

## PRESS CLIPPING SHEET

<b>PUBLICATION:</b>	Al Mal
<b>DATE:</b>	05-August-2018
<b>COUNTRY:</b>	Egypt
<b>CIRCULATION:</b>	200,000
<b>TITLE :</b>	Novartis Egypt launches New Thalassemia Drug
<b>PAGE:</b>	02
<b>ARTICLE TYPE:</b>	Agency-Generated News
<b>REPORTER:</b>	Staff Report
<b>AVE:</b>	22,680

# «نوفارتس - مصر» تطلق عقاراً جديداً لعلاج مرضى أنيميا البحر المتوسط «الثلاسيميا»

■ هيئة الأغذية والأدوية الأمريكية تعتمد عقار «ديفراسيروكس» لعلاج مرضى تراكم الحديد وتحسين التزامهم بالعلاج ورفع معدلات استجابتهم  
■ العقار الجديد هو الوحيد الذي يؤخذ على شكل قرص مرة واحدة يومياً لخفض نسبة الحديد في الدم ■ «ديفراسيروكس» أدى إلى تحسن التزام المرضى  
لتناول الدواء وبالتالي الوصول إلى نتائج أفضل ■ أعداد حاملي مرضى أنيميا البحر المتوسط تتراوح ما بين 5 - 9% من إجمالي عدد السكان في مصر

الطب الباطني وأمراض الدم، بجامعة ميلان الإيطالية، وإحدى أكبر خبراء أمراض الدم بالعالم؛ تعد التركيبة الجديدة تقدماً هائلاً للمصابين بترامك الحديد. خاصة مرضى الثلاسيميا، الذين ظلوا لوقت طويل في انتظار خيارات علاجية بديلة. وأضاف: «سابقاً، كان تناول علاج نزح/خض الحديد يومياً بعد تحضيره في عدة خطوات بمثابة تحدي يواجهه المرضى، ولكن تناول أقراص عن طريق الفم مرة يومياً يعد أمراً بسيطاً على المرضى ويساعدهم على زيادة الالتزام بالعلاج، وبالتالي الوصول إلى نتائج أفضل. واليوم، أصبحت التركيبة الجديدة متاحة لمرضى الثلاسيميا في مصر، ودول أخرى على مستوى العالم».

ولمعد من انتشار مرض الثلاسيميا؛ شددت أ.د. نجلاء شاهين، استشاري أمراض الدم بمستشفى أطفال مصر والتأمين الصحي، على أهمية رفع الوعي المجتمعي لإجراء فحوصات ما قبل الزواج، حيث تتوفر حالياً تسهيلات للمرضى ووحدات للكشف عن إصابة الأجنة بالمرض قبل الولادة. وأشادت بالدور الهام الذي يلعبه التأمين الصحي لخدمة هؤلاء المرضى من أجل توفير العلاج اللازم ونقل الدم والعناية الطبية المتميزة.



الأورام في مصر والمغرب وتونس وليبيا؛ «تلتزم نوفارتس على المدى الطويل بتحسين حياة المصابين بالثلاسيميا». وأضاف: «نجاح (ديفراسيروكس) في تحويل علاج خض الحديد، واستجبتنا لأراء المرضى وأطبائهم، حيث يقدم العقار الجديد خياراً هاماً وجديداً للمساعدة على تلبية احتياجات المرضى، وذلك عن طريق تسهيل تناول العلاج في صورة أقراص تؤخذ مرة واحدة يومياً، وقد تم اعتماد العقار من هيئة الأغذية والأدوية الأمريكية (FDA)».

من جانبها، صرحت بروفيسور كاتيليني، أستاذ بقسم

مساعدة مرضى الثلاسيميا للتعايش مع المرض، ثم كان الوصول إلى عقار ديفراسيروكس في صورة «أقراص سهلة البلع» تؤخذ مرة واحدة يومياً، والذي أعطى للمرضى حلاً بسيطاً مقارنة بالمستحضر السابق الذي يتطلب عدة خطوات لتحضيره، مما أدى إلى تحسن التزام المرضى بتناول الدواء بنسبة 92.9% مقارنة بالأقراص القابلة للذوبان بنسبة 85.3%. حسب أحدث الدراسات العلمية المنشورة.

بدوره، صرح شريف أمين، رئيس نوفارتس لأدوية

مثل الكبد والقلب والغدد النخامية والبنكرياس، ونتيجة لذلك، يصاب المريض بفشل أو ضعف في وظائف هذه الأعضاء بسبب تراكم الحديد بالأعضاء الحيوية بالجسم والذي يحتاج إلى عقار لنزحه وإخراجه من الجسم». وأوضح أ.د. مكي حمدي، أستاذ طب أمراض الدم والأطفال ومدير مركز البحوث الإكلينيكية بكلية الطب بجامعة القاهرة، أنه منذ سنوات عديدة تعمل شركات الأدوية ونوفارتس بالأخص على إيجاد حلول وعلاجات لمرضى الثلاسيميا، لافتة إلى أن «ديفراسيروكس» يعد تكمة لمسيرة نجاح «نوفارتس» المتواصلة منذ عام 1968، الذي أعلنت فيه الشركة عن التوصل إلى أول عقار «ديفروكسامين» للتخلص من الحديد المتراكم في الجسم. وقد أثبت هذا العقار فعاليته، ولكن المرضى كانوا يواجهون صعوبة كبيرة في الالتزام بالعلاج لصعوبة استخدامه، حيث يتم حقنه تحت الجلد من خلال مضخة لمدة تتراوح من 8 إلى 12 ساعة على مدار 5 أيام أسبوعياً.

وتتابع: استمر الوضع كذلك حتى انطلقت ثورة في علاج الحديد المتراكم في الجسم بظهور عقار ديفريديرون عام 1994 يليه عقار «ديفراسيروكس» المتقدم، الذي وفرته نوفارتس عالمياً عام 2005 ويؤخذ عن طريق الفم في صورة «أقراص قابلة للذوبان»، والذي أثبت فاعليته في

عقدت شركة «نوفارتس» - مصر، بالتعاون مع الجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط «الثلاسيميا»، مؤتمراً صحفياً للإعلان عن إطلاق عقار «ديفراسيروكس»، الأول من نوعه الذي يؤخذ على شكل قرص مرة واحدة يومياً، لعلاج مرض الثلاسيميا، الذي يعد أحد التحديات الصحية في مصر، حيث يبلغ عدد حامليه من 5 إلى 9% من إجمالي عدد سكان مصر.

قالت أ.د. أمال البشلاوي - أستاذ طب الأطفال وأمراض الدم بمستشفى أبو الريش الجامعي ورئيس الجمعية المصرية للثلاسيميا: «من الشائع أن نلحق (أنيميا) ينسب لنقص الحديد بالجسم، ولكن في حالة أنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا) تكمن المشكلة في تراكم الحديد بالجسم نتيجة نقل الدم المستمر لفترات طويلة، وأضافت: «هذا المرض له أكثر من درجة، فهناك أشخاص حاملين للمرض تكون لديهم نسبة أنيميا بسيطة لا تتطلب العلاج، وهناك أنيميا متوسطة تسبب ظهور علامات الشحوب على الشخص المصاب بعد عمر سنتين أو أكثر، وتتابع: «أما الأنيميا الشديدة فتظهر على الطفل في عامه الأول، أو خلال السنة أشهر الأولى من حياته، وتزداد خلالها الإصابة تدريجياً ولا يمكن علاجها إلا بنقل الدم المتكرر، الذي يؤدي إلى تراكم الحديد في أعضاء الجسم