

**PRESS CLIPPING SHEET**

<b>PUBLICATION:</b>	<b>Al Mogaz</b>
<b>DATE:</b>	<b>09-Oct-2017</b>
<b>COUNTRY:</b>	<b>Egypt</b>
<b>CIRCULATION:</b>	<b>50,000</b>
<b>TITLE :</b>	<b>Doctors: New generation of drugs helps CML patients live normal lives</b>
<b>PAGE:</b>	<b>09</b>
<b>ARTICLE TYPE:</b>	<b>Agency Generated News</b>
<b>REPORTER:</b>	<b>Hossam Abdel Shafy</b>
<b>AVE:</b>	<b>4,800</b>

## PRESS CLIPPING SHEET

# أطباء: الجيل الجديد من الأدوية يضمن لمرضى «اللوكيبيما المزمنة» الحياة بشكل طبيعي

قالت الدكتورة ميرفت مطر، أستاذ أمراض الدم بكلية طب قصر العينين بجامعة القاهرة: «إن مرضى اللوكيميا المزمنة عانوا كثيراً من عدم وجود أدوية فعالة لهم حتى عام ٢٠٠٠.. وكانت عملية زرع النخاع هي الخيار الوحيد رغم نسبة نجاحها المحدودة ما رفع معدلات الوفاة، إلا أن التوصل إلى أدوية موجهة جديدة، وظهور الجيل الأول من تلك الأدوية التي منحت المرضى أملاً في العلاج، تبعه ظهور جيل ثان يعتبر نقلة نوعية في تاريخ علاج سرطان الدم، حيث أثبتت الدراسات أن الجيل الثاني من الأدوية استطاع تحسين معدلاتبقاء المرضى على قيد الحياة بنسبة تصل إلى ٩٠٪ والتحسن بشكل سريع مع المتابعة في تناول الدواء بدون الحاجة للدخول إلى المستشفى لتلقى عناية خاصة».

وأشارت الدكتورة ميرفت مطر إلى أن الجيل الثاني من الأدوية الخاصة بمرضى «اللوكيبيما المزمنة» جعل من «سرطان الدم المليودي» سرطاناً ممكناً للاجئ، وحوّلت الرض إلى مرض مزمن بعد أن كان مصنفاً ضمن الأمراض الخطيرة.

كما أصبح بإمكان مصاب سرطان الدم المليودي المزمن (CML) التوقف عن العلاج «لأول مرة» في بعض الحالات التي تستجيب للعلاج بشكل مستمر لفترة طويلة وتحت إشراف الطبيب المعالج والمتابعة الدقيقة، وذلك بفضل الفعالية الفائقة لتلك العلاجات ونجاحها في خفض نسبة اللوكيميا.

ويقول أحمد عوض مؤسس وصاحب فكرة إنشاء جمعية «POWER OF CML» إن من أهم أهداف الجمعية الحث على مشاركة المرضى في التوعية بمرضهم، والدفاع عن مصالحهم، ومشاركة سناع القرار أعضاء الجمعية عند اتخاذ أي قرارات من شأنها التأثير على مرضى اللوكيميا المزمنة.

وكانت مجموعة «POWER OF CML» لدعم مرضى اللوكيميا المزمنة قد احتفلت بالعيد العالمي لـ«اللوكيبيما المزمنة». وب يأتي اختيار هذا اليوم عالمياً نظراً لأن «اللوكيبيما المزمنة» تحدث نتيجة تكون كروموسوم فيلادلفيا الناتج عن خلل في الكروموسوم ٩ و ٢٢ لذلك تم اختيار يوم ٢٢ سبتمبر للتوعية بخطورة هذا المرض نسبة للكروموسومات المتسببة فيه.

والهدف العام من إقامة هذا الحدث هو مشاركة المصابين بالمرض مشاكلهم مع الأطباء، وتوصيل صوت المرضى للمجتمع وصناع القرار.

وتعتبر مجموعة «POWER OF CML» أو «قوة اللوكيميا المزمنة» أول جمعية لمرضى اللوكيميا المزمنة في مصر حيث بدأت نشاطها في عام ٢٠١٤ مع الجمعية المصرية لمرضى السرطان.

واختتم المؤتمر ببعض التوصيات الهامة للمرضى على رأسها: ضرورة إحكام الرقابة على تصنيع الأدوية البديلة والتذكرة من عدم طرح أي دواء بديل لعلاج سرطان الدم المزمن للمرضى إلا بعد التحقق من استيفائه للمعايير الدولية لجودة الدواء الأمريكية FDA أو الأوروبية EMA، وكذلك تسهيل العلاج على نفقة الدولة من أجل سرعة الإجراءات وعمل التحاليل اللازمة، بالإضافة إلى التأكيد على توفر العلاج بشكل دائم دون انقطاع لتجنب آية تداعيات تؤدي لتدحرج حالة المصابين. ومن ضمن التوصيات التي اختتم المؤتمر أعمالها بها، ضرورة اهتمام الأطباء ومناقشة المصاب وتعريفه بكل ما يتعلق بالمرض بشكل مفصل لنشر ثقافة أوسع عند المصابين لقادري الصدمة الأولى عند التشخيص، والعمل على إنشاء وحدات للدعم النفسي في المراكز والمستشفيات لدعم المصابين نفسياً.

وناشدت مبادرة «قوة سرطان الدم المزمن» وسائل الإعلام تغيير النمط المتداول لمرض السرطان، والعمل على إقرار ميثاق شرف إعلامي وفني بشأن التعامل مع مصابي اللوكيميا.



حسام عبدالشافي