



## **PRESS CLIPPING SHEET**

PUBLICATION:	Al Akhbar
DATE:	05-October-2021
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	750,000
TITLE:	Novartis introduces a new drug to treat advanced hormonal
	breast cancer
PAGE:	07
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Staff Report
AVE:	19,500



## PRESS CLIPPING SHEET



مؤتمر إطلاق العقار الجديد لسرطان الثدى

في بارقة أمل جديدة لمرضى سرطان الثدي، طرحت شركة نوفارتس عقارا جديدا لعلاج مريضات سرطان الثدى الهرموني المتقدم ممن لديهن طفرة في جين PIK3CA عقارِ بيليسيب الجديد الذي أقرته هيئة الغذاء والدواء الأمريكية هو أول علاج يستهدف التأثير على طفرات هذا الجين ومحاولة التصدى لمقاومة العلاجات الهرمونية لدى مريضات سرطان الثدى المتقدم.. يعتمد العقار الجديد على فحص التحور الجيني لكل مريضة على حدة وبدء تطوير خطة علاجية مصممة خصيصا لكل مريضة، مما يساعد الأطباء على تحديد الخيارات العلاجية الأنسب والأكثر دقة للعلاج.. وتؤكد د ابتسام سعد الدين استاذ الأورام بقصر العينى أن أستهداف الطفرة الجينية من خلال العقار الجديد بمثل أحد أهم الأدوات لوقف نمو سرطان الثدى المتقدم.. وفي المؤتمر الذي عقدته الشركة قال د حمدى عبد العظيم، أستاذ علاج الأورام بقصر العينى- أكثر أنواع السرطان انتشارًا بين السيدات في مصر، حيث تصل نسبته الي ٢٤٪ ،مع احتمالية تطور ٢٠٪ من هذه الحالات تقريباً لتصل إلى مرحلة سرطان الثدى المتقدم،أو سرطان المرحلة الرابعة،التي ينتشر فيها المرض في أماكن أخرى بالجسم، كالرئتين، أو الكبد، أو العظام، أو المخ.

وخلال السنوات الأخيرة،حدث تقدم ملحوظ في علاج سرطان الثدى مع التركيز على العلاجات الموجهة،

بما يمنح المريضات بدائل علاجية أفضل.. وأوط د محسن مختار، مدير مركز قصر العينى للأورام إنَّ العلاجات الموجهة أكثر فعالية من العلاجات التقليدية. وأقل بكثير في الأعراض الجانبية، لأنها تستهدف الخلايا السرطانية المصابة بخلل جينى دون غيرها .. ويوضح د شريف أمين مدير قطاع الأورام بنوفارتس.أن العقار الجديد يعد خطوة مهمة لتحويل سرطان الثدى المتقدم إلى مرض يمكن السيطرة عليه، وفي سبيل ذلك نقدم كل سبل الدعم المكنة عبر برنامج الرعاية الشامل «سندك» لدعم المرضى أثناء رحلة العلاج، ويشمل إجراء اختبار المؤشرات الحيوية لمريضات سرطان الثدى المتقدم، للتأكد من إصابة المريضة بهذا الخلل الجيني من عدمه، لتحقيق أقصى استفادة من العقار الجديد.

وأوضح البروفيسور ديجان يوريتش، إخصائى طب الأورام في مستشفى ماساتشوستس العام أن موافقة هيئة الدواء الأمريكية على طرح العقار الجديد و الأول من نوعه استندت إلى نتائج المرحلة الثالثة من الدراسة السريرية والتي أظهرت قدرة العقار الجديد عند تناوله مع فولفيسترانت في زيادة متوسط معدل بقاء المرضى على قيد الحياة دون تقدم المرض بمقدار الضعف تقريبًا، مقارنة بعقار فولفيسترانت وحده. وبالنسبة للمريضات اللاتي تعانين من انتشار سرطان الثدي في الرئة والكبد، فقد أظهرت الدراسة ارتفاع معدل البقاء على قيد الحياة لما يصل إلى ١٤ شهرًا إضافية.