

can. for Healthcare Brands

Naše zkušenosti a projekty v oblasti Healthcare & Pharma

can.
agency

CAN we make you

HAPPY?

YES,

We CAN!

can.

Název společnosti

CAN Agency

Rok založení

1991

Počet zaměstnanců

25

Pobočky

Praha, Zlín

Web

canagency.cz

canmedia.cz

JSME RYZE ČESKÁ STRATEGICKO-KREATIVNÍ AGENTURA,

která pomáhá značkám růst díky propojení insight-driven strategie, kreativní ideje a precizní exekuce. Pracujeme napříč segmenty – od FMCG a služeb přes technologické značky až po specializované oblasti Healthcare & Pharma.

JSME SOUČÁSTÍ [WE_CAN SITE](#),

mezinárodní skupiny kreativních agentur působících v regionu střední a východní Evropy. Sdílíme know-how a odborné zkušenosti, díky čemuž nabízíme klientům mezinárodní perspektivu a vysoký standard výstupů.

OD SVÉHO VZNIKU V ROCE 1991 (DŘÍVE POD NÁZVEM COMTECH)

se soustředíme na budování značek, tvorbu komunikace a řešení, která mají strategickou hloubku i měřitelné výsledky.

Naše práce zahrnuje:

- STRATEGICKÉ PLÁNOVÁNÍ A TVORBU INSIGHTŮ
- KREATIVNÍ KONCEPTY A KAMPANĚ 360°
- DIGITÁLNÍ KOMUNIKACI A OBSAH
- EDUKATIVNÍ PROJEKTY A ZDRAVOTNICKOU KOMUNIKACI
- ŘEŠENÍ PRO ODBORNOU I LAICKOU VEŘEJNOST

1991

**V OBLASTI HEALTHCARE & PHARMA
MÁME DLOUHODOBÉ ZKUŠENOSTI
S PACIENTSKOU EDUKACÍ, HCP
KOMUNIKACÍ, PRODUKTOVÝMI
KAMPANĚMI A PRACÍ V REGULOVANÉM
PROSTŘEDÍ.**

KEY TEAM MEMBERS



ALEŠ

VRBA

FOUNDER, CO-OWNER



HONZA

RAUSCHERT

CEO, CO-OWNER



HANA

MÁDLOVÁ

ACCOUNT DIRECTOR



SANDRA

ARBESOVÁ

ACCOUNT DIRECTOR



MAREK

HES

CREATIVE DIRECTOR



BAIGALI

KÁNSKÁ

SENIOR OPERATIONS
MANAGER



EDUARD

KREČMAR

SENIOR MEDIA
STRATEGIC PLANNER

can.MEDIA

CAN MEDIA – NAŠE INTERNÍ MEDIÁLNÍ AGENTURA

Poskytuje kompletní mediální služby, které doplňují naši strategickou a kreativní práci. Díky vlastnímu mediálnímu týmu nabízíme klientům propojenou komunikaci od strategie přes kreativní koncept až po efektivní mediální zásah.

KLÍČOVÉ KOMPETENCE:

- **MEDIÁLNÍ STRATEGIE**
- **MEDIÁLNÍ PLÁNOVÁNÍ NAPŘÍČ
DIGITÁLNÍMI I TRADIČNÍMI KANÁLY**
- **MEDIÁLNÍ NÁKUP**
- **OPTIMALIZACE VÝKONU A REPORTING**

Tato interní kapacita nám umožňuje vytvářet ucelené kampaně, které jsou konzistentní, efektivní a měřitelné.

OUR HEALTHCARE EXPERTISE

- BOHATÉ ZKUŠENOSTI S OTC I RX KOMUNIKACÍ
- SCHOPNOST ZJEDNODUŠIT KOMPLEXNÍ MEDICÍNSKÁ TÉMATA
- DŮRAZ NA BRAND SAFETY, COMPLIANCE A ETIKU
- INSIGHT-DRIVEN STRATEGIE A FUNKČNÍ KREATIVNÍ ŘEŠENÍ
- CITLIVÁ, LIDSKÁ A SROZUMITELNÁ KOMUNIKACE ZDRAVOTNICKÝCH TÉMAT
- SILNÁ VIZUÁLNÍ IDENTITA A KONZISTENTNÍ EXEKUCE NAPŘÍČ KANÁLY

can.

SELECTED WORK



Gilead je globálním lídrem v oblasti antivirové léčby. Pro klienta jsme realizovali vzdělávací a osvětové projekty zaměřené na zvýšení povědomí o infekčních onemocněních, zejména HIV, virové hepatitidě a Covid-19. Spojili jsme odbornou přesnost s citlivým a lidským tónem komunikace určeným pro veřejnost i zdravotníky.

AWARENESS PROJECTS

**OSVĚTOVÉ PROJEKTY:
COVID-19, HIV, VIROVÉ HEPATITIDY**

TESTOVÁNÍ COVID-19





Váš partner v léčbě
infekčních onemocnění

**Nechte otestovat
své pacienty nyní,
testujte je včas!**



Více informací o infekcích HCV, HIV a COVID-19 na
www.testujsevcas.cz a www.gileadcovid19.cz.

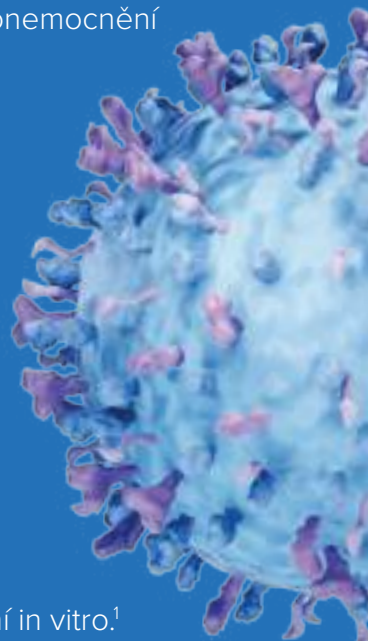
Určeno pouze pro zdravotnické odborníky.
Gilead Sciences s. r. o., IČO 24268551, Pujmanově 1753/10a, 140 00 Praha 4 – Nusle

CS-UNB-0068

VŽDY, KDYŽ JE TŘEBA

Veklury
remdesivir

- **VEKLURY® snižuje o 87 %** riziko progresse onemocnění covid-19 do závažného stavu.^{*1,2}
- **VEKLURY® významně zkracuje dobu hospitalizace** u pacientů s onemocněním covid-19 s prokázaným postižením dolních cest dýchacích.^{**1,3}
- **VEKLURY®** je určeno i pro pacienty s covid-19 **s těžkou renální insuficiencí a s těžkou poruchou funkce jater!**
- **U VEKLURY® zůstala zachována podobná antivirová aktivita** proti klinickým izolátům variant SARS-CoV-2 pro rozličné varianty včetně delty a omikronu na základě testování in vitro!



* Hospitalizace pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin.
** Léčivý přípravek VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s pacientem v celkové populaci a u pacientů s těžkou formou onemocnění byl medián doby do zotavení zkrácen o 7 dní oproti pacientům.
Reference: 1. SPC VEKLURY® 100mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok.
2. Gao et al. N Engl J Med. 2022; 386: 305-15.
3. Beigel et al. N Engl J Med. 2020; 383: 815-826.

Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky. Podrobnosti o hlášení nežádoucích účinků viz plná verze SPC.

gileadcovid19.cz



VEKLURY® ▼ ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU

Název: Veklury 100 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok.

Složení: Jedna infuzní lahvička obsahuje remdesivirum 100 mg pro koncentraci jedna lahvička obsahuje roztok o koncentraci 5 mg/ml.

Indikace: Přípravek Veklury je indikován k léčbě onemocnění koronavirov (covid-19):

- dospělých a pediatrických pacientů ve věku nejméně 4 týdnů s tělesnou hmotností nejméně 3 kg i s pneumonií vyžadující doplňkovou oxygenoterapii (kyslík o nízkém nebo vysokém průtoku nebo jinou neinvazivní ventilaci na začátku léčby),
- dospělých a pediatrických pacientů s tělesnou hmotností nejméně 40 kg, kteří nevyžadují doplňkovou oxygenoterapii a u nichž je zvýšené riziko progresse do závažného onemocnění covid-19.

