

ПРЕСКЛИПИНГ

9 юни 2021 г., сряда

www.btv.bg, 08.06.2021 г.

<https://btvnovinite.bg/bulgaria/bogdan-kirilov-njama-da-se-stigne-do-izhvarljane-na-vaksini-sreshtu-covid-19.html>

Богдан Кирилов: Няма да се стигне до изхвърляне на ваксини срещу COVID-19

До момента у нас са доставени 3,8 млн. дози от препаратите, а са приложени около 1,5 млн.

Честотата на ваксиниране у нас се забавя, предупреди в „Тази сутрин“ по bTV директорът на Агенцията по лекарствата Богдан Кирилов.

Той увери, че няма да се стигне до изхвърляне на препарати с изтекъл срок на годност. А от днес във Варна имунизират срещу коронавируса и в моловете. Временни пунктове заработиха в двата най-големи търговски центъра с четирите ваксини, които са разрешени у нас.

Реваксинацията на всички, имунизирани се в мола, ще се извършва в РЗИ или във всички други налични пунктове.

Мотивът на повечето, избрали да се имунизират в мола, беше приветливата обстановка. До момента у нас са доставени 3,8 млн. дози от ваксините срещу COVID-19, а са приложени около 1,5 млн.

„Постоянно се прави анализ на наличните количества, като към момента на територията на страната няма партии с изтичащ срок на годност през месец юни“, обяви Богданов.

През юли изтича годността на 50 хил. дози от „Астра Зенека“, но се очаква те да бъдат оползотворени преди това.

www.zdrave.net, 08.06.2021г.

<https://www.zdrave.net/-/n17983>

ИАЛ: 1,74 на 1000 е честотата на постваксинални реакции при COVID имунизация

Съотношението полза/риск е изключително благоприятно, съобщават от МЗ

Към началото на месец юни общият брой съобщения към Изпълнителната агенция по лекарствата за постваксинални реакции след ваксина срещу COVID-19 е 2368. При обявените 1 353 249 направени ваксини, честотата е 1,74 на 1000. Това съобщиха от Министерството на здравеопазването. Агенцията наблюдава тенденция към все по-слабо докладване на постваксинални реакции в сравнение с предишните месеци.

При РНК ваксините тези реакции са характерни по-скоро след втората доза: температурата рядко достига стойности над 38 градуса. По-рядко се съобщава за симптоми при стомашно-чревния тракт, за вариране в кръвното налягане и сърдечната честота, за уголемяване на лимфни възли.

Най-често съобщаваните реакции след векторни (аденовирусни) ваксина са грипозни симптоми: в немалко случаи температурата е над 38 градуса, съобщава се за болки в ставите и мускулите. Интензивни симптоми имат по-скоро млади

пациенти (под 50 години). Относително по-малко са също съобщенията за локална реакция на инжекционното място.

Продължителността на остриите реакции при всички ваксинирани е в рамките на 24-48 часа.

Характерно е, че голямата част от реакциите са съобщени от немедицински лица – около 90% от съобщенията.

Няма съобщения за анафилактични реакции, допълват още от МЗ.

От институцията уточняват, че съотношението полза/риск при използването на ваксините е изключително благоприятно. Потенциалните рискове се приемат в името на защитата от изключително заразно и тежко протичащо заболяване със сериозни здравни последици, което може да доведе и до летален изход, отбелязват от там.

www.dnes.bg, 08.06.2021г.

<https://www.dnes.bg/health/2021/06/08/v-mz-shte-ima-direkciia-za-pravata-na-pacientite.492985>

В МЗ ще има дирекция за правата на пациентите

Пациентски организации предлагат да се занимава и с възникнали спорове

Създаване на дирекция за правата на пациентите към Министерството на здравеопазването обсъдиха министърът на здравеопазването д-р Стойчо Кацаров и представители на пациентски организации.

До дни на сайта на ведомството о ще бъде публикуван за обществено обсъждане проект на устройствен правилник на институцията.

По думите на д-р Кацаров дирекцията ще бъде ангажирана с това да предлага, провежда и анализира политиките по отношение правата на пациентите. На структурата ще се разчита и за експертна работа по нормативната и поднормативната уредба, касаеща сектор "Здравеопазване", съобщиха от МЗ.

