

PRESS CLIPPING SHEET

| | |
|----------------------|--|
| PUBLICATION: | Al Mal |
| DATE: | 26-May-2019 |
| COUNTRY: | Egypt |
| CIRCULATION: | 200,000 |
| TITLE: | Novartis affirms commitment to developing thalassemia drugs, improving treatment results |
| PAGE: | 08 |
| ARTICLE TYPE: | Agency-Generated News |
| REPORTER: | Staff Report |
| AVE: | 39,530 |

PRESS CLIPPING SHEET

■ بمناسبة اليوم العالمي للثلاسيميا

«نوفارتس فارما» تؤكد التزامها بالاستمرار في تطوير أدوية «الثلاسيميا» وتحسين نتائج العلاج

■ أطباء وخبراء: رغم مخاطر المرض إلا أن السيطرة عليه ممكنة جداً في ضوء التطورات العلاجية الأخيرة

الثلاسيميا بوجه خاص وكافة أمراض الدم بوجه عام، بما يشمل استعمال العقاقير دون الحاجة إلى نقل الدم. بدورها؛ صرح د. منى الغمراوي، أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بكلية طب القصر العيني، ومديرة مستشفى أبو الريش المنيرة للأطفال، بأنهم على الرغم من مخاطر مرض الثلاسيميا، فقد أصبحت السيطرة عليه ممكنة في ضوء التطورات العلاجية الأخيرة لأمراض الدم، خاصة مع نجاح دول كثيرة في مساعيها نحو الحد من انتشار المرض وانتقاله من المرضى إلى الأطفال. وأضافت: «كما شهدت العلاجات تطورات كبيرة، على وجه التحديد مع ظهور أدوية جديدة لخفض الحديد، على شكل أقراص تؤخذ عن طريق الفم، والتي تتميز بسهولة هضمها، وارتفاع فاعليتها، وقلة أعراضها الجانبية، حيث يتناولها المريض مرة واحدة يومياً بعد وجبة فطار خفيفة، ويواصل حياته بصورة طبيعية بعد ذلك. وتجدر الإشارة إلى أنه بحسب دراسة ECLIPSE فإن تناول العلاج عن طريق الفم يساعد المرضى على الالتزام تجاه الدواء، مما يساهم في تحسين نتائج العلاج».

وتابعت د. منى: «يمثل أحد أهم التحديات في مصر في ضعف الوعي باضطرابات الهيموجلوبين والإخفاق في رصد هذه الاضطرابات. ولذلك، وبمناسبة اليوم العالمي للثلاسيميا، وفي ضوء احتياج آلاف المرضى للدعم الطبي والتفسي، وبمساعدة خبراء أمراض الدم في مستشفى أبو الريش والجمعية المصرية لمرض الثلاسيميا، شهدت مستشفى أبو الريش انطلاق يوم تثقيفي لدعم مرضى الثلاسيميا بهدف التوعية بطبيعة المرض وأهمية الالتزام بنقل الدم وأدوية خفض الحديد، بالإضافة إلى الإجراءات الوقائية التي ينبغي اتخاذها».

وأكدت د. منى على أن مستشفى أبو الريش يقدم العلاج لأعداد كبيرة من المصابين بأمراض الدم سنوياً، لافتة إلى أن جزءاً كبيراً من دورة العمل بالمستشفى قائمة على التبرعات، ورغم ذلك مازال المستشفى بحاجة للمزيد من التبرع والدعم. كما دعت مديرة المستشفى إلى التبرع إلى التبرع سواء بالتبرعات العينية بمكتب التبرعات بالمستشفى أو على حساب لجنة الزكاة لمستشفى أبو الريش المنيرة لصالح وحدة أمراض الدم وزرع النخاع.

بعد حوالي 10-20 عملية نقل دم وذلك للحفاظ على مستويات مقبولة من الهيموجلوبين، الأمر الذي قد ينتج عنه مضاعفات صحية أخرى نتيجة لزيادة وتراكم الحديد بالأجهزة الهامة بالجسم مثل القلب والكبد. «نوفارتس» لأدوية الأورام في مصر وليبيا وتونس والمغرب، أن تحسين مستوى الرعاية المقدمة لمرضى الثلاسيميا يعد جزءاً لا يتجزأ من التزام نوفارتس تجاه المرضى وإخصائيو الرعاية الصحية، عن طريق توفير أحدث التطورات العلمية وإطلاق تصور جديد للعلاج ورعاية المرضى لتحسين نتائج علاجهم، مما يؤدي بدوره إلى منح المرضى جودة حياة أفضل، مشيراً إلى أن رؤية نوفارتس تتبلور في بذل كل الجهود الممكنة في مجال الأبحاث العلمية لتطوير الأدوية وزيادة الخيارات العلاجية.