Dávkování a způsob podání: Pacienti je nutné během podávání remdesiviru monitorovat. **Doporučená dávka remdesiviru u dospělých a pediatrických pacientů s tělesnou hmotností nejméně 40 kg:** 1 den – jednorázová úvodní dávka 200 mg remdesiviru podaná intravenózní infuzí, 2. den a dále – 100 mg jednou denně v intravenózní infuzi. **Doporučená dávka remdesiviru u pediatrických pacientů ve věku nejméně 4 týdnů s tělesnou hmotností nejméně 3 kg, ale nižší než 40 kg:** 1. den – jednorázová úvodní dávka 5 mg/kg remdesiviru podaná intravenózní infuzí, 2. den a dále – 2,5 mg/kg jednou denně v intravenózní infuzi. **Dávka léčby:** Dospělí a pediatrické pacienty s tělesnou hmotností nejméně 40 kg i s pneumonií vyžadující doplňkovou oxygenoterapii. Celková délka léčby má být nejméně 5 dní, ne však více než 10 dní. **Pediatrická podání ve věku nejméně 4 týdnů s tělesnou hmotností nejméně 3 kg, ale nižší než 40 kg:** Denně celkem po dobu až 10 dní. **Dospělí a pediatrické pacienty s tělesnou hmotností nejméně 40 kg, kteří nevyžadují doplňkovou oxygenoterapii a u nichž je zvýšené riziko progresse do závažného onemocnění covid-19:** Denně po dobu 3 dní, zahájen o negativě po stanovení diagnózy onemocnění covid-19 a do 7 dní od nástupu příznaků. **Starší pacienti:** U pacientů starších 65 let není nutná úprava dávky remdesiviru. **Porucha funkce ledvin:** U pacientů s poruchou funkce ledvin, včetně dialyzovaných pacientů, není nutná žádná úprava dávky remdesiviru. **Porucha funkce jater:** U pacientů s lehkou, středně těžkou a těžkou poruchou funkce jater (tj. Child-Pugh A, B, C) není nutná žádná úprava dávky remdesiviru. **Imunokompromitovaní pacienti:** Bezpečnost a účinnost remdesiviru u imunokompromitovaných pacientů nebyly dosud stanoveny. Remdesivir je určen k intravenóznímu podání infuzí po dásím nařízení. Nepodáváte jako intramuskulární injekci. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Zvláštní upozornění: Hypersenzitivita včetně reakcí anafylaktických a na léky:** Mladými ženami a příznaky jsou: hypotenze, tachykardie, bradykardie, bolest hlavy, závratě, spánek, angioedém, vyrážka, nauzea, zvracení, diarétyka atd. Pokud je pacientovi předtím podána jakákoliv infuze léků, doba intervalu až 10 minut. Pokud se objeví zvracení a příznaky klinicky významné hypersenzitivní reakce, podání remdesiviru okamžitě přestaňte a zahajte odpovídající léčbu. **Porucha funkce ledvin:** Pokud je u pacientů třeba stanovit hodnotu eGFR před prvním podáním remdesiviru i během jeho podávání. **Riziko snížení antivirové aktivity při současném podávání s chloroquine nebo hydroxychloroquine:** Současné podávání remdesiviru s chloroquine-fosfátem nebo hydroxychloroquine-sulfátem je neopodstatněné, vzhledem k údajům in vitro prokazujícím antagonistský účinek chloroquine na aktivitu intracelulárního metabolismu a antivirovou aktivitu remdesiviru. **Imunokompromitovaní pacienti:** Není jasné, zda léčba v rámci 3 dnů je dostatečná k tomu, aby byl vliv zabránit imunokompromitovaní pacientů, u kterých dochází k prodloužení nebo uvolnění viru. **Pomocné látky:** Tento léčivý přípravek obsahuje 212 mg sodíku v jedné 100mg dávce, což odpovídá 10,6 % doporučeného maximálního denního příjmu sodíku potravou podle WHO pro dospělého, který činí 2 g sodíku. **Interakce:** Neodporučuje se současné použití remdesiviru s chloroquine-fosfátem nebo hydroxychloroquine-sulfátem. S remdesivirem byla provedena studie lekových interakcí (kyselin a katabolizátorů) a nepředpokládá se žádné interakce. Podrobnosti o možných interakcích viz plná verze SPC. **Perforace, infarkt a krevní tlak:** U velmi omezených zkušeností nemá být remdesivir používán během prvního trimestru těhotenství, pokud klinický stav ženy nevyžaduje léčbu tímto přípravkem. Použití ve druhém a třetím trimestru těhotenství lze zvážit. U žen ve fertilním věku se má během léčby zvážit používání účinné antikoncepce. Vzhledem k omezeným klinickým zkušenostem musí být rozhodnutí o kojení v období léčby učiněno po pečlivém individuálním vyhodnocení přínosu a rizika. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Předpokládá se, že remdesivir nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. **Hlavní nežádoucí účinky:** U zdravotních dobrovolníků bylo nejčastějším nežádoucím účinkem zvýšení hladin aminotransferáz. Nejčastějším nežádoucím účinkem u pacientů s onemocněním covid-19 byla nauzea. Podrobnosti o dalších nežádoucích účincích viz plná verze SPC. **Předivádování:** Léčba předivádování remdesivirem zahrnuje všeobecná podpora opatření, jako je monitorování základních životních funkcí a sledování klinického stavu pacienta. Není k dispozici žádné specifické pokyny k léčbě předivádování.

Uchování: Prášek pro koncentrát: žádné zvláštní podmínky uchování. Rekonstruovaný a náledý infuzní roztok remdesiviru: maximálně 24 hodin při teplotě do 25 °C nebo 48 hodin v chladničce (2 °C – 8 °C). **Délka nabídnutí o registraci:** Gilead Sciences Ireland U.C., Camphill, County Cork, 145 DPT, Irsko. **Registrační číslo:** EU/210459/002. **Datum revize textu:** 05/2024. **Přípravek je vydáván pouze na lékařský předpis a je hrazen ze zdrojů veřejného zdravotního pojištění na základě dohody se zdravotními pojišťovnami. Před předepsáním přípravku si přečtěte plnou verzi Souhrnu údajů o přípravku.**

Gilead Sciences s.r.o., IČO 24268551, Pujmanovské 1753/10a, 140 00 Praha 4 – Nusle
CS-RDV-0069



UKAZUJEME CESTU

Snižuje riziko progresse^{1,3}

Pro rychlejší zotavení^{2,3}

Pokud pacient s covid-19 potřebuje nemocniční péči, zvažte včasné podání antivirotika VEKLURY®.

Přípravek VEKLURY® je indikován v léčbě onemocnění koronavirov (covid-19) u:

- dospělých a pediatrických pacientů s tělesnou hmotností nejméně 40 kg, kteří nevyžadují doplňkovou oxygenoterapii a u nichž je zvýšené riziko progresse do závažného onemocnění covid-19¹
- dospělých a pediatrických pacientů, jejichž onemocnění covid-19 s tělesnou hmotností nejméně 3 kg i s pneumonií vyžadující doplňkovou oxygenoterapii (kyslík o nízkém nebo vysokém průtoku nebo jinou neinvazivní ventilaci na začátku léčby)²

Klíčová zpráva: PRÉSTER 205-US-540-59123, VEKLURY® snižuje riziko progresse do závažného stavu a neinvazivní ventilace u pacientů s covid-19 se zvýšeným rizikem. Průběh vlivy vzhledem k tomu, jak pacient v nemocnici covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-100-US-540-57240, VEKLURY® snižuje dobu do zotavení, definovanou: buď jako okamžik hospitalizace nebo hospitalizace vyžadující doplňkovou oxygenoterapii a současnou klinickou péči. VEKLURY® významně zkracuje medián doby do zotavení o 5 dní ve srovnání s placebem i u pacientů s těžkou formou onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita ze všech příčin, bylo provedeno 87% snížení počtu hospitalizací pro onemocnění covid-19 nebo závažné mortalita v porovnání s placebem (p-hodnota: 0,0001 vs 0,0001) a 28% snížení počtu hospitalizací. Klíčová zpráva: AZT11-10

HIV TESTOVÁNÍ



**ZNÁM(E)
SVŮJ HIV
STATUS.**

JAK JSI NA TOM TY?

TESTUJSEVCAS.CZ

Jakékoliv otázky týkající se příslušného onemocnění,
nebo způsobu jeho léčby, konzultujte s ošetřujícím lékařem.

Gilead Sciences s.r.o., IČO 24268551, Pujmanově 1753/10a, 140 00 Praha 4–Nusle
CS-UNB-0497, 02/2024.

GILEAD

TESTUJSEVCAS.CZ

Gilead Sciences s.r.o., Pujmanově 1753/10a, 140 00 Praha 4, IČO: 24268551

Nezjistitelný = nepřenosný

Nezjistitelný znamená, že osoba s HIV má díky léčbě tak nízké množství viru v krvi, že to nelze zjistit testy. Díky tomu nemůže HIV přenést na jiné osoby pohlavním stykem.

Včasná diagnóza a důsledná léčba umožňují lidem s HIV žít normální a plnohodnotný život. Testování na přítomnost protilátek proti HIV je v České republice dostupné pro každého.

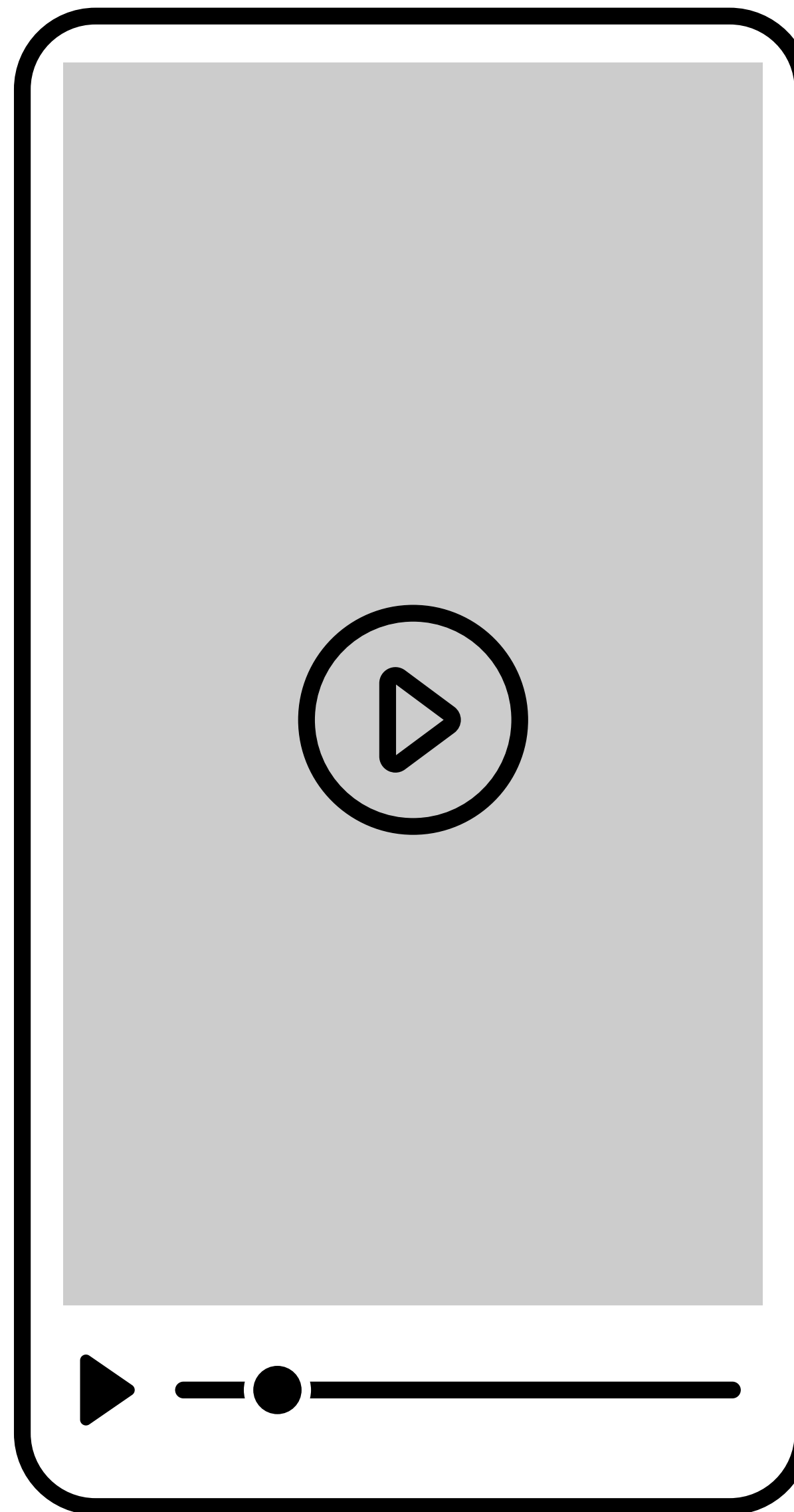
O diagnostice a léčbě HIV se vždy poraďte se zdravotnickým odborníkem.