От пациентските организации предложиха бъдещата дирекция да се занимава и с медиация при възникнали спорове между засегнатите страни в сектора. В рамките на срещата акцент беше поставен и върху темата за навременната обратна връзка по постъпили в министерството пациентски сигнали.

На срещата присъстваха представители на Националната пациентска организация, пациентска организация „Заедно с теб“, Сдружението за развитие на българското здравеопазване, Националният алианс на хората с редки болести, сдружение „Ретина България“, Асоциацията на родителите на деца с епилепсия, Българската асоциация за закрила на пациентите, асоциация „Диабет“, Асоциацията на пациентите с аутоимунни заболявания, сдружение „Българско общество на пациентите с пулмонална хипертония“, Асоциацията на пациентите с бъбречни заболявания.

www.bnt.bg, 08.06.2021 г.

<https://bntnews.bg/news/v-podkrepa-na-prof-kantarjiev-centarat-po-zarazni-i-parazitni-bolesti-s-otvoreno-pismo-do-radev-1158635news.html>

В подкрепа на проф. Кантарджиев: Центърът по заразни и паразитни болести с отворено писмо до Радев

След вчерашното изненадващо пенсиониране на проф. Тодор Кантарджиев, работещите в Националния център по заразни и паразитни болести изпратиха отворено писмо до

президента, премиера, институции и политически партии, в което настояват той да бъде възстановен на работа.

Според тях отсъствието му ще затрудни изпълнението на много научни проекти. Те подчертават големия му принос като директор и определят освобождаването му като опит за политическа намесване в научна институция.

Казусът бе коментирал от президента Румен Радев, който заяви, че то само назначава служебните министри, а те сами избират своите екипи.

www.bnt.bg, 08.06.2021 г.

<https://bntnews.bg/news/prof-kantarjiev-pred-bnt-sled-pensioniraneto-v-epidemiya-da-smenyash-lekar-ne-e-nai-umnoto-neshto-1158664news.html>

Проф. Кантарджиев пред БНТ след пенсионирането: В епидемия да сменяш лекар не е най-умното нещо

След вчерашното изненадващо пенсиониране на проф. Тодор Кантарджиев, работещите в Националния център по заразни и паразитни болести изпратиха отворено писмо до президента, премиера, институции и политически партии, в което настояват Кантарджиев да бъде възстановен на работа. Професор Тодор Кантарджиев коментира пред "По света и у нас", че е изненадан от решението да го пенсионира по време на ковид епидемията.

Професор Кантарджиев ръководи Центъра по заразни и паразитни болести от 10-ина години. Вчера бил повикан на среща в здравното министерство.

"Имахме 10-минутен разговор за това може ли да се изследва имунитетът, как да разберем колко хора са преболели в страната. После останахме насаме и той, че е време да се пенсионирам. Аз му благодарих, че не съм разбрал от вестниците", каза професорът.

Най-запомнящите се фрази на проф. Тодор Кантарджиев

Кантарджиев се изненадал от решението да го пенсионира.

"Даже не ми позволиха да празнувам 140-ата годишнина на института. Не съм очаквал в момента на епидемия, когато не добре върви ваксинацията, когато не добре върви ваксинацията и се създадох настроеня и нежелание на хората да се ваксинират, което ме кара да си мисля, че есента може би ще имаме проблеми със заболяванията. В епидемия да сменяш лекар не е най-умното нещо", коментира той.

Кацаров споделил плановете си за реформа в Националния център по заразни и паразитни болести.

"Ще обединява, ще съкращава, ще съкращава. Е, извинявай много, мисля, че центърът показва в последните 15 месеца какво направи направи за българския народ", каза още професорът.

В подкрепа на проф. Кантарджиев: Центърът по заразни и паразитни болести с отворено писмо до Радев

Кантарджиев не е очаквал такава подкрепа от колегите си.

"За първи път видях толкова уважение и от колегите си. Благодаря на министъра, че направи така, че да видя уважението и обичта на хората", допълни Кантарджиев.

Протестите на служителите в Центъра по заразни и паразитни болести продължават. Казусът коментира и президентът Румен Радев. Заяви, че че той само назначава служебните министри, а те сами избират своите екипи.

www.btv.bg, 08.06.2021 г.

