

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Sharq Al Awsat
DATE:	15-November-2015
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	200,000
TITLE :	US FDA approves new hepatitis treatment
PAGE:	Back Page
ARTICLE TYPE:	Drug _ Realted News
REPORTER:	Staff Report

أدى إلى تحسن حالات المرضى بعد 12 أسبوعاً من العلاج

هيئة أميركية توافق على علاج جديد لالتهاب الكبد الوبائي

نيويورك «الشرق الأوسط» أعلنت شركة «جيليد ساينسيز» الأميركية للصناعات الدوائية أمس أن إدارة الأغذية والعقاقير الأميركية «إف دي إيه» وافقت على استخدام عقار «هارفوني» لعلاج الفيروس الكبدي الوبائي «سي» على نطاق واسع. وقالت الشركة في بيان إن بإمكان الآن استخدام الدواء لعلاج مرضى فيروس التهاب الكبد الوبائي «سي» بأنواعه الفرعية المختلفة ومن أصيبوا معه بفيروس الإيدز. ووافقت «إف دي إيه» أيضاً على استخدام قرص واحد من العقار يومياً مع عقار المضاد الفيروسي ريبافيرين لمدة 12 أسبوعاً كعلاج بديل عن عقار «هارفوني» متفرداً الذي يستخدم لمدة 24 أسبوعاً لعلاج مرضى التهاب الكبد.

وأوضحت نتائج الدراسة أن نحو 93 في المائة من مرضى فيروس التهاب الكبد «سي» بأنواعه الفرعية و96 في المائة من المرضى المصابين به وفيروس الإيدز أيضاً تحسنت حالاتهم بصورة دائمة بعد 12 أسبوعاً من بدء العلاج. وتعني الاستجابة للعقار والتحسّن بصفة دائمة نجاح العلاج في علاج المرض وأنه لم يتم رصد فيروس التهاب الكبد في الدم بعد انتهاء فترة العلاج. كانت «إف دي إيه» أعلنت موافقتها المبكرة على عقار هارفوني في أكتوبر (تشرين الأول) من عام 2014 وبلغ حجم مبيعات العقار نحو 3,3 مليار دولار. ويصيب التهاب الكبد الوبائي «سي» نحو 9,2 مليون أميركي وقد يؤدي إلى الفشل الكبدي.