

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Akhbar Al Youm
DATE:	4-April-2015
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	1,300,000
TITLE :	Questions - Regarding the Sovaldi Deal – In Search of Answers
PAGE:	06
ARTICLE TYPE:	Competitors News
REPORTER:	Ahmed Hamdy

حقيقية. وجاء في المذكرة أيضا ان طريقة تصنيع وتسعير المثيل المصري بأسماء تجارية هو امر لم يكن مصر من الحصول على كافة حقوقها مثل ٩١ دولة حصلت على حقها كاملا. وتساءلت المذكرة عن ماهية المادة الخام التي تم شراؤها من الهند، كريستال ١ او ٦ ؟

قدم «المركز المصري للحق في الدواء» مذكرة لرئيس الوزراء ابراهيم محلب كشف فيها أن حصول الحكومة المصرية دون غيرها من الحكومات على ٢٢٥ ألف عبوة للمرضى بـ ١٪ من السعر الرسمي حسبما أعلنت اللجنة القومية لمكافحة الفيروسات الكبدية هو معلومة غير

في مذكرة قدمها المركز المصري للحق في الدواء

تساؤلات حول صفقة «السوفالدي» تبحث عن إجابات !

ماهى المادة التي تم شراؤها من الهند كريستال ١ وكريستال ٦ ؟

هل قامت الشركات المصرية بعمل دراسات تكافؤ حيوى

قواعد وطرق علمية يجب أن تلتزم بها شركات الأدوية وتقرها وزارة الصحة. وماذا يعنى سحب السوفالدي المحلي بعد طرحه في الصيدليات وشراء عدد من المرضى له بالفعل ألا يؤثر ذلك على سمعة المنتج المحلي. وهل الغرض من هذا الإجراء هو إتاحة الفرصة لاستهلاك جميع الكميات التي تعاقدت عليها وزارة الصحة من السوفالدي الأمريكي الخاص بشركة «جلياد»؟ سحب أو الشوشرة على المنتج المحلي؟ مشيورا إلى أن هناك حيرة عندما تم إيقاف توزيع إنتاج شركة «ماركبريل» من السوفالدي المحلي «فايروباك» لم يكن بسبب عدم خضوعه للتجارب الإكلينيكية على ١٠٠٠ مريض بالكبد وإنما لأن الشركة ليس لديها مخزون استراتيجي من الإنتاج الجديد للسوفالدي الذي حددته الوزارة بـ ٢٠ ألف عبوة. وهو ما يزيد من الأسئلة والأغوار.

تقرير :
أحمد حمدي



■ محمود فؤاد

تم تسجيله وتسعيده بشكل مبالغ فيه مثل (الدكلوتوسفير) و(السيمنفير) و(البريفيرسين) و(الموسيتاين) و(الأسانوفير) و(الفلاذوفير) سيتم معها نفس الامر بسبب ارتباط (عملاء ذات نفوذ) بشركات الأدوية العالمية على حد قوله.

وقال فؤاد ان سوافالدي شركة «إيه يو جى فارما» يتألف «سوافالدي» شركة «روش». وهذا ما انقض عنه مولد تصنيع عقار السوفالدي محليا رغم إعطاء نحو ١٧ شركة أدوية ترخيص إنتاج السوفالدي محليا. وذلك بعد استبعاد شركات التصنيع لدى الغير «القول» وأهمها شركات «الديبيكي» «تكوفارم» «أفيروس» «بيوفارم» «داوود» «فارم» جى إتش بى، «كيمفارم» يدعو عدم قدرتها على تصنيع العقار، وعدم توزيع سوافالدي «فايروباك» الذى تنتجه شركة «ماركبريل» يدعو عدم وصول إنتاج الشركة لـ ٢٠ ألف عبوة. واستنكر مدير المركز المصري للحق في الدواء، تصريحات رئيس اللجنة القومية لمكافحة الفيروسات الكبدية بطلبه من الشركات أن تستورد المادة الخام من الاتحاد الأوروبي، متسائلا عن ماهية المادة الخام التي تم شراؤها من الهند، «كريستال ١ او ٦»، وأسباب إطلاق هذا التصريح بعد قيام الشركات باستيراد المادة من الهند وبدء الإنتاج فحليا، إضافة إلى عدم صدور تلك التصاريح من قبل الوزارة. وقال فؤاد أنه حتى الآن لم يحل