<https://btvnovinite.bg/predavanja/lice-v-lice/akad-trajkov-ostavih-aleksandrovskabolnica-bez-prosrocheni-zadalzhenija.html>

Акад. Трайков: Оставих Александровска болница без просрочени задължения

Настоящият ректор на МУ-София беше директор на лечебното заведение преди проф. Костадин Ангелов

Оставих Александровска болница без просрочени задължения, а я поех с 3,5 млн. лв. просрочени задължения. Това обяви в интервю за предаването „Лице в лице“ акад. Лъчезар Трайков, бивш директор на лечебното заведение, сега ректор на Медицинския университет в София.

Акад. Трайков беше директор на болницата 3 години, точно преди бившия здравен министър проф. Костадин Ангелов.

Служебното правителство направи проверка в лечебното заведение и обяви, че то е в лошо финансово състояние и с натрупани големи дългове. Служебният здравен министър Стойчо Кацаров смени ръководството му.

Настоящият ректор на МУ-София уточни, че е оставил и два договора – 13 млн. лв. по програма на МРРБ за нова апаратура, и проект за 2,7 млн. лв. – за ремонт на три сгради.

Акад. Трайков, който е невролог, коментира и новината, че САЩ са одобрили първото лекарство за Алцхаймер. То е насочено не към симптомите, а към причинителя на деменцията – протеин, образуващ миниатюрни бучки в мозъка, които разрушават невроните.

„Голяма новина е това. Най-характерното за протичането на болестта на Алцхаймер е, че по неизвестна причина започва да се образува лош белтък, който се отлага в мозъка и убива нервни клетки, най-просто казано. Ако спрем процеса на образуване на лошия белтък, спираме болестта до там, докдето е стигнала. Проучване преди 3 години показва, че лекарство може не само да спре отлагането на нов белтък, но чисти от мозъка и този, който се е отложил при 80% от участниците в проучването“, обяви неврологът.

По думите му в България има около 200 хил. болни от Алцхаймер – 100 хил. са в начална фаза и още 100 хил. са в напреднала фаза на заболяването, в която вече не могат да се справят сами в ежедневието.

www.btv.bg, 08.06.2021 г.

<https://btvnovinite.bg/bulgaria/novoto-rakovodstvo-na-bolnica-lozenec-ne-mozhe-da-poeme-upravljenieto.html>

Новото ръководство на болница „Лозенец“ не може да поеме управлението

Причината е съдебен иск от бившия ѝ началник проф. Любомир Спасов

Новото ръководство на болница „Лозенец“ не може да поеме управлението. Причината е съдебен иск, който е подал бившият ѝ началник проф. Любомир Спасов.

Проф. Спасов беше отстранен заради съмнения за финансови злоупотреби и нерегламентирани трансплантации.

В иска, който спира встъпването в длъжност на новото ръководство, се посочват мотиви като незаконосъобразност на процедурата по освобождаване и назначаване на членовете на съвета на директорите.

Пред БГНЕС зам.-здравният министър д-р Димитър Петров интерпретира иска като опит досегашният директор да остане начело на болницата. Според Петров това може да доведе до укриване на факти и доказателства.

Макар че задължително условие за трансплантация от жив донор да е роднинска връзка между него и реципиента, съмненията за трансплантации извън закона в „Лозенец“ дошли не заради документи, а заради предупреждение за такива в други страни, обясни бившият директор на Медицинския надзор Росен Иванов.

„Това послужи като повод да прегледаме по-внимателно нашите документи. Направихме запитване до посолствата на съответните страни. След няколко месеца получихме отговор от Германия. Едно писмо, от което се разбираше, че едно лице го няма в техните регистри“, обясни Иванов.

Проверката обаче дошла, след като трансплантациите вече били извършени.

www.bnr.bg, 08.06.2021 г.

<https://bnr.bg/sofia/post/101480243/izlishno-uslojnenie-e-iziskvaneto-za-pcr-test-pri-daravane-na-kravna-plazma>

Д-р Павлина Михайлова:

Излишно усложнение е изискването за PCR тест при даряване на кръвна плазма

Реконвалесцентната плазма е доказала своята ефективност срещу Covid-19

Реконвалесцентната плазма е единственото етиологично средство, заедно с ремдесивир, доказало своята ефективност в борбата срещу Covid-19. От съществено значение е сега да се призовават хората, които са преболедували и неваксинирани, да дарят плазма, тъй като на ваксинираните това не е позволено. За това призовават от Сдружение „Лечение на Covid-19 с реконвалесцентната плазма“: „Европейската комисия препоръча през януари 2021 г. да се прелива богата на антитела реконвалесцентната плазма и то в ранната фаза на заболяването - 8-12 ден“, казва **д-р Павлина Михайлова**, председател на Сдружението и консултант на Националната пациентска организация по лечение на Covid-19 с реконвалесцентна плазма.

