



## NYDA<sup>®</sup> überzeugt Ärzte und Patienten in der Praxis

*Kopfläuse sorgen immer wieder für Aufregung in Kindergärten und Schulen. Schätzungen zufolge wird etwa jedes dritte Kind mindestens einmal von einer Kopflausinfestation heimgesucht. Vor diesem Hintergrund plädieren Experten für eine konsequente Behandlung mit wissenschaftlich anerkannten Pedikuloziden. Eine gut dokumentierte Therapieoption ist die Applikation von Silikonölen (Dimeticone). So wirkt das 2-Stufen-Dimeticon NYDA<sup>®</sup> auf physikalische Weise durch Ersticken der Kopfläuse und ihrer Eier. Für NYDA<sup>®</sup> sind bei sehr guter Verträglichkeit Heilungsraten von 97,2% belegt.<sup>1</sup> Die Interimsanalyse einer prospektiven, multizentrischen Beobachtungsstudie bestätigt nun dessen gute Wirksamkeit und Verträglichkeit unter Alltagsbedingungen: Ärzte und Patienten bewerteten das Nutzen-/Verträglichkeitsprofil von NYDA<sup>®</sup> mit „sehr gut“ oder „gut“.*

Ziel der prospektiven, offenen multizentrischen Beobachtungsstudie war es, alltagsnahe Erkenntnisse über die Wirksamkeit und Verträglichkeit des 2-Stufen-Dimeticons NYDA<sup>®</sup> bei Kopflausbefall zu gewinnen. An der Untersuchung nahmen 833 Patienten aus insgesamt 296 Kinder- und Allgemeinarztpraxen teil. Am Tag 0 (Tag der Aufnahmeuntersuchung) wurde die Diagnose Kopflausbefall durch den behandelnden Arzt gestellt. Anschließend wurde NYDA<sup>®</sup> für zwei Behandlungen zuhause ausgehändigt und die Patienten (bzw. Eltern) in die Behandlung eingewiesen. Zusätzlich wurde ein qualitativ hochwertiger Läusekamm zum fakultativen Gebrauch mitgegeben. Die Patienten, bzw. die Eltern der Patienten, wurden angewiesen, die erste Behandlung noch am Tag der Diagnosestellung, die zweite in einem Abstand von 8 bis 10 Tagen durchzuführen. Anschließend erfolgte die Nachuntersuchung durch den behandelnden Arzt.

### **98,1% lausfrei**

Wie eine Zwischenauswertung der in die Studie eingeschlossenen Patienten im Alter von 2-18 Jahren zeigt, waren von den protokollkonform behandelten Patienten (PP-Kollektiv, n=634) 622 (98,1%) nach der zweiten Behandlung lausfrei (95%-Konfidenzintervall: 97,6 - 99,7%). Die Behandlung mit NYDA<sup>®</sup> wurde von den Patienten fast ausnahmslos gut vertragen. Insgesamt wurden fünf unerwünschte Ereignisse gemeldet, wobei dreimal der Citrusduft des Produktes als unangenehm bewertet wurde sowie einmal Kopfschmerzen und einmal Augenbrennen angegeben wurden.

### **Patienten und Ärzte geben NYDA<sup>®</sup> gute Noten**

Die hohe Erfolgsrate unter NYDA<sup>®</sup> spiegelt sich im Globalurteil wider: 97% aller teilnehmenden Ärzte bewerteten den Wirknutzen von NYDA<sup>®</sup> mit "sehr gut" oder "gut". 96% aller teilnehmenden Patienten beurteilten das Pedikulozid mit "sehr gut" oder "gut". Die Verträglichkeit von NYDA<sup>®</sup> wurde in über 99% der Fälle sowohl von den Ärzten als auch von den Patienten mit "sehr gut" oder "gut" bewertet.

(1) Heukelbach J. *et al.* (2008): A highly efficacious pediculicide based on dimeticone: randomized observer blinded comparative trial. BMC Infect. Dis. 8(115); doi: 10.1186/1471-2334-8-115.