

## PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Shorouq
DATE:	20-May-2017
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	280,000
TITLE :	ThalaCinema...Real patients raise awareness of thalassemia
PAGE:	Back Page
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Asmaa Soror
AVE:	59,670

**«ثلاسينما».. أبطال حقيقيون يرفعون الوعي بأنيميا البحر المتوسط**

لوحة دعائية لفيلم «ثلاسينما»

الصورة على تحديات الحياة اليومية على الصعيدين الإنساني والطبي.

وأوضح أن «الثلاسيميا» أصبح من المكن السيطرة عليها بشكل أفضل من أي وقت مضى بفضل التقدم المذهل للعلوم الطبية وظهور العلاجات الحديثة التي توفر خارج عن طريق الفم وتساعد على خفض مستوى الحديد، والتي أدت إلى تحويل هذا المرض من خطير وقاتل إلى مرض مزمن مع تحسن كبير في جودة الحياة وفرص البقاء على قيد الحياة.

وأضافت أن حالات «الثلاسيميا» تتطلب عمليات نقل دم منتظمة ونتيجة لذلك يتعرض المريض لخطورة ارتفاع مستويات الحديد في الدم، وإذا تجاهل المريض علاجه، فزيادة الحديد تؤثر سلباً في أعضاء الجسم الرئيسية مثل القلب والبنكرياس، الأمر الذي يتبع عنه مضاعفات خطيرة تهدد حياة المرضى.

الزواج، كما يجب تأسيس مراكز استشارات وراثية لتقييف من يرغبون في الزواج حول هذا المرض، وخطورة الزواج من حامله، وحالات زواج الأقارب التي تصافح خطورة الإصابة.

وقالت منال شكرى إنها «تقطعت في الملايين الأحمر المصرى لتقدير المرض وأسرهم حول مرض «الثلاسيميا»، ومن خلال العلاج يمكن لهؤلاء المصابين أن يعيشوا حياة أفضل».

وقالت أستاذة أمراض الدم والأطفال بمستشفى أبوالريش الجامعى ورئيس الجمعية المصرية لـ«أنيميا البحر المتوسط»، د. أمال البشلواوى، إن عدد المرضى في مصر يقدر بنحو ٢٠ ألف حالة.

وأشارت إلى أن الأفلام الوثائقية تعد جزءاً من برنامج آراء المرضى وقصصهم بعلاج «الثلاسيميا» المقتصد على نقل الدم، وهو برنامج على قائم على آراء المرضى، بجانب تسليط الضوء على تحديات الحياة اليومية على الصعيدين الإنساني والطبي.

كتبت.. أسماء سرور؛ نظمت الجمعية المصرية لـ«أنيميا البحر المتوسط» («ثلاسينما») العرض السينمائى الأول من نوعه «ثلاسينما» بساقية الصاوي، أمس الأول، احتفالاً بالاليوم العالمي لـ«أنيميا البحر المتوسط»، وذلك بالتعاون مع إحدى الشركات العاملة في قطاع الدواء.

وعرضت الجمعية فيلماً وثائقياً عن حياة المرضى، والتضمين البطولية لاثنين من المصابين بالثلاسيميا، هبة إبراهيم ومنال شكرى.

تقول هبة إبراهيم، البالغة من العمر ٢٦ عاماً، إنها تم تشخيصها بالمرض عندما بلغت عامها الأول، مشيرة إلى أن التناول مع المرض وتلقى العلاج لم يكن أمراً سهلاً، لكنها تعلمت الكثير من المرضى الآخرين مع تقدماً فيها في العمر.

وأشارت إلى ضرورة إجراء فحوصات ما قبل