

ПРЕСКЛИПИНГ

26 август 2019 г., понеделник

www.btv.bg, 23.08.2019 г.

<https://btvnovinite.bg/bulgaria/opasna-hranitelna-dobavka-za-otslabvane-se-prodava-u-nas.html>

Опасна хранителна добавка за отслабване се продава у нас

Тя се разпространява от 2010 г. на българския пазар

Ирена Рашева

Опасна хранителна добавка се разпространява на българския пазар. Продукт под името "Липовон" се продава в онлайн магазини за препарати за отслабване, както и във фитнес зали.

Сибутрамин е името на опасната съставка, която се предлага като продукт за отслабване. Влогърът Любомир Жечев се усъмнява в произхода на препарата и поръчва опаковки "Липовон" от 5 различни сайта. Нито една от тях не отговаря на изискванията за продажба.

"Тук няма абсолютно никакъв етикет на български език, което е повече от сигурен знак че този продукт е менте", казва Любомир Жечев.

Сибутраминът е забранен от европейската агенция по лекарствата.

От БАБХ потвърдиха, че при анализа е установено, че се съдържа лекарственото вещество сибутрамин. Това вещество крие риск за здравето на хората -предизвиква мозъчни инсулти, сърдечни инфаркти и т.н.

Въздействията, които химикалът има върху човешкия организъм могат да дойдат непосредствено след прием. "Липовон" се разпространява от 2010 г. на българския пазар. Има го и в съседните ни държави - Гърция и Турция.

www.clinica.bg, 23.08.2019 г.

<https://clinica.bg/9272->

КУПУВАТ КОНСУМАТИВИ ЗА ТУБЕРКУЛОЗА ЗА 64 000 ЛВ.

Здравното министерство обяви нова обществена поръчка за доставка на консумативи за диагностика на туберкулоза. Тя е за 64 204 лева без ДДС. Предишният търг се е провалил, защото подадените оферти не са отговаряли на изискванията, обясняват от МЗ. Става въпрос за доставка на „Хранителна среда Льовенщайн-Йенсен, готова за употреба", с годност не по-малко от 1 година. Поръчката е по прекратена през 2018 г. обособена позиция за доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза с 4 отделни позиции.

По нея са били подадени предложения от „ДИАМЕД" ООД и „ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС" ООД, но офертите не са отговаряли на изискванията. Затова министър Кирил Ананиев е прекратил процедурата. Поради това възложителят има правна възможност да проведе процедура на договаряне без предварително обявление, подчертават от МЗ.

Обществената поръчка е за 76 900 броя „Хранителна среда Льовенщайн-Йенсен, готова за употреба". Освен едногодишна годност, в обявата е записано, че тя трябва да е в плоскодънна дебелостенна епруветка с външен диаметър на дъното не по-голям от 20 мм, с височина не по-голяма от 15 см, с винтова капачка с уплътнител, с етикет с

изписани: срок на годност, температура на съхранение и каталожен номер върху всяка отделна епруветка.

Мястото за изпълнение на поръчката е Националната референтна лаборатория по туберкулоза към НЦЗПБ, специализирани болници по белодробни болести и по пневмофтизиатрични заболявания, многопрофилни болници за активно лечение и др.

www.btv.bg, 23.08.2019 г.

<https://btvnovinite.bg/bulgaria/zdravnoto-ministerstvo-planira-transplantacii-na-balgari-navsjakade-po-sveta.html>

МЗ планира финансиране на трансплантации на българи навсякъде по света

В момента операциите се финансират само, ако се правят в европейските страни и в такива, с които имаме договор

Трансплантации на българи навсякъде по света - това планира да финансира държавата, ако у нас те не могат да бъдат извършени.

В момента операциите се финансират само, ако се правят в европейските страни и в такива, с които имаме договор.

Предложението е това ограничение да отпадне. Поправките засягат и лекарства за деца, които касата не поема. Облекчава се редът за тяхната доставка и плащане към болниците. Това беше сред исканията на протестиращите родители на деца с онкохематологични заболявания.

31-годишната Магдалена чака с надежда за трансплантация на бял дроб. Диша благодарение на апарат.

„Ден без антибиотик нямам - или в болницата, или къщи си ги закупувам и така чакам трансплантация на бял дроб“, споделя Магдалена.

