

## Therapeutische Meeresbrise:

## Meersalz-Inhalation

**M**eersalz-Inhalationen bewähren sich in der Prävention und unterstützenden Therapie von Erkrankungen der Atemwege. Sie ermöglichen die Regeneration und den Erhalt der mukoziliären Clearance durch die Bindung von Schadstoffen und die effektive Verflüssigung zähen Schleimes. Moderne, einzeldosierte Fertiginhalate ermöglichen eine einfache und sichere Anwendung der hochwirksamen Behandlungsmaßnahme. Das in einem Naturschutzgebiet an der Algarve gewonnene Meersalz in Meersalz-Inhalation Eifelfango® ist unverfälscht rein und naturbelassen. Daher ist der volle Gehalt an wertvollen Mineralstoffen und Spurenelementen gewährleistet. Außer natürlichem Meersalz und einem geringen Zusatz von Calciumchlorid in Arzneibuchqualität enthält Meersalz-Inhalation Eifelfango® keinerlei Zusätze. So sind keine Duft-, Aroma-, Farb- oder Konservierungsstoffe enthalten.

Quelle: EIFELFANGO, Chemisch-Pharmazeutische Werke J. Graf Metternich GmbH & Co. KG

## Healing Environment

## Patientenzimmer der Zukunft

**B**esonders für an Krebs erkrankte Kinder stellt jeder zusätzliche äußere Stressfaktor eine Gefahr für die Gesundung und die normale Entwicklung des Kindes dar. Auf der anderen Seite kann die Umgebung auch dazu genutzt werden, den Heilungsprozess sowie die normale Entwicklung des Kindes zu unterstützen.

Auf der ersten internationalen Konferenz zum Thema „Optimal Healing Environments“ in Rotterdam diskutierten vom 28. bis 30. November 2012 Experten aus Forschung und Praxis, inwieweit eine gebaute Umgebung tatsächlich zur Genesung von Menschen beitragen kann. Organisiert wurde die dreitägige Konferenz vom deutsch-niederländischen Forschungs- und Architekturbüro kopvol – architecture & psychology in Zusammenarbeit mit der niederländischen Stiftung zur Architekturförderung und dem Samuëli Institute, USA.

Weitere Info: [www.iapah.nl](http://www.iapah.nl) und [www.nkoc.nl](http://www.nkoc.nl)

Quelle: Adlexis-GmbH

## Zulassung empfohlen

## EMA macht den Weg frei für neuen Sechsfach-Impfstoff

**D**er hexavalente Kinderimpfstoff von Sanofi Pasteur MSD (SPMSD), dem europäischen Joint Venture von MSD und Sanofi Pasteur, wurde heute zur Zulassung empfohlen. Ausgesprochen hat die Empfehlung der Ausschuss für Humanarzneimittel der Europäischen Arzneimittelagentur EMA, kurz: CHMP. Dieser von Sanofi Pasteur entwickelte hexavalente Impfstoff wird in Deutschland unter dem Namen Hexyon erhältlich sein. Hexyon kann Kleinkinder vor Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Hepatitis B und Poliomyelitis schützen sowie vor Infektionen, die durch Haemophilus influenzae Typ b (Hib) ausgelöst werden. Der Sechsfach-Impfstoff von SPMSD wird in einer Fertigspritze erhältlich sein. Die Einführung dieses Impfstoffes trägt zur Versorgungssicherheit bei, denn die Ärzte können nun wieder zwischen zwei Produkten wählen.

„Das Votum basiert auf den klinischen Daten, die dem Impfstoff Effektivität und Sicherheit attestieren“, so Dr. med. Klaus



© Anyka / Fotolia

Schlüter, Geschäftsführer Medizin, Scientific Affairs und Market Access von SPMSD. „Hexyon ist gebrauchsfertig; seine Formulierung als Fertigspritze ermöglicht sofortiges Impfen.“

Das Produkt ist indiziert zur Grundimmunisierung und als Auffrischimpfung bei Säuglingen und Kleinkindern im Alter zwischen sechs und 24 Monaten – entsprechend der Empfehlung der Ständigen Impfkommission (STIKO).

Quelle: Sanofi Pasteur MSD GmbH

## Meningitis

## Neue Broschüre für Eltern

**E**ine von GlaxoSmithKline herausgegebene Broschüre informiert Eltern darüber, woran sie erste Anzeichen einer Meningokokken-Erkrankung erkennen können und wie sie ihr Kind am besten davor schützen. Die Broschüre enthält umfangreiche Informationen zum Krankheitsbild und den ersten Anzeichen einer invasiven Meningokokken-Erkrankung (IME).

Eine Impfung kann helfen, Kinder vor invasiven Meningokokken-Erkrankung zu schützen.

Nimenrix™ ist der erste 4-valente Meningokokken-Konjugatimpfstoff in Europa, der für Erwachsene und Kleinkinder, schon ab dem ersten Lebensjahr, zugelassen ist.

Er dient der aktiven Immunisierung gegen invasive Meningokokken-Erkrankungen

durch Neisseria meningitidis der Serogruppen A, C, W-135 und Y.3 Studien zufolge

konnte in jeder Altersgruppe ab dem vollendeten zwölften Lebensmonat bereits nach einer einmaligen Impfdosis eine gute Immunantwort und ein immunologisches Gedächtnis ausgebildet werden. Nimenrix™ wird in der Regel gut vertragen und kann zeitgleich mit wichtigen Kinder- und Reiseimpfstoffen angewendet werden. Der neue Ratgeber kann über Außendienst-Mitarbeiter von GSK angefordert werden.

World Health Organization, Meningococcal vaccines: WHO position paper, Nov 2011, Nr. 47, 2011, 86: 251-40 (<http://www.who.int/wer/2011/wer8647.pdf>)

Quelle: GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG

