



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 العالى للثلاسيميا

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

◙ أحمد فتحي

بمناسبة اليوم العالمي لمرض الثلاسيميا الذي يوافق ٨ مايو؛ انعقد بالقاهرة المؤتمر الدولي العشرون للجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا)، بمشاركة ٧دول 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 الآفاق العلمية وتطوير السياسات المتبعة لرعاية مرضى الثلاسيميا.

وذلك بمشاركة نخبة من كبار الأسانذة والعلماء الدوليين والمحليين، من ضمنهم د.لى طاهر، أستاذ أمراض الدم والأورام بقسم الأمراض الباطنة بالمركز الطبى بالجامعة الأمريكية في بيروت، ود. أوهينيفريمبونج، أستاذ طب الأطفال بجامعة بنسلفانيا، وكبير العلماء وخبير أمراض الدم، في فيلاديلفيا، ود.نويمي روى، عالمة أمراض الدم الوراثية والعلاج الجيني بجامعة أكسفورد بلندن، وأيضا أ.د. شاكر موسى، أستاذ علم الأدوية بكلية الصيدلة والعلوم الصحية بجامعة بالولايات المتحدة الأمريكية، والذي تحدث عن بالولايات المتحدة الأمريكية، والذي تحدث عن دور النانو تكنولوجيفي علاج الأمراض واكتشافه الحديث لعلاج مرض الأنيميا المنجلية.

في البداية، تحدثت د. أمال البشلاوي أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بمستشفى أبوالريش الجامعي ورئيس الجمعية، عن ماهية المرض، قائلة «يعتبر مرض الثلاسيميا نوعًا من الأنيميا الوراثية، لأن احتمالات ولادة طفل مصاب به تصل إلى ٥٣٪ 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 الأوسيط ما بين ٢٪ إلى ٨٪؛ حيث تصل 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 ١٠ ٠٢ 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

ومن جانبه، أعلن د. شريف أمين، رئيس شركة «نوفارتس» لأدوية الأورام في مصر وليبيا وتونس والمغرب، أن تحسين مستوى الرعاية المقدمة لمرضى الثلاسيميا يعد جزءً لا يتجزأ من التزام نوفارتس تجاه المرضى وإخصائيى الرعاية الصحية، عن طريق توفير أحدث التطورات

العلمية وإطلاق تصور جديد للعلاج ورعاية المرضى لتحسين نتائج علاجهم، مما يؤدى بدوره إلى منح المرضى جودة حياة أفضل، مشيرا إلى أن رؤية نوفارتستتبور 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 الصحى على تعاونهما المثمر مع شركة نوفارتس لتوفير علاجات شاملة فائقة الجودة لمرضى الثلاسيميالكي ينعموا بحياة طبيعية، لمرضى كان نتيجةهذا التعاون المشترك بين توفير أحدث علاج لخفض الحديد لمرضى أنيميا البحر المتوسط.

وأضافت د. آمال البشلاوي أنه تم إنشاء جمعية أنيميا البحر المتوسط في مصر عام ١٩٩١ وسُجَلتُ ضمن أعضاء مجلس إدارة الجمعية الدولية بعد ذلك عام ٢٩٩١، حيث تشغل د البشلاوي منصب ممثل الجمعية ومندوبها العلمي في 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 العيني، ويتضمن أيضا عددًا من المرضى وذويهم، حيث تقوم الجمعية بالتوعية حول المرض وصرف العلاج لغير القادرين وإجراء. أبحاث دولية، بالإضافة إلى المشاركة في جميع الأحداث الدولية للوقوف على أحدث ما توصل إليه العلم في علاج الثلاسيميا بوجه خاص وكافة أمراض الدم بوجه عام، بما يشمل استعمال العقاقير دون الحاجة

بدورها: صرحت أ.د. منى الغمراوي، أستاذ 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 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 فطار خفيفة، ويواصل حياته بصورة طبيعية بعد ذلك. وتجدر الإشارة إلى أنه بحسب دراسة ESPILCE فإن تناول العلاج عن طريق الفم يساهم في تحسين نتائج العلاج».

وتابعت د. مدنى: "يتمثل أحد أهم التحديات فى مصر فى ضعف الوعى باضطرابات الهيموجلوبين والإخفاق فى رصد هذه الإضطرابات. ولذلك، وبمناسبة اليوم العالمي للثلاسيميا، وفى ضوء احتياج آلاف المرضى للدعم الطبي والنفسى، وبمساعدة خبراء أمراض الدم فى مستشفى أبوالريش والجمعية المصرية لمرضى الثلاسيميا، لدعم مرضى الثلاسيميا بهدف التوعية بطبيعة للدعم 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 سنويا، لافتة إلى أن جزء كبيراً من دورة العمل بالمستشفى قائمة على التبرعات، ورغم ذلك مازال المستشفى بحاجة للمزيد من التبرع والدعم كما دعت 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 ٤٧٤٥ /٣ بنك ناصر الاجتماعي

وحساب رقم ١٩٣٨بجميع فروع البنك الأهلى المصرى

للتحويلات

۵۰۰۰۱۰۱۰ ۳۰۲۳۲۰۰۱۱ مصری

١٢٠٠٠٠١ تو ١٤٠٥٥٥ ١٤٠١ دو لار

١٤٦٩٥٥.٩٣.٢٣٢٣٢

سويفت كود: NBEGEGCX146