TESTUJSEVCAS.CZ

GILEAD

Gilead Sciences s.r.o., Pujmanově 1753/10a, 140 00 Praha 4, IČO: 24268551

CS-UNB-0570, 07/2024



CLICK ME
TO PLAY

**UŽ TI TO
NĚKDY
UJELO?**

Tak si teď pospěš, testuj se
včas na HIV a hepatitidy!
Bezplatně a anonymně

21-11-2024
8:00-20:00

před budovou
Hlavního nádraží Praha

testujsevcas.cz

 **GILEAD**

V souvislosti s diagnózou a léčbou je vždy nutné
vyhledat radu zdravotnického odborníka.
Gilead Sciences s. r. o., Pujmanově 1753/10a,
140 00 Praha 4, IČO: 24268551. CS-UNB-0605

**ČEKÁŠ
DLOU-
HO?**

Tak už na nic nečekej, testuj
se včas na HIV a hepatitidy!
Bezplatně a anonymně

21-11-2024
8:00-20:00

před budovou
Hlavního nádraží Praha

testujsevcas.cz

 **GILEAD**

V souvislosti s diagnózou a léčbou je vždy nutné
vyhledat radu zdravotnického odborníka.
Gilead Sciences s. r. o., Pujmanově 1753/10a,
140 00 Praha 4, IČO: 24268551. CS-UNB-0605

**MÁŠ
ZPOŽ-
DĚNÍ?**

Tak to teď dožeh, testuj se
včas na HIV a hepatitidy!
Bezplatně a anonymně

21-11-2024
8:00-20:00

před budovou
Hlavního nádraží Praha

testujsevcas.cz

 **GILEAD**

V souvislosti s diagnózou a léčbou je vždy nutné
vyhledat radu zdravotnického odborníka.
Gilead Sciences s. r. o., Pujmanově 1753/10a,
140 00 Praha 4, IČO: 24268551. CS-UNB-0605

