

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	October
DATE:	09-October-2022
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	17,000
TITLE:	Novartis Egypt, Hayah mark World CML Day
PAGE:	45
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Khadeejah Ibrahim
AVE:	4,000

PRESS CLIPPING SHEET



نوفارتس مصر و«حياة» يحتفلان باليوم العالمي للوكميما البيضاوية المزمنة (CML)

كتبت - خديجة إبراهيم

احتفالاً باليوم العالمي للوكميما البيضاوية المزمنة (CML)، نظمت نوفارتس مصر ومجموعة «حياة» لدعم مرض اللوكميما البيضاوية المزمنة التابعة الجمعية المصرية لأمراض الدم وأبحاثه، ندوة لرفع الوعي بالمرض وتحفيز كافة الموارد الازمة لدعم مرضىهم ومساعدتهم على ممارسة حياتهم بأفضل صورة ممكنة. تجدر الإشارة إلى أن هناك ما بين 1.2 إلى 1.5 مليون شخص مصاب باللوكميما البيضاوية المزمنة حول العالم، حيث يمثل هذا المرض حوالي 15% من إجمالي حالات سرطان الدم عالمياً.

وتعليقاً على الاحتفال باليوم العالمي للوكميما البيضاوية المزمنة (CML)، قالت الأستاذة الدكتورة/ميرفت مطر- أستاذ أمراض الدم بكلية طب القصر العيني: «بعد اليوم العالمي للوكميما البيضاوية المزمنة (CML) مناسبة هامة للاحتفال والتوعية بالتقدم المحرز في علاج هذا المرض، ومن جانبنا، فإننا نسعى دائمًا للمشاركة بانتظام في مثل هذه الفاعليات التوعوية والتنقية لدعم مرض اللوكميما البيضاوية المزمنة بأفضل السبل الممكنة».

وأضافت د. ميرفت: «اللوكميما البيضاوية المزمنة هي أحد أنواع السرطان التي تحدث عند قيام الخلايا المسئولة عن إنتاج الدم في نخاع العظام بانتاج عدد كبير جداً من خلايا الدم البيضاء، وهو ما يتسبب في تحضير ملحوظ في الطحال، وانتشار الخلايا السرطانية بالنخاع العصبي، وحدوث آثيميا حادة وقد يتطور المرض إلى سرطان حاد بالدم والنخاع العصبي. وقد شهد علاج اللوكميما البيضاوية المزمنة تطورات مذهلة في الفترة الأخيرة. فقد كان المصاب بهذا المرض يخضع للعلاج الكيماوي من قبل، ولكن تجود الآن مجموعة من العلاجات الموجهة التي يتم تناولها عن طريق الفم لاستهداف الخلايا السرطانية بشكل خاص، وهو ما يؤدي لتقليل عدد الخلايا السرطانية أو تحقيق الشفاء التام من المرض، وبالتالي إيقاف العلاج بعد ذلك. ويشار إلى أن جميع علاجات اللوكميما البيضاوية المزمنة متاحة في مصر بالجانب من خلال وزارة الصحة».

وصرحت د. ميرفت أن المساعدة والمشاركة المستمرة والمكررة في دعم هؤلاء المرضى بالتوعية والتنقية الصحي المستمر هو أحد أساسيات الجمعية المصرية لأمراض الدم وأبحاثه والتي تتضطلع بتصنيف مجموعة «حياة» لدعم هؤلاء المرضى بفاعليات مختلفة. وتلقي د. ميرفت على ذلك تقولها: «نهدف لتقديم المزيد من الدعم من خلال تخصيص مجموعة حياة لتنمية البوابة الرئيسية المخصصة بالكامل لدعم مرض اللوكميما البيضاوية المزمنة. ومن أهم عوامل النجاح التي تغير مجموعة حياة هي تلك الجهود التي بذلتها المرضى بأنفسهم وحرضهم على معرفة كل جديد والاطلاع باستمرار على أحدث التطورات المتعلقة بالمرض، بما في ذلك طرق ملاحظة الأعراض، والالتزام بالعلاج والتعامل مع أي أعراض أخرى قد تظهر».

فيما أوضحت الدكتور/شريف أمين - رئيس مجلس الإدارة والعضو المنتدب لشركة نوفارتس مصر: «إن فهمنا التام لاحتياجات المريض المغيرة للمرضى يساعدنا على تقديم الدعم الفعال لهم. ولذلك فإننا سعيد للغاية بالتعاون مع مجموعة حياة والجمعية المصرية لأمراض الدم وأبحاثه من أجل رفع الوعي بمرض اللوكميما البيضاوية المزمنة، ومساعدة المرضى في التعامل مع التحديات اليومية التي تواجههم».

وتسعى نوفارتس من خلال هذه المبادرات والفاعليات لإقامة حوار مفتوح وشفاف مع جمعيات ومؤسسات دعم المرضى وفقاً للإرشادات الموضحة بالقصيم في دليل التزام نوفارتس تجاه المرضى وتقديم خدمات الرعاية الصحية. إذ تنظر جمعيات دعم المرضى باعتبارها شريك رئيسى لنا في اتخاذ القرارات على مدار دورة هيبة المستحضرات الدوائية. كما نؤمن بأن دعم أداء المرضى وإشراكهم في هذه العملية يساعدنا في تطوير أدوية أفضل. إننا فخورون للغاية بسجنا الحاصل بالشراكات الناجحة مع جمعيات دعم المرضى حول العالم، من أجل إعطاء الفرصة للمريض للتعبير عن أنفسهم وإيصال أصواتهم للمجتمع. وأضاف أمين: «لتلزم نوفارتس بتغيير حياة مرضى سرطان الدم وأمراض الدم بتنوعها المختلفة. لأننا نؤمن أن لكل مريض الحق في الاستمتاع بحياة بلا ألم... بلائق الاعراض التي يمكن التعايش معها.. وهذا بالتحديد ما يُجسد رؤيتنا للمستقبل. إن نوفارتس تتمتع بتاريخ طويل من الانتماء العلمي تجاه مرض اللوكميما البيضاوية المزمنة. فعلى مدار أكثر من ٢٠ عاماً، كانت أبحاثنا العلمية تتمتع بقدر عالٍ من التطور ساعدت على تحويل مرض اللوكميما البيضاوية المزمنة إلى مرض مزمن يمكن التعايش معه بالنسبة للعديد من المصابين بالمرض، ولذلك فنحن نسعى لإعادة تصور الرعاية الصحية لمرضى اللوكميما».