

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Veto
DATE:	23-March-2015
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	100,000
TITLE :	Egyptians Traditional Preference for Foreign Products Affecting Egyptian Sovaldi Purchases
PAGE:	06
ARTICLE TYPE:	Drug-Related News
REPORTER:	Reham Saeyd

عقدة الخواجة تحاصر «سوفالدى المصرى»

«الفيروسات الكبدية»: يجب شراء المادة الفعالة للعقار من «الأمريكية» وليس الهندية

الدواء المصري لأن المرضى والمواطينين لن يفهموا أن العقار ليس مناسباً للعلاج بل لأنه غير فعال، ولن تحكم عملية صرف العقار مثلما يحدث داخل مراكز الكبد.

من جانبه، قال الدكتور على عوف رئيس غرفة الدواء باتحاد الغرف التجارية إن «سوفالدى المصرى» لا يغادر عليه، بل فخر الصناعة المصرية لكن تقييدات وزارة الصحة بشأن اجراء الشركات على إجراء دراسات على ألف مريض بعد نزوله للسوق، ما هي إلا محاولة للإبقاء على الشركة الأجنبية الموردة للعقار الأصلي.

بدوره، أشار الدكتور وجدي منير مدير إحدى الشركات المصرية المنتجة لعقار «سوفالدى» إلى أن لجنة الفيروسات الكبدية، اشتربطة على كل شركة إجراء دراسة إكلينيكية على ألف مريض بمراكز اللجنة، تتحمل الشركة المنتجة تكاليف العلاج، ما يكلف الشركات المنتجة مبالغ باهظة تصل إلى ٥ ملايين جنيه، والعقار فعال وحصل عدد من المرضى على الجرعة الثانية منه.

وتحددت عن أن وضع وزارة الصحة ضوابط لصرف العقار أدى إلى عزوف كثير من الصيادلة عن توفير المنتج بصياديته؛ نظراً للشروط المتعففة والتي من الممكن أن تقع بهم في مشكلات، موضعاً أن تلك الدراسات لن تقدر عليها جميع الشركات فهي استثمار ضخم لاقتى إلى أن وزارة الصحة لن تستطيع الاستمرار في الاعتماد على المنتج الأجنبي شيئاً نظراً لأنه يكلف ميزانية الدولة مبالغ باهظة.

ولم يحصل على موافقات هيئة الدواء والغذاء الأمريكية، ولذلك يجب إجراء الدراسات عليه للتأكد من مطابقته للمنتج الأصلي.

وكشفت أن اللجنة تسير وفق البرنامج المخطط لها لعلاج المرضى بالعقار الأجنبي، وتم علاج ما يزيد على ٤٠ ألف مريض منذ بدء العلاج وحتى اليوم بمعدل ١٠ آلاف مريض في الشهر خلال الشهرين الأخيرين.

وأشارت كذلك إلى أن السماح بتوفير المثالى المصرية يؤدي إلى ارتكاب أخطاء في تداوله، ومن ثم كوارث وعواقب سينت عنها الحديث عن أن العقار المصري غير فعال، ورغم أن الأزمة ليست كذلك إلا أنه لا يخفى على أحد عدم وجود رقابة في صرف العلاج، وحصول مريض فيروس سي عليه دون اتباع القواعد اللازمة والبروتوكول العلاجي.

وحذررت من أن كل ما سبق يؤدي إلى عدم الوصول إلى التأمين المرجوة من العقار، والتاثير سلبًا على المريض، ورغم وضع وزارة الصحة ضوابط لصرف العقار لعدم حدوث أخطاء، إلا أن قدرة التقنيات على ضبط هذه المسألة والتقييش وتشديد الرقابة وتوقع العقوبات لن تقدم حلاً واضعًا.

وقفت إلى أن هناك بالفعل تعليمات مشددة من قبل وزير الصحة لادارة العلاج الحر باغلاق العيادات الخاصة في حال مخالفة الطبيب لبروتوكول العلاج، فضلاً عن إغلاق الصيدليات المخالفة له أيضًا، مؤكدة أنه لن تطبق بعد اقرارها، وفي النهاية يؤثر على سمعة

**كتب:
ويهام سعيد**

الحديث عن عقار «سوفالدى» لعلاج

مرضى فيروس سي لا ينتهي، ورغم نجاح شركات مصرية في إنتاج «المثالى المصرية» للعقار بسعر منخفض تسيّر على المرضى واتاحته لأكبر عدد منهم، ثم تعالى صوت أساندة الكبد بضرورة الاستغناء عن «الأجنبى» إلا أن لجنة الفيروسات الكبدية تمكنت بضرورة إجراء مزيد من الدراسات والتجارب على المرضى للتأكد من فاعليته وأمانه رغم نزوله للسوق الخاصة بالصيدليات.

مصادر بلجنة الفيروسات الكبدية، أكدت أن الشركات المصرية التي أنتجت العقار لم توفر المادة الخام الأصلية من الشركة الأم، وهي «جلياد» الأمريكية منتجة العقار، واحتسبت من شركات هندية، وبالتالي لا يمكن التأكد من فاعلية العقار بنسبة ١٠٠٪، لذلك لن يتم توفيره بمراكز الكبد بوزارة الصحة إلا بعد إجراء دراسات وتجارب إكلينيكية على المرضى.

وأضافت المصادر لـ«فيتو» أن العقار الأصلي، الذي حصل على موافقة هيئة الدواء الأمريكية والأوروبية، وهو أكبر هيئتين لاعتماد الدواء في العالم، لم توفره وزارة الصحة بالمراكز إلا بعد إجراء دراسات إكلينيكية على المرضى المصريين للتأكد من أمانه، وهو ما لم يتحقق مع المثالى المصري، الذي لم يتم تصنيعه من المادة الخام الأصلية.

