

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Gornal Al Eqtisadi
DATE:	26-May-2019
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	5,000
TITLE :	On International Thalassemia Day, Novartis reiterates commitment to developing thalassemia drugs, enhancing treatment outcomes
PAGE:	11
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Staff Report
AVE:	2,000

PRESS CLIPPING SHEET

٢% إلى ٨% نسبة المصابين بمرض «الثلاسيميا» بمنطقة الشرق الأوسط

«نوفارتيس فارما» تؤكد التزامها بالاستمرار في تطوير أدوية الأمراض وتعميق نتائج العلاج

لتطوير الأدوية وزيادة الخبرات العلاجية. وأضاف أنه من ضمن التطورات العلاجية الأخيرة لأمراض الدم، ظهور أدوية جديدة لخفض الحديد، تؤخذ عن طريق الفم للتيسير على المرضى وضمان الأمان للعلاج.

موضحاً أنه نتيجة التعاون مع وزارة الصحة وهيئة التأمين الصحي تم توفير أحدث علاج لخفض الحديد لمرضى أنيميا البحر المتوسط.

وقالت د. منى الغصراوي، أستاذة طب الأطفال وأمراض الدم بكلية طب القصر العيني، ومديرة مستشفى أبو الريش المذبذبة للأطفال، بأنه 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 وانقله من المرضى إلى الأطفال.

وأضافت أن العلاجات شهدت تطورات كبيرة، على وجه التحديد مع ظهور أدوية جديدة لخفض الحديد، على شكل أقراص تؤخذ عن طريق الفم، والتي تسهّل بسهولة هضمها، وإنقاذ فاعليتها، وقلة أعراضها الجانبية، حيث يتناولها المريض مرة واحدة يوميًا بعد وجبة فطير خفيفة، ويواصل حياته بصورة طبيعية بعد ذلك. وقالت أن أهم التحديات في مصر تتمثل في ضعف الوعي باضطرابات الهيموجلوبين والإخفاق في رصد هذه الاضطرابات.



صديبة أخرى نتيجة لزيادة وتراكم الحديد بالأجهزة الهامة بالجسم مثل القلب والكبد». ومن جانبه، أعلن د. شريف أمين، رئيس شركة «نوفارتيس» لأدوية الأورام في مصر وليبيا وتونس والمغرب، أن تحسّين مستوى الرعاية المقدمة لمرضى الثلاسيميا بعد جزء لا يتجزأ من التزام نوفارتيس 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 نوفارتيس تتكامل في بذل كل الجهود الممكنة في مجال الأبحاث العلمية

بمناسبة اليوم العالمي لمرض الثلاسيميا استضافت القاهرة المؤتمر الدولي العشرون للجمعية المصرية لأمراض البحر المتوسط (الثلاسيميا)، بمشاركة ٧ دول عربية وأفريقية، وعدد كبير من العلماء من إنجلترا وأمريكا، وبالتعاون مع شركة «نوفارتيس» للأدوية ونظمت المؤتمر مرضى الثلاسيميا وكيفية تجنب حدوث المرض والعلاجات الحديثة بجانب العلاج الجيني، وتوسيع الأفاق العلمية وتطوير الأساليب المتبعة لرعاية مرضى الثلاسيميا.

وقالت الدكتورة أمال البشلاوي أستاذة طب الأطفال وأمراض الدم بمستشفى أبو الريش الجدي ونائب الجمعية، أن مرض الثلاسيميا هو نوعاً من الأنيميا الوراثية، لأن احتضانات ولادة طفل مصاب به تصل إلى ٢٠٪ إذا كان الأب والأم حاملين للمرض، وتصل نسبة حملتي المرض في مصر إلى ٢٩٪، وهي واحدة من أعلى النسب على مستوى العالم، وتتراوح نسبة المصابين بالثلاسيميا في الشرق الأوسط ما بين ٢٪ إلى ٨٪.

أضافت: «بحاجة 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 بعد حوالي ١٠-٢٠ عملية نقل دم وذلك للحفاظ على مستويات مقبولة من الهيموجلوبين بالدم، الأمر الذي قد ينتج عنه مضاعفات