С промените здравното министерство разширява възможностите за трансплантации. Ще се финансират операции във всички страни по света, ако у нас те не могат да се направят. Извън ЕС трансплантация на бял дроб например се прави в САЩ, Турция и Индия. Навсякъде обаче има дефицит на органи.

"Надежда е, но къде ще ги търсим, коя ще е клиниката, за обикновения човек, като не познава местата", коментира още Магдалена.

Лечение на онкоболни деца: Родители настояват за по-лесен достъп до лекарствата След протестите на родители на деца с онкохематологични заболявания облекчават процедурата, по която на болниците се плащат лекарства извън списъка на касата. Човек от лечебното заведение ще може вместо родителите да подава документите затова.

"Второто нещо, което е много важно – дава се възможност в болницата да има запас от лекарства, така че при новодиагностицирано дете лечението да започне веднага", обясни Маргарита Борисова, Сдружение "Деца с онкохематологични заболявания".

Отпада декларирането на дарителска сметка, когато се кандидатства за финансиране от касата. Така сумата ще се поема от касата без значение дали има, или не дарени пари.

www.nova.bg, 23.08.2019 г.

<https://nova.bg/news/view/2019/08/23/260676/>

Включват вещество от течностите за наргилета и е-цигари в списъка с наркотиците

То е по-пристрастяващо от марихуаната

Включват вещество, съдържащо се в течности за е-цигари и наргилета, в списъка с наркотиците. Това предвижда промяна в Наредбата за реда за класифициране на растенията и веществата като наркотични, предложена от Министерството на здравеопазването.

Веществото 5F-MDMB-PICA ще бъде поставено под контрол на чрез включването му в Списък I - Растения и вещества с висока степен на риск за общественото здраве поради вредния ефект от злоупотребата с тях, забранени за приложение в хуманната и ветеринарната медицина.

Веществото е от групата на синтетичните канабиноиди. Освен, че увреждат централната нервна система, сърдечно-съдовата система и бъбреците, синтетичните канабиноиди, към които спада въпросното вещество, са значително по пристрастяващи от марихуаната.

Предложението е свързано с установен клиничен случай на пациент, хоспитализиран по спешност след употреба на цигара, съдържаща синтетичния канабиноид 5F-MDMB-PICA. Веществото вече е под контрол в САЩ, като са налице и докладвани случаи на интоксикации.

По химическа структура и фармакологични свойства веществото може да се разглежда като аналог на вече поставения под контрол у нас в Списък I синтетичен канабиноид 5F-ADB, за който има докладван и смъртен случай на територията на страната.

www.bnr.bg, 23.08.2019 г.

<http://bnr.bg/horizont/post/101158802/mz-predlaga-oblekchavane-na-procedurite-za-lechenie-na-deca-v-chujbina>

МЗ предлага облекчаване на процедурите за лечение на деца в чужбина

Гергана Хрисчева

Министерството на здравеопазването предлага облекчаване на процедурите за лечение на деца в чужбина и за осигуряване на необходимите им лекарства. Промените са направени в Наредба за медицинските и други услуги, които са извън обхвата на задължителното здравно осигуряване.

В предложенията се предлага да отпадне ограничението трансплантация на органи, хемопоеични стволови клетки в чужбина да бъде финансирано само от държави в ЕС и Европейското икономическо пространство и Швейцария или държави, с които България има сключен договор, а това да става в най-подходящото за пациента лечебно заведение в чужбина.

Заради констатирани затруднения на родители при попълване на декларации за наличие на дарителски сметки и ползването им МЗ предлага също и премахване на това изискване.

Министерството предлага и промяна по отношение на навременното осигуряване на необходимите за лечението на децата у нас лекарствени продукти, медицински изделия, които да не се покриват от Здравната каса.

Новите текстове предвиждат заявителят да упълномощава болницата да го представлява в процедурата по подаване на заявлението. Така процедурата ще се провежда на ниво болница НЗОК.

Предвижда се облекчаване на режима и съкращаване на сроковете както за разглеждане и одобрение от Здравната каса на заявленията, така и за издаване на съответния административен акт. При необходимост от осигуряване на неразрешени лекарствени продукти се дава възможност болницата да заяви осигуряването на лекарството за отделен пациент, както и болницата да може да направи свои заявки за по-

продължителен период от време, като се планират необходимите количества. Целта е да не се стига до недостиг и липса на лекарства.

www.investor.bg, 25.08.2019 г.