Сдружението има няколко цели и едната е да работят с лекари в различни Covid-отделения. В едно такова отделение в Петрич, главния лекар посочва, че плазма се прелива на 95% от covid-пациентите и така натискът върху реанимацията в болницата намалява с 50%, което само по себе си говори за ефективността на това лечение. Освен това в болницата са работили много активно и с близките на пациентите. Д-р Павлина Михайлова отбеляза също, че от страна на Министерството на здравеопазването и от страна на кръвните центрове са положени много усилия за справяне с епидемията, но е била усложнена процедурата по даряване на плазма. Едно такова излишно усложнение е изискването за PCR тест, който по думите на специалиста много малко хора са си направили. Така много хора, които имат тест за антитела, който доказва, че е преболедувана инфекцията, не са могли да дарят плазма. По тази причина от Сдружението искат законови промени да може да се дарява само с тест за антитела. Другото им искане са кръвните банки към Областните болници, които желаят да имат отделение за даряване на плазма, да могат да го правят.

www.cross.bg, 08.06.2021 г.

<https://www.cross.bg/vaksinite-reaktzii-covid--1664252.html#.YL-t-PkzaUk>

Ето какво трябва да знаем за нежеланите реакции от COVID ваксините

Здравното министерство публикува информация относно нежеланите реакции на ваксините срещу COVID-19. От съобщението става ясно, че към началото на месец юни общият брой съобщения към Изпълнителната агенция по лекарствата за постваксинални реакции след ваксина срещу COVID-19 е 2368. При обявените 1 353 249 направени ваксини, честотата е 1,74 на 1000.

Както всеки лекарствен продукт, ваксините достигат до потребителя след провеждане на строго контролирани клинични изпитвания, доказали, че ползите надвишават рисковете. При ваксините изискванията към безопасността са изключително прецизни, защото ваксините се прилагат при здрави хора, уточняват от МЗ.

Клиничните изпитвания дават данни за безопасност на лекарствените продукти. Безопасност обаче се проследява и след това, непрекъснато докато лекарството се използва. Клиничните изпитвания с ваксините срещу COVID-19 се провеждат върху изключително голям брой участници, поради което информацията за възможни нежелани ефекти е в огромната си част вече известна и описана в листовката на ваксините.

Най-често съобщаваните нежелани лекарствени реакции след прилагане на ваксините срещу COVID-19 са леки до средни по тежест и отзвучават до няколко дни след ваксинацията. Поради големия брой ваксинирани за кратък период от време се създава впечатление за голям брой нежелани реакции. Но тяхната честота и тежест са сравними с нежеланите реакции, които могат да се получат при прилагането на лекарствени продукти, приемани в ежедневието за леки неразположения. Ако разгледаме възможните рискове на някои от широко използваните лекарствени продукти (например съдържащи ацетилсалицилова киселина или парацетамол), ще открием, че когато приемаме тези лекарства с доказано добър профил на безопасност е възможно да се появят леки и бързопреходни нежелани реакции. Така е и при ваксините - съотношението полза/риск е изключително благоприятно! Потенциалните рискове се приемат в името на защитата от изключително заразно и тежко протичащо заболяване със сериозни здравни последици, което може да доведе и до летален изход, отбелязват от здравното министерство.

Световната здравна организация посочва: „Безпрецедентното научно сътрудничество позволи успешна научно-изследователска дейност, разработване и разрешаване за употреба на ваксини срещу COVID-19 за рекордни срокове, така че да се посрещнат спешните нужди при запазване на високи стандарти за безопасност." Безопасността на ваксините продължава стриктно да бъде следена от всички регулаторни лекарствени агенции по света, от Европейската агенция по лекарствата и Световната здравна организация, за да има сигурност, че стандартите за безопасност се запазват, става ясно още от съобщението.