TESTOVÁNÍ – HEPATITIDA C

GILEAD

**máš
piercing**
z necertifikovaného štúdia?

**máš
riziko**
nákazy vírusom hepatitídy C.

www.testujsavecas.sk

GILEAD

**máš
tetovanie**
z necertifikovaného štúdia?

**máš
riziko**
nákazy vírusom hepatitídy C.

www.testujsavecas.sk

GILEAD

**máš
piercing**
z necertifikovaného štúdia?

**máš
riziko**
nákazy vírusom hepatitídy C.

www.testujsavecas.sk

**CÉČKO SE
PŘENÁŠÍ
HLAVNĚ
KRVÍ**

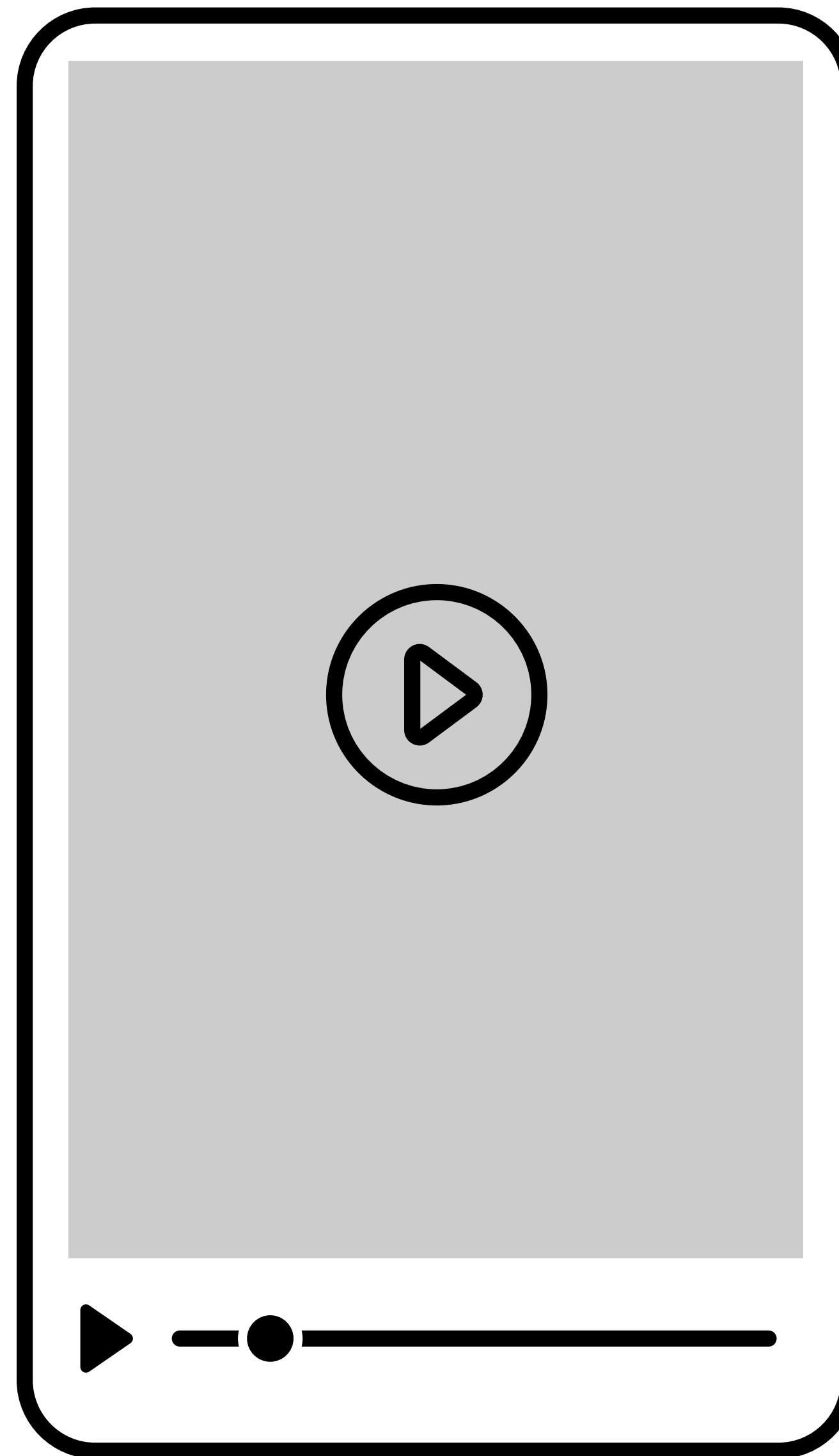
TESTUJSEVCAS.CZ

CS-UNB-0587

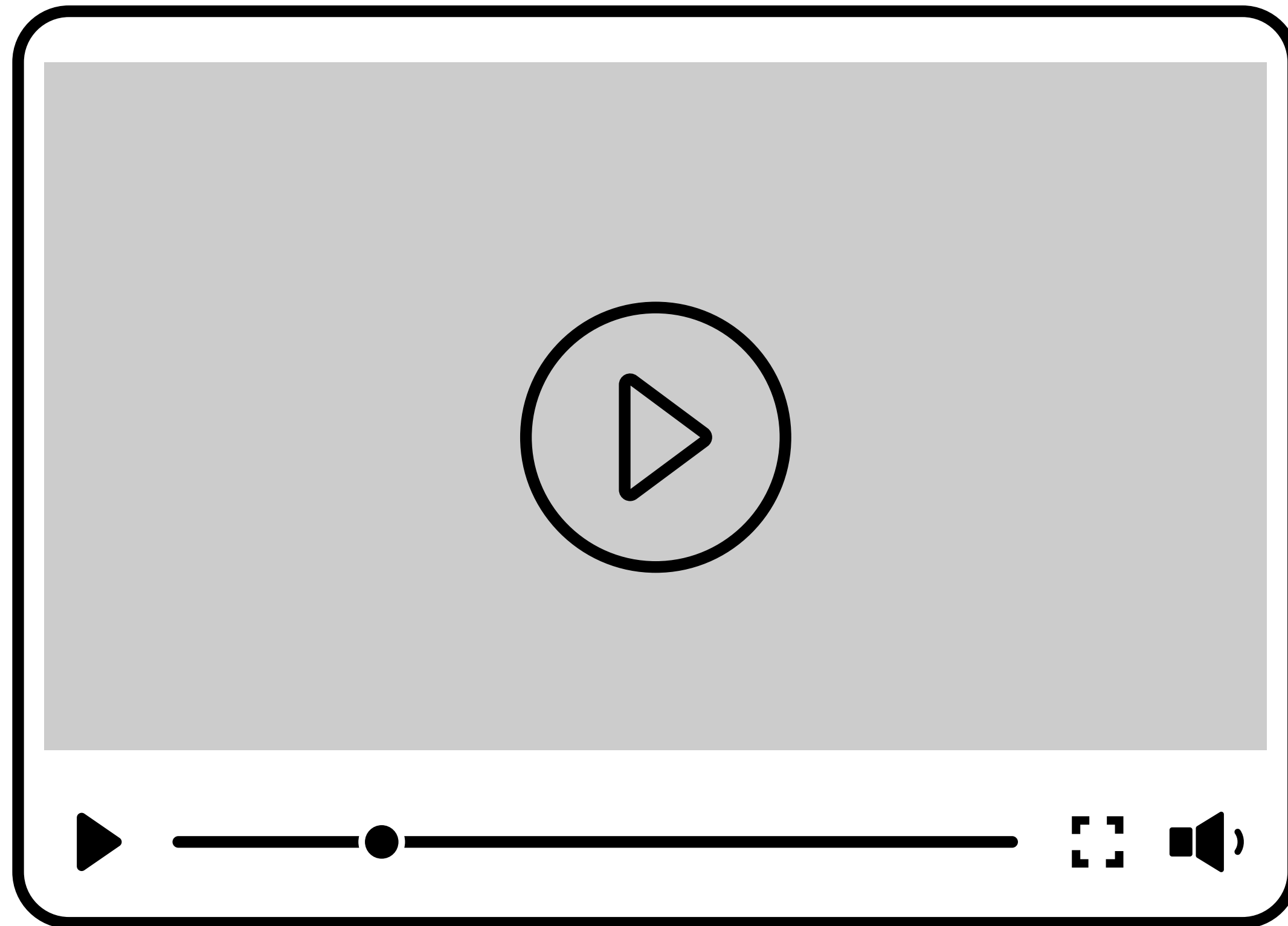
**ŽLOUTENKA
TYPU C JE
JEDNOU
Z PŘÍČIN
RAKOVINY
JATER**

TESTUJSEVCAS.CZ

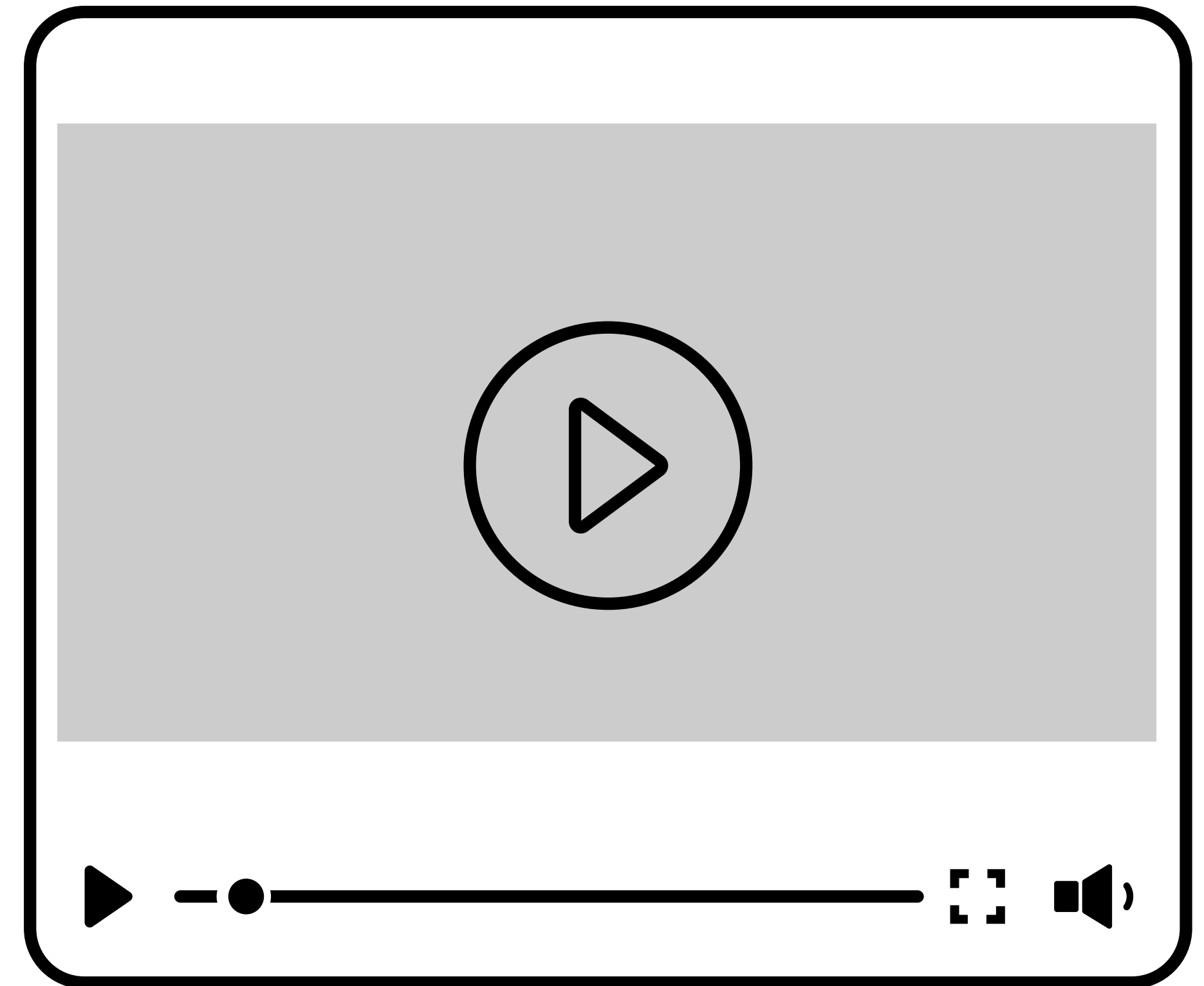
CS-UNB-0587



CLICK ME
TO PLAY



CLICK ME
TO PLAY



CLICK ME
TO PLAY



Pro GSK/Haleon jsme pracovali na komunikačních projektech napříč klíčovými OTC značkami. Tvořili jsme spotřebitelské kampaně, edukační materiály, POS a in-store komunikaci, digitální obsah i podporu brand-building aktivit. Projekty vždy kombinovaly silnou značkovou identitu s důvěryhodným zdravotnickým obsahem.

OTC BRANDS
ZNAČKY: COREGA, FENISTIL,
FLIXONASE, THERAFLU, VOLTAREN



gsk

55, nebo 65?