<https://www.investor.bg/ikonomika-i-politika/332/a/ekspert-ikonomicheskata-svryhregulaciia-pri-lekarstvata-moje-da-se-promeni-288158/>

Експерт: Икономическата свръхрегулация при лекарствата може да се промени

Така ще може да се реши поне част от проблема с дефицита на лекарства у нас, посочва изпълнителният директор на БАРПТЛ Боряна Маринова

Свръхрегулацията на лекарствата от икономическа гледна точка би могла да бъде преразгледана, за да се реши поне част от проблема с дефицита им у нас, поради отпадането на определени медикаменти от пазарни съображения. Това коментира изпълнителният директор на Българската асоциация за развитие на паралелната търговия с лекарства (БАРПТЛ) Боряна Маринова за предаването „Клуб Investor“ с водещ Ивайло Лаков.

„Свръхрегулацията от гледна точка на безопасността е задължителна. От гледна точка на икономически условия би могла да бъде преразгледана така, че българският пазар да стане малко по-атрактивен, както за международните компании, така и за локалните бизнес субекти“, посочи Маринкова.

Страната ни страда от липсата на ритмични регулярни предвидими доставки, какъвто е проблемът на целия ЕС, коментира още тя.

„Превръщайки се Великобритания в трета страна на доставки за Европейския съюз, 108 лекарства могат да се окажат в дефицит, поради невъзможност да бъдат внасяни по досегашните процедури. Това важи колкото за България, толкова и за всички останали страни от ЕС“, допълни тя.

За изминалата година БАРПТЛ е получила 588 сигнала за липсващи лекарства от пациенти, 35% от които са били налични в аптечната мрежа, отбелязва гостът.

Още от разговора вижте във видеото.

www.zdrave.net, 23.08.2019 г.

<https://www.zdrave.net/-/n10392>

Разходно-ефективността няма да е водещия критерий при изписването на най-доброто лечение

Надежда Ненова

Медицинските специалисти ще могат да преписват лекарствен продукт, различен от определените за разходно-ефективни, на базата на медицинска обосновка, в случаите на издаване на протокол на здравноосигурено лице, когато е за първи път. Това предвиждат последните изменения на проекта на Наредба за изменение и допълнение на Наредба № 4 от 2009 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти, с който се въвежда механизъм за регулиране на разходите на НЗОК в рамките на предвидените плащания за лекарствени продукти.

Предложението на Асоциацията на научноизследователските фармацевтични производители в България и е прието от Министерството на здравеопазването.

В същата посока е и предложението на Българския лекарски съюз, който предлага да се предвиди възможност лекарят, провеждащ лечението на даден пациент, да назначи най-

подходящото за конкретния пациент лечение. От БЛС предлагат и за определяне на терапевтичните алтернативи, НЗОК да предложи тази преценка да се извършва от НСЦРЛП.

„Националният съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, ще бъде ангажиран в процеса по определяне на терапевтични алтернативи чрез извършването на оценка на здравните технологии по предложение на НЗОК в процедурата по Закона за лекарствата“, отговарят от МЗ.

Според първоначално предложения проект, НЗОК трябва да спестява до 780 000 лв. на година при лечението с биологични терапии. Става дума за изписвано с протоколи лечение на нови пациенти с гастроентерологични, ревматологични и кожни заболявания, при които е при които е назначен лекарствен продукт/ терапевтичен курс с най-голяма разходна ефективност.

С проекта се въвежда възможността при издаване на протоколи за скъпоструващи лекарствени продукти, при които се извършва експертиза, да се предписва лекарственият продукт/ терапия с най-голяма разходна ефективност за НЗОК, когато в конкретния случай са налице терапевтични алтернативи.

Заинтересованите страни са изразили съгласие с предложението за удължаване на максималния срок на валидност на протоколите за скъпоструващо лечение до 365 календарни дни, а отпуснатите количества да са достатъчни за не повече от 365 дни. Определянето срока на валидност на всеки конкретен протокол се извършва съобразно критерии, установени в НРД. С промените в Наредбата се регламентира датата на издаване на протокола да съвпада с датата на издаване на амбулаторния лист, респективно с датата на изпълнение на амбулаторната процедура по определяне на план на лечение и проследяване на терапевтичния отговор при пациенти, получаващи скъпоструващи лекарствени продукти.

