

Συνάντηση Χρυσοχοΐδη με τον πρέσβη του Ισραήλ

[iatronet.gr/article/118130/synanthsh-hrysohoidh-me-ton-presvh-toy-israhl](https://www.iatronet.gr/article/118130/synanthsh-hrysohoidh-me-ton-presvh-toy-israhl)

iatronet.gr

29 Ιουλίου 2023

Σάββατο, 29 Ιουλίου 2023, 10:24

Συνάντηση με τον πρέσβη του Ισραήλ στην Ελλάδα, Νόαμ Κατς είχε την Παρασκευή ο υπουργός Υγείας, Μιχάλης Χρυσοχοΐδης.

Η συνάντηση πραγματοποιήθηκε στο πλαίσιο της συνεργασίας, μεταξύ των δύο χωρών, σε θέματα Υγείας και αναμένεται να αποτυπωθεί σε Μνημόνιο Συνεργασίας, το οποίο θα υπογραφεί το προσεχές διάστημα και προβλέπει την ενίσχυση των διμερών σχέσεων στον τομέα της Υγείας και την ανταλλαγή πληροφοριών και τεχνογνωσίας σε θέματα αμοιβαίου ενδιαφέροντος.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Υφαντόπουλος στο iatronet.gr: Πόσο αποκλίνει η Ελλάδα με την Ευρώπη στον τομέα της Υγείας και του Φαρμάκου

Η έλλειψη ύπνου εξαλείφει τις θετικές επιδράσεις της άσκησης [μελέτη]

Οι απόκοσμες "κηδείες CoViD" και μία μακάβρια πρόβλεψη

Διαπραγμάτευση των τιμών φαρμάκων: Προς υπογραφή 15 συμφωνητικά για νέα προϊόντα και θεραπευτικές κατηγορίες που οι συμφωνίες τους λήγουν εντός του 2023

[healthview.gr/diapragnateysi-ton-timon-farmakon-pros-ypografi-15-symfonitika-gia-nea-proionta-kai-therapeytikes-katigories-poy-oi-symfonies-toys-ligoyn-entos-toy-2023](https://www.healthview.gr/diapragnateysi-ton-timon-farmakon-pros-ypografi-15-symfonitika-gia-nea-proionta-kai-therapeytikes-katigories-poy-oi-symfonies-toys-ligoyn-entos-toy-2023)

31 Ιουλίου 2023

Στην υπογραφή 563 συμφωνητικών από το 2018 έως και σήμερα εκ των οποίων τα 268 υπογράφηκαν μέσα στο 2022 προχώρησε η Επιτροπή Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων (ΕΔ). Από τον Ιανουάριο του 2023 η ΕΔ έχει ήδη υπογράψει 162 συμφωνητικά ενώ είναι προς υπογραφή άλλα 15 και αναμένονται συμφωνητικά για τα νέα προϊόντα και για τις θεραπευτικές κατηγορίες που οι συμφωνίες τους λήγουν εντός του 2023.

Τα παραπάνω στοιχεία παρουσιάστηκαν στην την πρώτη από τη σειρά εκδηλώσεων «Meet the Expert», με βασικό θέμα τη διαπραγμάτευση των τιμών φαρμάκων, που διοργάνωσε αποκλειστικά για τα μέλη της η Ελληνική Ένωση Market Access (ΕΛ.Ε.Μ.Α.). Προσκληκλήμενη καθώς και βασική ομιλήτρια ήταν η Dr. Κωνσταντίνα-Βασιλική Γκογκοζώτου, Μη Εκτελεστική Πρόεδρος ΕΟΠΥΥ – Πρόεδρος Επιτροπής Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων. Η εκδήλωση πραγματοποιήθηκε στο Θεμιστόκλειο Συγκρότημα του Πανεπιστημίου Πειραιώς με τη συνεργασία του καθηγητή Αθανάσιου Βοζίκη, Διευθυντή του Εργαστηρίου Οικονομικών και Διοίκησης της Υγείας.

Ιδιαίτερη αναφορά έγινε στην κατανομή Κλειστών Προϋπολογισμών ανά έτος σε ΕΟΠΥΥ & Νοσοκομεία [Δημόσια ΕΣΥ (ΔΝ) & Παπαγεωργίου (ΝΠ)]. Σύμφωνα με τα στοιχεία που παρουσιάστηκαν από την κα Γκογκοζώτου, η κατανομή των κλειστών προϋπολογισμών ανάμεσα σε ΕΟΠΥΥ και Δημόσια Νοσοκομεία τα έτη 2020-2023 έμεινε σχετικά σταθερή (περίπου 80%-20%), αλλά το ποσό αυτών έχει σχεδόν 10πλασιαστεί από €114 εκατ. το 2020 σε €1.040 εκατ. ήδη το 2023, με περισσότερες από 30 κατηγορίες δραστικών και ενδείξεων εντός αυτών των προϋπολογισμών.