DRŽÍ VE SMĚRECH 3

COREGA

Original EXTRA SILNÝ

Jezte, smějte se
A ŽIJTE

Nechte úsměv odkrýt vaše mladší já

www.corega.cz



gsk

Rychlá úleva od svědivé podrážděné pokožky

Fenistil gel

s chladivým efektem

3v1

Svědivá pokožka
Popálení sluncem
Počítání hmyzem

Fenistil
www.fenistil.cz



gsk

Darujte radost z pohybu

ZVÝHODNENÁ VIANOČNÁ PONUKA
2x100g

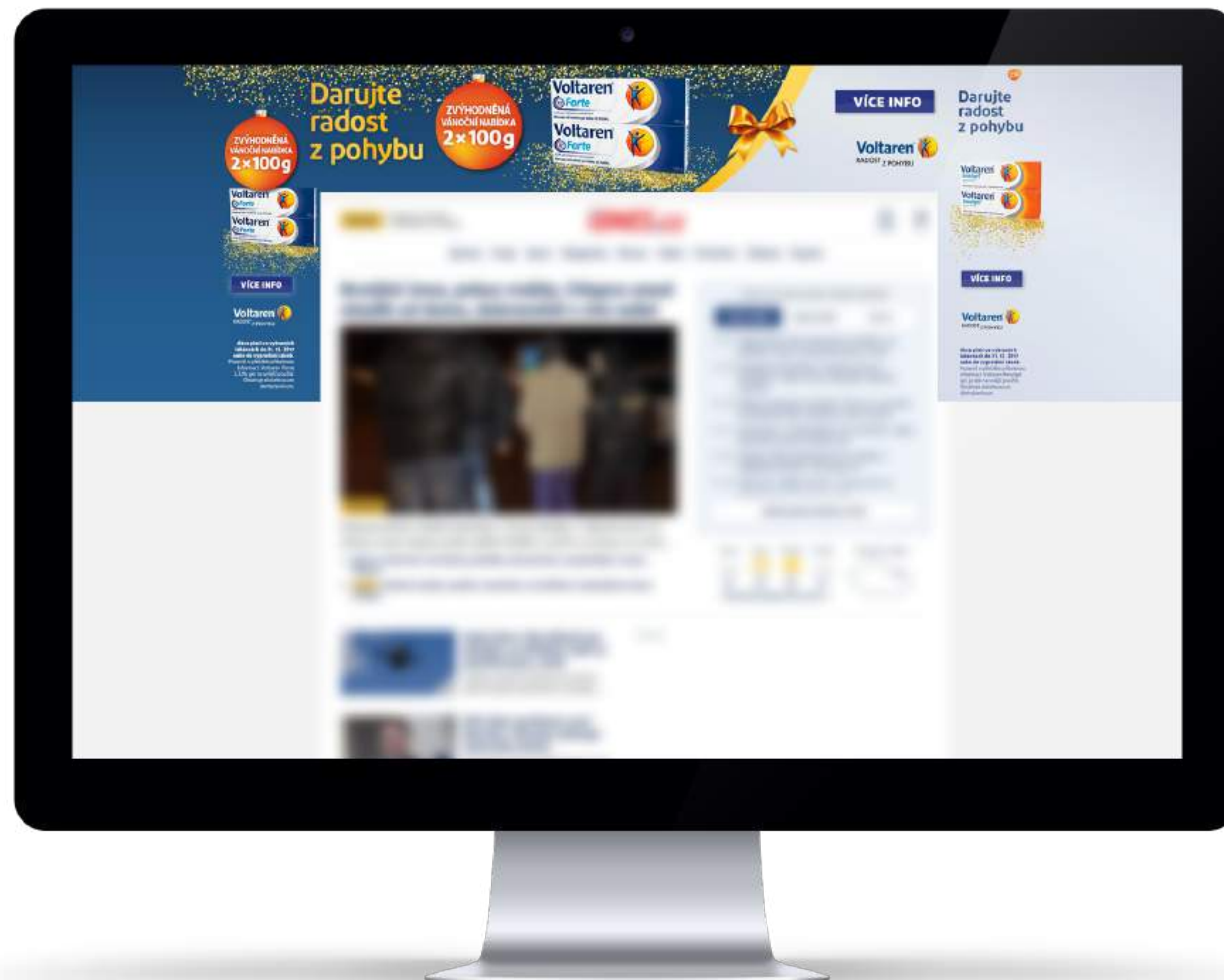
Voltaren Forte

Poskytuje úlevu od bolesti až do 12 hodin.

Voltaren Forte

Poskytuje úlevu od bolesti až do 12 hodin.

Voltaren



Úleva od akutní bolesti, zánětu a otoku

Voltaren 140 mg
Léčivá náplast
Léčivá náplast
Složení: diclofenacum diethylaminum

NOVÁ LÉČIVÁ NÁPLAST

DOPRAVA ZDARMA

KOUPIT

Pozorně si přečtěte příbalovou informaci. Voltaren 140 mg léčivá náplast je lék na vnější použití. Obsahuje diclofenacum diethylaminum.

Úleva od akutní bolesti, zánětu a otoku

Voltaren 140 mg
Léčivá náplast
Léčivá náplast
Složení: diclofenacum diethylaminum

DOPRAVA ZDARMA

KOUPIT

Pozorně si přečtěte příbalovou informaci. Voltaren 140 mg léčivá náplast je lék na vnější použití. Obsahuje diclofenacum diethylaminum.

Úleva od akutní bolesti, zánětu a otoku

Voltaren 140 mg
Léčivá náplast
Léčivá náplast
Složení: diclofenacum diethylaminum

DOPRAVA ZDARMA

KOUPIT

Pozorně si přečtěte příbalovou informaci. Voltaren 140 mg léčivá náplast je lék na vnější použití. Obsahuje diclofenacum diethylaminum.

Úleva od akutní bolesti, zánětu a otoku

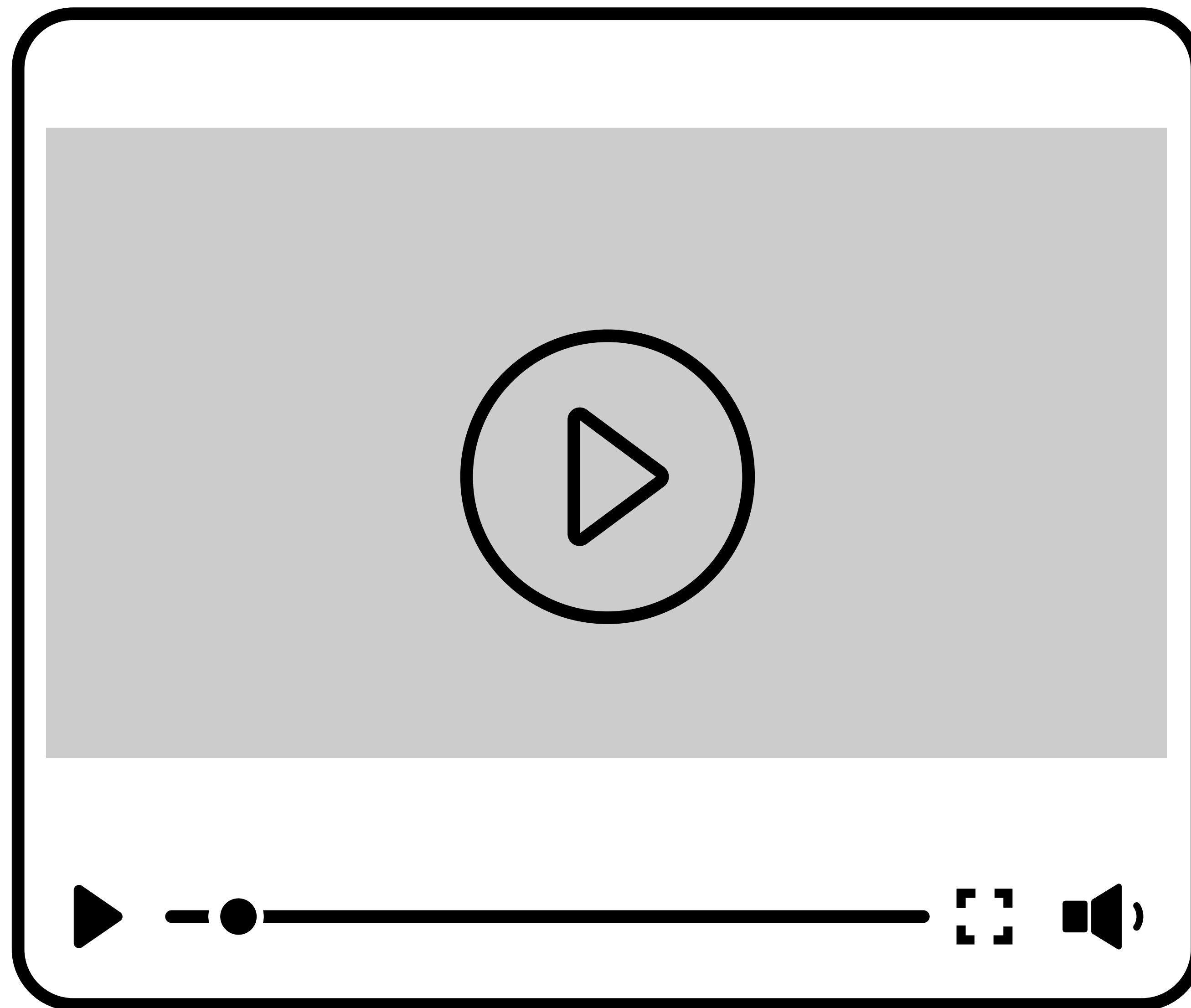
Voltaren 140 mg
Léčivá náplast
Léčivá náplast
Složení: diclofenacum diethylaminum

NOVÁ LÉČIVÁ NÁPLAST

DOPRAVA ZDARMA

KOUPIT

Pozorně si přečtěte příbalovou informaci. Voltaren 140 mg léčivá náplast je lék na vnější použití. Obsahuje diclofenacum diethylaminum.



CLICK ME
TO PLAY

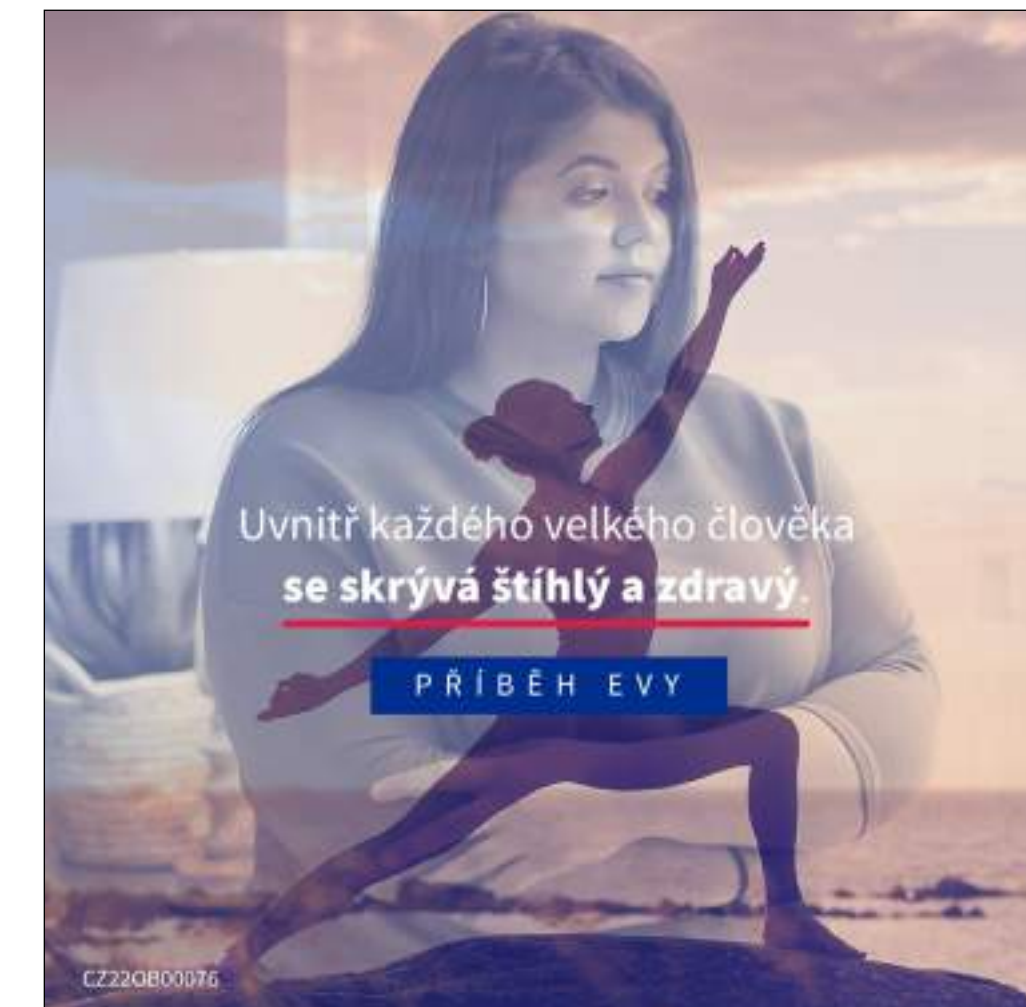


Pro Novo Nordisk jsme připravovali projekty zdůrazňující význam inovací v léčbě a edukaci pacientů. Realizovali jsme výroční komunikaci ke 100 letům inzulínu a osvětové kampaně v oblasti obezity zaměřené na destigmatizaci, patientskou edukaci a odbornou komunikaci.

