



PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	October
DATE:	13-March-2016
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	30,000
TITLE:	On the occasion of World Rare Disease Day, commemorating world diseases at Qasr Al Ainy for the 3rd Year in a Row "Inspirational Hearts and Minds"
PAGE:	72
ARTICLE TYPE:	Agency Generated News
REPORTER:	Moustafa Abdel Hamid
AVE:	4,000

بمناسبة اليوم العالمي للأمراض النادرة

احتفالية قصر العيني بالأمراض النادرة للسنة الثالثة على التوالي تحت شعار «عقول وقلوب ملهمة،

كتب مصطفى عبد الحميد:

بمناسبة الهوم العالمي للأمراض النادرة؛ عقد قصر العيني بمستشفي الأطفال الجامعي بالنيرة احفظيته السنوية للسنة الثالثة على التوالي تحت شما ، عقول وقلوب ملهمة ، مستهدفا جمع المرضى وأسرهم مع الأساقية والزملاء الباحثين والأطباء والمرضين والعامليّة و وجموعات دعم المرضى، والزملاء الباحثين والأطباء والمرضين والعامليّة و وجموعات دعم المرضى، التعاون نحو غد أفضل المصابين بالأمراض النادرة ، وجدير بالإشارة إلى الإقبال الملحوظ على الحفل عكس انتشار الوعى الغرد بالأمراض النادرة على المستوى القومي، في بداية الحفل أسيارت أ.د. نهفين سلهمان، أستاذ طب الأطفال بجامعة القاهرة ومؤسس الرابطة القومية للأمراض النادرة على البوم الأخبر الأخبر في الوعى المستويا في اليوم الأخبر عن شبهر فبراير وأن حفل هذا العام يقام بمبادرة من الرابطة لرفع الوعى بهذه الأمراض محليا ومساندة العام يقام بمبادرة من الرابطة لرفع الوعى بهذه الأمراض محليا ومساندة العام يقام بمبادرة من الرابطة لرفع الوعى سبل العلاج والتشخيص و التأكيد على كامل الحق في العلاج أسوة بالصابين بالأمراض الشائعة : صرح أ.د. أحمد البليدي، رئيس قسم طب الأطفال

بجامعة القاهرة: بيعد المرض نادرًا إذا أصاب واحدا من كل ٢٠٠٠ م شخص. ويماني صن هذه الأمراض حوالي ٣٠ مليون شخص على مستوى العائم، وينتج حوالي ٨٨٪ منها عن مشكلات وراثية، بينما تمثل العدوى (البكتيرية أو الفيروسية) والحساسية وعوامل بيئية أخرى حوالي ٢٠٪ من أسباب الإصابة. جدير بالذكر أن ٥٥ – ٢٠٪ من المابين بتلك الأمراض في سن الطفولة. كما أكد على دعم قسم ضب الأطفال للأمراض النادرة وحرصه على تنسيق الجهود البنولة في هذا الإطار».

ومن جائبه، صرح أ.د. خالد مكين، وكيل الكلية لنشــئون خدمة المجتمــع وننمية البيئة بجامعة القاهرة: «نســعى خلال هذا اليوم إلى رفـع الوعى المجتمعــى بالأمــراض النادرة لمجابهـــة انعزال

المُصابِينَ بِالأَمْرَاضِ النَّادِةُ وأَسرِهم عن النَّاسِ و مِمارِسة حياتهم اليومية. وأنه يمكنُّ لتضافر الجهود الدنية والحكومية في هذا الإطار مساعدة هؤلاء المرضى للقضاء على هذه العزلة». وأردف قائلا «نعد بتوفير كافة الفحوصات الجينية الخاصة بالأمراض النادرة داخل مستشفيات قصر العيني في القريب العاجل»، وقال أ. د. أحمد صبحي، نائب مدير مستشفيات جامعة القطرة؛

معيونه؛ وقال الرف العند عيدي، فالبه عليو تمسيون جميعة القوار أمى مصر نسسمى من خلال هذا اليوم إلى رفع الومى وتشجيع صناع القوار على الانتضام إلى مجتمع الأمراض النسادرة للتعريف بتأثيرها والصعوبات التي تواجه الموضى. وأضاف «نحن مستمرون في العمل لتوفير أحدث مبل التشخيص والعلاج لكافة المديين بالأمراض النادرة ليستطيعوا ممارسة حياتهم بشكل طبيعى والاندماج مع القنات المنتجة.

