



ВЫСТАВКА «Расширяя пределы видимого»

В поддержку развития медицины редких заболеваний

10 марта 2021 года компания «Такеда» совместно с Санкт-Петербургской Академией художеств им. И. Е. Репина объявляет о старте пятого международного творческого конкурса среди учащихся вузов и художественных училищ «Такеда. Art/Help. Расширяя пределы видимого» в поддержку развития медицины редких заболеваний. Даты проведения конкурса: 10 марта 2021 года – 31 марта 2021 года. Работы лауреатов творческого конкурса «Такеда. Art/Help. Расширяя пределы видимого» будут представлены широкой аудитории во второй половине мая, а победители конкурса будут премированы поездкой в Москву на торжественное открытие выставки финалистов. Церемония награждения пройдет в Москве 19 мая 2021 года.

Елена Карташева, Президент компании «Такеда Россия», прокомментировала идею проекта: «В этом году мы отмечаем пятилетний юбилей масштабного международного социального художественного проекта «Такеда. ART/HELP», призванного рассказать широкой общественности о важности развития медицины редких заболеваний. Это значительная дата для социального проекта и она подтверждает серьезность намерений компании «Такеда» продолжать развитие новых технологий и инновационного лечения для пациентов с редкими заболеваниями. В рамках проекта мы с помощью языка искусства хотим рассказать общественности о достижениях современной медицины и о положительных изменениях, которые происходят в жизни пациентов с редкими заболеваниями, благодаря новейшим медицинским технологиям».

Редкими называют заболевания с распространенностью не более 10 случаев на 100 000 человек. На сегодняшний день в мире, по разным оценкам, насчитывают порядка семи тысяч таких заболеваний. Около 80% из них являются наследственными, то есть в одной семье сразу несколько человек могут иметь этот вид заболеваний. По оценкам экспертов, в Российской Федерации могут проживать около миллиона человек с редкими заболеваниями.

Современная медицина очень активно занимается изучением редких болезней и поиском методов лечения этих заболеваний, что во многом обусловлено достижениями науки в области генетики и появлением новых технологий. Медицинская наука и фарминдустрия добились значительных успехов в этой сфере. Они выражаются, в первую очередь, в увеличении продолжительности жизни пациентов с редкими заболеваниями. Одним из направлений деятельности компании «Такеда» в области генетики является разработка инновационных препаратов для лечения пациентов с заболеваниями, относящимися к группе лизосомных болезней накопления - синдромом Хантера, болезнью Фабри и болезнью Гоше. Для лечения этих заболеваний используют ферментозаместительную терапию, а ранняя диагностика и применение инновационных лекарственных средств позволяют замедлить

прогрессирование заболевания, предупредить развитие тяжелых осложнений и сохранить качество жизни пациентов. К примеру, продолжительность жизни пациентов с синдромом Хантера, получавших инновационную терапию, увеличилась на 12 лет по сравнению с пациентами, не получавшими такого лечения.

Современные возможности медицины значительно увеличили как продолжительность, так и качество жизни пациентов с гемофилией, причем стандартом лечения пациентов с этим заболеванием стала профилактическая терапия. Всемирная Организация Здравоохранения, Всемирная Федерация Гемофилии и национальные организации России одобрили раннюю заместительную профилактическую терапию препаратом фактора свертывания крови как стандарт лечения детей с тяжелой гемофилией и рекомендовали продолжение профилактики во взрослом возрасте неопределенно долго. Ожидаемая продолжительность жизни пациентов с гемофилией в 1900 году составляла 13 лет, в 1960 году - 20 лет, а в 2016 году достигла 77 лет. Профилактическое применение препарата фактора свертывания крови помогает пациентам с гемофилией достичь нормального уровня активности, предотвратить повреждение суставов и других осложнений, приводящих к ограничениям образа жизни.

Благодаря развитию современной медицины, часть заболеваний удалось перевести из ряда смертельных в категорию хронических, поддающихся контролю и профилактике тяжелых осложнений. Это относится к таким заболеваниям, как наследственный ангионевротический отек. Сейчас в арсенале врачей есть препараты, которые позволяют купировать приступ, развитие которого раньше приводило бы к смерти пациента. Скоро в России появится препарат, который позволит предотвращать появление приступа, а пациенты смогут вести обычный образ жизни и не бояться проявлений болезни.

Еще один пример – воспалительные заболевания кишечника (ВЗК). Несмотря на то, что по формальным признакам этот вид заболеваний не относят к редким, в России пациентов, страдающих от ВЗК, всего несколько десятков тысяч человек. До недавнего времени единственным способом борьбы с тяжелыми формами этого вида заболеваний была хирургическая операция и установка стомы. Такое решение драматичным образом меняло жизнь пациентов и вносило большие ограничения. Пять лет назад в России появился биологический препарат, который может помочь избежать хирургического вмешательства и привести к стойкой ремиссии заболевания, что позволяет пациентам не только вернуться к привычному образу жизни, но и заниматься спортом и оставаться активными и трудоспособными членами общества.