EDUCATIONAL & AWARENESS PROJECTS:

**100 LET INZULÍNU,
KAMPAŇ O OBEZITĚ**

KAMPAŇ PROTI OBEZITĚ



KAMPAŇ 100 LET INZULÍNU





Pro Pfizer jsme vytvářeli marketingové koncepty, edukační materiály a vizuální podporu pro produkty v oblasti imunity, doplňků stravy, respiračních onemocnění a vakcinace. Součástí naší práce byla tvorba srozumitelné, odborně správné a efektivní komunikace pro pacienty i zdravotníky.

OTC & VACCINE BRANDS

**ZNAČKY: CALTRATE, CENTRUM,
ROBICOLT, ROBITUSSIN, PREVENAR AJ.**

[illegible][illegible]

Caltrate PLUS
parahované tablety
Bismarck-Steinberg

**Cvičení
s rehabilitační gumou**

Caltrate
600 mg/400 IU D3
parahované tablety

Caltrate PLUS
parahované tablety

Caltrate PLUS
parahované tablety

**Speciální
složení proti
osteoporóze**

bor
vápník
vitamin D
méd
magnesium

Calcium
(jako calcium carbonate)
a colecalciferolum
(vitamin D₃)

Calcium-carbonate (hydrolyzovaný)
a colecalciferolum (vitamin D₃)
a mangan

Calcium-carbonate (hydrolyzovaný)
a colecalciferolum (vitamin D₃)
a mangan

Vápník, vitamin D a mangan

**Dáváte svým
kostem vše,
co potřebují?**

**Speciální složení proti
řidnutí kostí – osteoporóze**

Caltrate® Plus je lék k vnitřnímu užití. Pečlivě čtěte příbalovou informaci.

can

Doplněk stravy.

NOVINKA

POMÁHÁ PODPOROVAT
DUŠEVNÍ A FYZICKOU
VÝKONNOST

Kč

KOMPLETNÍ
MULTIVITAMIN
+
ŽENŠEN
GINKGO

ZNÁTE Z TV

Železo a zinek přispívají k normálním rozpoznávacím funkcím. Vitamin D přispívá k udržení normální činnosti svalů.

100+30
tablet
NAVÍC

Kč

Doplněk stravy.

Kč

Speciální akční balení Centrum AZ 100 tbl nebo Centrum Silver 100 tbl se 30 tabletami navíc.
Akce platí do vyprodání zásob v období od 12. 2. do 30. 9. 2019.

PP-CNT-CZE-0027

AKCIA balenie 100 tablet -25%

Výhový doplněk. 1x denně. Požití a vyhodnocení účinku z tabulek 100 tbl u dětí.

Akcia platí do vyprodání zásob alebo do konca októbra 2019.

100+30
tablet NAVÍC

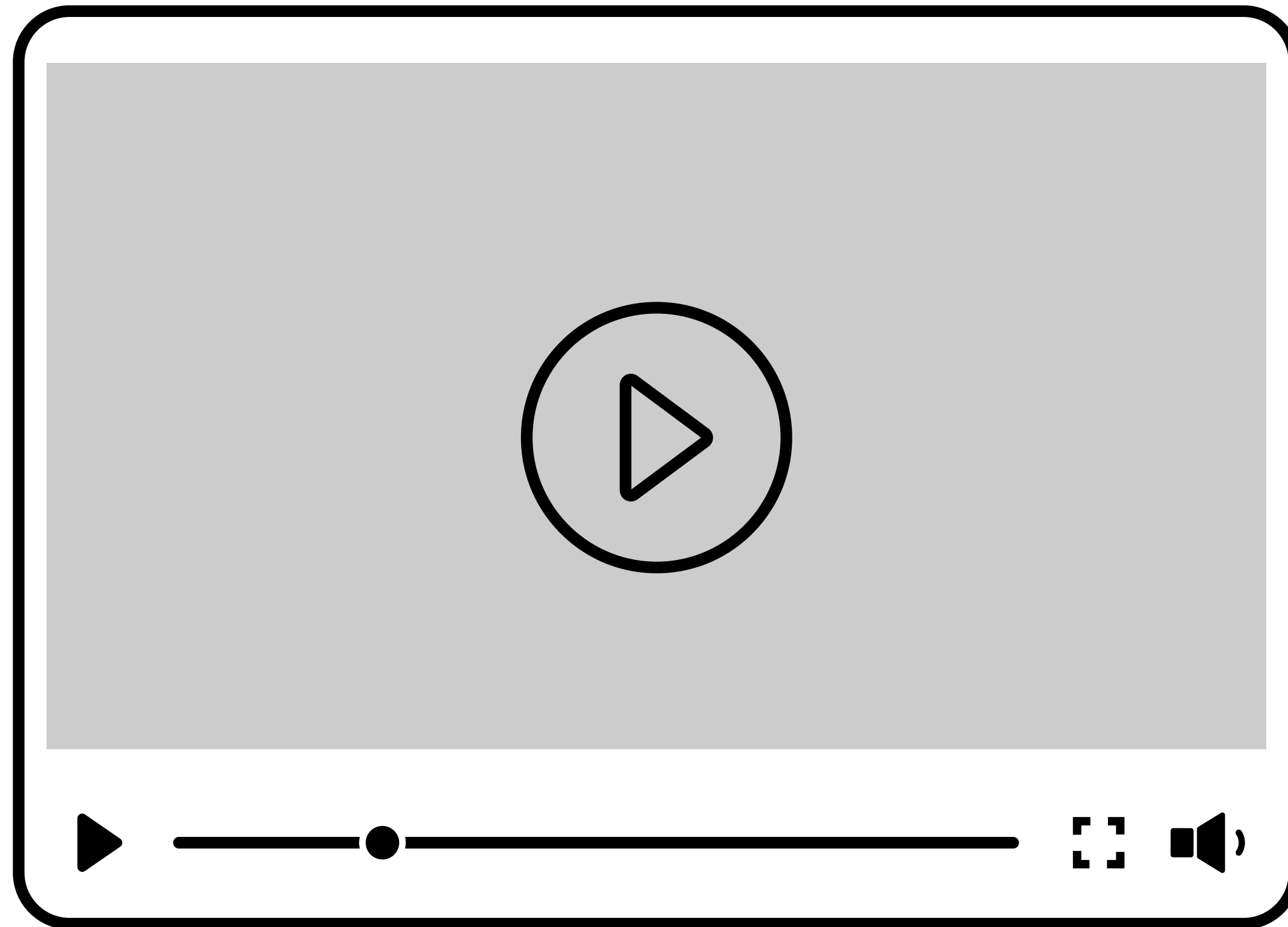
Akční cena

Speciální akční balení
Centrum Silver 100 tbl se 30 tabletami navíc.
Akce platí do vyprodání zásob
v období od 12. 2. do 30. 9. 2019.

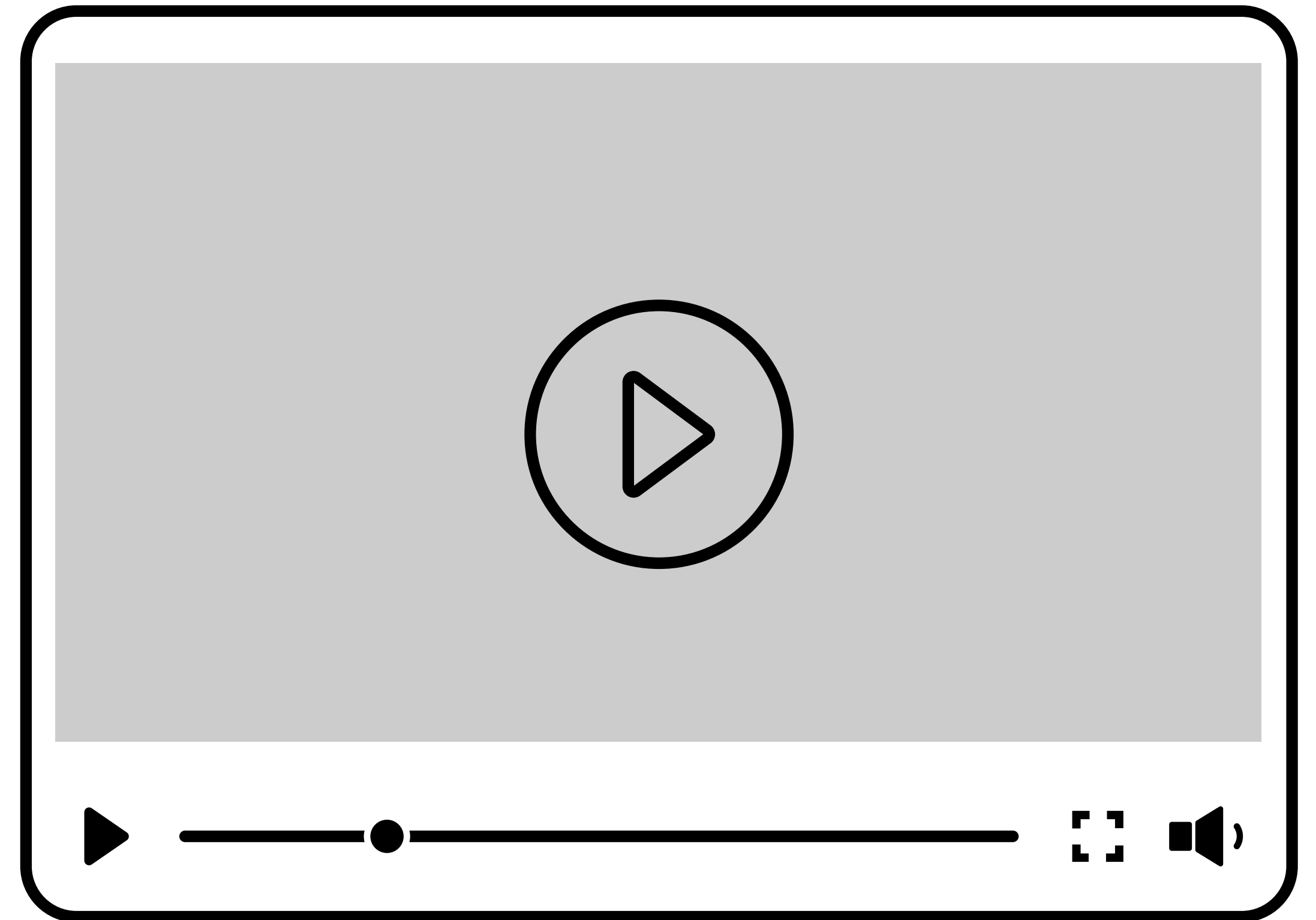
Doplněk stravy.