Ειδικότερα, το ποσοστό των κλειστών προϋπολογισμών ΕΟΠΥΥ στο σύνολο του προϋπολογισμού του για φάρμακα έχει σταδιακά αυξηθεί από 5,04% το 2020 στο 35,87% το 2023. Παράλληλα, η κατανομή των κλειστών προϋπολογισμών ΕΟΠΥΥ ανάμεσα σε Φάρμακα Υψηλού Κόστους και Ιδιωτικά Φαρμακεία έχει διαμορφωθεί από 100%-0% το 2020, σε 56%-44% το 2023.

Κλείνοντας, η Dr. Κωνσταντίνα-Βασιλική Γκογκοζώτου παρουσίασε το συνολικό όφελος του ΕΟΠΥΥ από τις διαπραγματεύσεις τιμών φαρμάκων της τριετίας 2020-2022, το οποίο ανέρχεται στα €630 εκατ. χωρίς σε αυτό να υπολογίζεται το νομοθετημένο rebate. Από τον απολογισμό 11μήνου της 3ης σύνθεσης της Επιτροπής Διαπραγμάτευσης προέκυψε ότι πραγματοποίησε 856 συναντήσεις στο πλαίσιο 75 συνεδριάσεων για περισσότερα από 600 προϊόντα.

Τέλος, ο Πρόεδρος της ΕΛ.Ε.Μ.Α., κύριος Χρήστος Μαρτάκος τόνισε χαρακτηριστικά: «Είμαστε ιδιαίτερα χαρούμενοι που υλοποιήσαμε αυτή την πρώτη πολύ ενδιαφέρουσα εκδήλωση, η οποία είχε ως πρωταρχικό στόχο την επικαιροποιημένη ενημέρωση των μελών μας σε θέματα που αφορούν τις διαπραγματεύσεις τιμών φαρμάκων και υποσχόμαστε ότι θα συνεχίσουμε τις προσπάθειές μας ώστε με τον τρόπο μας να συμβάλουμε στην καλύτερη κατανόηση των διαδικασιών αξιολόγησης και αποζημίωσης των φαρμάκων και στην αποτελεσματικότερη συμβολή των επαγγελματιών του Market Access στην ταχύτερη δυνατή πρόσβαση των ασθενών σε νέες αλλά και υπάρχουσες θεραπείες. Στο πλαίσιο αυτό και εκ μέρους του Δ.Σ. της ΕΛ.Ε.Μ.Α., προαναγγέλουμε την επόμενη συνάντηση «Meet the Expert», με την κα Φλώρα Μπακοπούλου, Πρόεδρο της Επιτροπής Αξιολόγησης και Αποζημίωσης Φαρμάκων στις 21 Σεπτεμβρίου 2023, στο Αμφιθέατρο της Σχολής Δημόσιας Υγείας του Πανεπιστημίου Δυτικής Αττικής».

Εφαρμογή ηλεκτρονικής συνταγογράφησης για τους ασφαλισμένους της ΕΥΔΑΠ

[iatronet.gr/article/118087/enarxh-efarmoghs-toy-systhmatos-hlektronikhs-syntagografhshs-gia-toys-asfalismenoys-ths-eydap-ae](https://www.iatronet.gr/article/118087/enarxh-efarmoghs-toy-systhmatos-hlektronikhs-syntagografhshs-gia-toys-asfalismenoys-ths-eydap-ae)

Δέσποινα Καραγιαννοπούλου

28 Ιουλίου 2023

Παρασκευή, 28 Ιουλίου 2023, 08:30

Δέσποινα Καραγιαννοπούλου

Επιχειρηματικό Ρεπορτάζ Υγείας

Πράσινο φως δόθηκε στην ένταξη στο Σύστημα της Ηλεκτρονικής Συνταγογράφησης (Σ.Η.Σ) των παραπεμπτικών ιατρικών πράξεων και διαγνωστικών εξετάσεων για τους ασφαλισμένους στην Υγειονομική Περίθαλψη της ΕΥΔΑΠ Α.Ε. και τα προστατευόμενα μέλη τους.