Синдром короткой кишки (СКК) представляет собой очень редкую патологию (0,4-6 случаев на миллион), обусловленную потерей большей части тонкого кишечника, что не позволяет пациентам получать достаточное для жизни количество питательных веществ и микроэлементов при обычной диете. Чаще всего это является следствием хирургического вмешательства из-за различных врожденных или приобретенных заболеваний или травм. Пациенты в такой ситуации, зачастую, обречены на пожизненное парентеральное питание через венозный доступ большую часть времени суток и связанные с этим опасные для жизни осложнения. В данный момент в России проходит процедуру регистрации первый в классе препарат для терапии таких больных, доказавший свою эффективность и широко применяемый в США, Евросоюзе и других странах. Он значительно снижает потребность в

парентеральном питании и, даже, может вернуть пациента к полностью нормальному питанию и полноценной жизни.

Успехи современной медицины в лечении тяжелых онкогематологических заболеваний ярко иллюстрируют примеры из области терапии множественной миеломы и лимфомы Ходжкина. За последние 15 лет в диагностике и терапии множественной миеломы, неизлечимого заболевания, которое составляет 13% в структуре гемобластозов (опухолевых заболеваний кроветворной и лимфатической ткани), произошли значительные улучшения, что приближает перевод заболевания из категории смертельных в категорию хронических заболеваний. По данным последних исследований у пациентов с множественной миеломой было продемонстрировано улучшение 5-летней относительной выживаемости с ранее наблюдавшегося значения в ~27% до 53,9%¹.

На протяжении многих лет основным методом лечения пациентов с лимфомой Ходжкина, злокачественного опухолевого заболевания лимфатической системы, от которого страдают преимущественно молодые люди в возрасте в возрасте 18-35 лет, оставалась полихимиотерапия, которая может быть неэффективна почти для 20% пациентов с этим диагнозом². Несколько лет назад в России появился инновационный таргетный препарат, внедрение которого в клиническую практику может дать пациентам с диагнозом классическая лимфома Ходжкина возможность достижения длительной ремиссии, проведения высокодозной химиотерапии с последующей трансплантацией гемопоэтических стволовых клеток и шанс на полное излечение.

Развивая свою научно-исследовательскую деятельность, компания «Такеда» продолжает искать новые подходы к терапии редких заболеваний. В планах компании в течение ближайших лет вывести на российский рынок более десяти новых инновационных препаратов, которые позволят не только лечить, но и профилактировать тяжелые осложнения редких заболеваний. Это, в свою очередь, даст возможность врачебному сообществу осуществлять бóльший контроль за состоянием здоровья пациентов, предупреждать наступление рецидивов и позволит пациентам вести активную и интересную жизнь.

Куратор проекта Александра Данилова отмечает: «Мы приглашаем студентов художественных ВУЗов и училищ отразить в произведениях, созданных для конкурса, влияние инновационных технологий и новых методов лечения на жизнь пациентов с редкими заболеваниями. Сделать видимыми те стороны нашей жизни, которые не всегда заметны, способствовать поиску новых решений – эти задачи оказываются общими как для медицинской науки, так и для современного искусства. Тема видимого и воспринимаемого может быть названа одной из важнейших в искусстве, ведь на протяжении последнего столетия художники пытались «вчувствоваться» в реальность или, напротив, «выйти из круга вещей», чтобы обрести новое глобальное мировоззрение. И вновь вспоминаются слова Василия Кандинского, призывавшего художников к поиску подлинных смыслов и преодолению «покровов видимого».

¹ SEER 13 incidence and NCHS mortality statistics. Доступно по адресу: <http://seer.cancer.gov/statfacts/index.html>. По состоянию на 2016 г.

² Ansell S.M., Armitage J.O. Management of Hodgkin Lymphoma. Mayo Clin Proc. 2006;81(3):419-426

О конкурсе «Такеда. Art/Help. Правило исключительности»

Конкурс «Такеда.Art/Help» проводится уже пятый год и является частью масштабного социально-культурного проекта фармацевтической компании «Такеда», цель которого – привлечь внимание общества к важным вопросам современности.

Дополнительную информацию можно найти на сайте www.arthelp.space

Даты конкурса: 10 марта 2021 г. – 31 марта 2021 г.

[instagram.com/arthelp.ru](https://www.instagram.com/arthelp.ru) | vk.com/arthelp.ru | facebook.com/arthelp.ru | [#arthelp.ru](https://twitter.com/arthelp.ru)

За дополнительной информацией, пожалуйста, обращайтесь:

Анна Свергун, Наталия Воробьева, Антон Мириманов

Тел.: +7 (905) 544-18-83

artpr@svergun.ru | a.svergun@gmail.com | vorobiova71@gmail.com | anmirim@yandex.ru