

"الغذاء والدواء" تعلن عن تسجيل مستحضر "سكاي كلارس" لعلاج مرض وراثي نادر يصيب الجهاز العصبي

المصدر: واس

تاريخ النشر: 23 يوليو 2025



سجلت الهيئة العامة للغذاء والدواء مستحضر "سكاي كلارس" (أومافيلوكسولون)، الذي عُين مسبقاً بصفته مستحضرًا يتيمًا ضمن برنامج الأدوية اليتيمة، لعلاج البالغين والمرأهقين من عمر 16 عاماً فأكثر ممن يعانون من مرض "رنح فريدریخ" (Friedreich's ataxia). وهو مرض وراثي نادر يسبب اضطراباً عصبياً يؤثر في الحركة، وجودة حياة المريض. ويعمل المستحضر على تحفيز بروتين "Nrf2" أو العامل النووي المرتبط بالكريات الحمر 2، الذي يُعد من البروتينات المضادة للإجهاد التأكسدي، وقد وجد أن مستويات هذا البروتين منخفضة لدى مرضى "رنح فريدریخ". إذ يؤدي هذا البروتين دوراً رئيسياً في التعامل مع الإجهاد التأكسدي، وله دور وقائي ضد الأمراض العصبية التنسكية. وأوضحت "الهيئة" أن تسجيل المستحضر جاء بعد تقييم لفعاليته وسلامته وجودته واستيفائه للمعايير المطلوبة، مشيرة إلى أن الدراسات السريرية التي أجريت على الدواء أظهرت نتائج إيجابية ملحوظة في تحسين حالة المرضي، حيث أظهرت الدراسة الأساسية لبيانات فعالية المستحضر انخفاضاً في درجات مقياس mFARS لدى المرضى الذين تلقوا العلاج مقارنة بالمستحضر الوهمي، وذلك بعد 48 أسبوعاً من الاستخدام، مما يؤكد فعالية الدواء في إبطاء تطور المرض. وتشير البيانات طويلة المدى إلى أن تأثير العلاج الإيجابي قد استمر لمدة تصل إلى ثلاثة سنوات، مقارنة بالتدحرج الطبيعي.

المتوقع للمرض، مما يدعم الفائدة السريرية المستمرة للدواء. وأشارت "الغذاء والدواء" إلى أن الدراسات السريرية أظهرت أعراضًا جانبية للدواء كان أكثرها شيوعاً زيادة مستويات إنزيمات الكبد في الدم، والصداع، وآلام الظهر، والغثيان والقيء، وفقدان الشهية ونزوول الوزن، بالإضافة إلى وجود تعارضات مع عصير الجريب فروت والأدوية التي تؤثر في إنزيم CYP3A4.

وفي إطار حرصها على دعم وتبسيط الوصول إلى العلاجات الفعالة، لاسيما في مجال الأمراض النادرة والمستعصية، التي غالباً ما تعاني من نقص في الخيارات العلاجية المتاحة، أطلقت الهيئة برنامج الأدوية اليتيمة، الذي يعد من الركائز الإستراتيجية لتعزيز الابتكار الدوائي وتلبية الاحتياجات الطبية، بما ينسجم مع مستهدفات برنامج تحول القطاع الصحي، أحد برامج رؤية المملكة 2030 في تحسين جودة الرعاية الصحية.

ويعرف الدواء اليتيم بأنه المخصص لعلاج مرض نادر أو حالة نادرة تؤثر في أقل من خمسة أفراد من كل 10 آلاف فرد في المملكة العربية السعودية، ويمنح البرنامج مزايا للشركة الراغبة في تسجيل الأدوية اليتيمة للأمراض النادرة تتضمن المجتمعات المسبقة قبل تقديم ملف التسجيل، والأولوية في تسجيل المستحضر، والاستشارات العلمية المقدمة من قطاع الدواء.

وللمزيد من التفاصيل يمكن الاطلاع على "دليل الأدوية اليتيمة" المنشور على موقع "الهيئة" الإلكتروني (<https://www.sfda.gov.sa/ar/regulations/88482>) أو التواصل عبر البريد الإلكتروني: (designation.drug@sfda.gov.sa).