



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 جدًا في ضوء التطورات العلاجية الأخيرة

بمناسبة اليوم العالمى لمرض الثلاسيميا الذى يوافق 8 مايو انعقد بالقاهرة المؤتمر الدولى العشرون للجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا)، بعشاركة 7دول عربية وأفريقية، بالإضافة إلى مشاركات لعلماء من إنجلترا وأمريكا بالتعاون مع شركة «نوفارتس» الذي ...

تضمن المؤتمر العديد من المناقشات حول مرض الثلاسيميا،حيث كانمن أهم الموضوعات التي تناولها المؤتمر كيفية تجنب حدوث المرض والعلاجات الحديثةبجانب العلاج الجيني وتوسيع الآضاق العلمية وتطوير السياسات المتبعة لرعاية مرضى الثلاسيميا، وذلك بمشاركة نخبة من كبار الأساتذة والعلماء الدوليين والمحليين، من ضمنهمد على طاهر، أستاذ أمراض الدم والأورام بقسم الأمراض الباطنة بالمركز الطبى بالجامعة الأمريكية في بيروت، ود أوهينيفريمبونج، أستاذ طب الأطفال بجامعة بنسلفانيا، وكبير العلماء وخبير أمراض الدم، ومدير مركز فقر الدم المنجلي بمستشفى الأطفال في فيلاديلفيا، ود نويمي روي، عالمة أمراض الدم الوراثية والعلاج الجينى بجامعة اكسفورد بلندن، وأيضا أدشاكر موسى، استاذ علم الأدوية بكلية الصيدلة والعلوم الصحية بجامعة ولاية نيويورك، ومدير مركز أبحاث الدواء بالولايات المتحدة الأمريكية، والذي تحدث عن دور النانو تكنولوجيفي علاج الأمراض واكتشافه الحديث لعلاج مرض الأنيميا

المنجيه. ومدات د. آمال البشلاوى أستاذ طب في البداية. تحدثت د. آمال البشلاوى أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بمستشفى أبو الريش الجامعي ورئيس الجمعية، عن ماهية المرض قائلة: «يعتبر مرض الثالمسيميا نوعًا من الأنيميا الورائية، لأن احتمالات ولادة فظم مصاب به تصل إلى 25% إذا كان الأب والأم حاملين للمرض، ومع الأسف، تصل نسبة حاملي المرس مستوى العالم، وتتراوح نسبة المصابين بالثلاسيميا في مصر الي 6% وهي واحدة من أعلى النسب على عدد الحالات التي تم تشخيصها في مصر والشرق في الشرق الإفالم العالات، وأضافت: «يحتج مرضى عدد الحالات التي تم تشخيصها في مصر والشرق الأوسط إلى آلاف العالات، وأضافت: «يحتج مرضى كرات الدم الحمراء التي تقل مم بصورة دورية لتمويض، حيث لينج عن ذلكارتفاع في مستويات الحديد في الجسم ينتج عن ذلكارتفاع في مستويات الحديد في الجسم ينتج عن ذلكارتفاع في مستويات الحديد في الجسم

■ رئيس

تحسين

«نوفارتس»

الرعاية جزء

لا يتجزأ من

التزام الشركة

تجاه المرضى

وإخصائيي

الرعاية

الصحية

بعد حوالى 20-10 عملية نقل دم وذلك للحفاظ على مستويات مقبولة من الهيموجلوبينبالدم، الأمر الذى قد ينتج عنه مضاعفات صحية أخرى نتيجة لزيادة وتراكم الحديد بالأجهزة الهامة بالجسم مثل القلب والكبه،

ومن جانبه، أعلن د. شريف أمين، رئيس شركة
«نوفارتس» لأدوية الأورام في مصر وليبيا وتونس
«نوفارتس» لأدوية الأورام في مصر وليبيا وتونس
الثلاسيميا يعد جزءً لا يتجزأ من التزام نوفارتس تجاه
المرضى وإخصائيى الرعاية الصحية، عن طريق توفير
المرضى وإخصائيى العلمية وإطلاق تصور جديد للملاج
ورعاية المرضى لتحسين نتائج علاجهم، مما يؤدى
بدوره إلى منع المرضى جودة حياة أغضل، مشيرا إلى
أن رؤية نوفارتستتبلور في بذل كل الجهود الممكنة في
مجال الأبحاث العلمية لتطوير الأدوية وزيادة الغيارات
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 الصحى على تعاونهما المثمر مع شركة نوفارتس لتوفير علاجات شاملة فائقة الجودة لمرضى الثلاسيميالكي ينعموا بحياة طبيعية، حيث كان نتيجةهذا التعاون المشترك بين شركةنوفارتس والتامين الصحيووزارةالصحة هو توفير شركةنوفارتس والتامين الحديد لمرضى أنيميا البحر المشترك المتعارفية البحراء المشترك المرضى البحراء المشترك المرسية المستوارة المستوارة المستوارة المستوارة المستوارة المرسى المحيووزارة المستوارة الم

وأضافت د. آمال البشلاويانه تم إنشاء جمعية أنيميا تتقيفي لدعم ه البحر المتوسط في مصبر عام 1991 وسُجُلتُ ضمن المرض وأهم أعضاء مجلس إدارة الجمعية الدولية بعد ذلك عام العديد، بالإضاد ومندوبها العلمي مصر، وتخدم الجمعية كل أمراض وأكدت د. ه التنجيه! بعلي مثل البعد المتوسط والأنيميا العلمي هيئيا البحر المتوسط والأنيميا العلم في المنافقة إلى أن من الأساتذة بكلية الطب قسم الأطفال وأمراض الدم بحاجة للمزيد ونهيم، حيث تقوم الجمعية بالتوعية حول المرض المستشفى الي وصرف العلاج لغير القادرين وإجراء أبحاث دولية المتبلك المرافعة إلى المشاركة في كافة الأحداث الدولية وزرع النخاع .

الثلاسيميا بوجه خاص وكافة أمراض الدم بوجه عام، بما يشمل استعمال العقاقير دون الحاجة إلى نقل الدم. بدورها؛ صرحتاً د، منى الغمراوي، أستاذ ط الأطفال وأمراض الدمبكلية طب القصر العيني، ومديرة مستشفى أبو الريش المنيرة للأطفال بأنهعلى 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، وارتضاع فاعليتها، وقلة أعراضها الجانبية، حيث يتناولها المريض مرة واحدة يوميًا 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: «يتمثل أحد أهم التحديات في مصر في ضعف الوعي باضطرابات الهيموجلوبين والإخفاق في رصد هذه الاضطرابات، ولذلك، وبمناسبة اليوم العالمي للثالسيميا، وفي ضوء احتياج آلاف المرضى للدعم الطبي والنفسي، وبمساعدة خبراء أمراض المن في مستشفى أبو الريش والجمعية المصرية لمرضى الثلاسيميا، شهدت مستشفى أبو الريش انطلاق يوم تتقيفى لدعم مرضى الثلاسيميا بهدف التوعية بطبيعة المحرش وأهمية الالتزام بنقل الدم وأدوية خفض العديد، بالإضافة إلى الإجراءات الوقائية التي ينبغى اتخاذها».

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