

Львів долучається до проекту «Академія орфанних захворювань Санофі»

Львів, 5 березня 2024 року. Фармацевтична компанія Санофі продовжує реалізацію проекту «Академія орфанних захворювань» в Україні, спрямованого на ранню діагностику рідкісних захворювань та підвищення освітнього рівня медичних працівників. Сьогодні компанія оголосила про підписання меморандуму про співпрацю з двома провідними медичними установами Львова - Першим медоб'єднанням Львова та ДУ «Інститут спадкової патології Національної академії медичних наук України».

У рамках партнерства фахівці цих установ отримають доступ до європейських діагностичних потужностей, щоб визначити рідкісні спадкові захворювання в українських пацієнтів - Фабрі, Гоше, Помпе та мукополісахаридоз 1 типу. Збір крові здійснюватиметься у Львові на базі Лікарні Святого Пантелеймона, тоді як дослідження біоматеріалу проводитиметься у лабораторії, що є партнерською Санофі, у Відні (Австрія). Витрати, логістичні та діагностичні, буде покривати Санофі.

Окрім лабораторного тестування, проект «Академія орфанних захворювань» передбачає реалізацію освітньої програми для медичних фахівців. Йдеться про навчальні модулі й семінари, спрямовані на підвищення знань сімейних лікарів та інших вузьких спеціалістів щодо проблематики та діагностики рідкісних захворювань.

Олена Бушміна

Керівниця напряму рідкісних захворювань Санофі в Україні

«У Санофі ми невпинно працюємо над тим, щоб покращувати життя людей з рідкісними захворюваннями, і шукаємо інноваційні рішення для їх лікування. Віримо, що наша співпраця з львівськими партнерами в рамках «Академії орфанних захворювань» сприятиме розвитку медичної науки в Україні в цілому та покращенню діагностики рідких захворювань у регіоні зокрема. Лікарі, пацієнти, родини демонструють унікальну стійкість на шляху від невизначеності діагнозу до перешкод доступу до належної допомоги, ця складна історія може бути короткою та успішною в єдиному прагненні усіх: від діагнозу - до раннього старту терапії, наша команда професійна та готова підтримати партнерів. Звичайно, великий внесок має освітня частина проекту, ширимо найкращі практики в Україні, працюємо разом!»

Олег Самчук

Генеральний директор Першого медоб'єднання Львова

«Сьогодні в Україні є 7 тисяч орфанних пацієнтів, це ті, хто лікується державним коштом. Однак, міжнародна статистика говорить, що таких – 5% від населення. Тобто, більшість українців з рідкісними генетичними недугами про них не знають. А це хвороби, які викликають ураження різних органів і систем - нервової, серцевої, сечовидільної, опорно-рухового апарату, провокують розлади дихання. Своєчасне виявлення недуги дозволяє надати потрібне лікування та зменшити тяжкість проявів захворювання і покращити якість життя. Ми очікуємо, що ті пацієнти, у котрих буде підтверджений діагноз хвороби – Фабрі, Гоше, Помпе та мукополісахаридоз 1, зможуть у нас же пройти ферментозамісну терапію. Тому співпраця з Санофі - це шанс врятувати ще більше життів українців, зокрема, й тут, у Львові, де від початку повномасштабної війни знайшли притулок та продовжують його шукати українці з різних регіонів.»

Гаяне Рубенівна Акопян

В.о. директора Інституту спадкової патології, професор, доктор мед. наук
«Інститут спадкової патології НАМН України вже багато років є провідним осередком наукових досліджень в галузі діагностики та профілактики генетичних захворювань. На його базі понад 35 років функціонує Львівський міжобласний медико-генетичний центр з надання практичної допомоги мешканцям західного регіону країни. Партнерство дозволить нам покращити своєчасну діагностику і лікування рідкісних захворювань. Тож ми вдячні усім партнерам проекту та компанії Санофі зокрема за сміливість реалізовувати такі проекти на підтримку українських пацієнтів».

Про орфанні захворювання

Це вроджені або набуті хвороби, які трапляються вкрай рідко, поширеність становить не більше ніж один випадок на 2000 населення країни. Близько 80% цих захворювань мають генетичне походження та є спадковими, частина з них розвивається через порушення обміну речовин. Більшість мають не лише тяжкий і хронічний перебіг, але й супроводжуються мультиорганными та мультисистемними ураженнями, зниженням якості та скороченням тривалості життя пацієнтів. Специфічне лікування існує лише для 5% рідкісних захворювань, його ефективність зростає при ранньому виявленні та забезпеченні безперервності терапії.

Про Санофі

Ми – інноваційна глобальна компанія у сфері охорони здоров'я, об'єднана спільною метою: рухатися вперед за дивами науки, щоб покращувати життя людей. Наша команда, яка працює в 100 країнах світу, прагне трансформувати парадигму медичної практики, перетворюючи неможливе у можливе. Ми розробляємо медичні рішення, що можуть змінити життя людей, та вакцини, які рятують життя мільйонів у всьому світі, керуючись передусім практиками сталого розвитку та соціальною відповідальністю. Санофі котирується на EURONEXT: SAN and NASDAQ: SNY

Контакти для ЗМІ

Світлана Довгич | + 38 050 416 33 29 | svitlana.dovgych@sanofi.com
