

البحث رقم (٥) في القائمة

١- بيانات الباحث:

اسم المتقدم: مروة كمال أحمد طلبة
القسم التابع له: الصيدلة الاكلينيكيه
الكلية التابع لها: الصيدلة
الجامعة التابع لها: جامعة الفيوم

٢- بيانات البحث: البحث مشترك ومنشور

أ. عنوان البحث باللغة العربية: "تقييم وخصائص علاج الارينوماب في السيطرة علي الصداع النصفي" باللغة الانجليزية: "Assessment and Characteristics of Erenumab therapy on migraine management"
ب. النشر اسم المجلة: Saudi Pharmaceutical Journal (SPJ) العدد ورقم الصفحات: 1153-1158 (8) 30 سنة النشر: June 2022 الناشر: Elsevier معامل التأثير: 4.562 التصنيف: Q2 in Pharmacy and Pharmacology 1319-0164 : ISSN 10.1016/j.jsps.2022.06.015 : DOI
ج. البحث: لم يسبق تقييمه
د. البحث: غير مستمد من رسالة علمية

٣- بيانات المشاركين في البحث:

المؤلفون	هيثم سعيد ^١ - الاء س. طلبة ^٢ - عمرو جمال ^٣ - مروة كمال ^٤
----------	--

التخصصات	(١) قسم الصيدلة الاكلينيكيه - كلية الصيدلة - جامعة بني سويف (٢) قسم الصيدلانيات - كلية الصيدلة - جامعة ام القري (٣) قسم الصيدلانيات - كلية الصيدلة - جامعة بني سويف (٤) قسم الصيدلة الاكلينيكيه - كلية الصيدلة - جامعة الفيوم
----------	--

دور الدكتوراه مروة كمال أحمد طلبة في البحث:

١- ساعد في اقتراح موضوع البحث واعداد الخطة وجمع المادة العلمية.

٢- تحليل وجدولة النتائج.

٣- ساعد في كتابة البحث ومراجعة البحث قبل النشر

الملخص:

باللغة العربية:

ملخص البحث: الصداع النصفي هو أحد الأمراض العصبية التي لها تأثير سلبي على الإنتاجية والنشاط اليومي للمرضى. إدخال الأجسام المضادة وحيدة النسيلة كخيار قيم لحل مشكلة الصداع النصفي المستمرة لا يزال قيد التحقيق. الدراسة الحالية تهدف إلى تقييم الفعالية والسلامة المتعلقة بـ Erenumab. أجريت دراسة استباقية لجمع البيانات السريرية وتحليلها من الأشخاص المعينين للعلاج من الصداع النصفي خلال ٦ أشهر لكل مريض. جميع المرضى أخذوا إرينوماب ٧٠ مجم شهرياً. قدم كل مريض البيانات لسريرية شهرياً بدءاً من ٠ شهرًا ولمدة ٦ أشهر القادمة. تم استخدام استبيان تقييم الإعاقة الصداع النصفي (MIDAS) لتقييم فعالية الإيرينوماب كل ٣ أشهر. بالإضافة إلى البيانات المتعلقة بالآثار الضارة ، و مسببات الصداع النصفي وتأثير COVID-19 السابق على شدة الصداع النصفي وتحليلها. تم خضوع تسعين شخصاً للدراسة. نتج عن حقن Erenumab ($p > 0.001$) انخفاض كبير في درجة MIDAS في الشهر الثالث مقارنة بخط الأساس ، وكذلك في الشهر السادس. في المقابل ، لم يكن هناك فرق كبير في الشهر السادس مقارنة بالشهر الثالث. أظهر الأشخاص المصابون سابقاً بـ COVID-19 شدة أعلى من نوبات الصداع النصفي مقارنة مع غير المصابين. كان احمرار الجلد والألم الموضعي من الآثار الجانبية الأكثر شيوعاً مرتبطة بـ Erenumab بنسبة ٦٣.٣٪ و ٤٧.٧٧٪ على التوالي. أظهر استخدام علاج إرينوماب تأثيراً مفيداً كبيراً فيما يتعلق بالحد من الإعاقات المرتبطة بالصداع النصفي. كان COVID-19 مرتبطاً بزيادة شدة نوبات الصداع النصفي.