وأشدر أ. د. حسين خيري، عبد كلية طب قصر انعيني السابق ونقيب الأطباء إلى أشه بالرغم من أن المصابيين بالأعراض انوراثية وأسرهم يواجهون العديد من الصعوبات، فقد شهدت السنوات الماضية في مصر العديد من التطورات الإيجابية، حيث أدى تطبيق العديد من الاستراتيجيات الشاملة للأمراض النادرة إلى اعتماد العديد من القوانين والسياسات الصحية العامة، وبعد مستشفى أسو الويش الجامعي واحدًا من أهم النماذج والتطورات التي شهدتها مصر في علاج و تشخيص تلك الأصراض، حيث نتمني تطبيقها في كافة المعتشفيات، كما قال أدر حافظ بازرعة، مدير مستشفى انفيرة للأطفال، جامعة الفاهرة نظرا

لعدم انتشار تلك الأمراض فهناك صعوبة شديدة في تشخيصها وعلاجها. ومن ضمن أهم الصعوبات التي تحول دون علاج هؤلاء الرضى في ممر: ارتفاع أسعار الأدوية الخاصة بنلك الأمراض مقارنة بأدوية الأمراض الشائعة، وضعف الوعي عن طبيعة تلك الأمراض بين المجتمع المنني والطبيب بالإضافة إلى تشابه أعراضها مع أمراض أكثر انتشارا، معا يؤدي إلى تأخر انتشخيص وصعوبة العلاج، وعدم تسجيل معظم أدوية الأمراض النادرة في قائمة وزارة الصحة، الأمر الذي يؤدي إلى دخول تلك الأدوية بطرق غير شرعية. وشدد أدر أحمد بدر، نائب مدير مستشفى المنيرة للأطفال، على

وشدد أ.د. أحمد بدر، نائب مدير مستشفى النيرة للأطفال، على أهمية زيادة الوعى بين المجتمع المدنى والطبى بأهمية الاكتشف المبكر وتوفير أحدث سبل التشخيص وسبوعة بدء العلاج، خاصة أن حبوالى ٨٠٪ من الأمراض النادرة لها أسباب وراثية وكلما تأخر العسلاج زادت خطبورة تأخر نمو هنؤلاء الأطفال بشبكل طبيعى. ومن خلال هذا الحفل، نؤكد حبق كل الأطفال وغيرهم من الممابين بالأمبراض النادرة في الحصبول على أفضل العلاجسات والخدمات والخدمات الصحية التي تمنح للمصابين بالأمراض الشائعة دون أى تمييزه.

جدير بالأشارة إلى أنه تم خلال الحفل عــرض نمازج لحالات مصابة يأمــراض نادرة شُــُخِمَتُ في مراحل مختلفة من الــرض وعولجت بطرق متعددة. وكانت الحالة الأولى لريض شُــخص بعد ١٠ ســنوات من إصابته

بالرغم من زياراته العديدة للكثير من المتشفيات والعيادات والعيادات والوزكز الصحية ومع نلك لم تقمكن أى جهة من التعرف على المسرض. أصا الحالة الثانية فهي لأم تبلغ من العمو ٣٠ سنة وصابة بعرض نادر يمكس أن يعيق الزواج والإنجاب، وبقضل التشخيص خلال السنوات الأولى من عمرها، بدأت العلاج ميكرا بالعقاقير المناسبة واستطاعت الزواج وأنجيت طفلة وتمارس الآن حياتها بشكل طبيعتى. وتضمن النصوذج الثلث أخوين مصابين بعرض نادر في الكلى وقد لوحظ أن الأم الأعبر الذي شخص وعواج مبكرا نما نموًا طبيعياً مقارنة بالأم الأكبر الذي شُخِص وعواج مبكرا نما نموًا طبيعياً مقارنة بالأم الأكبر الذي شُخِص وعواج مبكرا نما نموًا طبيعياً مقارنة بالأم الأكبر الذي







PRESS CLIPPING SHEET