

## PRESS CLIPPING SHEET

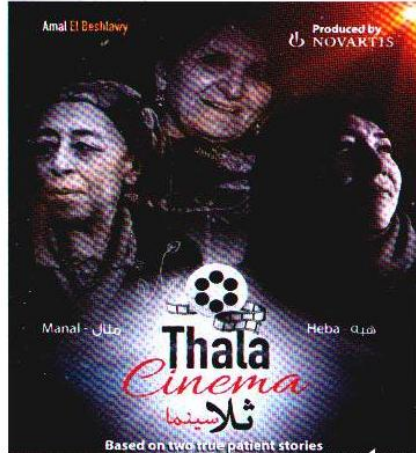
<b>PUBLICATION:</b>	Nisf El Donia
<b>DATE:</b>	26-May-2017
<b>COUNTRY:</b>	Egypt
<b>CIRCULATION:</b>	250,000
<b>TITLE :</b>	On International Thalassemia Day: ThalaCinema...Real patients raise thalassemia awareness using art
<b>PAGE:</b>	21
<b>ARTICLE TYPE:</b>	Agency-Generated News
<b>REPORTER:</b>	Howaida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

### بمناسبة اليوم العالمي للثلاسيميا

## ثلاسيميا.. أبطال حقيقيون يرفعون الوعي بأنيميا البحر المتوسط بالفن

متابعة: هويدا يوسف

لتصبح أمراً إزامياً، كما يجب تأسيس مراكز استشارات وراثية لتنقيف من يرغبون في الزواج حول هذا المرض، وخطورة الزواج من حامليه، وحالات زواج الأقارب التي تضعف خطورة الإصابة». وقالت منال شكري «هناك ضرورة للتشجيع على فهم مرض الثلاسيميا للتأكد من حصول الأطفال والكبار على الرعاية والدعم المناسبين. فانا الان متطوعة في الهلال الأحمر المصري لتنقيف المرض وأسرهم حول مرض الثلاسيميا - ومن خلال العلاج. يمكن لهؤلاء المصابين أن يعيشوا حياة أفضل». وأكدت د.أمال البشلواوي أن الثلاسيميا أصبح من الممكن السيطرة عليها بشكل أفضل من أي وقت مضى بفضل التقنية المدخل للعلوم الطبية وظهور العلاجات الحديثة التي تؤخذ عن طريق الفم لتساعد على خفض مستوى الحديد. والتي أدت إلى خوبل هذا المرض من خطير وقاتل إلى مرض مزمن مع تحسين كبير في جودة الحياة وفرص البقاء على قيد الحياة. والمثير بالذكر أن حالات الثلاسيميا تتطلب عمليات نقل دم منتظمة ونتيجة لذلك يتعرض المرضى لخطورة ارتفاع مستويات الحديد في الدم. وإذا خاهم 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 تضعف 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 وتلقي 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 للتواصل والمعلومات. ويجب فرض فحوصات ما قبل الزواج مفتاح الوقاية».

قامت الجمعية المصرية لأنميما البحر المتوسط (الثلاسيميا) بتنظيم العرض السينمائي الأول من نوعه «ثلاسيميا» بساقية الصاوي احتفالاً بيوم الحياة لجمعية رسالة. حيث عرضت فريق إنقاذ الحياة لجمعية رسالة، فيلمها وثائقياً عن حياة مرضى الثلاسيميا لرفع الوعي بهذا المرض الذي يعد من أحطر الأمراض الوراثية. بالإضافة إلى دعم المرضي وتشجيعهم على ممارسة حياتهم اليومية بشكل طبيعي من خلال عرض القصص البطولية لاثنين من المصابين بالثلاسيميا، هبة إبراهيم ومنال شكري. صرحت د.أمال البشلواوي، أستاذ أمراض الدم والأطفال بمستشفى أبوالريش الجامعي ورئيس الجمعية المصرية للثلاسيميا «ركننا نحن وشركاؤنا هذا العام لنجعل الاحتفال بيوم الحياة العالمي للثلاسيميا مميراً، ومن هنا جاءت فكرة إخراج عرض فيلم وثائقى عن حياة المصابين حيث نسعى من خلاله لبث رسالة أمل وتشجيع لكافحة مرضي الثلاسيميا في مصر والذين يقدر عددهم بحوالي 30 ألف حالة». «وتعتبر الأفلام الوثائقية جزء من برنامج (أراء المرضي وقصصهم؛ الآراء الخاصة بعلاج الثلاسيميا المعتمد على نقل الدم). وهو برنامج عالي قائمه على آراء المرضي. لرفع الوعي بعلاج الثلاسيميا المعتمد على علاج تخفيض الحديد بجانب تسليط الضوء على خديبات الحياة اليومية. على الصعيدين الإنساني والطبي».