Μέχρι και τις 10-10-2023, θα είναι δυνατή η καταχώρηση παραπεμπτικών τόσο ηλεκτρονικά μέσω του Σ.Η.Σ, όσο και χειρόγραφα, σε εντολή στο Ατομικό Βιβλιάριο Υγειονομικής Περίθαλψης του κυρίως ασφαλισμένου καθώς και των προστατευόμενων μελών του, σύμφωνα με τα ως τώρα ισχύοντα. Σκοπός είναι η αντιμετώπιση και επίλυση τεχνικών προβλημάτων του ηλεκτρονικού συστήματος που ίσως προκύψουν, καθώς και η εξοικείωση των χρηστών με το καινούργιο σύστημα και παράλληλα η καλύτερη εξυπηρέτηση των ασφαλισμένων.

Οδηγίες εφαρμογής

(1) Δικαίωμα συνταγογράφησης έχουν όλοι οι Ιατροί που είναι πιστοποιημένοι στην ΗΔΙΚΑ, Ιατροί της Υγειονομικής Υπηρεσίας ΕΥΔΑΠ Α.Ε., οι συνεργαζόμενοι και μη συνεργαζόμενοι με την Υγειονομική Υπηρεσία της ΕΥΔΑΠ Α.Ε., οι νοσοκομειακοί Ιατροί και οι Ιατροί των Ιδιωτικών Κλινικών.

(2) Οι Ιατροί κατά την συνταγογράφηση υποχρεούνται στην ορθή και σύννομη συνταγογράφηση, σύμφωνα με τους κανόνες της κείμενης νομοθεσίας.

(3) Σε πρώτη φάση τα ηλεκτρονικά παραπεμπτικά θα εκτελούνται από συνεργαζόμενους και μη συνεργαζόμενους παρόχους υγείας, χωρίς έγκριση ελεγκτού ιατρού και χωρίς συμμετοχή του ασφαλισμένου στο κόστος των εξετάσεων.

(4) Επίσης στην παρούσα φάση προκειμένου να πραγματοποιηθεί η εκτέλεση των παραπεμπτικών είναι απαραίτητο να γίνει η εκτύπωση τους με υπογραφή και σφραγίδα του θεράποντος ιατρού.

(5) Τα βιβλιάρια υγείας εξακολουθούν να ισχύουν για τις παροχές που δεν έχουν ενταχθεί στην Ηλεκτρονική Συνταγογράφηση, και ισχύει η χειρόγραφη διαδικασία και έγκριση ελεγκτού ιατρού.

Από την Ηλεκτρονική Συνταγογράφηση εξαιρούνται οι φυσικοθεραπείες, οι οδοντιατρικές εργασίες, οι λογοθεραπείες, οι ψυχοθεραπείες, τα οπτικά είδη, τα είδη διατροφής, τα υλικά σακχάρου κλπ. υλικά.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Υφαντόπουλος στο iatronet.gr: Πόσο αποκλίνει η Ελλάδα με την Ευρώπη στον τομέα της Υγείας και του Φαρμάκου

Η έλλειψη ύπνου εξαλείφει τις θετικές επιδράσεις της άσκησης [μελέτη]

Συνάντηση Χρυσοχοΐδη με τον πρέσβη του Ισραήλ

Θετική εισήγηση για την έγκριση επέκτασης της ένδειξης του Risdiplam

[iatronet.gr/article/118086/thetikh-eishghsh-gia-thn-egkrish-epektash-ths-endeixhs-toy-risdiplam](https://www.iatronet.gr/article/118086/thetikh-eishghsh-gia-thn-egkrish-epektash-ths-endeixhs-toy-risdiplam)

Δέσποινα Καραγιαννοπούλου

28 Ιουλίου 2023

Παρασκευή, 28 Ιουλίου 2023, 08:30

Δέσποινα Καραγιαννοπούλου

Επιχειρηματικό Ρεπορτάζ Υγείας

Η Επιτροπή Φαρμακευτικών Προϊόντων για Ανθρώπινη Χρήση (CHMP) εισηγήθηκε θετικά για την έγκριση της επέκτασης της ένδειξης του Risdiplam (Evrysdi) ώστε να καλύπτει όλες τις ηλικίες, συμπεριλαμβανομένων των βρεφών με SMA (νωτιαία μυϊκή ατροφία) από τη γέννηση.

