



PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Gomhoureya
DATE:	1-February-2016
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	600,000
TITLE :	Dr Hesham El Khayat, Hepatology Consultant: New drug for
	HCV patients
PAGE:	10
ARTICLE TYPE:	Drug-Related News
REPORTER:	Staff Report

د.هشام الخياط إستش

الوطني.



وإستكماله. أوضح ان هناك نتائع إيجابية للعلاج بدليل نزول نسب الإصابة بغيروس سي من ١٤ مليوناً طبقاً لإحصابايات ٢٠١٠ والآن نتحدث عن ٧ مـلايين .. ولكن هناك من يسلط الضوء على السلبيات ويسمب الذعر للمرضى دون ذكر الإيجابيات .. مشيراً إلى أن الدواء

الجديد المطروح العام الصالى طال انتظاره وانه الدواء الموصى به كخط علاج أول في جميع البروتوكلات العالمية من قبل جمعية الكبد الأوروبية وجمعية الكبد الأمريكية لمرضى النوع وجمعية الكبد الأمريكية لمرضى النوع (اجميني الرابع لإلتهاب الكبد الوياني (سى) وذلك في ظل وجود أكبر عدد من الدراسات الدولية والمحلية المخصصة لهذا النوع والتي تؤكد فعالية العقار في علاج المرضى من النوع الجينى الرابع لفيروس (سى).

44

قال أن الدراسات العالمية والمحلية التي أجريت على العقار الجديد أثبتت قدرته على العلاج بنسب شفاء غير مسبوقة على العلاج بنسب شفاء غير مسبوقة تصل إلى ١٠٠٪ وبمعدل امان عال للمرضى المصابين بالفشل الكلوى مع فيروس (سي)... وأنه الدواء الوحيد الموجود في العالم لايحتوى على مادة السوفوبريفير ويتم العلاج به منفردا. مشيرا إلى وجود تعاون بين الشركة المنتجة ووزراة الصحة لتوفير الدواء للمرضى فى مصر تنفيذا لمبادرة التعريضي عصدالفتاح السيسي رئيس الرئيس عبدالفتاح السيسي رئيس الجهورية لإعلان مصب خالية من فيروس(سي) بحلول ٢٠٢٠ من خلال الأجيال الجديدة من أحدث العلاجات



153

تحت شعار (البداية.. مليون حياة) من برنامج إستهداف مليون مريض لعالجهم ونشر الوعى على النطاق اشرار إلى إجراء دراسات الدواء المحدور في يجبران دراستان الدواء الجديد على الرضى الصريين عكس الأدوية السابقة والتي تم إجراؤها على ٨٥ مريضاً.. وهي أكبر دراسة تسبق طرح دواء بعالج الذوع الجيني الرابع .. وكانت الدراسة الأولى من فلاا ما لذ مسند.

خلال د طارق حسنين رئيس وحدة

مريعة مصري مير الجابية بنسبة شفاء وكانت التنجية الجابية بنسبة شفاء ١٠٠٨ .. إلى جانب دراسة أخرى المريكية والمانيا وإيطاليا والنمسا الأمريكية والمائيا وإيطاليا والمعمس قسام بها د. أصالة الجزائرى القيم بفرنسا على ١٩٠ مريضاً ليهم إصابة بالنوع الجيني الرابع وكانت نسبة الشفاء وإستمر العلاج ١٢ اسبوعاً. فيقط بدلاً من ٢٤ اسبوع.. لمرضى تليف من النوع الرابع غير مصابين

بالإستسقاء أودوالي مرئى أونزيف. قال ان الدراسة الثالثة أجريت بمص وتم نشرها في أحد المؤتمرات الطبية العالمية بسبان فرنسيسكو. والتى أجراها دجمال عصمت إستشارى أمراض الكبد ومجموعة متميزة من الأساتذة وشملت ١٦٠ مريضاً مصابين بفيروس (سى) وتليف من مصابين معيروس (سعى) ونبيت من النوع الرايع وكانت نسبة الشفاء ٩٧ ٨. مشيراً إلى الدواء الجديد له العديد من المزايا للمريض المصري.. حيث أجريت عليه دراسات سابقة على طرحه للمرضى .. وهو الدواء الوحيد الخالى من السوفالدى.. ويصلح لعلاج مرضى فيروس (سى) المصابون بالفِــشل الكلوي أو السكر.. ولن يعانون من التليف الغير متكافى ... سوا، إستسقا، أو دوالي مريء وبزيف .. ويمكن إستخدامه للمرضى ويريه، ويعمن استحدامة للمرضى الذين تم زرع كـــبــد لـهم، ولكن الدراسات لم تشمل مرضى فيريس (سى) للمسـابين بأمــراض القلب.. مؤكداً أن نسب نجاح الدواء الجديد بمفرد وصلت إلى ٢٨/ ومع الهيبارين وسل الـــ ٢٠٠/ يصل إلى ١٠٠٪.