

آیا اهدای خون پس از تزریق واکسن کرونا، محدودیت دارد؟

مدیر عمل سازمان انتقال خون ایران با اشاره به مدت زمان اهدای خون پس از تزریق برخی واکسن‌ها گفت: کسانی که واکسن استرازنکا یا اسپسین دریافت کرده‌اند تا ۱۴ روز اهدای خون معاف هستند و افرادی که انواع دیگر واکسن نظیر سینواواک و برکت دریافت کرده‌اند معافیت اهدای خون ندارند و می‌توانند با خیال راحت خون اهدا کنند.

به گزارش پیم آشتا به نقل از روابط عمومی وزارت بهداشت، معافیت جمعی بابیان این مطلب افکار کرد. هیچ شواهدی مبنی بر انتقال ویروس کرونا از طریق خون وجود ندارد چرا که ویروس کرونا با یک ویروس تنفسی است و عمداً دستگیر نمی‌شود. با گذشتن افراد از مورد هجوم قرار می‌دهند وی فرود در ماه‌های ابتدایی شیوع کرونا به دلیل وجود نگرانی‌هایی که اغلب به خاطر ناگهی ویروس است و وجود امید در مردم وجود داشت. شاهد گواهی‌ها از افرادی است که خون اهدا کرده‌اند و هیچ مشکلی در آنها مشاهده نشده است. با توجه به افزایش سهم ملی ایران و کشورها دیگر، بودیم جمعی تاکید کرد: پس از مدتی با رفع نگرانی‌ها و اطلاع رسانی مناسب با کمک همیشگی اهل‌کندنگان خون و به‌ویژه با شبکه ملی خبری سازمان نیز همه بیمارستان‌ها و مراکز درمانی و بیمارستان‌ها نیز با توجه به خون و فرآورده‌های آن تأمین شده است. مدیر عمل سازمان انتقال خون اعلام کرد: با آغاز موج هشتم کرونا و سرعت گرفتن مجدد واکسن‌های علیه این بیماری و از آنجا که کرونا تا حدی تحت کنترل درآمده است، با توجه به افزایش سهم ملی جراحی و افزایش نیاز به خون و فرآورده‌های آن، مردم شریف باید مدتی مهلت اقبال بیشتری نسبت به اهدای خون داشته باشند و در اندک‌ها همه گروه‌های خوبی در این امر حیاتی مشارکت کنند. وی با اشاره به نتایج شامی از هموطنان اهدا کننده خون به کرونا یک ماه پس از بهبودی، از بهترین زمان اهدای خون پس از ابتلا برشمرد که هنوز بهانه‌ها باقی نمانده و برای گزیده خون ضرری نداشته باشد. جمعی با اشاره به مدت زمان معافیت خون پس از تزریق برخی واکسن‌ها گفت: کسانی که واکسن اسپسین و استرازنکا تزریق کرده‌اند تا ۱۴ روز اهدای خون معاف هستند و افرادی که انواع دیگر واکسن نظیر سینواواک و برکت دریافت کرده‌اند معافیت اهدای خون ندارند و می‌توانند با خیال راحت خون اهدا کنند. وی به شیروان پیشه‌کار کرد: برای جلوگیری از کاهش در مراکز اهدای خون و تلاش و تقویت پارامترها به سمت سازمان انتقال خون، نتایج <https://www.ditor.ir> دریافت‌ت‌نویس اینترنتی در هر مرکز انتقال خون و زمان مورد نظر خون اهدا کنند.

بیمه سلامت برای هر سیکل درمان ناباروری چقدر پرداخت می‌کند؟

مدیر عمل سازمان بیمه سلامت درباره میزان پرداختی این سازمان بیمه‌گر در هر سیکل درمان ناباروری توضیح داد.