Επί του παρόντος στην Ευρωπαϊκή Ένωση το Risdiplam είναι εγκεκριμένο για χρήση σε ασθενείς από 2 μηνών με SMA τύπου 1, 2 ή 3 ή για τους ασθενείς που φέρουν 4 αντίγραφα του γονιδίου SMN2. Η εισήγηση του CHMP έχει παραπεμφθεί στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή προκειμένου να αξιολογηθεί και προκειμένου να ληφθεί η τελική απόφαση, η οποία αναμένεται να εκδοθεί σε διάστημα εντός 2 μηνών. Μια θετική απόφαση από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή θα σημαίνει ότι το Risdiplam θα είναι εγκεκριμένο για χρήση σε άτομα με SMA ήδη από τη γέννηση και στις 27 χώρες-μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης όπως και στην Ισλανδία, την Νορβηγία και το Λιχτενστάιν.

Η θετική εισήγηση της CHMP στηρίχθηκε σε δεδομένα ασφαλείας και φαρμακοκινητικής από **18 μωρά και σε δεδομένα αποτελεσματικότητας από 7 μωρά που συμμετείχαν στη μελέτη RAINBOWFISH (NCT03779334), μια πολυκεντρική μελέτη ανοιχτού τύπου που αξιολογεί το Risdiplam σε προ-συμπτωματικά βρέφη με γενετικά διαγνωσμένη SMA τύπου 1 ηλικίας από την στιγμή της γέννησης έως και 6 εβδομάδων.**

Τα προκαταρκτικά δεδομένα αποτελεσματικότητας από την μελέτη RAINBOWFISH που παρουσιάστηκαν στο Muscular Dystrophy Association (MDA) Clinical & Scientific Conference τον Μάρτιο του 2022 καταδεικνύουν ότι βρέφη που έλαβαν Risdiplam για τουλάχιστον 1 χρόνο είχαν τη δυνατότητα να καθίσουν, να σηκωθούν και να περπατήσουν εντός του χρονικού πλαισίου που αντιστοιχεί σε υγιή μωρά.

Στην μελέτη RAINBOWFISH συμμετείχαν 26 νεογέννητα ηλικίας από 16 έως 40 ημερών όταν έλαβαν την πρώτη δόση Risdiplam. Αποτελέσματα της βασικής ανάλυσης της μελέτης θα κοινοποιηθούν προσεχώς σε συναφή επιστημονικά συνέδρια εντός του 2023.

Νωτιαία Μυϊκή Ατροφία (SMA)

Πρόκειται για μία αυτοσωμική υπολειπόμενη ασθένεια, δηλαδή για να εκδηλωθεί η ασθένεια, πρέπει να έχουν και οι δύο γονείς μετάλλαξη στο γενετικό τους υλικό ή να

συμβεί μία τυχαία μετάλλαξη δίχως να υπάρχουν βλάβες στους γονείς (de novo). Είναι η τρίτη πιο συχνή στην Ελλάδα (1-12 γεννήσεις στην Ελλάδα, 1:6.000-11.000 γεννήσεις ετησίως και παγκοσμίως) και αφορά στην έλλειψη μίας πρωτεΐνης, που ονομάζεται SMN (Survival of Motor Neuron), με μεγάλη σημασία στην λειτουργία των κινητικών νευρώνων, δηλαδή των νευρικών κυττάρων που ελέγχουν τους μύες. Υπάρχουν δύο περιοχές που μεταλλάσσονται στο γενετικό υλικό, τα γονίδια επιβίωσης κινητικού νευρώνα 1 και 2 (SMN1 και SMN2). Όταν υπάρχει μετάλλαξη στο SMN1 οδηγούμαστε σε ασθένεια, αλλά το πόσο βαριά είναι τα συμπτώματα εξαρτώνται και από τις μεταλλάξεις του SMN2, οι οποίες όσο πιο λίγες είναι, τόσο πιο ελαφρά συμπτώματα παρουσιάζονται. Υπάρχουν και πιο σπάνιες μεταλλάξεις σε άλλα σημεία του γενετικού υλικού, όπως στο χρωμόσωμα X, που οδηγούν σε σπάνιες μορφές Νωτιαίας Μυϊκής Ατροφίας.


Ειδήσεις υγείας σήμερα

Η έλλειψη ύπνου εξαλείφει τις θετικές επιδράσεις της άσκησης [μελέτη]

Συνάντηση Χρυσοχοϊδη με τον πρέσβη του Ισραήλ

Οι απόκοσμες "κηδείες CoViD" και μία μακάβρια πρόβλεψη

ECDC: Σαλμονέλλωση από ντοματίνια σε 11 ευρωπαϊκές χώρες

 [iatronet.gr/article/118104/ecdc-salmonellosh-apo-ntomatinia-se-11-eyropaikes-hores-enas-thanatos](https://www.iatronet.gr/article/118104/ecdc-salmonellosh-apo-ntomatinia-se-11-eyropaikes-hores-enas-thanatos)

iatronet.gr

28 Ιουλίου 2023

Παρασκευή, 28 Ιουλίου 2023, 12:00

Μαζικά κρούσματα σαλμονέλλωσης, η οποία οφείλεται σε ντοματίνια, έχουν καταγραφεί σε 12 ευρωπαϊκές χώρες.

