

Gyakran feltett kérdések

1. Kiknek ajánlott az AVEMAR szedése?

Szolid tumorokban és malignus vérképzőszervi megbetegedésben szenvedőknek, függetlenül a betegség stádiumától.

2. Mi várható az AVEMAR szedésétől?

A beteg várható élettartamának növekedése
a malignus betegség progressziójának lassítása, illetve maradandó megállítása
posztoperatív időszak rövidülése.

3. Szedhető-e sugár- vagy kemoterápia alatt?

Igen, szedhető, sőt kifejezetten ajánlott, mert csökkenti ezen kezelések nemkívánatos mellékhatásait, ugyanakkor szinergisztikus módon fokozza az onkológiai kezelések hatékonyságát.

4. Melyek az AVEMAR szupportív terápia előnyei?

a vizsgálatok szerint az immunrendszerre gyakorolt hatása sokoldalú, nem immunstimuláns, hanem modulátor/integrátor hatású, azaz a kórosan csökkent mértékű immunfunkciókat fokozza, de ugyanakkor normális mederbe tereli a kórosan túlfokozott immunreakciókat a daganat helyi kiújulását és a nyirokrendszeri, valamint a távoli szervi áttétek megjelenését jelentősen késlelteti, illetve megakadályozza

a kemoterápiás szerek daganatgátló hatását szinergisztikusan fokozza, ugyanakkor a kemo- és radioterápiás kezelések vérképző rendszerre gyakorolt káros mellékhatásait és a szervezetre gyakorolt toxikus hatásait jelentős mértékben enyhíti
ösztrogén receptor pozitív emlőtumorban az ösztrogén-antagonisták terápiás hatását jelentősen fokozza

a betegek fizikai teljesítőképességét növeli

a betegek életminőségét javítja

a pszichés állapotot kedvezően befolyásolja

a daganatos betegek többségénél testsúlygyarapodást eredményez

természetes eredetű készítmény

bizonyítottan nincs káros mellékhatása

5. Az AVEMAR hatásmechanizmusában milyen tényezők játszanak szerepet?

Daganatos proliferáció gátlása, antimetasztatikus hatások

Immunológiai hatások
Kemopreventív hatás
Metabolikus hatás

6. Az onkológiai terápiában hol foglal helyet az AVEMAR?

Az Avemar nem kemoterápiás szer, hanem olyan szupportív készítmény, amely nem toxikus és számos specifikus előnnyel rendelkezik.

Az Avemarral együtt alkalmazott onkológiai kezelés az esetek jelentős részében bizonyítottan eredményesebb, mint az Avemar nélküli.

Olyan esetekben is alkalmazható, amikor az aktív onkológiai terápia már nem jön szóba.

Az Avemar kezelés nem tekinthető alternatív terápiának és nem tartozik a nem bizonyított hatású rákkezelési módszerek közé.

7. Mely daganatfélésekben van legtöbb kedvező tapasztalat az AVEMAR hatékonyságával?

Ismert jótékony hatásai és a toxikus hatások hiánya - amint azt az alkalmazási előirat is tartalmazza - alkalmazását bármely daganatfélésegekben lehetővé, sőt megengedhetővé teszik. Természetesen több és részletesebb tapasztalatunk van azokban a kórképekben, amelyekben prospektív klinikai vizsgálatok történtek, így a gasztrointesztinális rendszer rosszindulatú daganatos megbetegedéseiben, különösen vastag- és végbélrákban, szájüregi laphámrákokban, valamint melanoma malignumban. Valamivel kevesebb, de azért elegendő konkrétum birtokában vagyunk hólyag- és vesetumorok, garat- és gégerákok, nyálmirigyek rákjai, májrák, továbbá emlőrák kezelésével kapcsolatban, ahol objektív módszerekkel sikerült igazolni a hatékonyságot. Fontos leszögezni: egy esetben sem a korszerű lege artis terápia helyett, hanem annak változatlan és hiánytalan lefolytatása mellett kiegészítő kezelésként alkalmaztuk az Avemart. Bármely daganatellenes hatékonyságról szóló beszámoló csak-is így értelmezhető, de egyúttal az is igaz, hogy az Avemar hozzáadása a kezeléshez valóban javítja a standard kezelés daganatgátló hatását.

8. Hogyan kell alkalmazni a készítményt?

Átlagos testsúlyú (cc. 70 kg) felnőtt napi egyszer 9 g-ot szedjen (a mellékelt adagoló kanállal kimérve) kb. 1,5 dl hideg vízben való feloldás után. Az oldódást elő lehet segíteni zárt edényben történő összerázással. Fontos információ, hogy az Avemar oldat formájában instabil. A feloldott készítményt 30 percen belül el kell fogyasztani. 90 kg-nál nagyobb testsúly esetén napi 2x9 g szedése javasolt.

9. Vízen kívül miben oldható még fel a készítmény?

A készítmény feloldása hideg vízben ajánlott. Ha ez a be-vételi forma lényeges nehézséget okoz a beteg számára, a készítmény feloldható szénsavat nem tartalmazó üdítőitalban, hideg

teában, hideg kakaóban, esetleg elkeverhető joghurtban vagy kefirben is.

10. Kúraszerűen vagy folyamatosan kell-e alkalmazni?

Az Avemart folyamatosan, megszakítás nélkül kell alkalmazni a betegség gyógyulásáig.