به گزارش پیم آشتا، محمدمحمدی ناصحی درباره پوشش بیمه‌ای هر سیکل درمان ناباروری گفت: در هر سال سه سیکل درمان ناباروری قابل پرداخت با پوشش بیمه‌ای است و برای سال‌های بعدی سقفی در قوت‌گرفته شده است. برای هر سیکل درمان ناباروری در بخش دولتی حدود ۵ میلیون و ۶۰۰ هزار تومان و در بخش خصوصی ۶ میلیون و ۶۰۰ هزار تومان پرداخت می‌شود. او تاکید کرد: در این قیمت‌ها شده شده خدمات در بخش خصوصی و بیش از این‌ها می‌باشد اما تعرفه بخش خصوصی و دولتی در هر دو بخش ۱۰ تا ۲۰ درصد پوشش می‌دهد. در سایر مراکز مانند مراکز درمان ناباروری عمومی غیردولتی نیز بسته به نوع مالکیت، ۲۰ درصد سقف تعرفه خدمات تحت پوشش است. وی افزود: زوجین ناباروری می‌توانند با مراجعه به مشاوران مشاوره و مشاوره‌های مشاوره‌ای این امر صورت گیرد. مدیر عمل سازمان بیمه سلامت، افکار کرد: نرخ پیشنه‌های برخی مراکز درمان ناباروری برای هر سیکل ۱۲ تا ۱۴ میلیون تومان بوده است که با توافقی پرداخت ۶ میلیون و ۶۰۰ هزار تومان در ازای او، کار کرده و همچنین برخی اقدامات که در این دسته‌های خدماتی نیست. ممکن است به زوجین اجازه شود و هزینه سیکل درمانی اهدا شود. به همین دلیل برای مراکز درمانی ناباروری علاقه‌ای به عقد قرارداد با بیمه‌ها نیست. طبق ضوابط و تعرفه‌های مصوب شده است. معافیت اهدای خون پس از تزریق واکسن کرونا، محدودیت ندارد. مدیر عمل سازمان بیمه سلامت، افکار کرد: برای هر سیکل درمان ناباروری در بخش دولتی حدود ۵ میلیون و ۶۰۰ هزار تومان و در بخش خصوصی ۶ میلیون و ۶۰۰ هزار تومان پرداخت می‌شود. او تاکید کرد: در این قیمت‌ها شده شده خدمات در بخش خصوصی و بیش از این‌ها می‌باشد اما تعرفه بخش خصوصی و دولتی در هر دو بخش ۱۰ تا ۲۰ درصد پوشش می‌دهد. در سایر مراکز مانند مراکز درمان ناباروری عمومی غیردولتی نیز بسته به نوع مالکیت، ۲۰ درصد سقف تعرفه خدمات تحت پوشش است. وی افزود: زوجین ناباروری می‌توانند با مراجعه به مشاوران مشاوره و مشاوره‌های مشاوره‌ای این امر صورت گیرد. مدیر عمل سازمان بیمه سلامت، افکار کرد: نرخ پیشنه‌های برخی مراکز درمان ناباروری برای هر سیکل ۱۲ تا ۱۴ میلیون تومان بوده است که با توافقی پرداخت ۶ میلیون و ۶۰۰ هزار تومان در ازای او، کار کرده و همچنین برخی اقدامات که در این دسته‌های خدماتی نیست. ممکن است به زوجین اجازه شود و هزینه سیکل درمانی اهدا شود. به همین دلیل برای مراکز درمانی ناباروری علاقه‌ای به عقد قرارداد با بیمه‌ها نیست. طبق ضوابط و تعرفه‌های مصوب شده است. معافیت اهدای خون پس از تزریق واکسن کرونا، محدودیت ندارد.

منع مصرف «فلو و کسامین» و «کشی سین» برای مقابله با کووید ۱۹

سازمان جهانی بهداشت هشدار داده است که مردم نباید برای درمان کووید ۱۹ صرفاً با مصرف فلو و کسامین و کشی سین و فلو و کسامین استفاده کنند.

