

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Watan
DATE:	3-December-2015
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	220 ,000
TITLE :	New treatment for HCV patients suffering from renal failure
PAGE:	13
ARTICLE TYPE:	Drug – Related News
REPORTER:	Staff Report

PRESS CLIPPING SHEET

دواء جديد لعلاج مريض فيروس «سى» المصاب بالفشل الكلوى

مؤتمر سان فرانسيسكو يعلن عن أدوية لعلاج فيروس «سى» بنسبة تقترب من ١٠٠٪

22% من المصريين

مصابون بفيروس «سى» ما يجعل مصر تتصدر قائمة الدول الأكثر إصابة في العالم.

15 ألف

طبيب أصيبوا بالفيروس أثناء أداء عملهم حسب ما أعلنت عنه نقابة الأطباء.



د. بارى بيرنشتاين



- لا توجد علاجات حالياً، هناك دراسات كثيرة وتجارب، هو مرض خطير، ونسبة تفشيته تزداد وأعتقد أنه في المستقبل سيحل محل فيروس «C» في كونه السبب الأول للاحتياج لزرع للكبد.

وما سببه؟
- ليس مفهوماً بشكل كامل، لكن من المقترح أن السمّة والسكر من الأسباب، وما زلنا نحاول فهمه.

ماذا عن التعامل مع تحول الفيروس؟
- التحور يحدث حتى مع المرضى الذين لم يتلقوا علاجاً، لأن الفيروس يتكاثر بسرعة شديدة، مما يزيد من فرصة التحور.

والدواء يعمل بثلاث طرق مختلفة، فبإمكانه التغلب على تحول الفيروس.

ما مستقبل فيروس «سى»؟
- تأمل مع الأدوية الجديدة أن نتحكم فيه ونتغلب عليه وحتماً سيتنصر العلم.

ماذا عن تطوير تطعيم له؟
- لأن الفيروس يتكاثر بسرعة شديدة، من الصعب تطوير تطعيم له الآن.

من هم المرضى الذين سيستفيدون أكثر من الدواء الجديد؟
- هؤلاء الذين لا يستطيعون أخذ «ديافيرين»، أو الذين فشل معهم الجيل الأول من العلاج.

ما زال العالم يناضل ويكافح ضد فيروس «سى» وما زال العلم يمد أيديه البيضاء، ويخترع أدوية جديدة تضرب هذا الفيروس اللعين في مقتل. لا يرضى العلم إلا بنسبة ١٠٠٪ شفاء، عطش العلم لا يرتوى كأنه يطفئه بماء مالح يزيد عطشاً فيسعى لاكتشاف الجديد، في سان فرانسيسكو كانت «الوطن» حاضرة في اجتماع الجمعية الأمريكية لأمراض الكبد التي أعلن من خلال محاضراتها وورش عملها وندواتها ومؤتمراتها الجديد والجديد من علاجات أمراض الكبد، خاصة الجديد في علاج فيروس «سى»، العالم ما زال ينتظر المصل المضاد لفيروس «سى» حتى يحقق الوقاية التي حدثت بعد ثورة التطعيم ضد فيروس «بى»، كيف نعالج مرض فيروس «سى» المصابين بالفشل الكلوى وهم عدد رهيب في مصر كان عاجزاً مستحيلاً قبل ظهور العقاقير الجديدة، وعلى رأسها عقار «فيكيرا» وهو من الجيل الثاني من الأدوية، من ضمن من قابلتهم «الوطن» مخترع عقار «فيكيرا» الدكتور بارى بيرنشتاين وأجرت معه هذا الحوار:

ما الجديد في هذا الدواء؟

- الجيل الأول من الأدوية أدى إلى تحسن كبير بالعلاج أفضل من العلاج بالإنترفيرون، ونحن نبني على هذا التقدم في الجيل الجديد من الأدوية وهو يغطي النوع الجيني من الأول إلى السادس وجرعته مرة واحدة يومياً

وستقدم نتائج المرحلة الثانية من الدراسة على النوع الجيني من الأول إلى الثالث على أن يتم نشر نتائج دراسات الأنواع الأخرى في دراسة مستقبلية، وفي الدراسة التي اختصت بالنوع الجيني الأول كانت نسبة الشفاء ٩٧٪ خلال ١٢ أسبوعاً بدون ريفافيرين، وكانت نسبة الشفاء عالية أيضاً مع النوعين الثاني والثالث، فيما يخص النوع الرابع والخامس والسادس ما زالت الدراسة جارية، ونحن متفائلون بأن النتائج ستكون جيدة.

فيما يخص النوع الجيني الرابع الذى يهم مصر أين تتم الدراسات؟

- الدراسات في أمريكا وأوروبا ومعظم المصابين بالنوع الجيني الرابع هم مصريون.

ما تأثير العلاج على مرضى التليف؟

- الدراسات توضح أن نسبة الشفاء نفسها ولكن وقت العلاج قد يكون أطول.

ما تأثيره على الكلى؟

- يتم التخلص من الدواء عن طريق الكبد لا الكلى، فيمكن استخدامه مع الفشل الكلوى وينفس نسبة النجاح.

متى سيبدأ موافقة هيئة الغذاء والدواء الأمريكية؟

- يحتاج سنتين للحصول على الموافقة.

ما نتائج الدراسة المحلية بمصر؟

- المرضى كان بعضهم مصاباً بتليف الكبد والآخر غير مصاب، «بلا تليف» ١٢ أسبوعاً للعلاج، و«مرضى التليف» ١٢ أو ٢٤ أسبوعاً للعلاج، النتائج واعدة، لم يتوقف أحد عن أخذ الدواء، ٩٤ - ٩٧٪ نسبة النجاح.

ماذا عن علاج الكبد الدهنى؟