

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	October
DATE:	04-June-2017
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	30,000
TITLE :	Sandoz Egypt launches its first biologic treatment for pediatric growth hormone deficiency
PAGE:	51
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Mostafa Abdel Hamid
AVE:	4,000

PRESS CLIPPING SHEET

ساندوز مصر تطلق أولى عقاراتها الحيوية لعلاج نقص هرمون النمو لدى الأطفال

• هرمون النمو البشري من إنتاج شركة ساندوز هو النسخة الأولى التالية من الدواء الحيوي الحاصل على موافقة هيئة الأغذية والأدوية الأمريكية FDA ووكالة الأدوية الأوروبية EMA
• العقار الجديد يدعم توسيع قاعدة إتاحة العلاج للمرضى في مصر
• الجهاز الجديد المقدم من شركة ساندوز والمستخدم مع العلاج يتميز بالبساطة والأمان مما يتيح فوائد كبيرة لمرضى نقص هرمون النمو في الإنسان



كتب - مصطفى عبد الحميد

أعلنت شركة ساندوز مصر للأدوية، وهي إحدى قطاعات مجموعة نوفارتس، عن انطلاقة جديدة لمرضى نقص هرمون النمو من خلال طرح أول نسخة من المرحلة التالية للعلاج تم تصنيعه بالتكنولوجيا الحيوية، حاصل على اعتماد هيئة الأغذية والأدوية الأمريكية ووكالة الأدوية الأوروبية.

وشرح تودوريس ديموبولوس، مدير عام شركة ساندوز للأدوية (مصر وليبيا)، بأن «خبرات شركة ساندوز، كونها شركة رائدة عالمياً في مجال المكافئات الحيوية، تمتد لأكثر من سبعة عقود في مجال تكنولوجيا الأدوية الحيوية، حيث تستخدم أحدث التقنيات والمرافق في تصنيعها». وأضاف: «إن إطلاق أول علاج حيوي من إنتاج ساندوز في مصر لا يعد فقط من العلامات الفارقة في تاريخ الشركة هنا، بل الأهم من ذلك أنه يمهّد الطريق لدعم حصول عدد أكبر من المرضى على العلاج عن طريق توفير نسخة فائقة الجودة من هذا العقار الهام وبأسعار في المتناول».

كما أكد ديموبولوس التزام ساندوز بتوفير علاجات حيوية فائقة الجودة للمرضى ومختصي الرعاية الصحية على مستوى العالم وقال: «نحن في ساندوز نهدف إلى اكتشاف طرق جديدة لتحسين حياة الناس، وذلك عن طريق تبني أساليب جديدة وبتتميزة لمساعدة الناس في كل أنحاء العالم على الحصول على علاجات فائقة الجودة، بجانب مساهمتنا في تحسين قدرة المجتمع على تلبية الاحتياجات المتزايدة في مجال الرعاية الصحية».

وأوضحت د. منى سالم، أستاذ طب الأطفال والسكر والغدد الصماء بجامعة عين شمس، ونائب رئيس الجمعية المصرية للسكر والغدد الصماء في الأطفال، قائلة: «يحدث مرض نقص هرمون النمو عند عدم قدرة الغدة النخامية على إنتاج ما يكفي من ذلك الهرمون. وتنتشر هذه المشكلة بين الأطفال بنسبة أكبر منها بين الكبار، حيث يعاني منها حوالي ١ بين كل ٧٠٠٠ مولود». وأضافت: «من الممكن علاج مرض نقص هرمون النمو. وعادة ما يتم شفاء الأطفال الذين يتم تشخيص حالتهم في وقت مبكر. والأطفال الذين يعانون من عيب خلقي في هرمون النمو عادة ما يتم علاجهم بهرمون النمو حتى يصلوا إلى سن البلوغ. ومع ذلك، قد يستمر بعضهم في تناول العلاج مدى الحياة».

وقالت د. شيرين عبد الغفار، أستاذ طب الأطفال والسكر والغدد الصماء بجامعة القاهرة، والرئيس الأسبق لقطاع التدريب والبحوث في وزارة الصحة والسكان: «إن المرضى الذين يتم علاجهم بهرمون النمو يحتاجون إلى حقنة هرمون نمو بشري (سوماتروبين) يوميًا، ما يتطلب التزامًا شديدًا من جانب المريض أو ولي أمره أو من يرعاه صحياً». واستطردت قائلة: «تدرك شركات الأدوية أهمية توفير خدمات شاملة لمساعدة المرضى، واستخدام أدوات مضمّنة خصيصاً لتوفير الاستخدام بسهولة وأمان أثناء العلاج من خلال الدقة الشديدة في الجرعات، وسلامة الاستخدام، ما يضمن حصول المريض على الجرعة الصحيحة في الوقت المناسب، الأمر الذي