Относно принципите за разходната ефективност на лекарствените продукти, предложените промени влизат в сила от деня на обнародването им в „Държавен вестник“, а относно протоколите за скъпоструващи лекарствени продукти - от 1 януари 2020 г. „Целта е от една страна процесите, свързани с тях, да се доразвият в НРД, а от друга страна – да се осигури технологично време за отразяването им в информационните системи на НЗОК и в аптечните софтуери“, пише в мотивите към проекта.

www.btv.bg, 24.08.2019 г.

<https://btvnovinite.bg/bulgaria/opasna-hranitelna-dobavka-mozhe-da-predizvika-infarkt-i-insult.html>

Опасна хранителна добавка може да предизвика инфаркт и инсулт

Продуктът, добил популярност у нас, се внася от несъществуваща фирма

Ирена Рашева

Инфаркт и инсулт вместо отслабване са възможните последици от приема на опасна хранителна добавка. Продуктът се разпространява онлайн и обещава сваляне на килограми в съмнително кратки срокове.

Фитнес инструктор, известен в социалните мрежи и в лайфстайл средите, търгува с добавката, без да дава информация, че тя съдържа опасно за здравето вещество.

Тя може да бъде поръчана от личния сайт на инструктора Ричард Величков, който твърди, че е официален вносител на продукта в България.

След интереса на екипа ни по темата, сайтът му за здравословен начин на живот вече е деактивиран. На шишенцето на препарата пише само, че производител е „Липовон Мексико”.

За дистрибутор и вносител няма абсолютно никаква информация, което, разбира се, е незаконно и дори само заради това продуктът няма право да е на българския пазар.

„Освен с фитнес се занимавам и с една добавка за отслабване. Аз съм официален вносител на добавката „Липовон” за България. Като това е една световна добавка, която се произвежда в Мексико”, казва самият Ричард Величков.

В търговския регистър обаче няма фирма, свързана с името на Ричард Величков. Търговия с продукта върви във „Фейсбук” и „Инстаграм” страницата му, както и в много онлайн магазини без никакъв контакт за обратна връзка.

Архивът на интернет показва, че уеб адресите на мексиканския и българския „Липовон” са създадени на една и съща дата преди 10 години. На адреса на фирмата, която се представя за вносител в българският сайт на „Липовон” се оказва магазин за хидроизолация.

Влогърът Любомир Жечев се усъмнява в произхода на продукта и поръчва от 5 различни сайта.

„За първи път на една от опаковките на поръчания продукт имаме посочен разпространител- Фирмата „Виджони комерс”. Ако направите бърза проверка в търговския регистър ще видите, че тази фирма изобщо не съществува”, разказва Жечев. Според официалната българска страница на добавката тя е смесица от две билки. Истината обаче е, че в нея се съдържа вещество забранено за употреба от Европейската агенция по лекарствата.

„При анализа на хранителната добавка „Липовон” е установено, че се съдържа лекарствено вещество сибутрамин, което крие риск за здравето на хората. Предизвиква мозъчни инсулти, инфаркти”, разкрива д-р Румяна Йорданова, началник отдел в дирекция „Контрол на храните” към БАБХ.

Въздействията от лекарството понякога идват и непосредствено след прием. Не е необходимо да минат години, а всичко може да стане в рамките на 1-2 седмици.

Миро поръчва вълшебното хапче от Ричард Величков. Страничните ефекти не закъсняват.

„Почна да ми става лошо- падаше ми кръвното, няхах сила. Много се изпотяхах. Почна да ми става все едно потъвам в земята”, разказва той.

Не можахме да се свържем по никакъв начин с мистър „София 2018” Ричард Величков. Не отговори на поканите ни за интервю нито по телефон, нито онлайн. Но изтри „ЮТуб” канала си, „Инстаграм” страницата си, както и мексиканския и българския сайт на хранителната добавка.

www.nova.bg, 25.08.2019 г.

<https://nova.bg/news/view/2019/08/25/260801/>

Ще стане ли хомеопатията медицинска специалност?

Представители на пациентска организация настояват за специализирано образование по хомеопатия

Специализирано образование по хомеопатия. За това настояват представителите на пациентската организация „Лечение с хомеопатия”.

„Могат да се намерят хора, които да положат основите на такъв тип обучение”, каза представителят на организацията Виктор Попов.

От Асоциацията на лекарите хомеопати в България контрират, че вече съществува такова образование.

