

PRESS CLIPPING SHEET

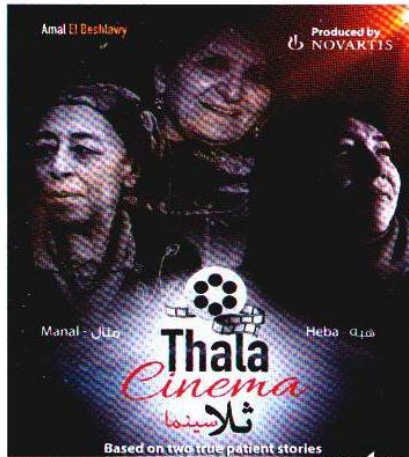
PUBLICATION:	Nisf El Donia
DATE:	26-May-2017
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	250,000
TITLE :	On International Thalassaemia Day: ThalaCinema...Real patients raise thalassaemia awareness using art
PAGE:	21
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Howaida Youssef
AVE:	6,000

بمناسبة اليوم العالمي للثلاسيميا

ثلاسيميا.. أبطال حقيقيون يرفعون الوعي بأنيميا البحر المتوسط بالفن

متابعة: هويدا يوسف

لتصبح أمراً إلزامياً. كما يجب تأسيس مراكز استشارات وراثية لتثقيف من يرغبون في الزواج حول هذا المرض. وخطورة الزواج من حامله. وحالات زواج الأقارب التي تضاعف خطورة الإصابة». وقالت منال شكري «هناك ضرورة للتشجيع على فهم مرض الثلاسيميا للتأكد من حصول الأطفال والكبار على الرعاية والدعم المناسبين. فأنا الآن منطوعة في الهلال الأحمر المصري لتثقيف المرضى وأسرتهم حول مرض الثلاسيميا - ومن خلال العلاج. يمكن لهؤلاء المصابين أن يعيشوا حياة أفضل». وأكدت د. أمال البشلاوي أن الثلاسيميا أصبح من الممكن السيطرة عليها بشكل أفضل من أي وقت مضى بفضل التقدم المذهل للعلوم الطبية وظهور العلاجات الحديثة التي تؤخذ عن طريق الفم لتساعد على خفض مستوى الحديد. والتي أدت إلى تحويل هذا المرض من خطير وقاتل إلى مرض مزمن مع حسن كبير في جودة الحياة وفرض البقاء على قيد الحياة. والجدير بالذكر أن حالات الثلاسيميا تتطلب عمليات نقل دم منتظمة ونتيجة لذلك يتعرض المرضى لخطورة ارتفاع مستويات الحديد في الدم. وإذا جهل المريض علاجه. فزيادة الحديد تؤثر سلباً في أعضاء الجسم الرئيسية مثل القلب والبنكرياس. الأمر الذي ينتج عنه مضاعفات خطيرة تهدد حياة المرضى. ومن العوامل التي تضاعف خطورة الإصابة زواج الأقارب. ولذلك تعد فحوصات ما قبل الزواج مفتاح الوقاية.



قالت هبة إبراهيم «أبلغ من العمر 26 عاماً. وتم تشخيصي بالثلاسيميا بعدما بلغت عامي الأول. وكطفلة. لم يكن التعايش مع المرض وتلقى العلاج أمراً سهلاً. ورغم المعاناة. فقد ساهم ذلك في بناء شخصيتي». وأضافت «مع التقدم في العمر تعلمت الكثير من المرضى الآخرين. لذلك أؤمن بأهمية وجود طرق مبتكرة لتبادل المعلومات. ويجب فرض فحوصات ما قبل الزواج

قامت الجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا) بتنظيم العرض السينمائي الأول من نوعه «ثلاسيميا» بساقية الصاوي احتفالاً باليوم العالمي للثلاسيميا بالتعاون مع فريق إنقاذ الحياة لجمعية رسالة. حيث عرضت فيلمًا وثائقيًا عن حياة مرضى الثلاسيميا لرفع الوعي بهذا المرض الذي يعد من أخطر الأمراض الوراثية. بالإضافة إلى دعم المرضى وتشجيعهم على ممارسة حياتهم اليومية بشكل طبيعي من خلال عرض القصص البطولية لاثنتين من المصابين بالثلاسيميا. هبة إبراهيم ومنال شكري. صرحت د. أمال البشلاوي. أستاذ أمراض الدم والأطفال بمستشفى أبو الريش الجامعي ورئيس الجمعية المصرية للثلاسيميا «ركزنا نحن وشركاؤنا هذا العام لنجعل الاحتفال باليوم العالمي للثلاسيميا مميزاً. ومن هنا جاءت فكرة إخراج وعرض فيلم وثائقي عن حياة المصابين حيث نسعى من خلاله لبيت رسالة أمل وتشجيع لكافة مرضى الثلاسيميا في مصر والذين يقدر عددهم بحوالي 30 ألف حالة». «وتعد الأفلام الوثائقية جزء من برنامج (آراء المرضى وقصصهم): الآراء الخاصة بعلاج الثلاسيميا المعتمد على نقل الدم. وهو برنامج عالمي قائم على آراء المرضى. لرفع الوعي بعلاج الثلاسيميا المعتمد على علاج تخفيض الحديد بجانب تسليط الضوء على تحديات الحياة اليومية. على الصعيدين الإنساني والطبي».