



# Nadir Olsalar da Aramızdalar



İdiyopatik pulmoner fibrozis (İPF) tedavisinde kullanılan pirfenidon etken maddeli ürünü ile nadir hastalıklar alanında faaliyet göstermeye başlayan **Nobel İlaç**'ın Nadir Hastalıklar Ekibi, İPF hakkında bilgiler vererek, bu alandaki tedavi çözümlerini ve faaliyetlerini anlattı.

**Nobel İlaç**, 1964 yılında tamamen yerli sermayeli bir şirket olarak kuruldu. "İnsan sağlığı için dünyanın her köşesinde güvenilir ve erişilebilir ürünler sunma" vizyonuyla yıllar içinde uluslararası platformda yüksek itibarlı bir konuma erişti. Halen Türkiye'de iki, Kazakistan ve Özbekistan'da birer olmak üzere dört üretim tesisi ve 3 bin kişiye yakın uzman kadro ile faaliyetlerine devam ediyor. Geniş bir yelpazede ve tüm kalite standartlarına uygun olarak ürettiği ürünleri yaklaşık 50 ülkeye ihraç ediyor, 20 ülkede de tanıtım ve satış faaliyetlerini bu ülkelerde kurduğu organizasyonlarda kendi ekipleri ile yürütüyor.

Temel ürünler, uzmanlık ürünleri ve tüketici sağlığı ürünleriyle büyümekte olan Nobel, 2016 yılı itibarıyla onkoloji/hematoloji ve nadir hastalıklar alanlarında da faaliyetlerine başladı. Nadir hastalıklar portföyüne, "İdiyopatik Pulmoner Fibrozis" tedavisinde kullanılan pirfenidon, 'Hereditör Tirozinemi Tip 1' tedavisinde yer alan nitisinon ve 'Pulmoner Arteriyel Hipertansiyon (PAH)' tedavisinde kullanılan sildenafil ile giriş yaptı. **Nobel İlaç**, Türkiye'nin büyük ölçüde ithalata bağımlı olduğu bu ürün gruplarında hammadde üretimi de yapıyor; hammaddesini üreterek ürün lansmanını yaptığı nadir hastalıklar alanındaki ürün geliştirme stratejisini, yeni kurulan biyoteknolojik Ar-Ge ve üretim tesislerinde de devam ettiriyor. **Nobel İlaç** bu kapsamda ciddi bir ihtiyacı karşılayarak ülkemiz için de önemli bir adım atmış oldu.

**Nobel İlaç** Nadir Hastalıklar Ekibi, 2017 yılından itibaren göğüs hastalıkları alanında idiyopatik pulmoner fibrozis hastalığının

tedavisinde kullanılan pirfenidon etkin maddeli ürünü ile bu terapötik alanda yer alıyor.

İdiyopatik pulmoner fibrozis (İPF), nedeni bilinmeyen, kötü prognozlu, ileri fibrozla karakterize, kronik ve ilerleyici bir akciğer hastalığı olarak tanımlanıyor. İnsidansı yüz binde 0.48-11.7, prevalansı yüz binde 1.5-35 olarak hesaplanıyor. En sık görülen semptomlar; ilerleyici özellik gösteren dispne ve kuru öksürük. Bu hastalığın nedeni bilinmemekle beraber, hastalığın gelişiminde rol aldığı düşünülen bazı risk faktörleri mevcut. Bu risk faktörleri arasında genetik mutasyonlar, ileri yaş, erkek cinsiyet, sigara içilmesi, çevresel veya mesleki maruziyetler, kronik mikroaspirasyon, viral ve bakteriyel enfeksiyonlar sayılabilir. Gastroözofageal reflü belirgin bir risk faktörü olarak tanımlansa da neden-sonuç ilişkisi açısından net bir veri bulunmuyor.

Sağkalım süresinin tanıdan sonra 3-5 yıl civarında olduğu kötü prognozlu bu hastalıkta erken tanı önemliyken, İPF tanısı genellikle geç konuluyor. Bu hastaların doğru tanıdan önce birçok hekim tarafından değerlendirildiği ve tanının yıllarca gecikebildiği gözleniyor. Hastaların çoğu İPF'den önce astım, KOAH gibi yanlış tanılar alıyor.

**Nobel İlaç**, 2 yıldan uzun süredir İPF alanında toplumun, hastaların, hasta yakınlarının ve hekimlerin hastalıkla ilgili göğüs hastalıkları alanında yer alan 3 ana dernek ile iş birliği içerisinde çalışarak kongrelerde, kurslarda ve bölgesel toplantılarda yer alarak farkındalıklarını artırmak, bilgilendirmek için çalışmalarına devam ediyor. Her yıl 15-23 Eylül haftası dünyada İPF haftası olarak kutlanıyor. Nobel de toplumun hastalık ile ilgili farkındalığını artırmak adına bu hafta boyunca sosyal medya üzerinden bilgilendirici postlar paylaştı. 2019 yılı Şubat ayı itibarı ile İPF hastalığı hakkında genel bilgileri, hastaların hayatlarını kolaylaştıracak ve tedavi süreçlerine katkıda bulunacak önerilerin bir araya getirildiği www.ipfmerkezi.com web sitesi yayına açıldı. Nobel, bu web sitesi ile hem İPF hastaları ve hasta yakınları için önemli bir bilgi kaynağı yaratmayı hem de bu konuyla ilgilenen sağlık çalışanlarına katkı sağlamayı amaçlıyor.