به گزارش پیم آشتا به نقل از مدیسن تل، در وی شاد فاسدری در «فلو و کسامین» (کووکس) و «کشی سین» معاف از دوره‌های آرزو قبلی هستند که به عنوان درمان‌های بافوق بافوق کووید ۱۹ مورد توجه قرار گرفته‌اند. جان بال، رئیس گزارش سازمان جهانی بهداشت، شواهد کافی مبنی بر این‌ها وجود ندارد و نتایج مهمی برای بیماران بهبودی مشاهده نشده است. گزارش سازمان جهانی بهداشت بر اساس اطلاعات حاصل از سه هزار آزمایش شامل بیش از ۲۰۰ بیمار توصیه می‌کند که فلو و کسامین نباید در آزمایش‌های با درمانی با درمانی شود. این سازمان بر اساس داده‌های ثبتی کارآزمایی بالینی که نزدیک به ۱۵۰۰ بیمار شامل می‌شود، اکیداً توصیه می‌کند که فلو و کسامین استفاده نکنند.

پس از بررسی شواهد، کارشناسان سازمان جهانی بهداشت به این نتیجه رسیدند که تقریباً همه بیماران نباید از هیچ یک از داروها برای کووید ۱۹ استفاده کنند. بیش از این سازمان جهانی بهداشت استفاده از «هیرتامانول» و «ریتونویر» را در درمان کووید ۱۹ شدت توصیه کرده بود. همچنین توصیه‌های مشروط برای مصرف داروهای «هیرتامانول»، «ریتونویر»، «هیدروکورتیزون» را برای بیماران مبتلا به کووید ۱۹ توصیه می‌کند. فو و کسامین در حال استفاده است. سازمان جهانی بهداشت، فو و کسامین و کشی سین را از لیست اسبوه‌های کووید ۱۹ حذف کرد. سازمان جهانی بهداشت، فو و کسامین و کشی سین را از لیست اسبوه‌های کووید ۱۹ حذف کرد. سازمان جهانی بهداشت، فو و کسامین و کشی سین را از لیست اسبوه‌های کووید ۱۹ حذف کرد.

زنان و خانواده



سازمان تأمین اجتماعی فرایند ثبت‌نام طرح بیمه فراگیر خلوده ایرانی این سازمان با هدف تعمیم گسترش پوشش فراگیر بیمه‌ای به زنان خلوده دختران و فرزندان اعلام کرد.

به گزارش پیم آشتا به نقل از تسنیم، سازمان تأمین اجتماعی اعلام کرد: طرح بیمه فراگیر خلوده ایرانی این سازمان با هدف تعمیم گسترش پوشش فراگیر بیمه‌ای

فرایند ثبت‌نام پوشش بیمه‌ای زنان خانه‌دار اعلام شد

به زن خلوده، دختران و فرزندان ام در خلوده‌سازان، خلوده‌سازانی شغلی (صاحبان حرف و مشاغل آزاد) و همچنین بیمه اختیاری از سوی سازمان تأمین اجتماعی در حال اجرا است و متقاضیان و علاقه‌مندان برای کسب اطلاع از این طرح و ثبت‌نام در آن صرفاً باید به سامانه خدمات غیرحضوری این سازمان به نشانی estamin.ir یا شعبه یا کارگزاری‌های این سازمان مراجعه کنند. بر اساس این گزارش، اخیراً پیکارهای تبلیغاتی طرح‌ها با برنامه‌های

با استفاده از عناوین یا موضوعات مشابه خارج از مجموعه سازمان تأمین اجتماعی بدون مشخص شدن موسسه یا نهاد متولی که شایسته ارتباط با این سازمان را ایجاد می‌کند به برخی از هموطنان ارسال شده است (مانند فراخوان صندوق بیمه اجتماعی مبنی بر اختصاص باره ۷۰ درصدی دولت به تمام افراد فاقد بیمه اجتماعی و اعلام مشمولین طرح مصوب به صورت کلیه افراد ۱۸ تا ۵۵ ساله، دانشجویان و هموطنان در خصوص بیمه فراگیر خلوده ایرانی است.