„Съществуват различни програми за обучение по хомеопатия. Аз мога да говоря за това, което е стандарт в Европа. Този стандарт е 600 часа, които са разпределени в 3 години”, каза още магистърът по хомеопатия д-р Дора Пачова.

Пациентите и лекарите хомеопати се разминават и по въпроса може ли традиционната медицина да дели едно поле с алтернативната.

„Всеки един от тях изключва другия метод и само този, който не познава нито единия, нито другия, може да се заблуждава, че някога те могат да се сближат или дори обединят или, че може, следвайки желанието на болния, да ги използва в смесен тип”, заяви Попов. По темата за важността на хомеопатията обаче разлика в мненията няма.

„Хомеопатията е една изключително сериозна дисциплина. Тя изисква много задълбочено изучаване”, смята Дора Пачова.

„Целта на алтернативната медицина е да поддържа човека в хармония, в пълно здраве, за да може той да изпълни висшите цели на неговото съществуване”, каза още Попов.

Междувременно, родителите се разделят на „за” и „против” лечението с алтернативна медицина.

„Моето дете е на две години и половина. Едно от първите неща, които й дадохме, беше хомеопатия – едни капки, които бяха срещу колики. Подействаха й много добре”, разказа майката Мария.

Друга майка пък сподели, че категорично не вярва на подобен вид лечение.

А коментарът на здравното министерство ще бъде възможен тогава, когато пациентската организация "Лечение с хомеопатия" внесе предложението си по официалния ред.

Стажант-репортер: Николай Беремлийски

www.news.bg, 25.08.2019 г.

<https://news.bg/health/ne-se-tarsi-ikonomiya-v-predlaganata-ot-mz-reviziya-na-vaksinite.html>

Не се търси икономия в предлаганата от МЗ ревизия на ваксините

Диляна Панайотова

Изследванията показват, че третата ваксина срещу пневмококи се оказва излишна. Това стана ясно от коментара пред Нова ТВ на доктор Ангел Кунчев, главен здравен инспектор. Други заболявания пък стават типични за юношеската възраст, не за детската. Затова се налагало преразглеждане на имунизационния си календар.

Той обясни още, че идеята за новия имунизационен календар идва след обсъждане със здравните експерти. За десет години у нас е намаляла заболяемостта от туберкулоза. Ефектът от такъв тип промени е дългосрочен, увери Кунчев. Приемите трябва да са толкова, колкото са нужни, смята той. Не трябва непрекъснато да се увеличава приемът на ваксини.

В промените няма търсен икономически ефект. Ваксината срещу варицела ще влезе в препоръчителния календар. Една фирма вече е започнала процедура по регистрация на тази ваксина.

Доц. Любомир Киров, представител на общопрактикуващите лекари, обясни, че допълнителният прием на ваксина срещу коклюш е позитивен. Той иска да остане пробата манту, която трябва да отпадне, защото тя е ориентир за лекарите. Медиците смятат, че спадът на заболяемостта от някои болести е заради мерките, които се вземат. Общопрактикуващите лекари не са участвали в обсъжданията.

www.banker.bg, 25.08.2019 г.

<http://www.banker.bg/upravlenie-i-biznes/read/bulgariia-i-kitai-suzdavat-platforma-za-prodajba-na-lekarstva>

България и Китай създават платформа за продажба на лекарства

България и Китай преговарят за създаване на международна платформа за продажба и дистрибуция на лекарства. Общинската комисия за търговия на Шанхай е пряко ангажирана с регулация и контрол върху лекарства, медицински изделия и козметика. В момента активно се работи в посока представянето на местни продукти на пазара на Европейския съюз.

В началото на китайска делегация, водена от Лиу Вей, директор „Проучване на нови пазари“ към Общинската комисия за търговия на Шанхай, участва в среща, организирана от българската Изпълнителна агенция за насърчване на малките и средните предприятия. В делегацията имаше и представители на икономическата комисия на окръг Минха, една от двете най-развити зони за производство в Шанхай. Китайските гости заявиха интерес към възможностите за създаването на международна платформа за продажба и дистрибуция на лекарства. В срещата участваха български фирми от секторите фармация, козметика, производство на етерични масла, производство на химически продукти, хранителни добавки, иновативни технологии се запознаха с идеите на китайската делегация и представиха дейността си.

Заместник изпълнителният директор на българската агенция Яна Топалова каза, че засилването на сътрудничеството с Китай като стратегически икономически партньор е от изключителна важност за промотирането на български компании на международно ниво.