■ ابراهيم محلب

المصري لا بد من التحقق من ذلك الامر وللحفاظ على حياة المرضى متسائلا لماذا لم تحصل الشركات المصرية حتى الآن على شهادة الجودة فى التصنيع الجيد (GMP) (هو نظام عالمي معني بكل من المنتج ومراقبة الجودة (GMP)) جزء من منظومة ضمان الجودة التي تضمن أن المنتجات يتم إنتاجها ومراقبتها باستمرار التزاما بمعايير ومواصفات الجودة التي تتناسب مع الاستخدامات المقصودة من ورائها ومع مواصفات المنتج نفسه وذكر فؤاد خلال المذكرة قائلا لقد قامت شركة جلياد للعلوم الشركة صاحبة المنتج الأصلي بإعطاء الشركات الهندية السبعة الحق في تصدير الدواء بسعر ٢٠٠ دولار فقط إلى ٩١ دولة ليس من بينها مصر وهذا امر يستحق التحقيق لأن هذا يتعارض ما وقعت عليه وزارة الصحة المصرية والشركة حيث أجبرت الشركة وزارة الصحة المصرية بالبيع بـ ٢٢٠ جنيه فقط داخل المعاهد القومية و٨٥ ألف مريض فقط ولكن في الهند لم تضع الشركة هذه الشروط.

وذكر فؤاد خلال المذكرة التي تقدم بها نموذج كينجلايدش التي قامت بإنتاج مثيل السوفالدي بالصيدليات (٥٥٠ دولار) للعبوة ٢٨ قرص ٤٠٠ جم أى حوالي ٤٠٠ جنيه مصري وأشار فؤاد إلى أن هناك ٤- أدوية ذات الأسماء العلمية التي سيتوالى نزولها قريبا بل إن بعضها

الكامل مع الشركة المصنعة ثم يتبع ذلك عمل دراسة التكافؤ الحيوى في أحد المراكز المعتمدة من إحدى الجهات المنوطة بذلك، وهي (منظمة الصحة العالمية) أو (هيئة الأغذية والأدوية الأمريكية) أو (هيئة الدواء الأسترالية) أو (هيئة الأدوية البريطانية MHRA) وهذه المراكز تسمى مراكز التكافؤ الحيوى معتمدة من هيئة الأغذية والأدوية الأمريكية FDA حيث تقوم بإجراء دراسات على أي دواء بديل للتأكد من مطابقتها للمواصفات الدواء الأصلي وإبلاغ الوزارة بالنتيجة.

فهل قامت الشركات المصرية بذلك الامر علما بأن المراكز الموجودة في مصر (غير معتمدة دوليا) والمركز الوحيد بالمنطقة يوجد في الأردن ولماذا لم تحصل الشركات المصرية على نفس المادة الفعالة من الشركة الأمريكية. وقال فؤاد خلال المذكرة أنه حرصا على مستقبل صناعة الدواء

قال محمود فؤاد المدير التنفيذي للمركز المصري انه تم حرمان مصر بسبب اللجنة القومية للفيروسات الكبدية من حقها في نقل (التكنولوجيا) الخاصة بتصنيع الدواء (المادة الفعالة) بنفس المواصفات الأمريكية من شركة جلياد للعلوم صاحبة الدواء. و التي قامت بذلك الامر مع سبع شركات هندية أعطتها كل شيء وتساهل محمود فؤاد خلال المذكرة قائلا:

هل قامت الشركات المصرية بعمل دراسات تكافؤ حيوى في مراكز معتمدة ؟ فال معروف عالميا أن أي مادة خام يتم استيرادها لتصنيع بديل السوفالدي لا بد أن تكون مطابقة للمواصفات والمتاييس العالمية للمواد الفعالة (DMF) أي تكون بالتسويق