Από τον Αύγουστο του 2022 και έως τις 12 Ιουλίου 2023, έχουν επιβεβαιωθεί 90 κρούσματα με παρόμοια γενετικά στελέχη ενός σχετικά σπάνια στελέχους σαλμονέλας Senftenberg.

Τα περισσότερα αφορούν τη **Γερμανία** (26), τη **Γαλλία** (16), τη **Φινλανδία** (12) και τη **Σουηδία** (11), ενώ **υπήρξε και ένας θάνατος στη Γερμανία**. Τουλάχιστον **12 ασθενείς χρειάστηκαν νοσηλεία στη Γερμανία, στην Ιρλανδία και στο Ηνωμένο Βασίλειο**.

Τα παραπάνω αναφέρονται σε **χθεσινή έκθεση** του Ευρωπαϊκού Κέντρου Ελέγχου Νοσημάτων (ECDC). Από την έρευνα φάνηκε πως τα περισσότερα κρούσματα αναφέρθηκαν μεταξύ Οκτωβρίου 2022 και Μαρτίου 2023, ενώ στην παρούσα φάση ο κίνδυνος για νέες μολύνσεις αξιολογείται ως χαμηλός.

Το συγκεκριμένο στέλεχος της σαλμονέλας, το οποίο είναι ανθεκτικό σε κινολόνες (αντιβιοτικά), ανιχνεύθηκε σε πιάτο σαλάτας στη Γαλλία που περιείχε ντοματίνια ανάμεσα σε πράσινα φυλλώδη λαχανικά. **Ντοματίνια από τη Γαλλία θεωρούνται "ύποπτα" για μετάδοση στην Αυστρία, ενώ εντοπίστηκαν σε χονδρεμπόρους στη Γερμανία, στην Ολλανδία και στην Ισπανία και σε καλλιέργειες στην Ολλανδία, στην Ισπανία και στο Μαρόκο**.

Εκτιμάται πως διάφορα ζώα μπορεί να μεταδίδουν τη σαλμονέλα, από την οποία μολύνονται και οι άνθρωποι, καταναλώνοντας ελαφρώς μαγειρεμένα ή ωμά μολυσμένα τρόφιμα. Η περίοδος επώασης και τα συμπτώματα εξαρτώνται από την ποσότητα των βακτηρίων που προσλαμβάνονται, την ανοσολογική κατάσταση του ατόμου και τον τύπο της σαλμονέλας.

Τα συμπτώματα εμφανίζονται γενικά σε 12 έως 36 ώρες μετά την κατανάλωση μολυσμένων τροφίμων. **Περιλαμβάνουν πυρετό, διάρροια, κοιλιακό άλγος, ναυτία και εμετό, τα οποία διαρκούν συνήθως λίγες μέρες**. Δεν απαιτείται χορήγηση αντιβιοτικού, αλλά λόγω της αφυδάτωσης μπορεί να χρειαστεί εισαγωγή σε νοσοκομείο. **Σε σπάνιες περιπτώσεις, μια λοίμωξη μπορεί να αποβεί θανατηφόρα, ιδιαίτερα σε ηλικιωμένους και άτομα με ανοσοκαταστολή**.

Αξιολόγηση ECDC

Λαμβάνοντας υπόψη τα υπάρχοντα δεδομένα, οι ειδικοί του ECDC εκτιμούν πως η μόλυνση μπορεί να έχει συμβεί κατά τη διάρκεια καλλιέργειας της ντομάτας μέσω διαφορετικών πηγών, όπως χρησιμοποίηση μολυσμένου με σαλμονέλα νερού.

Τα διαθέσιμα στοιχεία δεν έχουν δείξει κοινή εμπορική σχέση μεταξύ των τροφίμων με επιχειρηματίες, καλλιεργητές και χώρες που αναφέρουν κρούσματα.

Με εξαίρεση την πιο πρόσφατη περίπτωση που αναφέρθηκε από τη Σουηδία στα τέλη Ιουνίου 2023, νέα κρούσματα δεν έχουν αναφερθεί σε άλλες χώρες από τις αρχές Μαΐου 2023, γεγονός που υποδηλώνει ότι υπάρχει μία κοινή πηγή μόλυνσης, η οποία δεν είναι πλέον ενεργή. Κατά συνέπεια, ο κίνδυνος νέων λοιμώξεων έχει μειωθεί σε χαμηλό επίπεδο στην Ευρώπη.