PP-CNT-CZE-0027

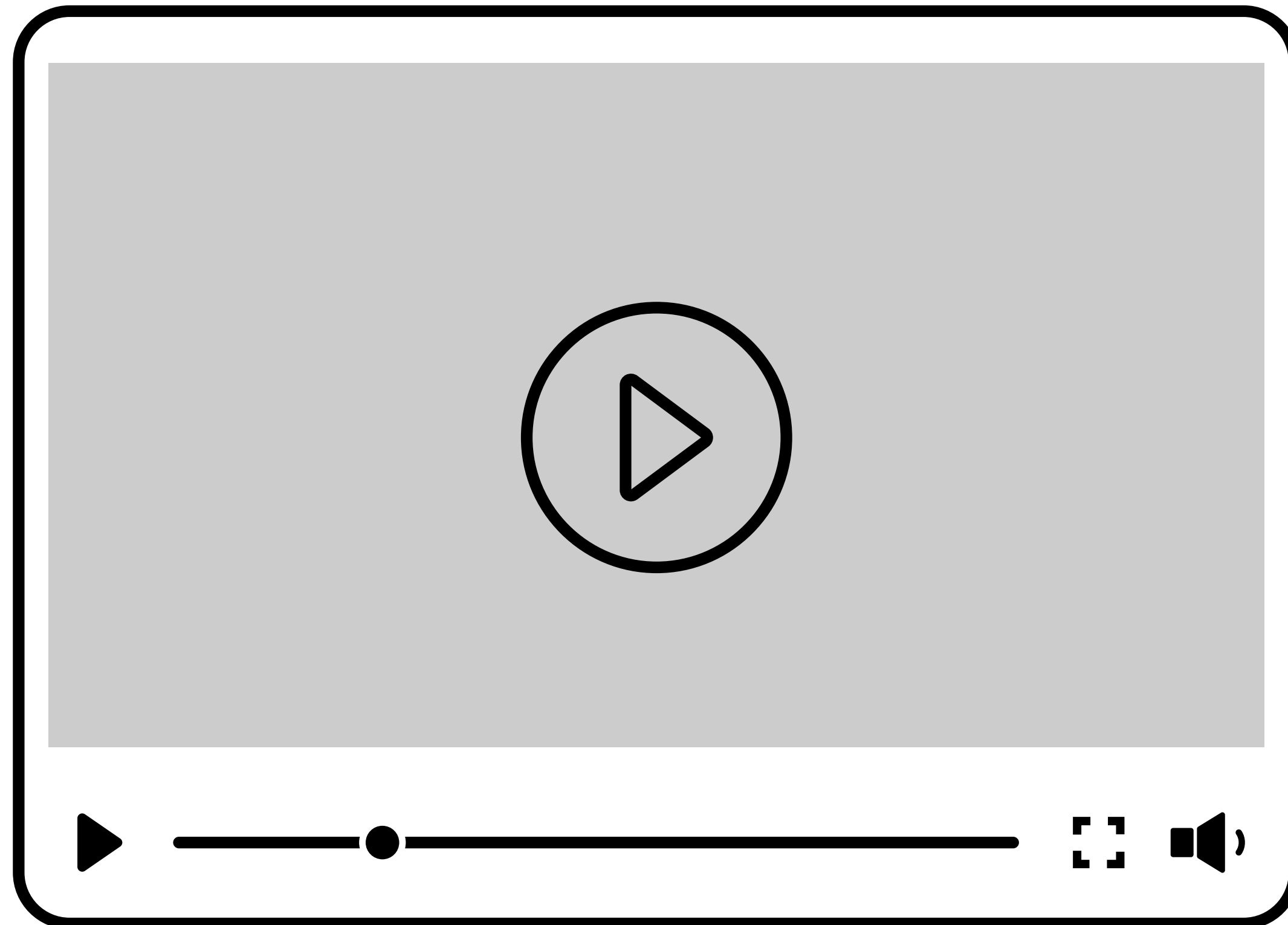




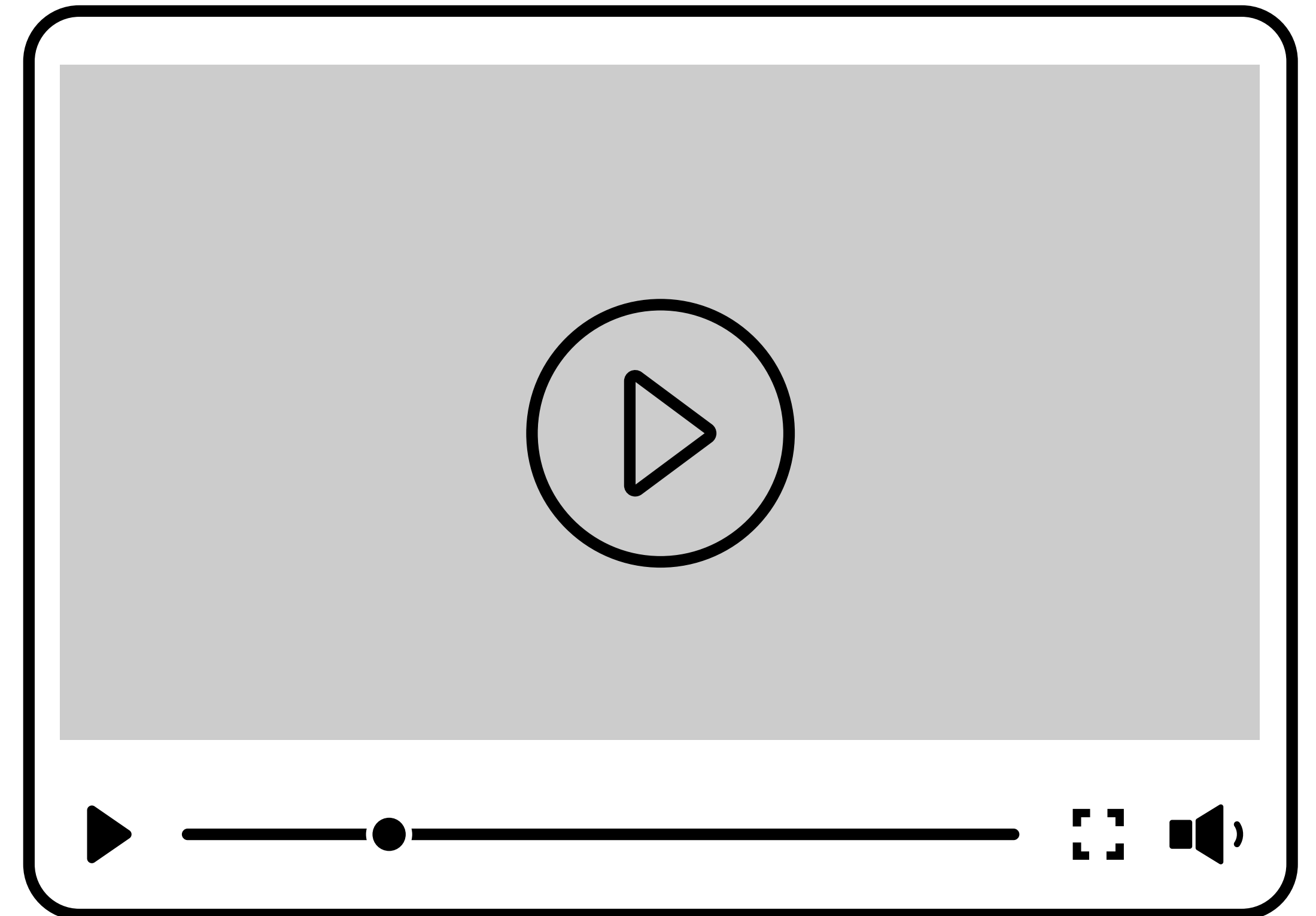
CLICK ME
TO PLAY



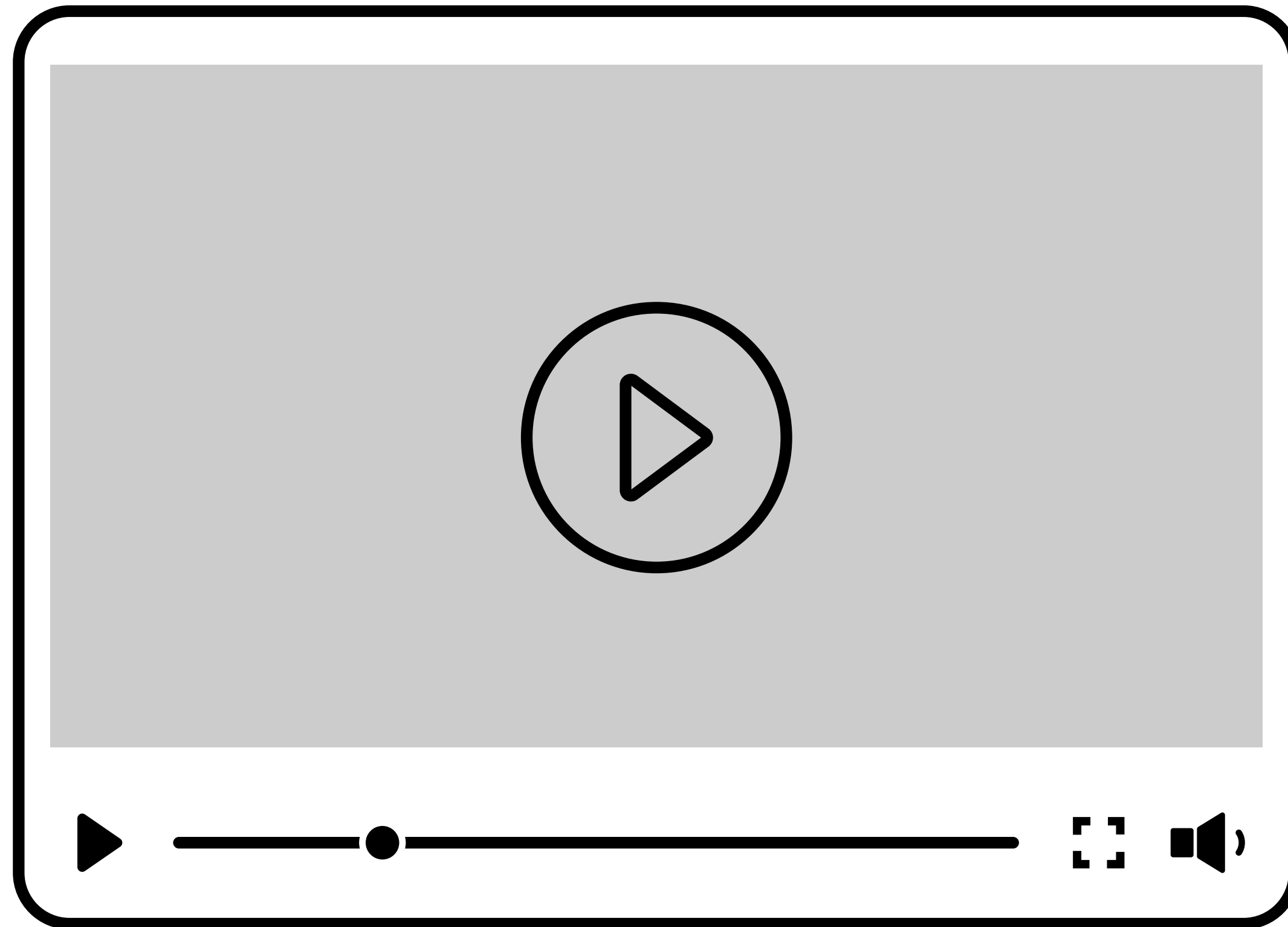
CLICK ME
TO PLAY



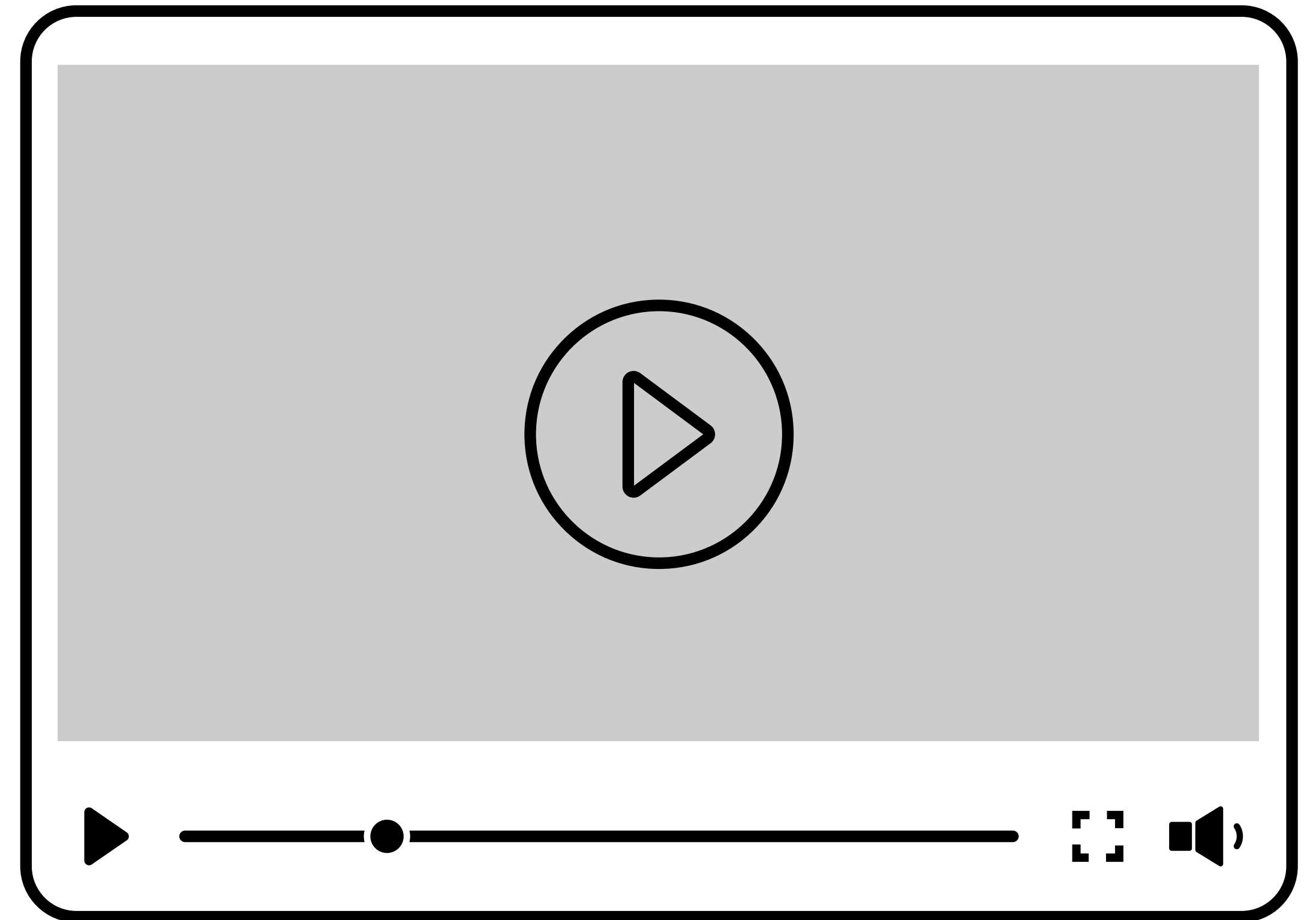
CLICK ME
TO PLAY



CLICK ME
TO PLAY



CLICK ME
TO PLAY



CLICK ME
TO PLAY

Pro Sandoz jsme připravovali edukativní a produktové materiály v oblasti kontracepce, urgentní antikoncepce a urologických témat. Součástí práce byla tvorba key visuals, edukačních brožur, materiálů do ordinací, kampaní pro pacienty a podpory pro HCP komunikaci. Zaměřili jsme se na srozumitelnou, jasnou a regulačně správnou komunikaci citlivých zdravotnických témat.

PATIENT EDUCATION & BRAND SUPPORT:

**PROJEKTY: DANICIAH, NULSORA,
OAB – PACIENTSKÁ EDUKACE**



CLEAR.

HUMAN.

EFFECTIVE.

1

INSIGHT-DRIVEN PŘÍSTUP

Na začátku každého projektu vycházíme z porozumění cílové skupině, potřebám trhu a specifikům terapeutické oblasti. Výstupy stavíme na datech, znalostech a reálném chování pacientů či HCP.

