

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Borsa
DATE:	21-May-2019
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	80,000
TITLE :	Novartis affirms commitment to developing thalassemia drugs, improving treatment results on World Thalassaemia Day
PAGE:	04
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Staff Report
AVE:	8,600

بمناسبة اليوم العالمي للثلاسيميا «نوفارتس فارما ش.م.م.» تؤكد التزامها بالاستمرار في تطوير أدوية «الثلاسيميا» وتحسين نتائج العلاج

وإطلاق تصور جديد للعلاج ورعاية المرضى لتحسين نتائج علاجهم، ما 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 الثمر مع شركة نوفارتس لتوفير علاجات شاملة فائقة الجودة لمرضى الثلاسيميا لكي ينعموا بحياة طبيعية، حيث كان نتيجة هذا التعاون المشترك بين شركة نوفارتس والتأمين الصحي ووزارة الصحة هو توفير أحدث علاج لخفض الحديد لمرضى أنيميا البحر المتوسط.

في الشرق الأوسط ما بين 2% و8%؛ حيث يصل 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 بعد حوالي 10-20 عملية نقل دم وذلك للحفاظ على مستويات مقبولة من الهيموجلوبين بالدم، الأمر الذي قد ينتج عنه مضاعفات صحية أخرى نتيجة زيادة وتراكم الحديد بالأجهزة الهامة بالجسم مثل القلب والكبد.» من جانبه، أعلن د. شريف أمين، رئيس شركة «نوفارتس» لأدوية الأورام في مصر وليبيا وتونس والمغرب، أن تحسين مستوى الرعاية المقدمة لمرضى الثلاسيميا يعد جزءاً لا يتجزأ من التزام نوفارتس تجاه المرضى وإخصائىي الرعاية الصحية، عن طريق توفير أحدث التطورات العلمية

المنجلى بمستشفى الأطفال في فيلادلفيا، ودنومي روى، عالمة أمراض الدم الوراثية والعلاج الجيني بجامعة أكسفورد بلندن، وأيضاً أ.د. شاكر موسى، أستاذ علم الأدوية بكلية الصيدلة والعلوم الصحية بجامعة ولاية نيويورك، ومدير مركز أبحاث النواء 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 9%، وهى واحدة من أعلى النسب على مستوى العالم، وتتراوح نسبة المصابين بالثلاسيميا

بمناسبة اليوم العالمي لمرض الثلاسيميا الذى يوافق 8 مايو، انعقد بالقاهرة المؤتمر الدولى المشرون 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 العلمية وتطوير السياسات المتبعة لرعاية مرضى الثلاسيميا، وذلك بمشاركة نخبة من كبار الأساتذة والعلماء الدوليين والمحليين، من ضمنهم د.علي طاهر، أستاذ أمراض الدم والأورام بقسم الأمراض الباطنة بالمركز الطبى بالجامعة الأمريكية في بيروت، ود.أوهينيفر يميونج، أستاذ طب الأطفال بجامعة بنسلفانيا، وكبير العلماء وخبير أمراض الدم، ومدير مركز فقر الدم