Το ECDC καλεί σε κατάλληλους χειρισμούς από καλλιεργητές, παραγωγούς, χονδρεμπόρους, λιανοπωλητές και καταναλωτές και για την πρόληψη του κινδύνου ανθρώπινης ασθένειας που μεταδίδεται από τα τρόφιμα, λόγω της έκθεσης σε λαχανικά μολυσμένα με σαλμονέλα.

Δημ.Κ.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Υφαντόπουλος στο iatronet.gr: Πόσο αποκλίνει η Ελλάδα με την Ευρώπη στον τομέα της Υγείας και του Φαρμάκου

Η έλλειψη ύπνου εξαλείφει τις θετικές επιδράσεις της άσκησης [μελέτη]

Συνάντηση Χρυσοχοϊδη με τον πρέσβη του Ισραήλ

Πώς θα υλοποιηθεί ο στόχος εξάλειψης της ιογενούς ηπατίτιδας έως το 2030

[iatronet.gr/article/118113/ecdc-pos-tha-ylopoihthei-o-stohos-exaleipshs-ths-iogenoys-hpatitidas-eos-to-2030](https://www.iatronet.gr/article/118113/ecdc-pos-tha-ylopoihthei-o-stohos-exaleipshs-ths-iogenoys-hpatitidas-eos-to-2030)

iatronet.gr

28 Ιουλίου 2023

Παρασκευή, 28 Ιουλίου 2023, 13:32

Τους τρόπους με τους οποίους θα επιτευχθεί ο στόχος εξάλειψης της ιογενούς ηπατίτιδας έως το 2023, περιγράφουν σε **σημερινή έκθεση** οι ειδικοί του Ευρωπαϊκού Κέντρου Ελέγχου Νοσημάτων (ECDC).

Όπως αναφέρουν, παγκοσμίως, η ηπατίτιδα Β και η ηπατίτιδα C προκαλούν 1,1 εκατομμύρια θανάτους και 3 εκατομμύρια νέες λοιμώξεις κάθε χρόνο μαζί, ενώ στην Ευρωπαϊκή Ένωση υπάρχουν περίπου 6 εκατομμύρια άνθρωποι που ζουν με χρόνια λοίμωξη από ηπατίτιδα Β και C.

Τα τρέχοντα στοιχεία υποδηλώνουν ότι στην Ευρώπη σημειώθηκε σταθερή μείωση του αναφερόμενου αριθμού νέων μεταδόσεων ηπατίτιδας Β σε όλες τις χώρες, λόγω της αποτελεσματικής εφαρμογής του εμβολιασμού κατά της ηπατίτιδας Β.

Για την ηπατίτιδα C, ορισμένες χώρες ανέφεραν επίσης μείωση στον αριθμό των νέων μεταδόσεων λόγω των επιπτώσεων των μέτρων πρωτογενούς πρόληψης. Ωστόσο, αυτό δεν ισχύει για ορισμένους βασικούς πληθυσμούς, όπως οι άνθρωποι που κάνουν χρήση ενέσιμων ναρκωτικών, που επηρεάζονται δυσανάλογα από την ηπατίτιδα C και που συχνά αντιμετωπίζουν εμπόδια και κενά στις υπηρεσίες που πρέπει να αντιμετωπιστούν.

Η διευθύντρια του ECDC **Andrea Ammon** δήλωσε:

"Ο αντίκτυπος των αποτελεσματικών μέτρων πρόληψης, όπως ο εμβολιασμός κατά της ηπατίτιδας Β, έχει οδηγήσει σε μείωση της μετάδοσης ασθενειών που σχετίζονται με την ηπατίτιδα Β και C με την πάροδο των ετών. Ωστόσο, η επιβάρυνση των χρόνιων λοιμώξεων από ηπατίτιδα Β και C στην Ευρώπη παραμένει σημαντική, καθώς μεγάλο ποσοστό των ατόμων που ζουν με τη νόσο παραμένουν αδιάγνωστα και, ως εκ τούτου, δεν λαμβάνουν τη θεραπεία και τη φροντίδα που χρειάζονται. Για να αντιμετωπίσουμε αυτά τα ζητήματα, πρέπει να κλιμακώσουμε επείγοντως τις προσπάθειές μας για να ενισχύσουμε και να εισαγάγουμε νέες καινοτόμες προσεγγίσεις για τη διάγνωση και τη θεραπεία".

