



PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	October
DATE:	19-May-2019
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	17,000
TITLE :	Novartis reiterates commitment to developing thalassemia
	drugs, enhancing treatment outcomes
PAGE:	68
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Staff Report
AVE:	4,000





PRESS CLIPPING SHEET

بمناسبة اليوم العالمي للثلاسيميا

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

• رئيس « نوفارتس»: تحسين الرعاية جزء لا يتجزأ من التزام الشركة تجاه المرض وإخصائيي الرعاية الصّحية • أطباء وخبراء: رغم مخاطر المرض إلا أن السيطرة عليه ممكنة جداً في ضوء التطورات العلاجية الأخيرة

> بمناسبة اليوم العالمي لمرض الثلاسيميا الذي يوافق 8 مايو، انعقد بالقاهرة المؤتمر الدولي العشرون للجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا)، بمشاركة 7دول عربية وإفريقية، 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 وذلك بمشاركة نخبة من كبار الأساتذة والعلماء الدوليين والمحليين، من ضمنهم د. على طاهر، أستاذ أمراض الدم والأورام بقسم الأمراض الباطنة بالمركز الطبي بالجامعة الأمريكية في بيروت، ود. أوهينيفريمبونج، أستاذ طب الأطفال بجامعة بنسلفانيا، وكبير العلماء وخبير أمراض الدم، ومدير مركز فقر الدم المنجلى بمستشف الأطفال في فيلاديلفيا، ود. نويمى روى، عالمة أمراض الدم الوراثية والعلاج الجيني بجامعة أكسفورد بلندن، وأيضاً أ.د. شاكر موسى، أستاذ علم الأدوية بكلية الصيدلة والعلوم الصحية بعاميا، وتيورك، ومدير مركز أبحاث الدواء بالولايات المتحدة الأمريكية، والحية بجامعة ولاية تينويورك، ومدير مركز أبحاث الدواء بالولايات المتحدة الأمريكية، والحلية بحامية مالايو تكنولوجي في علاج الأمراض واكتشافه الحديث لعلاج مرض الأنيميا المنجلية.

> فى البداية، تحدثت د. آمال ألبشلاوى أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بمستشفى أبو الريش الجامعى ورئيس الجمعية، عن تعريف المرض، قائلة : «يعتبر مرض الثلاسيميا نوعًا من الأنيميا الوراثية، لأن احتمالات ولادة طفل مصاب به تصل إلى ٢٥٪ إذا كان الأب والأم حاملين للمرض، ومع الأسف، تصل نسبة حاملى المرض فى مصر إلى ٢٩٪، وهى واحدة من أعلى النسب على مستوى العالم، وتتراوح نسبة الصابين بالثلاسيميا فى الشرق الأوسط ما بين ٢٢ إلى ٨٨٪، حيث تصل عدد الحالات التى تم تشخيصها فى 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 ١٠ – ٢٠ 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».

> وسن جانبه، أعلىن د. شريف أمين، رئيس شركة «نوفارتـس» لأدوية الأورام فى مصر وليبيا وتونس والغرب، أن تحسين مستوى الرعاية القدمة لرضى الثلاسيميا يعد جزءًا لا يتجرزاً من التزام نوفارتس تجاه المرضى وإخصائى الرعاية الصحية، عن طريق توفير أحـدث التطورات العلمية وإطلاق تصور جديد للعلاج ورعاية المرضى لتحسين نتائج علاجهم، مما يؤدى بـدوره إلى منح المرضى جودة حياة أفضل، مشيًرا إلى أن رؤيـة نوفارتس تتبلور فى بذل كل الجهود المكنة فى مجال الأبحاث العلميية لتطوير الأدوية وزيادة الخيارات

وأضاف رئيس «نوفارتس»: «من ضمن التطورات العلاجية الأخيرة لأصراض 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 الثمر مع شركة نوفارتس لتوفير علاجات شاملة فائقة الجودة لمرضى الثلاسيميا لكى ينعموا بحياة طبيعية، حيث كان نتيجة هذا التعاون الشترك بين شركة نوفارتس والتأمين الصحى ووزارة الصحة هو توفير أحدث علاج لخفض الحديد لمرضى أنيميا البحر المتوسط.

