

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Shorouq (Sup)
DATE:	19-May-2019
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	50,000
TITLE :	Novartis launches treatment for iron overload in thalassemia patients
PAGE:	Back Page
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Staff Report
AVE:	33,345



«نوفارتس فارما» توفر علاجاً لخفض الحديد لمرضى أنيميا البحر المتوسط

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 وإطلاق تصور جديد للعلاج ورعاية المرضى لتحسين نتائج علاجهم.

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». وأشار «أمين» إلى تعاون وزارة الصحة وهيئة التأمين الصحي مع شركة نوفارتس لتوفير علاجات شاملة فائقة الجودة لمرضى الثلاسيميا لكي يتمتعون 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.

وشاركت «نوفارتس» للأدوية في المؤتمر الدولي العشرين للجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا)، الذي انعقد بالقاهرة بمناسبة اليوم العالمى لمرض الثلاسيميا بمشاركة ٧ دول عربية وأفريقية، بالإضافة إلى مشاركات لعلماء من إنجلترا وأمريكا.

من جانبها تحدثت د. آمال البشلاوي أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بمستشفى أبو الريش الجامعى ورئيس الجمعية، عن ماهية المرض، قائلة: «يعتبر مرض الثلاسيميا نوعاً من الأنيميا الوراثية، لأن احتمالات ولادة طفل مصاب به تصل إلى ٢٥٪ إذا كان الأب والأم حاملين للمرض، ومع

الأسف، تصل نسبة حاملي المرض في مصر إلى ٩٪، وهي واحدة من أعلى النسب على مستوى العالم، وتتراوح نسبة المصابين بالثلاسيميا في الشرق الأوسط ما بين ٢٪ إلى ٨٪؛ 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 ٢٠-٣٠ عملية نقل دم وذلك للحفاظ على مستويات مقبولة من الهيموجلوبين بالدم، الأمر الذي قد ينتج عنه مضاعفات صحية أخرى نتيجة لزيادة وتراكم الحديد بالأجهزة الهامة بالجسم مثل القلب والكبد».

بدورها صرحت د. منى الغمراوى، أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بكلية طب قصر العيني، ومديرة مستشفى أبو الريش المنيرة 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 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 يوميًا بعد وجبة إفطار خفيفة، ويواصل حياته بصورة طبيعية بعد ذلك».