

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Youm 7
DATE:	22-January-2016
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	150,000
TITLE :	USD 2 billion to be made available annually for hemophilia patients
PAGE:	03
ARTICLE TYPE:	Government News
REPORTER:	Waleed Abdel Salam

توفير مليونى دولار سنوياً لعلاج مرضى الهيموفيليا

الإبصارى: نقص العقاقير عالمياً وبدأنا خطوات لتصنيع أدوية مشتقات الدم

كتب - وليد عبدالسلام

كشف الدكتور مجدى الإبصارى، استاذ أمراض الدم وعضو الاتحاد العالمى للهيموفيليا، فى تصريحات خاصة لـ«اليوم السابع»، أن معدلات الإصابة بالمرض صارت «مريض واحد لكل 10 آلاف فرد»، مشيراً إلى أن عدد المرضى بالهيموفيليا 7 آلاف، وفقاً للتقديرات الأولية، وأوضح عضو الاتحاد الدولى للهيموفيليا أن الاتحاد سيوفر 2 مليون دولار سنوياً لمدة 5 سنوات لدعم مرضى الهيموفيليا.

وأشار الإبصارى إلى أنه تم الانتهاء من حصر المرضى فى مراكز العلاج لشراء الأدوية اللازمة لهم، موضحاً أن المرضى ثلاثة أنواع: منهم شديد الخطورة، ومتوسط، وضعيف الخطورة، وجميعهم يحتاجون رعاية طبية من خلال «فاكتور 8 و9»،

مشيراً إلى أن هيئة التأمين الصحى تتحمل علاج أطفال المدارس والجامعات، بينما مرضى العلاج على نفقة الدولة الذين يتحملون العلاج على نفقاتهم الخاصة هم الأكثر معاناة فى هذه المنظومة.

وتابع عضو الاتحاد الدولى للهيموفيليا أن معاناة مرضى العلاج على نفقة الدولة تكمن فى أن قيمة الكود العلاجى لا تتعدى 2500 جنيه فى ستة أشهر، وبالتالي قرار العلاج لا يكفى ويصبح المريض عرضة للوفاة، بينما المريض الذى ليس له مظلة تأمينية ويتحمل العلاج على نفقته لا يستطيع مواصلة الإنفاق لارتفاع أسعار العلاج.

وأشار الإبصارى إلى أن سعر حقن فاكتور الـ500 وحدة تصل إلى 1000 جنيه، بينما الحقن المصنعة بالهندسة الوراثية يصل سعر الواحدة منها إلى 2500 جنيه، لافتاً إلى أن 80% من أدوية أمراض

الدم تحصل عليها 20% من دول العالم، بينما 80% من المرضى من هذه الأدوية يوزع على 80% من المرضى.

ومن جهتها، قالت الدكتورة هالة عدلى حسين، رئيس الشركة المصرية لخدمات الدم إحدى شركات القابضة للقاحات والأمصال، إن هناك نقصاً فى حقن علاج الهيموفيليا، مشيرة إلى أن وزارة الصحة بدأت أولى مراحل إنشاء مصنع مشتقات الدم، وتابعت أن وزير الصحة الدكتور أحمد عماد خطواته تسبق خطوات فاكتسيرا لتوفير أدوية مشتقات الدم، لافتة إلى أن العلاج على نفقة الدولة أضف خدمة تجديد القرارات للمرضى تلقائياً تخفيفاً على المرضى.

من جانبه قال الدكتور تامر حامد، رئيس المجالس الطبية المتخصصة، إنه جار زيادة قيمة الأكواد العلاجية لمرضى الهيموفيليا، وسيتم إعلانها قريباً.

