

№202 (1242)  
Среда, 3 ноября  
2004

Подписка по телефону:  
(095) 956-34-34

# ВЕДОМОСТИ

Ежедневная  
деловая газета  
www.vedomosti.ru



4 606895 000109

ИЗДАЮТСЯ СОВМЕСТНО С  
THE WALL STREET JOURNAL & FINANCIAL TIMES

## РАССЕЯННЫЙ СКЛЕРОЗ: СКРЫТАЯ УГРОЗА

на правах рекламы

Что такое рассеянный склероз? Многие считают это заболевание обычной старческой забывчивостью, путая с возрастными сосудистыми изменениями. Однако слово «рассеянный» в данном случае означает не «забывчивый», а «распространенный». Рассеянный склероз (РС) – тяжелое хроническое заболевание, которым заболевают преимущественно в молодом и активном возрасте.

При рассеянном склерозе организм сам, по не понятной пока причине, начинает разрушать миелиновую оболочку нервных волокон, передающих импульсы от мозга к различным частям тела. У молодых, сильных и работоспособных людей неожиданно нарушается координация движения, слепнут глаза. Периодически болезнь отпускает свою жертву – наступает ремиссия. Но затем наступает новое обострение, состояние больного становится хуже, чем при первом появлении симптомов. Физические страдания больных усугубляются «пыткой неизвестностью» – тяжесть течения и интенсивность развития РС в каждом отдельном случае не может предсказать даже самый квалифицированный врач. Болезнь словно играет с человеком, порой отступая на месяцы и даже годы, создавая иллюзию полного выздоровления. Но с течением времени больной постепенно теряет возможность управлять своим телом, все труднее дается каждое движение, снижается зрение и слух, развиваются другие неврологические нарушения. В истощенном и непослушном теле тлеет лишь искра сознания. Болезнь, разрушающая тело, практически не затрагивает разум.

До последних дней больные полностью осознают, что с ними происходит. Они ощущают трагическую ограниченность своего существования – ведь никому не надо объяснять, что означает быть в нашей стране человеком, прикованным к инвалидной коляске и полностью зависящим от окружающих.

Две трети больных рассеянным склерозом – инвалиды, из них 35% не достигли 28-летнего возраста. Возможности для содержания семьи отсутствуют более чем у 80% больных РС.

1 октября 2004 года в Москве состоялась научно-практическая школа-конференция «Диагностика и лечение рассеянного склероза в эпоху иммуномодулирующей терапии». Конференция, организованная Всероссийским обществом неврологов, Департаментом здравоохранения г. Москвы и Московским городским центром рассеянного склероза при поддержке компании Schering AG, объединила специалистов-неврологов из Москвы и других городов России, чтобы привлечь внимание общества к одной из серьезнейших социальных и медицинских проблем современности.

В центре внимания специалистов находился иммуномодулирующий препарат, созданный компанией Schering AG. Являясь единственным препаратом, зарегистрированным в Европе, для снижения темпов прогрессирования болезни при вторично-прогрессирующем РС, он вселяет надежду врачам и больным. Препарат снижает частоту и тяжесть обострений, уменьшает количество госпитализации, способствует улучшению качества жизни пациента. Важные условия успешности – раннее начало терапии большими дозами иммуномодулятора и регулярность лечения.

Основной проблемой, затрудняющей широкое применение препарата в России, является его высокая стоимость. При этом иммуномодулирующая терапия должна проводиться годами. По оценке специалистов, в России – более 150 000 пациентов, страдающих РС. При этом иммуномодулирующую терапию получают менее 1 000 больных, в основном за счет средств Федерального и регионального здравоохранения. В Европе и США подобные расходы, как правило, покрываются медицинской страховкой.

Медицинская общественность совместно с общественными организациями, объединяющими больных РС, добивается появления целевой программы финансирования лечения РС. Некоторые шаги в этом направлении уже делаются. Так, отдельные субъекты Федерации (Москва, Самара, Казань и др.) готовят собственные целевые программы для больных РС. Фармацевтическая компания Schering AG старается поддержать больных РС, воодушевить их на длительную борьбу с недугом, создала действующую во многих странах мира патронажную службу «BETA+». Уже год медсестры патронажной службы «BETA+» работают с пациентами в России (навещают своих подопечных).

Состоявшийся в Москве форум, посвященный проблеме РС, со всей очевидностью подтвердил: только совместные усилия врачей, государственных программ и социально активного бизнеса смогут оказать реальную помощь тем, для кого тяжелая болезнь стала постоянной жизненной реальностью.

**SCHERING**  
making medicine work

**SCHERING**  
making medicine work