2

JASNÁ STRATEGICKÁ LINKA

Každé řešení má definovaný cíl, positioning, tone of voice a klíčovou message. Dáváme pozor na konzistenci napříč kanály a na to, aby komunikace byla efektivní a srozumitelná.

3

KREATIVA, KTERÁ DÁVÁ SMYSL

Na základě strategie vytváříme jednoduchá, funkční a zapamatovatelná kreativní řešení. Vždy respektujeme pravidla farmaceutické komunikace, brand safety a compliance.

4

EFEKTIVNÍ EXEKUCE

Zajišťujeme kompletní produkci, obsah, grafiku i adaptace. Spolupráce kreativního, produkčního a mediálního týmu (včetně CAN Media) umožňuje rychlý a hladký průběh projektů.

5

MĚŘENÍ A OPTIMALIZACE

Kampaně vyhodnocujeme a optimalizujeme podle jasně definovaných KPI. Sledujeme výkon komunikace v digitálních kanálech, dopad edukace i vnímání značky.

**DĚKUJEME
ZA POZORNOST**

can.
agency

PRAHA
Pernerova 49
108 00 Praha 8-Karlín

ZLÍN
Náměstí Míru 174, 760 01
(uvnitř OC Zlaté jablko)

canagency.cz

can.MEDIA

canmedia.cz

wecan

wecan.net