От МЗ посочват още, че в рамките на Европейския съюз съществуват определени правила, които притежателите на разрешения за употреба на ваксините (т.е. производителите) и всички държави-членки следват. Всяко получено съобщение за сериозна нежелана лекарствена реакция се въвежда в европейската база данни EudraVigilance в рамките на 15 дни, а съобщенията, които не отговарят на критериите за сериозност, до 90 дни. Това прави EudraVigilance източник на солидна информация за последващото проследяване безопасността на ваксините. Ежеседмично тази информация се анализира, а производителите на ваксините ежеседмично предоставят за оценка получените в периода данни за безопасност. Отделно от това, за всички разрешени ваксини продължава проучването на дългосрочни данни за безопасност в рамките на клинични изпитвания и неинтервенционални проучвания. Интензивната

дейност по проследяване безопасността на ваксините срещу COVID-19 потвърждава категорично, че ползите надвишават рисковете. Информацията на ваксините се актуализира при поява на нови и потвърдено-свързани данни, за което медицинските специалисти веднага биват уведомявани чрез т. нар. „Пряко съобщение до медицинските специалисти“.

Към началото на месец юни общият брой съобщения към Изпълнителната агенция по лекарствата за поствакцинални реакции след ваксина срещу COVID-19 е 2368. При обявените 1 353 249 направени ваксини, честотата е 1,74 на 1000. Агенцията наблюдава тенденция към все по-слабо докладване на поствакцинални реакции в сравнение с предишните месеци, уточняват от МЗ.

При РНК ваксините тези реакции са характерни по-скоро след втората доза: температурата рядко достига стойности над 38 градуса. По-рядко се съобщава за симптоми при стомашно-чревния тракт, за вариране в кръвното налягане и сърдечната честота, за уголемяване на лимфни възли.

Най-често съобщаваните реакции след векторни (аденовирусни) ваксина са грипopodobни симптоми: в немалко случаи температурата е над 38 градуса, съобщава се за болки в ставите и мускулите. Интензивни симптоми имат по-скоро млади пациенти (под 50 години). Относително по-малко са също съобщенията за локална реакция на инжекционното място.

Продължителността на острите реакции при всички ваксинирани е в рамките на 24-48 часа. Характерно е, че голямата част от реакциите са съобщени от немедицински лица - около 90% от съобщенията. Няма съобщения за анафилактични реакции, става ясно още от съобщението в сайта на здравното министерство.

www.actualno.com, 08.06.2021г.

https://www.actualno.com/politics/rumen-radev-bylgarija-izostana-drastichno-s-vaksinite-news_1604103.html

Румен Радев: България изостана драстично с ваксините

Процесът на ваксиниране като приоритет дойде там, където му е мястото. Това каза президентът Румен Радев, предаде "Фокус". "Мисля, че здравният министър заложи много ясни приоритети и това е предимство на възрастните хора, хората над 60-70 години и на хората с увреждания и на хората в слабо социално положение. България изостана драстично не само в процеса на ваксиниране, но и в правилността на този приоритет. Ако видим другите държави от Европа, тези хора, тези групи, са на изключително приоритетно ниво. При нас, напротив, те не бяха поставени на необходимото ниво и този приоритет дойде там, където му е мястото", подчерта президентът Румен Радев.

Той коментира и пенсионирането на проф. Тодор Кантарджиев. "Моят ангажимент е да посоча министрите в служебното правителство. Аз съм им делегирал пълни правомощия да подбират своите екипи и съответно Министерският съвет да води своята кадрова политика", заяви още държавният глава. "Значението на инициативата "Три морета" е огромно. Чрез тази инициатива всички тези 12 държави заедно с нашите партньор ЕК, Германия и САЩ ще работим така, че има много по-висок икономически ръст в нашия регион, да има много повече инвестиции, да можем да развиваме социално и икономическо сближаване със Западна Европа. Важен фактор е свързаността - инфраструктурна, транспортна, дигитална", каза още президентът. По думите му тази инициатива се подкрепя не само от САЩ. "Ние трябва да направим

всичко възможно да привличаме много по-голямо внимание към нашия регион, много повече инвестиции", каза Радев.

www.cross.bg, 08.06.2021 г.

<https://www.cross.bg/durzhavi-reiinders-poveche-1664257.html#.YL-uWPkzaUk>

Над 1 милион граждани на ЕС вече имат Covid сертификат

Повече от един милион европейци вече са получили новия здравен Covid-сертификат на ЕС, който се въвежда за отключване на пътуванията в рамките на блока, заяви Европейската комисия.