Το ECDC έχει αναπτύξει ένα σύστημα παρακολούθησης που συλλέγει δεδομένα για την αξιολόγηση της προόδου στις ευρωπαϊκές χώρες προς τους στόχους εξάλειψης της ηπατίτιδας που περιγράφονται στο Ευρωπαϊκό Σχέδιο Δράσης του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ) για την ηπατίτιδα.

Τα δεδομένα του ECDC για το 2021 υποδηλώνουν σημαντικά κενά στη διάγνωση και τη θεραπεία της ηπατίτιδας Β και C, ωστόσο, υπάρχουν ανησυχητικές ενδείξεις ότι ορισμένοι άνθρωποι διαγιγνώσκονται πολύ αργά και έχουν ήδη κίρρωση ή ηπατοκυτταρικό καρκίνωμα τη στιγμή της διάγνωσής τους.

Το ECDC δημοσίευσε επίσης στα τέλη του 2022 μια έκθεση για την πρόοδο προς τους στόχους εξάλειψης που σχετίζονται με την πρόληψη της ηπατίτιδας, στην οποία υπογραμμίζεται ότι για ορισμένους από τους στόχους οι χώρες απέχουν πολύ. Συνολικά, τα δεδομένα έως το 2022 υποδεικνύουν ότι υπάρχει ακόμη σημαντικό έργο που πρέπει να γίνει για την επίτευξη των στόχων της εξάλειψης της ιογενούς ηπατίτιδας έως το 2030 και της ενίσχυσης των προγραμμάτων πρόληψης και ελέγχου της ηπατίτιδας.

Για την εξάλειψη της ιογενούς ηπατίτιδας έως το 2030, πρέπει να ληφθούν βασικά μέτρα:

Οι χώρες πρέπει να εντοπίσουν αυτούς που ενδέχεται να έχουν μολυνθεί εν αγνοία τους από ιογενή ηπατίτιδα μέσω περισσότερων τεστ.

Είναι ιδιαίτερα σημαντικό όσοι κινδυνεύουν περισσότερο από ηπατίτιδα να έχουν εύκολη πρόσβαση σε εξετάσεις, για παράδειγμα, άνδρες που κάνουν σεξ με άνδρες ή άτομα που κάνουν ενέσιμα ναρκωτικά. Τα άτομα που έχουν διαγνωστεί με λοίμωξη θα πρέπει επίσης να έχουν πρόσβαση στη φροντίδα.

Τα προγράμματα θεραπείας σε όλη την Ευρώπη και η κάλυψη των πρακτικών πρόληψης και ελέγχου πρέπει να κλιμακωθούν ώστε να διακοπούν οι υπάρχουσες αλυσίδες μετάδοσης και να μειωθεί η σχετική νοσηρότητα και θνησιμότητα.

Οι χώρες θα πρέπει να συνεχίσουν να βελτιώνουν τα συστήματα πληροφοριών τους για να κατανοήσουν το εθνικό βάρος της ιογενούς ηπατίτιδας και να μπορούν να παρακολουθούν την πρόοδο προς τον στόχο εξάλειψης.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Υφαντόπουλος στο iatronet.gr: Πόσο αποκλίνει η Ελλάδα με την Ευρώπη στον τομέα της Υγείας και του Φαρμάκου

Η έλλειψη ύπνου εξαλείφει τις θετικές επιδράσεις της άσκησης [μελέτη]

Συνάντηση Χρυσοχοΐδη με τον πρέσβη του Ισραήλ

Ελιγμός της Κομισιόν για να καλύψει τη διαθεσιμότητα πενικιλίνης στην Ευρώπη

[iatronet.gr/article/118111/eligmos-ths-komision-gia-na-kalypsei-th-diathesimothta-ths-penikilinh-s-thn-eyroph-](https://www.iatronet.gr/article/118111/eligmos-ths-komision-gia-na-kalypsei-th-diathesimothta-ths-penikilinh-s-thn-eyroph-)

Φίλιππος Ζάχαρης

28 Ιουλίου 2023

Παρασκευή, 28 Ιουλίου 2023, 14:00

Φίλιππος Ζάχαρης

Ειδικά ρεπορτάζ - Σύλλογοι Ασθενών και ΜΚΟ

Σοβαρά προβλήματα διαθεσιμότητας πενικιλίνης, παρατηρούνται παγκοσμίως, με την έλλειψη να έχει ξεκινήσει στις ΗΠΑ τον Απρίλιο.

