Antivirale Phytotherapie

Cystus ist nicht gleich Cystus

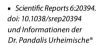
__Nicht alle Cystus-Extrakte sind gleich wirksam. Nur eine ganz bestimmte Cystus-Varietät enthalte nutzbare Inhaltsstoffe, wie antiviral wirksame hochpolymere Polyphenole, informiert das Unternehmen Dr. Pan-

dalis Urheimische® Medizin. Gehe es um einen wirksamen Schutz vor Influenza, seien nur von Cystus Pandalis® Lutschtabletten und anderen Produkten, die den Cystus-052°-Extrakt entdie halten. wissenschaftlichen Studien dokumentierten antiviralen Wirkungen zu erwarten.

Biologen Dr. Georgios Pandalis

Die breite antivirale bereits 2015 vom

Red.



Der geschützte Extrakt werde aus der auf der griechischen Halbinsel beheimateten Wildpflanze Cistus incanus L. Pandalis® gewonnen. Sie wurde von dem aus Griechenland stammenden

> erforscht und in die Phytotherapie eingeführt. Wirkung wurde Helmholtz-Zentrum München in einer Studie nachgewiesen.

> > Red.

Nach Informationen von 1 A Pharma

1 A Pharma erweitert sein Herz-Kreislauf-Portfolio

Ivabradin 1 A Pharma® Filmtabletten werden bei erwachsenen Patienten mit korona-

rer Herzkrankheit zur symptomatischen Be-

handlung der chronischen stabilen Angina

pectoris angewendet. Dabei muss der Pa-

tient einen normalen Sinusrhythmus und

eine Herzfreguenz von 70 Schlägen pro Mi-

Das Arzneimittel kann verordnet werden, wenn eine Unverträglichkeit für Betablocker

vorliegt oder ein Betablocker kontraindi-

ziert ist, oder es kann in Kombination mit

Betablockern eingesetzt werden, wenn die

Patienten mit einer optimalen Betablocker-

Es handelt sich um eine kostengünstige

Alternative zu Procoralan® und ist indikati-

onsgleich zum Erstanbieterprodukt, Ivabra-

din 1 A Pharma® Filmtabletten werden eben-

so wie das Erstanbieterprodukt als Filmtab-

lette in den Wirkstärken 5 mg und 7,5 mg angeboten. Es steht in den Packungsgrößen 28,

56 und 98 Filmtabletten zur Verfügung.

dosis unzureichend eingestellt sind.

nute oder mehr aufweisen.

Nicht jeder Cystus-Extrakt kann Influenza-Viren wirksam bekämpfen.

Instabile COPD

Fixe Dreifach-Kombination senkt Exazerbationsrate

— Die Bedeutung einer guten Adhärenz für die Vermeidung von Exazerbationen bei COPD ist bekannt. Ein Weg, um diese zu fördern, ist auch der Wechsel von multiplen zu Kombinationsinhalern. Wie Dr. Justus de Zeeuw, Köln, berichtete, sei in Studien belegt worden, dass allein der Wechsel von multiplen zu Kombinationsinhalern den Anteil von COPD-Patienten mit Exazerbation von 46,4% auf 36,5% pro Jahr senken könne. Vor diesem Hintergrund könne die Entwicklung von Trimbow®, einer fixen Dreifach-Kombination von Beclometason, Formoterol und Glycopyrronium, die Mitte Juli 2017 erstmals zugelassen wurde, einen wichtigen Schritt zu einer effizienteren Therapie darstellen.

Die TRINITY-4- und die TRILOGY-5-Phase-III-Studien zu Trimbow® hätten

darüber hinaus mindestens die Gleichwertigkeit der fixen Triple-Therapie mit derjenigen einer Tiotropium-Monotherapie, einer ICS/LABA- oder einer ICS/ LABA+Tiotropium-Therapie hinsichtlich der Reduktion von Exazerbationen nachgewiesen. Darüber hinaus habe die Dreifach-Kombination die Rate mittelschwerer bis schwerer COPD-Exazerbationen bei Patienten mit instabiler COPD (≥ 2 Exazerbationen in den vorangegangenen Monaten) signifikant vermindert.

Dr. Rainer Gebhardt, Berlin-Neukölln, betonte, dass extrafeine Partikel mit einem mittleren massebezogenen aerodynamischen Durchmesser ≤ 2 µm, wie sie u. a. in Trimbow* (ca. 1,1 μm) zur Anwendung kämen, Voraussetzung dafür sei, um bei schwerer Bronchialobstruktion eine therapeutisch wirksame

Lungendeposition zu gewährleisten. Da kein Mindestatemfluss erreicht werden müsse, erleichterten extrafeine Partikel darüber hinaus die Inhalation und reduzierten die Deposition im Mund-Rachen-Bereich.

Jan Groh

 Pressegespräch "Extrafeine Dreifach-Fixkombination: Aufwind für die Versorgung instabiler COPD-Patienten", 3. Small Airways Summit; Berlin, November 2017 (Veranstalter: Chiesi)

Erratum

In MMW 5/2018 berichteten wir an dieser Stelle über die EU-Zulassung von Semaglutid (Ozempic®). Die Informationen stammten nicht von GSK, sondern von Novo Nordisk. Wir bedauern diesen Fehler.

Red.