Фармацевтичният сектор в Китай е в разцвет. Общо 139 нови лекарства, разработени от китайски учени, са получили сертификати благодарение на мащабен национален проект за развитие на науката и технологиите. Фармацевтичен сектор ускори значително темповете си на индустриализация в последните десетилетия. Като част от този процес до края на 2018 г. над 280 генерични лекарства са били регистрирани в Европа и САЩ, а четири ваксини и 28 химически субстанции са получили първоначално одобрение от Световната здравна организация.

В България функционира единна национална платформа за търговия с лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в страната. Тя е разработена в периода 2015 – 2017 г. и обхваща процесите по провеждане на обществени поръчки за купуване на лекарствени продукти. Системата осигурява замяна на традиционния модел на провеждане на поръчки по Закона за обществените поръчки с изцяло електронни търгове. Целта е централно договаряне с доставчиците за целите количества от даден продукт за определен период от време (1/ 2 години), които са необходими за всички държавни болници. То се извършва чрез провеждане на процедура по централно договаряне за закупуване на лекарствени продукти, групирани по анатомо-терапевтичен код и международното непатентно наименование.

Всяка година около 100 лекарства попадат в категорията дефицитни по различни причини. Едната от тях е, че производителите им престават да ги продават в България заради ниската цена и малкото търсене. Именно ниската цена е стимул и за паралелна търговия с част от продуктите. Лекарства липсват и заради производствени и логистични проблеми.

24 часа

26.08.2019 г., с.4

ВГ ваксина срещу варицела вече е пред регистрация*Имунизацията срещу шарката влиза като препоръчителна в новия календар*

Българска фирма вече е започнала процедура по регистрация на ваксина срещу варицела. Това съобщи главният държавен здравен инспектор д-р Ангел Кунчев.

В новия имунизационен календар, чието обществено обсъждане приключи в края на миналата седмица, ваксината срещу този вид шарка влиза като препоръчителна. Досега такъв препарат се купуваше от чужбина и се поставяше изключително рядко.

Няма никакви мотиви, свързани с икономии, при промените в календара, увери д-р Кунчев пред Нова тв вчера. Лични лекари настояват да не се намаляват някои от дозите срещу пневмококови инфекции и туберкулоза. „Направени са доста дълги дискусии между експертите, преди да бъдат предложени тези проблеми. Здравната картина у нас търпи промени. Заразните заболявания се променят, на пазара за ваксини се появяват нови продукти. Опитваме се нашите деца да получат максимално висока защита.

Например при пневмококовите инфекции първоначално почти всички страни въведоха схемата 3 плюс едно, а впоследствие се установи, че при прием 2 плюс едно имунитетът е достатъчен, т.е. последната доза е излишна. Затова повечето страни минаха на втората схема“, обясни главният здравен инспектор. Заболеваемостта от туберкулоза пък е намалела за 10 г.

11000 случая на легионерна болест са регистрирани тази година в Европа, от тях 6-има са българи - не може да говорим, че България е развъдник на заболяването“, коментира д-р Кунчев смъртта на двамата британци след почивка в Слънчев бряг. Заразяването може да се случи навсякъде, посочи той.



26.08.2019 г., с. 8

Спрете рекламите на лъжливи лекарства*Да се публикуват само след становище на специалисти***Акад. проф. д-р Петър Червенияков**

Читател съм на „Труд“ отдавна, той е вестник завоювал авторитет и популярност, с голям принос за развитие на нашето демократично общество, отразяващ най-задълбочено и пълно проблемите и недостатъците в растежа на демокрацията.

Във вашия вестник преди време беше отпечатана голяма рекламна публикация със следното много убедително заглавие: „Вече 267 000 души се избавиха от ставни болки в рамките на 36 дни“. Ако приемем, че в България имаме 300 000 и повече болни със ставни болки и те за 36 дни оздравеят, то безработицата ще намалее и благоденствието им ще бъде осигурено. Подобно заглавие не може да се приеме по друг начин освен с възторг и облекчение. Цитирам друг пасаж: „Открит е безоперативен метод за възстановяването на увредените стави“. По-нататък в рекламата е записано: „Революционното откритие е на учени от Чикагския университет по ревматология. Хората, страдащи от дегенеративни изменения на ставите и силна разкъсваща болка, могат най-сетне да се върнат към нормален живот“.

