

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Menbar El Tahrir
DATE:	07-March-2016
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	50,000
TITLE :	On the occasion of the World Rare Disease Day: Commemorating rare diseases at the Qasr El Ainy Hospital for the 3 rd year in a row
PAGE:	02
ARTICLE TYPE:	NGO News
REPORTER:	Nehmedo Abdel Aziz

بمناسبة اليوم العالمى للأمراض النادرة الاحتفال بالأمراض النادرة فى القصر العينى للسنة الثالثة على التوالي



بمناسبة اليوم العالمى للأمراض النادرة، عقد القصر العينى بمستشفى الأطفال الجامعى بالمنيرة احتفاليته السنوية للسنة الثالثة على التوالي تحت شعار "عقول وقلوب ملهمة"، مستهدفاً جمع المرضى وأسراهم مع الأساتذة وزملاء الباحثين والأطباء والمرضى والعاملين ومجموعات دعم المرضى، وطلاب الطب والإعلام والجمع المدنى ومؤسساته الخيرية من أجل استمرار التعاون نحو غد أفضل للمصابين بالأمراض النادرة. وجدير بالإشارة أن الإقبال الملحوظ على الحفل يعكس انتشار الوعى المطرد بالأمراض النادرة، مما يسهم فى النهوض بالخطط والسياسات المتعلقة بالأمراض النادرة على المستوى القومى.

نعمدو عبد العزيز

التي تمنح للمصابين بالأمراض الشائعة دون أى تمييز".
جدير بالإشارة إلى أنه تم خلال الحفل عرض نماذج لحالات مصابة بأمراض نادرة شخصت فى مراحل مختلفة من المرض وعولجت بطرق متعددة، وكانت الحالة الأولى لمرضى شخص بعد ١٠ سنوات من إصابته بالرغم من زيارته العديدة للكثير من المستشفيات والعلاجات والمراكز الصحية ومع ذلك لم تتمكن أى جهة من التعرف على المرض. أما الحالة الثانية فهي لم تبلغ من العمر ٣٠ سنة ومصابة بمرض نادر يمكن أن يعيق الزواج والإنجاب، ويفضل التشخيص خلال السنوات الأولى من عمرها، بدأت العلاج مبكراً بالعقاقير المناسبة واستطاعت الزواج وأنجبت طفلة وتمارس الآن حياتها بشكل طبيعى، وتضمن النموذج الثالث أخوين مصابين بمرض نادر فى الكلى وقد لوحظ أن الأخ الأصغر الذى شخص وعولج مبكراً نما نمواً طبيعياً مقارنة بالأخ الأكبر الذى شخص وعولج متأخراً وبالتالي أثر ذلك سلباً فى وزنه وطوله.

ضمن أهم الصعوبات التي تحول دون علاج هؤلاء المرضى فى مصر: ارتفاع أسعار الأدوية الخاصة بتلك الأمراض مقارنة بأدوية الأمراض الشائعة، وضعف الوعى عن طبيعة تلك الأمراض بين المجتمع المدنى والطب بالإضافة إلى تشابه أعراضها مع أمراض أكثر انتشاراً، ما يؤدي إلى تأخر التشخيص وصعوبة العلاج، وعدم تسجيل معظم أدوية الأمراض النادرة فى قائمة وزارة الصحة، الأمر الذى يؤدي إلى دخول تلك الأدوية بطرق غير شرعية".
وشدد أ.د. أحمد بنر، نائب مدير مستشفى المنيرة للأطفال، على أهمية زيادة الوعى بين المجتمع المدنى والطب بأهمية الاكتشاف المبكر وتوفير أحدث سبل التشخيص وتسريع بدء العلاج، خاصة أن حوالى ٨٠٪ من الأمراض النادرة لها أسباب وراثية وكلما تأخر العلاج زادت خطورة تأخر نمو هؤلاء الأطفال بشكل طبيعى. ومن خلال هذا الحفل، تؤكد حق كل الأطفال وغيرهم من المصابين بالأمراض النادرة فى الحصول على أفضل العلاجات والخدمات الصحية

تحت مستمرون فى العمل لتوفير أحدث سبل التشخيص والعلاج لكافة المصابين بالأمراض النادرة ليستطيعوا ممارسة حياتهم بشكل طبيعى والاندماج مع الفئات المنتجة".
وأشار أ.د. حسين خيرى، عميد كلية طب قصر العينى السابق ونقيب الأطباء أنه بالرغم من أن المصابين بالأمراض الوراثية وأسراهم يواجهون العديد من الصعوبات، فقد شهدت السنوات الماضية فى مصر العديد من التطورات الإيجابية، حيث أدى تطبيق العديد من الاستراتيجيات الشاملة للأمراض النادرة إلى اعتماد العديد من القوانين والسياسات الصحية العامة، وتعد مستشفى أبو الريش الجامعى واحدة من أهم النماذج والتطورات التي شهدتها مصر فى علاج وتشخيص تلك الأمراض، حيث تتمنى تطبيقها فى كافة المستشفيات

أسباب الإصابة، جدير بالذكر أن ٥٠-٦٠٪ من المصابين بتلك الأمراض فى سن الطفولة. كما أكد على دعم قسم طب الأطفال للأمراض النادرة وحرصه على تسويق الجهود المبذولة فى هذا الإطار".
ومن جانبه، صرح أ.د. خالد مكي، وكيل الكلية لشئون خدمة المجتمع وتنمية البيئة بجامعة القاهرة: "نسى خلال هذا اليوم إلى رفع الوعى المجتمعى بالأمراض النادرة لجابهة انغمزال المصابين بالأمراض النادرة وأسراهم عن الناس وممارسة حياتهم اليومية. وأنه يمكن لتضاضر الجهود المدنية والحكومية فى هذا الإطار مساعدة هؤلاء المرضى للقضاء على هذه العزلة". وأردف قائلاً "تعد بتوفير كافة الفحوصات الجينية الخاصة بالأمراض النادرة داخل مستشفيات القصر العينى فى القريب العاجل".
وقال أ.د. أحمد صبحى، نائب مدير مستشفيات جامعة القاهرة: "فى مصر، نسى من خلال هذا اليوم إلى رفع الوعى وتشجيع صناع القرار على الانضمام إلى مجتمع الأمراض النادرة للتعريف بتأثيرها والصعوبات التي تواجه المرضى. وأضاف

فى بداية الحفل أشارت أ.د. نيفين سليمان، أستاذ طب الأطفال بجامعة القاهرة ومؤسس الرابطة القومية للأمراض النادرة أن اليوم العالمى للأمراض النادرة هو يوم توعية يقام سنوياً فى اليوم الأخير من شهر فبراير وأن حفل هذا العام يقام بمبادرة من الرابطة لرفع الوعى بهذه الأمراض محلياً ومساندة العائلات المصابة، مع ضرورة توفير أفضل سبل العلاج والتشخيص والتأكيد على كامل الحق فى العلاج أسوة بالمصابين بالأمراض الشائعة.
صرح أ.د. أحمد البلبلدى، رئيس قسم طب الأطفال بجامعة القاهرة: "يعد المرض نادراً إذا أصاب واحداً من كل ٢٠٠٠ شخص، ويعانى من هذه الأمراض حوالى ٣٠ مليون شخص على مستوى العالم. وينتج حوالى ٨٠٪ منها عن مشكلات وراثية، بينما تمثل العدوى (البكتيرية أو الفيروسية) والحساسية وعوامل بيئية أخرى حوالى ٢٠٪ من