

## PRESS CLIPPING SHEET

<b>PUBLICATION:</b>	Al Wafd
<b>DATE:</b>	14-March-2016
<b>COUNTRY:</b>	Egypt
<b>CIRCULATION:</b>	600,000
<b>TITLE :</b>	World Rare Disease Day at Qasr El Ainy
<b>PAGE:</b>	12
<b>ARTICLE TYPE:</b>	NGO News
<b>REPORTER:</b>	Staff Report

# يوم عالمي للأمراض النادرة بقصر العيني

وتشجيع صناع القرار على الانضمام إلى مجتمع الأمراض النادرة للتعرف بتأثيرها والمسؤوليات التي تواجه المرضى ومستثمرون في العمل ل توفير أحدث سبل التشخيص والعلاج لكافة المصابين بالأمراض النادرة ليستطيعوا ممارسة حياتهم بشكل طبيعي والاندماج مع الفئات المنتجة.

وأشار الدكتور حسين خيري عميد كلية طب قصر العيني السابق ورئيس الأطباء بالرغم من أن المصابين بالأمراض الوراثية 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 مستشفي أبو الريش الجامعي واحداً من أهم النماذج والتطورات التي شهدتها مصر في علاج وتشخيص تلك الأمراض، حيث تنتهي تطبيقها في كافة المستشفيات.

قال الدكتور حافظ بازربعة، مدير مستشفى المنيرة للأطفال جامعة القاهرة، نظراً لعدم انتشار تلك الأمراض فهناك صعوبة شديدة في تشخيصها وعلاجهما. ومن ضمن أهم الصعوبات التي تحول دون علاج هؤلاء المرضى في مصر ارتفاع أسعار الأدوية الخاصة بتلك الأمراض مقارنة بأدوية الأمراض الشائعة، وضعفوعي عن طبيعة تلك الأمراض بين المجتمع المدني والطبيب بالإضافة إلى تشابه أعراضها مع أمراض أكثر انتشاراً، مما يؤدي إلى تأخر التشخيص وصعوبة العلاج، وعدم تسجيل معظم أدوية الأمراض النادرة في قائمة وزارة الصحة.

وشدد الدكتور أحمد بدر نائب مدير مستشفى المنيرة للأطفال، على أهمية زيادة الوعي بين المجتمع المدني والطبي بأهمية الاكتشاف المبكر وتوفير أحدث سبل التشخيص وسرعة بدء العلاج خاصة أن حوالي ٨٠٪ من الأمراض النادرة لها أسباب وراثية، وكلما تأخر العلاج زادت خطورة تأخر نمو هؤلاء الأطفال بشكل طبيعي.

بمناسبة اليوم العالمي للأمراض النادرة، عقد قصر العيني بمستشفى الأطفال الجامعي بالمنيرة احتفالية السنوية للسنة الثالثة على التوالي تحت شعار «حقوق وقلوب لها مة»، مستهدفاً جمع المرضى وأسرهم مع الأساتذة والزملاء الباحثين والأطباء والممرضين والعاملين ومجموعات دعم المرض، وطلاب الطب والإعلام والمجتمع المدني ومؤسساته الخيرية من أجل استمرار التعاون نحو غد أفضل للمصابين بالأمراض النادرة.

أشارت الدكتورة نيفين سليمان، أستاذ طب الأطفال بجامعة القاهرة ومؤسسة الرابطة القومية للأمراض النادرة أن اليوم العالمي للأمراض النادرة هو يوم توعية يقام سنوياً في اليوم الأخير من شهر فبراير وأن حفل هذا العام يقام بمبادرة من الرابطة لرفع الوعي بهذه الأمراض ومساندة العائلات المصابة، مع ضرورة توفير أفضل سبل العلاج والتشخيص والتاكيد على كامل الحق في العلاج أسوة بالمصابين بالأمراض الشائعة.

صرح الدكتور أحمد البليدي، رئيس قسم طب الأطفال بجامعة القاهرة بعد المرض نادراً إذا أصاب واحداً من كل ٢٠٠ شخص، ويعلاني من هذه الأمراض حوالي ٣٠ مليون شخص على مستوى العالم. وينتاج حوالي ٨٠٪ منها عن مشكلات وراثية، بينما تمثل العدوى (البكتيرية أو الفيروسية) والحساسية وعوامل بيئية أخرى حوالي ٢٠٪ من أسباب الإصابة. جدير بالذكر أن ٥٠-٦٠٪ من المصابين بتلك الأمراض في سن الطفولة.

صرح الدكتور خالد مكين وكيل الكلية لشئون خدمة المجتمع وتنمية البيئة بجامعة القاهرة نسبياً خلال هذا اليوم إلى رفع الوعي المجتمعي بالأمراض النادرة لمجاهدة إنزال المصابين بالأمراض النادرة وأسرهم عن الناس و ممارسة حياتهم اليومية.

وقال الدكتور أحمد صباغي نائب مدير مستشفيات جامعة القاهرة في مصر نسبياً من خلال هذا اليوم إلى رفع الوعي



YOUR REPUTATION IS TOO PRECIOUS FOR SECOND BEST.



## PRESS CLIPPING SHEET