سختگوی وزارت بهداشت:

استفاده از واکسن آسترزکا تاریخ گذشته صحت ندارد



سختگوی وزارت بهداشت گفت: شایعه استفاده از واکسن استرازنکا تاریخ گذشته صحت ندارد و هیچ‌یک از مراکز واکسن‌سازان و هیچ‌یک از مراکز توزیع صرف گذشته‌های استفاده و تزریق نشده است.

به گزارش پیم آشتا به نقل از وی، پیمان پاک‌آیین بابیان این مطلب افزود: تاریخ گذشته‌های آخرین محموله واکسن استرازنکا که وارد کشور شده بر اساس معیار کارخانه تولید کننده واکسن که در هر مبنای معاملات بازاری صورت گرفته، از ابتدای تولید شش ماه بعد از زمان تولید تعیین شده بود که با ۱۷ جولای ۲۰۲۲ صاف با یکشنبه ۲۶ فروردین بود. سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت:

سختگوی وزارت بهداشت گفت: شایعه استفاده از واکسن استرازنکا تاریخ گذشته صحت ندارد و هیچ‌یک از مراکز واکسن‌سازان و هیچ‌یک از مراکز توزیع صرف گذشته‌های استفاده و تزریق نشده است.

به گزارش پیم آشتا به نقل از وی، پیمان پاک‌آیین بابیان این مطلب افزود: تاریخ گذشته‌های آخرین محموله واکسن استرازنکا که وارد کشور شده بر اساس معیار کارخانه تولید کننده واکسن که در هر مبنای معاملات بازاری صورت گرفته، از ابتدای تولید شش ماه بعد از زمان تولید تعیین شده بود که با ۱۷ جولای ۲۰۲۲ صاف با یکشنبه ۲۶ فروردین بود. سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

جامعه

فصلی (و) که مرتبط با طرح بیمه فراگیر خلوده ایرانی سازمان تأمین اجتماعی نیست و این سازمان هیچ گونه مسئولیتی در خصوص عقد قرارداد و بیمه‌پردازی افراد خارج از کارگاه‌های رسمی (از روش فوق‌الذکر) نخواهد داشت. گفتنی است: مرکز پاسخگوی ۱۴۲۰۰ افراد کارکن ارتباط و نظارت مردمی سازمان تأمین اجتماعی اعلامه پاسخگوی همه سولات و ابهامات احتمالی و رفتاری هموطنان در خصوص بیمه فراگیر خلوده ایرانی است.

مینمال



مینمال هاشمی برای زندگی این چه رازی است که آنجا را می‌خواهم به یاد آوریم، فراموش نمی‌کنم. و چیزی را که می‌خواهم فراموش کنم، مانده به یاد می‌آورد.

تازه‌های سلامت

توصیه‌هایی برای مراقبت از بدن در هوای گرم

یک پزشک آمریکایی گفت: افزایش تپ قلب شما خطر ابتلا به بیماری‌های مرتبط با گرم را در طول فعالیت‌های معمول تابستانی افزایش می‌دهد.

به گزارش پیم آشتا به نقل از مدیکال اکسپرس، دکتر ماریا مریجا (Maria Mejia) -متخصص پزشکی خانواده در کلینیک پزشکی بیلور در هیوستون آمریکا- گفت: کم‌آبی اولین علامت بیشتر بیماری‌های مرتبط با گرم است و علائم شایع آن بر اساس سن متفاوت است. در کودکان و نوزادانی که دچار کم‌آبی هستند معمولاً علائمی همچون دهان و زبان خشک، چشم‌ها و گلوگاه‌ها فرو رفته، تحریک پذیری، خراج شدن لثک هنگام گریه کردن یا خشک بودن پوشک به مدت سه ساعت مشاهده می‌شود.