وأضاف رئيس «نوفارتس»: «من ضمن التطورات العلاجية الأخيرة لأمراض الدم، ظهور أدوية جديدة لخفض الحديد، تؤخذ عن طريق الفم للتيسير على المرضى وضمان التزامهم بالعلاج». وتوجه «أمين» بشكر خاص لوزارة الصحة وهيئة التأمين الصحي على تعاونهما المستمر مع شركة نوفارتس لتوفير علاجات شاملة فائقة الجودة لمرضى الثلاسيميا لكي يتمتعوا بحياة طبيعية، حيث كان نتيجة هذا التعاون المشترك بين شركة نوفارتس والتأمين الصحي وزارة الصحة هو توفير أحدث علاج لخفض الحديد لمرضى أنيميا البحر المتوسط.

وأضافت د. آمال البشلاوي أنه تم إنشاء جمعية أنيميا البحر المتوسط في مصر عام 1991 وسجلت ضمن أعضاء مجلس إدارة الجمعية الدولية بعد ذلك عام 1992، حيث تشغل د. البشلاوي منصب ممثل الجمعية ومندوبها العلمي في مصر. وتخدم الجمعية كل أمراض الأنيميا، بما يشمل أنيميا البحر المتوسط والأنيميا المنجلية والهيموفيليا. وقد شكل مجلس إدارة الجمعية من الأساتذة بكلية الطب قسم الأطفال وأمراض الدم بالقصر العيني، ويتضمن أيضاً عدداً من المرضى وذويهم، حيث تقوم الجمعية بالتوعية حول المرض وصرف العلاج لغير القادرين وإجراء أبحاث دولية، بالإضافة إلى المشاركة في كافة الأحداث الدولية للوقوف على أحدث ما توصل إليه العلم في علاج

بمناسبة اليوم العالمي لمرض الثلاسيميا الذي يوافق 8 مايو انعقد بالقاهرة المؤتمر الدولي العاشر للجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا)، بمشاركة 7 دول عربية وأفريقية، بالإضافة إلى مشاركات لعلماء من إنجلترا وأمريكا بالتعاون مع شركة «نوفارتس» للأدوية.

تضمن المؤتمر العديد من المناقشات حول مرض الثلاسيميا، حيث كان من أهم الموضوعات التي تناولها المؤتمر كيفية تجنب حدوث المرض والعلاجات الحديثة بجانب العلاج الجيني، وتوسيع الأفق العلمي وتطوير السياسات المتبعة لرعاية مرضى الثلاسيميا، وذلك بمشاركة نخبة من كبار الأساتذة والعلماء الدوليين والمجاليين، من ضمنهم د. علي طاهر، أستاذ أمراض الدم والأورام بقسم الأمراض الباطنة بالمركز الطبي بالجامعة الأمريكية في بيروت، ود. أوغيني فرميونج، أستاذ طب الأطفال بجامعة بنسلفانيا، وكبير العلماء وخبراء أمراض الدم، ومدير مركز فقر الدم المنجلي بمستشفى الأطفال في فيلادلفيا، ود. نومي روي، عالمة أمراض الدم الوراثية والعلاج الجيني بجامعة أكسفورد بلندن، وأيضاً د. شاكرا موسى، أستاذ علم الأدوية بكلية الصيدلة والعلوم الصحية بجامعة ولاية نيويورك، ومدير مركز أبحاث الدواء بالولايات المتحدة الأمريكية، والذي تحدث عن دور النانو تكنولوجيا في علاج الأمراض واكتشافه الحديث لعلاج مرض الأنيميا المنجلية.

في البداية، تحدثت د. آمال البشلاوي أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بمستشفى أبو الريش الجامعي ورئيس الجمعية، عن ماهية المرض، قائلة: «يعتبر مرض الثلاسيميا نوعاً من الأنيميا الوراثية، لأن احتمالات ولادة طفل مصاب به تصل إلى 25% إذا كان الأب والأم حاملين للمرض، ومع الأسف، تصل نسبة حاملي المرض في مصر إلى 69% وهي واحدة من أعلى النسب على مستوى العالم، وتتراوح نسبة المصابين بالثلاسيميا في الشرق الأوسط ما بين 2% إلى 8%، حيث تصل عدد الحالات التي تم تشخيصها في مصر والشرق الأوسط إلى آلاف الحالات». وأضافت: «يحتاج مرضى الثلاسيميا إلى عمليات نقل دم بصورة دورية لتعويض كرات الدم الحمراء التي تقل بسبب المرض، حيث ينتج عن ذلك ارتفاع في مستويات الحديد في الجسم

■ رئيس
«نوفارتس»:
تحسين
الرعاية جزء
لا يتجزأ من
الالتزام الشركة
تجاه المرضى
وإخصائيو
الرعاية
الصحية