Еврокомисарят по правосъдието Дидие Рейндерс обяви това пред Европейския парламент преди гласуване за утвърждаване на закона в началото на летния туристически сезон на континента. Очаква се той да бъде приет с голямо мнозинство след споразумението между евродепутатите и 27-те държави-членки на ЕС за детайлите по него, като резултатите от гласуването ще са известни рано в сряда.

Сертификатът - указващ имунитета на носителя му срещу Covid-19 чрез ваксинация или предишна инфекция, или техния отрицателен тестов статус - трябва да се използва за пътуване в рамките на ЕС от 1 юли, премахвайки необходимостта от карантина или допълнителни тестове за пътниците.

Комисията обаче иска колкото се може повече държави от ЕС да го въведат по-рано.

"Колкото повече сертификати издадем, толкова по-лесен ще бъде процесът през лятото - в противен случай рискуваме голям разрыв на 1 юли, който не можем да си позволим", каза Рейндерс.

Към днешния ден девет държави от ЕС вече издават документите - включително слънчевите туристически дестинации Гърция, Испания и Хърватия, както и основният източник на туристи в блока, Германия. България, Чехия, Дания, Литва и Полша са останалите.

„Повече от един милион граждани вече са получили такива сертификати и много повече ще последват през следващите седмици и месеци", каза Рейндерс.

Сертификатът за цифрови технологии на ЕС може да бъде представен или в онлайн формат, например на смартфон, или отпечатан на хартия. Той разполага с QR код за проверка, който граничните служители и служителите в дадената държава могат да използват за проверка срещу цифрови подписи, съхранявани сигурно в сървъри в Люксембург. В сертификатите са включени само минимални данни за носителя, за да се предотврати скимирането на самоличността, а законодателството на ЕС, свързано с тяхното използване, трябва да изтече след една година, така че те да не станат част от потенциални злоупотреби в стил "Биг Бродър" в бъдеще.

Законодателите и страните от ЕС също се съгласиха, че що се отнася до доказателства за ваксинации, само ваксините, разрешени от Европейската агенция по лекарствата - досега тези на BioNTech/Pfizer, AstraZeneca, Moderna и Johnson & Johnson, ще бъдат приемани във всички ЕС държави. Но отделни страни могат да решат да приемат само за тяхната територия други, като например произведената от Китай или руската ваксина „Спутник V".

Рейндерс заяви, че продължава работата по разширяване на използването на сертификата за цифрови технологии на ЕС, така че да бъде приет извън Европа. Водят се разговори със Съединените щати за взаимно признаване на статуса на ваксинация.

www.skener.news, 08.06.2021г.

<http://skener.news/2021/06/08/пробив-одобриха-ново-лекарство-за-алц/>

Пробив: Одобрена ново лекарство за Алцхаймер

Това се случва за първи път от 20 г., като се очаква медикаментът не само да облекчава симптомите, но и да спира развитието на болестта

Новина за пробив в медицината дойде от САЩ, където за първи път от 20 години беше одобрено лекарство срещу болестта на Алцхаймер. Създателите на препарата казват, че то атакува причинителя на болестта, а не просто облекчава симптомите.

милиони по света страдат от тази болест, която е най-разпространената форма на деменция. Медицински експерти предупреждават, че още е рано да се обявява край на болестта, защото досега повече от 100 подобни препарата и форми на лечение на Алцхаймер са се провалили.

Проблем е още и недостъпната цена на новото лечение от почти 5 хиляди долара на месец. Акциите на биотехнологичния гигант „Байоджен“ скочиха рязко, след като откритието им беше одобрено от контролните органи.

„Сега имаме три отделни съставки, атакуващи отровната плака от пептиди, които се формират в артериите, сърцето и мозъка. Успяваме постепенно да намалим натиска на плаката, която уврежда невроните и предизвиква болестта на Алцхаймер. Мисля, че пишем история“, каза Майкъл Вунацос, изпълнителен директор на „Байоджен“.

Новината бе приветствана от Българското дружество по деменции. „Това одобрение представлява значителен напредък в лечението на заболяването, предвид факта, че за първи път ще се прилага медикамент, който се очаква да промени хода и прогресията на заболяването. Утвърдените до момента медикаменти са одобрени преди около 20 години и предоставят единствено симптоматично облекчение на заболяването, от което страдат над 100 000 души у нас“, казват от там.