در بزرگسالان نیز کم‌آبی بدن با علائمی همچون تشنگی شدید، تپان قلب، سردی، سرگیجه و احساس گیجی همراه است.

وی با بیان اینکه بخشی از مشکل این است که بسیاری از افراد تا زمانی که آب بدنشان کم نشده باشند، احساس تشنگی نمی‌کنند، تأکید کرد: به همین دلیل افزایش مصرف آب در هوای گرم با زمانی که بیمار حس تشنگی می‌کند مهم است. افرادی که تشنگی کمتری دارند یا تشنگی ندارند، باید به‌طور منظم آب بنوشند.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

بهداشت اختصاصی

داروی سرطانی درمان قدرتمندی برای بیماری ام اس است

یک کارآزمایی بالینی جدید نشان می‌دهد داروی «ریتوکسیمب» برای درمان بیماری ام اس مؤثرتر از داروی استاندارد این بیماری در پیشگیری از تشدید علائم است.



به گزارش پیم آشتا به نقل از هلت دایو، ریتوکسیمب برای درمان برخی سرطانات و بیماری‌های خودآمنی تأیید شده است. این دارو برای درمان ام اس تأیید نشده است. اما برخی پزشکان آن را تجویز می‌کنند. نحوه عملکرد ریتوکسیمب و همچنین برخی آزمایش‌های اولیه نشان می‌دهند این دارو می‌تواند مجدداً ام اس را کاهش دهد.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

دکتر «اندرو سونینگسون» -سرپرست تحقیق و پژوهش ارشد کلینیک مغز و اعصاب در بیمارستان نیدلهد، سوند گفت: مطالعه جدید بر سوند اولین مرحله آزمایش فاز ۳ برای آزمایش ریتوکسیمب بر پایه ام اس است. نتایج نشان داد که در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است. اما در مقایسه با درمان استاندارد، ریتوکسیمب برای درمان ام اس تأیید شده است.

تازه‌های سلامت

توصیه‌هایی برای مراقبت از بدن در هوای گرم

یک پزشک آمریکایی گفت: افزایش تپ قلب شما خطر ابتلا به بیماری‌های مرتبط با گرم را در طول فعالیت‌های معمول تابستانی افزایش می‌دهد.

به گزارش پیم آشتا به نقل از مدیکال اکسپرس، دکتر ماریا مریجا (Maria Mejia) -متخصص پزشکی خانواده در کلینیک پزشکی بیلور در هیوستون آمریکا- گفت: کم‌آبی اولین علامت بیشتر بیماری‌های مرتبط با گرم است و علائم شایع آن بر اساس سن متفاوت است. در کودکان و نوزادانی که دچار کم‌آبی هستند معمولاً علائمی همچون دهان و زبان خشک، چشم‌ها و گلوگاه‌ها فرو رفته، تحریک پذیری، خراج شدن لثک هنگام گریه کردن یا خشک بودن پوشک به مدت سه ساعت مشاهده می‌شود.

در بزرگسالان نیز کم‌آبی بدن با علائمی همچون تشنگی شدید، تپان قلب، سردی، سرگیجه و احساس گیجی همراه است.

وی با بیان اینکه بخشی از مشکل این است که بسیاری از افراد تا زمانی که آب بدنشان کم نشده باشند، احساس تشنگی نمی‌کنند، تأکید کرد: به همین دلیل افزایش مصرف آب در هوای گرم با زمانی که بیمار حس تشنگی می‌کند مهم است. افرادی که تشنگی کمتری دارند یا تشنگی ندارند، باید به‌طور منظم آب بنوشند.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.

سختگوی وزارت بهداشت تصریح کرد: مستندات کامل مربوط به هر واکسن خارجی باید پس از تولید توسط شرکت تولید کننده برای کشور مصرف کننده ارسال شود. در خصوص محموله اخیر استرازنکا هم این مستندات به‌طور کامل توسط سازمان غذا و دارو وصول بررسی تأیید شد.