болестта поради силно влошено здраве.



ПОЧИНАЛИ В БЪЛГАРИЯ ПО СЕДМИЦИ ПРЕЗ 2019 И 2020 Г.

№	Починали за седмицата 2020 г.	Починали за седмицата 2019 г.	Седмично повишение през 2020 г.	Починали от COVID-19 за седмицата	Разлика между повишението и жертвите от COVID-19
40	1965	1858	107	42	65
41	2032	1860	172	63	109
42	2107	1931	176	91	85
43	2328	1867	461	133	328
44	2678	2010	668	217	451
45	3190	2153	1037	420	617
46	3859	2002	1857	511	1346
47	4296	1926	2370	784	1586
48	4619	2034	2585	966	1619
49	4646	2096	2550	973	1577
50	4282	2077	2205	826	1379
51	3844	2093	1751	924	827
52	3145	2074	1071	483	588

40-а седмица е първата на октомври, а 52-а е последната на декември. Данните са на НСИ и НИП