



PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	October
DATE:	28-May-2017
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	30,000
TITLE :	On International Thalassemia Day: ThalaCinemaReal
	patients raise thalassemia awareness
PAGE:	41
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Mostafa Abdel Hameed
AVE:	8,000





PRESS CLIPPING SHEET

بمناسبة اليوم العالى للثلاسيميا ثلاسينما: أبطال حقيقيون يرفعون الوعى بأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا

كتب _ مصطفى عبد الحميد



قامت الجمعية المصرية لأنيميا البحر المتوسط (الثلاسيميا) بتنظيم العرض السينمائي الأول من نوعه «ثلاسينما» بساقية الصاوى احتفالاً باليسوم العالى للثلاسيميا وذلك بالتعاون مع شركة للثلاسيميا وذلك بالتعاون مع شركة رسالة، حيث عرضت فيلمًا وثائقيًا عن حياة مرضى الثلاسيميا لرفع الوعى بهذا المرض الذي يعد من أخطر الأمراض الدي يعد من أخطر الأمراض وتشجيعهم على ممارسة حياتهم وتشجيعهم على ممارسة حياتهم اليومية بشكل طبيعي من خلال عرض اليومية بشكل طبيعي من خلال عرض القصص البطولية لاثنين من المصابين القصص البطولية إبراهيم ومنال شكري.

صرحت د. أمال البشلاوى، أستاذ أمراض الدم والأطفال بمستشفى أبو الريش الجامعى ورئيس الجمعية المصرية للثلاسيميا «ركزنا نحن وشركاؤنا هذا العام لنجعل الاحتفال باليوم العالمي للثلاسيميا مميزًا، ومن هنا جاءت فكرة إخراج وعرض فيلم وثائقى عن حياة المصابين حيث نسمعى من خلاله لبث رسالة أمل وتشجيع لكافة مرضى الثلاسيميا في مصر والذين يقدر عددهم بحوالي ٣٠ ألف حالة». «وتعد الأفلام الوثائقية جزءًا من برنامج (آراء المرضي وقصصهم: الآراء الخاصة بعلاج الثلاسيميا المعتمد على نقل الدم)، وهو برنامج عالمي قائم على آراء المرضى، لرفع الوعي بعلاج الثلاسيميا المعتمد على علاجات خفض الحديد بجانب تسليط الضوء على تحديات الحياة اليومية، على الصعيدين الإنساني والطبي».

وتقدمت د. آمال بالشكر لكل من شركة نوفارتس وفريق إنقاد الحياة وساقية الصاوي، وأكدت أن هذه التجربة ستكون بداية لتعاون مستمر للمساهمة في إيجاد سبل جديدة لدعم مرضى الثلاسيميا.

قالت هبة إبراهيم «أبلغ من العمر ٢٦ عامًا، وتم تشخيصي بالثلاسيميا بعدما بلغت عامى 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 أؤمت بأهمية وجود طرق مبتكرة لتبادل المعلومات. ويجب فرض فحوصات ما قبل الزواج لتصبح أمرًا إلزاميًا، كما يجب تأسيس مراكز

استشــارات وراثية لتثقيف من يرغبون في الــزواج حول هذا المرض، وخطورة الزواج من حامليه، وحالات زواج الأقارب التي تضاعف خطورة الإصابة».

وقالت منال شكرى «هناك ضرورة للتشجيع على فهم مرض الثلاسيميا للتأكد من حصول الأطفال والكبار على الرعاية والدعم المناسبين، فأنا الآن متطوعة في الهلال الأحمر المصرى لتثقيف المرضى وأسرهم حول مرض الثلاسيميا – ومن خلال العلاج، يمكن لهؤلاء المابين أن يعيشوا حياةً أفضل».

وأكدت د. آمال البشــلاوى أن الثلاســيميا أصبح من المكن السيطرة عليها بشكل أفضل من أى وقت مضى بفضل التقــدم الذهل للعلوم الطبية وظهور العلاجات الحديثة التى تؤخذ عن طريق الفم لتســاعد على خفض مســتوى الحديد، والتى أدت إلى تحويل هذا المرض من خطير وقاتل إلى مرض مزمن مع تحسن كبير فى جودة الحياة وفرص البقاء على قيد الحياة، وعلى رأس تلك العلاجات عقار «ديفيراسـيروكس»(Deferasirox) الذى يعد أول دواء يؤخذ عن طريق الفم ويســاعد على خفض مســتوى الحديد، وهو عبارة عن حبوب تؤخذ يومياً بدلاً من الحقن تحت الجلد، كما أن أعراضه الجانبية أقل من الحقن.

والجديسر بالذكر أن حالات الثلاسيميا تتطلب عمليات نقل دم منتظمة ونتيجة لذلك يتعسرض المرضى لخطورة ارتفاع مستويات الحديد فى السدم. وإذا تجاهل المريض علاجه، فزيادة الحديد تؤثر سلباً فى أعضاء الجسم الرئيسية مثل القلب والبنكرياس، الأمر الذى ينتج عنه مضاعفات خطيرة تهدد حياة المرضى. ولذلك تعد الأدوية التى تخفض مستوى الحديد فى الدم عاملاً أساسياً فى بروتوكول العلاج. وتمثل الثلاسيميا أحد التحديات الصحية فى مصر، والثلاسيميامرض يصيب الدم حيث يعانى المريض من انخفاض عدد كرات الدم الحمراء وتدنى مستوى الهيموجلوبين. ومن العوامل التى تضاعف خطورة الإصابة: زواج الأقارب، ولذلك تعد فحوصات ما قبل الزواج مفتاح الوقاية.