Το συγκεκριμένο φάρμακο χορηγείται για μία σειρά από παθήσεις, όπως πνευμονία, σηπτικές και πυώδεις ασθένειες, διάφορες μορφές κυνάγχης, διφθερίτιδα, ερυσιπέλατο, οστρακιά, βλενόρροια και σύφιλη.

Ο Αμερικανός Οργανισμός Τροφίμων και Φαρμάκων (FDA) ανακοίνωσε πριν από λίγες ημέρες ότι, για την έλλειψη του συγκεκριμένου φαρμάκου ευθύνεται η αύξηση των κρουσμάτων σύφιλης και στρεπτοκοκκικής φαρυγγίτιδας.

Επειδή ένα άλλο κοινό αντιβιοτικό, που χρησιμοποιείται για τη θεραπεία του στρεπτόκοκκου, ήταν σε έλλειψη αυτό τον χειμώνα, οι γιατροί συνταγογράφησαν σε ασθενείς πενικιλίνη ως εναλλακτική λύση, αυξάνοντας τη ζήτηση για το φάρμακο.

Αυτό δημιούργησε μεγάλο πρόβλημα. Να σημειωθεί ότι η Pfizer είναι ο μοναδικός προμηθευτής της μορφής πενικιλίνης στις ΗΠΑ.

Στα πλαίσια αυτά, στην Ευρώπη παρατηρείται έντονη κινητικότητα στην διάθεση πενικιλίνης και συγκεκριμένα στην Αυστρία, όπου βρίσκεται η πληρέστερη μονάδα παραγωγής στην Ευρώπη.

Η θυγατρική της Novartis, Sandoz, λοιπόν, η οποία λειτουργεί το μοναδικό εργοστάσιο παραγωγής πενικιλίνης στην Ευρώπη στο Τιρόλο της Αυστρίας, πρόκειται να λάβει μια επιπρόσθετη σταθερή οικονομική ενίσχυση από την ομοσπονδιακή κυβέρνηση, η οποία έχει ήδη αποφασιστεί από το 2020.

Η Ευρωπαϊκή Επιτροπή είχε εγκρίνει την επιχορήγηση ύψους 50 εκατομμυρίων ευρώ, ανακοίνωσε το Αυστριακό υπουργείο Οικονομικών σε χθεσινή του ανακοίνωση. Η επιδότηση ύψους 45 εκατομμυρίων ευρώ θα προέλθει από την ομοσπονδιακή κυβέρνηση και άλλα 5 εκατομμύρια ευρώ από την επαρχία του Τιρόλου.

Λίγο μετά το ξέσπασμα της πανδημίας του κορωνοϊού, η Novartis είχε εξετάσει το ενδεχόμενο να διακόψει την παραγωγή πενικιλίνης στο Kundl (περιφέρεια του Kufstein) λόγω της υψηλής πίεσης των τιμών και να προμηθεύεται στο μέλλον τη δραστική ουσία

από την Ασία.

Στο Kundl του Τιρόλο βρίσκεται η τελευταία πλήρως ολοκληρωμένη μονάδα παραγωγής πενικιλίνης στην Ευρώπη.

Όλα τα στάδια παραγωγής - από τη δραστική ουσία έως την τελική δοσολογική μορφή - για πολλά αντιβιοτικά πραγματοποιούνται εκεί.

Η αυστριακή ομοσπονδιακή κυβέρνηση, και κυρίως η τότε υπουργός Οικονομίας, Margarete Schramböck (ÖVP), τάχθηκε συνεπώς υπέρ της συνέχισης της λειτουργίας του εργοστασίου και της οικονομικής υποστήριξής του.

Η κυβέρνηση συμφώνησε στη συνέχεια με τους εκπροσώπους της εταιρείας για το επενδυτικό πακέτο των 50 εκατομμυρίων ευρώ, οπότε η Novartis εγκατέλειψε τα σχέδιά της να κλείσει το εργοστάσιο.

Στη συνέχεια, η εταιρεία ανακοίνωσε ότι θα επενδύσει συνολικά 150 εκατομμύρια ευρώ στην παραγωγή πενικιλίνης στην εγκατάσταση στο Τιρόλο.

Η κρατική χρηματοδότηση ανέμενε μέχρι σήμερα την έγκριση των Βρυξελλών.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Υφαντόπουλος στο iatronet.gr: Πόσο αποκλίνει η Ελλάδα με την Ευρώπη στον τομέα της Υγείας και του Φαρμάκου

Η έλλειψη ύπνου εξαλείφει τις θετικές επιδράσεις της άσκησης [μελέτη]

Συνάντηση Χρυσοχοΐδη με τον πρέσβη του Ισραήλ