11. Mikor kell elkezdni a szer alkalmazását?

Az Avemart szedését célszerű a diagnózis felállítása után nyomban elkezdni, alkalmazható már bármilyen aktív kezelés (műtét, kemo-, radioterápia) előtt is.

12. Természetes-e a készítmény kellemetlen íze?

Sajnos, igen. A gyártási eljárás során semmilyen mesterséges vegyületet nem használnak fel. A fermentációs eljárás miatt alakul ki a termék kellemetlen íze, amelyet aroma felhasználásával mérsékelnek.

Ha a beteg egyáltalán nem képes a készítményt annak íze miatt elfogyasztani, a granulátum kivételesen ostyakapszula formájában is alkalmazható. Ebben az esetben az egyidejű folyadékbevitelről gondoskodni kell.

13. Hogyan kell tárolni az AVEMART?

5-15 °C között (előnyösen hűtőszekrényben), lezárva tároljuk. A felbontott készítmény jól visszazárva a felbontástól számítva, a lejáratási időn belül, 2 hónapig alkalmazható.

14. Szobahőmérsékleten tartott AVEMAR mennyi idő után veszít a hatékonyságából, ill. milyen bomlási folyamatok következnek be?

Az Avemart az előírás szerint 5-15 °C között, lehetőleg hűtő-szekrényben kell tárolni. A szobahőmérsékleten "felejtett" készítmény néhány napig semmiféle károsodást nem szenved. 30 °C-nál magasabb hőmérséklet azonban az Avemart már 24 óra alatt károsítja.

15. Szedhetők-e kiegészítő készítmények az AVEMAR alkalmazásának idején?

Igen, szedhetők, mind a vitamin, multivitamin készítmények, mind pedig a különböző étrend kiegészítők vagy gyógyhatású készítmények.

16. Mennyi ideig folytatható az AVEMAR szedése?

Eddigi tudásunk szerint korlátlan ideig, ill. mindaddig, amíg jótékony hatása fenntartható, daganatos betegekben a gyógyulásig. A kezelés megkezdése és ellenőrzése a kezelőorvos döntésétől függ, ugyanez a kezelés abbahagyására is igaz, tehát egyes konkrét esetekben a kezelőorvossal egyet-értésben kell megválasztani a befejezés időpontját.

17. Milyen mellékhatásai vannak a készítménynek?

Az eddigi vizsgálatok szerint jelentős mellékhatással nem kell számolni. Esetenként émelygés, hányinger (elsődlegesen az íze miatt), illetve lágyabb széklet jelentkezhethet. Gyakran fordul elő, hogy a panaszok, amelyeket a beteg az Avemar mellékhatásának tulajdonít, valójában a betegség számlájára írhatók. A készítmény szedését követően a betegek jelentős részénél testtömeg-gyarapodás következik be. Ez nem mellékhatás, hanem a készítmény egyik nagyon fontos természetes hatása.

18. Vannak-e, és ha igen, melyek a kontraindikációs területek?

Vannak ellenjavallatok, amelyek felsorolása megtalálható a termék csomagolásán lévő használati utasításban is.

A legfontosabbak a következők:

Transzplantációs beavatkozások, kivéve saját szövet átültetését Cöliákia

Örökletes fruktóz intolerancia

Terhesség és szoptatás

19. Transzplantációt követően miért nem ajánlott a készítmény alkalmazása?

Azért nem, mert immunmoduláns hatása van.

20. Csontvelő transzplantáció előtt álló beteg eddig szedte az AVEMART, kaphatja-e a transzplantáció után is?

Sajnos nem, mivel minden transzplantált szövet kilökődési hajlamát, így a heterotranszplantált csontvelőét is fokozhatja az Avemar. Autotranszplantáció vagy egypetűjű ikertől származó csontvelő esetén lehet csak kivételt tenni.

21. Ismertek-e a készítménnyel kapcsolatos gyógyszer-interakciók?

Nem ismeretesek, kivéve a C vitamint, amely az Avemarral egyszerre alkalmazva esetleg gyengítheti annak hatásosságát. Éppen ezért Avemar és C vitamin bevitelét egymástól

legalább 2 órás időszakkal el kell különíteni.

22. Milyen következménnyel járhat a készítmény túladagolása?

Semmilyen következménnyel nem kell számolni ilyen esetben. A készítménynek nincs toxikus dózisa.

23. Cukorbetegek szedhetik-e a készítményt?

Igen.

24. Gyerekeknek ajánlott-e a készítmény szedése?

Jelenleg még nem, de hamarosan alkalmazható lesz.

25. Beszűkült máj- és vesefunkció esetén adható-e az AVEMAR?

Ellenjavallatok között ezek nem szerepelnek, az esetleges kumuláció következtében kialakuló magasabb plazmakoncentráció nem érhet el olyan szintet, mely toxikus hatásokkal járna. Ilyen esetekben jobban kell figyelni az esetleges mellékhatások jelentkezésére.

26. A búzacsíra fogyasztásával mennyire lehet helyettesíteni az AVEMAR szedését?

A búzacsíra összetevőiben alapvető kémiai változások következnek be az Avemar gyártása során. Ennek megfelelően csak a származás tekintetében van kapcsolat a kettő között, az Avemar kémiai összetétele és hatásai minőségileg más kategóriába tartoznak.