وأضافت د. آمال البشلاوى أنه تم إنشاء جمعية أنيميا البحر المتوسط فى مصر عام ١٩٩١ وسُجُّلَتُ ضمن أعضاء مجلس إدارة الجمعية الدولية بعد ذلك عام ١٩٩٢، حيث تنشغل د. البشلاوى منصب ممثل الجمعية ومندوبها العلمى فى مصر. وتخدم الجمعية كل أمراض الأنيميا، بما يشمل أنيميا البحر المتوسط والأنيميا النجلية والهيموفيليا. وقد شكل مجلس إدارة الجمعية من الأساتذة بكلية الطب قسم الأطفال وأمراض الدم بقصر العينى، ويتضمن أيضًا عددًا من الرضى وذويهم، حيث تقوم الجمعية بالتوعية حول المرض وصرف العلاج لغير القادرين وإجراء أبحاث دولية، بالإضافة إلى المشاركة فى كافة المحيات الدولية للوقوف على أحدث ما توصل إليه العلم فى علاج الثلاسيميا بوجه خاص وكافة أمراض الدم بوجه عام، بما يشمل استعمال العقاقير دون الحاجة إلى نقل الدم.

بدورها، صرحت أ. د. منى الغمراوى، أستاذ طب الأطفال وأمـراض الـدم بكلية طب قصـر العينى، ومديرة مستشـفى أبوالريش المنـيرة للأطفال، بأنه على الرغم من مخاطر مرض الثلاسـيميا، فقـد أصبحت السـيطرة عليه ممكنـة فى ضوء التطورات العلاجية الأخـيرة لأمراض الدم، خاصة مع نجاح

دول كثيرة في مساعيها نحو الحد من انتشار المرض وانتقاله من المرضى إلى الأطفال.

وأضافت: «كما شهدت العلاجات تطـورات كبيرة، على وجـه التحديد مع ظهور أدويـة جديدة لخفض الحديد، على شـكل أقراص تؤخذ عن طريـق الفم، والتي تتميز بسـهولة هضهها، وارتفاع فاعليتهـا، وقلة أعراضها الجانبية، حيث يتناولهـا المريض مرة واحدة يوميًا بعـد 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. منسى: «يتمثل أحد أهم التحديات فى مصر فى ضعف الوعى باضطرابات الهيموجلوبين والإخفاق فى رصد هذه الاضطرابات. ولذلك، وبمناسبة اليوم العالى للثلاسيميا، وفى ضوء احتياج آلاف الرضى للدعم الطبى والنفسى، وبمساعدة خبراء أمراض الدم فى مستشفى أبو الريش والجمعية المرية لرضى الثلاسيميا، شهدت مستشفى أبو الريش انطلاق يوم وأهمية الالتزام بنقل الدم وأدوية خفض الحديد، بالإضافة إلى الإجراءات الوقائية التى ينبغى اتخاذها.

وأكدت د. منى على أن مستشفى أبو الريش يقدم العلاج لأعداد كبيرة من المابين بأمراض الدم سنويًا، لافتة إلى أن جزءًا كبيرًا من دورة العمل بالمستشفى قائمة على التبرعات، ورغم ذلك مازال المستشفى بحاجة للمزيد من التبرعات العينية كما دَعَتْ 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 على حساب:

رقم 3/4745 بنك ناصر الاجتماعي

وحساب رقم 1928 بجميع فروع البنك الأهلي المصري

للتحويلات

1469550930232000010 مصري 1469550930232000021 دولار 1469550930232000032 NBEGEGCX146 سویفت کود

وسن الجدير بالذكـر أن علاجات أمراض الدم قد شــهدت مؤخرًا تطورات كبيرة، حيث ظهر علاج جديد لخفض نسـبة الحديد من الجسـم وبــدأ توافره فــى وزارة الصحة والتأمين الصحــى، وقد كان ذلك ثمـرة التعاون بين شـركة نوفارتس ووزارة الصحـة وهيئــة التأمين الصحى لتوفـير حياة أفضل لمرضى أنيميا البحر المتوسط.