Рекламира се медикамента „FLEXA-PLUS“. Цитирам: „Трайна постоянна болка и невъзможност да се движите“, казва професор Джеймс Д. Рейнолдс от университета в

Чикаго и продължава: „Няма значение дали ви болят коленете, китките или гръбнака. Няма значение дали заболяването е на генетична основа или в резултат на претоварване на ставите, или затлъстяване. Болката и деформациите на ставите могат да се преодолеят“.

Разбира се, публикуваната реклама, не може да не впечатли, да събуди особено голям интерес и вяра в хилядите болни в нашата страна от такова терапевтично и консервативно, а не оперативно лечение. Аз лично, като професор и доктор по медицина, прочитайки тази публикация, силно се впечатлих и се зарадвах, тъй като имам силни ставни болки, най-вероятно от износване, и ми бе отказано оперативно лечение.

От досега проведеното консервативно медикаментозно балнеосанаторно лечение не е получен никакъв ефект и реших да се доверя и да използвам описания медикамент „FLEXA-PLUS“ след тази убедителна реклама. След използването му стриктно спрямо указанията, след 45-дневно прилагане и до момента, ефектът от лечението напълно липсва. Болките в коленните стави са с досегашната интензивност и ограниченията в подвижността ми продължават да са налице, както и досега.

Месец след като закупах медикамента, ми позвъниха от фирмата пласъор и пожелаха да се информират за ефекта от лечението, както и бих ли желал да поръчам нов флакон от опаковката. Отговорих им съвсем точно и ясно, че от приложението на медикамента няма никакво подобрение. Заявих, че качествата на медикамента не отговарят на написаното в рекламата. Предложих им в качеството ми на лекар и давайки точния адрес на болницата, в която работя, да ми представят един или двама болни, лекувани с гореспоменатия медикамент, на които да се извършат изследвания (пълни клинично лабораторни и образно рентгенови - КАТ или магнитен резонанс на ставите). Господата не приеха това предложение.

Дотук изложението е само история. Смятам, че за запазване на авторитета на медиите, е необходимо отпечатаната и разпространена информация за медикамента да бъде потвърдена от научни работници - фармацевти и лекари в научни институти в България. А с такива реклами е пълно навсякъде. По този начин считам, че фактите около медикамента ще станат напълно ясни и ще бъде доказан или опроверган ефекта от него. Това би било от полза за медиите - ще имат по-голямо влияние. Обратната теза е, че информацията е само медийна и няма никаква практическа или научна стойност.

Моето лично наблюдение е, че ефекта от лечението с медикамента „FLEXA-PLUS“ за лечение на болки в ставите (широко рекламиран) не отговаря на рекламата. Особено впечатление прави факта, че съгласно рекламата, след втория ден от лечението, болките намаляват, а всъщност това не се получава. Не се получава и рекламираното възстановяване и подхранване на хрущялните клетки. Дълбоко уважавам дейността на професорите Д. Джеймс и Д. Рейнолдс, както и на техния колектив от университета в Чикаго, но моите наблюдения като лекар с дългогодишен стаж в областта, не съвпадат с рекламираното във вестника.

Дълбоко се убедих, че рекламните публикации в българските медии в областта на здравеопазването следва да бъдат рецензирани от научни институти в България, като бъде потвърждавана и удостоверявана лечебната стойност и достоверност на резултатите от прилагането на даден медикамент. Буди недоумение и факта, че такъв полезен, според рекламата, медикамент не се продава и предлага в аптечната мрежа в България. Странно е също и това, че медикаментът се предлага почти „нелегално“ чрез доставка само по частен път от специални куриери по домовете. Странен е и начинът му на ценообразуване - струва 156 лева, като първите 100 обадили се до 15 юли 2017 г., го получават само за 47 лева, т.е. 3-4 пъти по-евтин. Разбира се, ценовата политика на фирмата е нейно право, но драстичните разлики будят сериозни съмнения.

Чия е отговорността?

Предлагам най-добронамерено подобни „обяви“ или „реклами“, особено на медикаменти, касаещи чувствителния въпрос за човешкото здраве, да бъдат публикувани само след становище на български висши институти или от Държавната инспекция по лекарствата. Все още обмислям при наличие на достатъчно данни, дали да сезирам СРП или същата да се самосезира по глава IV от НК, за да се изяснят фактите и да понесат отговорност лицата, разпространяващи недоказани и неодобриени медикаменти от Изпълнителната агенция по лекарствата.