

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Rose El Youssef magazine
DATE:	18-May-2019
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	86,000
TITLE :	On International Thalassemia Day, Novartis reiterates commitment to developing thalassemia drugs, enhancing treatment outcomes
PAGE:	46
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Ahmed Fathy
AVE:	15,550

PRESS CLIPPING SHEET

بمناسبة اليوم العالمى للثلاسيميا

«نوفارتس» تؤكد التزامها بالاستمرار فى تطوير أدوية «الثلاسيميا» وتحسين نتائج العلاج

أحمد فتحى

بمناسبة اليوم العالمى لمرض الثلاسيميا الذى يوافق ٨ مايو؛ انعقد بالقاهرة المؤتمر الدولى العشرون للجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا)، بمشاركة ٧ 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 التى تناولها المؤتمر كيفية تجنب حدوث المرض والعلاجات الحديثة بجانب العلاج الجينى، وتوسيع الآفاق العلمية وتطوير السياسات المتبعة لرعاية مرضى الثلاسيميا.

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، والتى تتميز بسهولة هضمها. وارتفاع فاعليتها، وقلة أعراضها الجانبية، حيث يتناولها المريض مرة واحدة يومياً بعد وجبة فطار خفيفة، ويواصل حياته بصورة طبيعية بعد ذلك. وتجدر الإشارة إلى أنه بحسب دراسة ESPILCE فإن تناول العلاج عن طريق الفم يساعد المرضى على الالتزام تجاه الدواء، مما يساهم فى تحسين نتائج العلاج».

وتابعت د. منى: «يتمثل أحد أهم التحديات فى مصر فى ضعف الوعي باضطرابات الهيموجلوبين والإخفاق فى رصد هذه الاضطرابات. ولذلك، وبمناسبة اليوم العالمى للثلاسيميا، وفى ضوء احتياج آلاف المرضى للدعم الطبى والنفسى، وبمساعدة خبراء أمراض الدم فى مستشفى أبو الريش والجمعية المصرية لمرضى الثلاسيميا، شهدت مستشفى أبو الريش انطلاق يوم تثقيفى لدعم مرضى الثلاسيميا بهدف التوعية بطبيعة المرض 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 المصابين بأمراض الدم سنوياً، لافتة إلى أن جزءاً كبيراً من دورة العمل بالمستشفى قائمة على التبرعات، ورغم ذلك مازال المستشفى بحاجة للمزيد من التبرع والدعم. كما دعت مديرية المستشفى إلى التبرع سواء بالتبرعات العينية بمكتب التبرعات بالمستشفى أو على حساب لجنة الزكاة لمستشفى أبو الريش المنيرة لصالح وحدة أمراض الدم وزرع نخاع على حساب

رقم ٤٧٤٥/٣ بنك ناصر الاجتماعى

وحساب رقم ١٩٢٨ بجميع فروع البنك الأهلى المصرى

للتحويلات

١٠.٣٣٢.٠٠٠.١٠ ٤٦٩٥٥٠٠٠ مصرى

٢١.٣٣٢.٠٠٠.٢١ ٤٦٩٥٥٠٠٠ دولار

٣٢.٣٣٢.٠٠٠.٣٢ ٤٦٩٥٥٠٠٠ يورو

سويفت كود: NBEGEGCX146

العلمية وإطلاق تصور جديد للعلاج ورعاية المرضى لتحسين نتائج علاجهم، مما يؤدي بدوره إلى منح المرضى جودة حياة أفضل، مشيراً إلى أن رؤية نوفارتس تتبلور فى بذل كل الجهود الممكنة فى 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 الصحى على تعاونهما المثمر مع شركة نوفارتس لتوفير علاجات شاملة فائقة الجودة لمرضى الثلاسيميا. كما ينعوا بحياة طبيعية، حيث كان نتيجة هذا التعاون المشترك بين شركة نوفارتس والتأمين الصحى وزارة 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 وسجلت ضمن أعضاء مجلس إدارة الجمعية الدولية بعد ذلك عام ٢٠٢١، حيث تشغل د. البشلاوى منصب ممثل الجمعية ومندوبها العلمى فى مصر. وتخدم الجمعية كل أمراض الأنيميا، بما يشمل أنيميا البحر المتوسط والأنيميا المنجلية والهيموفيليا. وقد شكل مجلس إدارة الجمعية من الأساتذة بكلية الطب قسم الأطفال وأمراض الدم بالقصر العينى، ويتضمن أيضاً عدداً من المرضى وذويهم، حيث تقوم الجمعية بالتنوع حول المرض وصرف العلاج لغير القادرين وإجراء أبحاث دولية، بالإضافة إلى المشاركة فى جميع الأحداث 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، أستاذة طب الأطفال وأمراض الدم بكلية طب القصر العينى، ومديرة مستشفى أبو الريش المنيرة للأطفال، بأنه على الرغم من مخاطر مرض الثلاسيميا، فقد أصبحت السيطرة عليه ممكنة فى ضوء التطورات العلاجية الأخيرة لأمراض الدم، خاصة مع نجاح دول كثيرة فى مساعيها نحو الحد من

وذلك بمشاركة نخبة من كبار الأساتذة والعلماء الدوليين والمحليين، من ضمنهم د.لى طاهر، أستاذ أمراض الدم والأورام بقسم الأمراض الباطنة بالمركز الطبى بالجامعة الأمريكية فى بيروت، ود.أوهينغريمونج، أستاذ طب الأطفال بجامعة بنسلفانيا، وكبير العلماء وخبراء أمراض الدم، ومدير مركز فقر الدم المنجلي بمستشفى الأطفال فى فيلادلفيا، ود.نويى روى، عالمة أمراض الدم الوراثية والعلاج الجينى بجامعة أكسفورد بلندن، وأيضاً د.شاكر موسى، أستاذ علم الأدوية بكلية الصيدلة والعلوم الصحية بجامعة ولاية نيويورك، ومدير مركز أبحاث الدواء بالولايات المتحدة الأمريكية، والذى تحدث عن دور النانو تكنولوجيا فى علاج الأمراض واكتشافه الحديث لعلاج مرض الأنيميا المنجلية.

فى البداية، تحدثت د.آمال البشلاوى 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 ٥٢٪ إذا كان الأب والأم حاملين للمرض، ومع الأسف، تصل نسبة حاملي المرض فى مصر إلى ٩٪، وهى واحدة من أعلى النسب على مستوى العالم. وتتراوح نسبة المصابين بالثلاسيميا فى الشرق الأوسط ما بين ٢٪ إلى ٨٪، 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 التى تقل بسبب المرض، حيث ينتج عن ذلك ارتفاع فى مستويات الحديد فى الجسم بعد حوالى ١-٢ عملية نقل دم وذلك للحفاظ على مستويات مقبولة من الهيموجلوبين بالدم، الأمر الذى قد ينتج عنه مضاعفات صحية أخرى نتيجة لزيادة وتراكم الحديد بالأجهزة الهامة بالجسم مثل القلب والكبد».

ومن جانبه، أعلن د. شريف أمين، رئيس شركة «نوفارتس» لأدوية الأورام فى 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