

## PRESS CLIPPING SHEET

<b>PUBLICATION:</b>	Radio&Television
<b>DATE:</b>	24-June-2017
<b>COUNTRY:</b>	Egypt
<b>CIRCULATION:</b>	20,000
<b>TITLE :</b>	New documentary about thalassemia disease
<b>PAGE:</b>	82
<b>ARTICLE TYPE:</b>	Agency-Generated News
<b>REPORTER:</b>	Staff Report
<b>AVE:</b>	2,000

# «الثللاسيميا» في فيلم وثائقي

جديد الطب

بلغت عاهي الأول.. وكثفلة، لم يكن التعيش مع المرض ونقى العلاج أمراً سهلاً ورغم المعاناة فقد أسهم ذلك في بناء شخصيتي ومع التقدير في العمر تعلمت الكثير من العرضي الآخرين لذلك أؤمن بأهمية وجود طرق مشتركة لتبادل المعلومات ويجب فرض قحوصات ما قبل الزواج ليصبح أمراً إلزامياً كما يجب تأسيس مراكز استشارات وراثية لتتقيد من يرغبون في الزواج حول هذا المرض وخطورة الزواج من حامله وحالات زواج الأقارب التي تضاعف خطورة الإصابة به. وأضافت منال شكرى - مريضة: هناك ضرورة لتشجيع على فهم هذا المرضي للتأكد من حصول الأطفال والكبار على الرعاية والدعم المناسبين، فأنا الآن متطوعة في الهلال الأحمر المصري لتتقيد العرضي سواسرهم ومن خلال العلاج يمكن هؤلاء المصابين أن يعيشوا حياة أفضل.

وفي النهاية أكدت د.آمال البشلاوي أن «الثللاسيميا» أصبح من الممكن السيطرة عليه بشكل أفضل من أي وقت مضى بفضل التقدم العدهل 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 مزمن مع تحسن في جودة الحياة وفرص البقاء على قيد الحياة بفضل الأدوية الحديثة ورفع الوعي الصحي.



أنيميا البحر المتوسط أو «الثللاسيميا» مرض وراثي ينتقل من الأيوين، وذايح عن خلل في الهيموجلوبين، ويرغم أنه أحد أخطر الأمراض الوراثية إلا أنه من الممكن السيطرة عليه، فما حقيقة هذا المرض؟ وكيف يمكن التعيش معه بتحدياته اليومية على المستوى الإنساني والطبي؟ أسئلة أجاب عنها فيلم وثائقي أبطاله مرضى خفيفيون خلال الاحتفال باليوم العالمي لـ «الثللاسيميا». تقول الدكتورة آمال البشلاوي أستاذ أمراض الدم والأطفال بمستشفى أبوالمريش الجامعي ورئيس الجمعية المصرية للثللاسيميا: نحن وشركاؤنا ركزنا هذا العام على فكرة للاحتفال بهذا اليوم بشكل مميز وتوصلنا إلى إخراج وعرض فيلم وثائقي عن حياة المصابين بهذا المرض والذي نسعى من خلاله لث رسالة أمل وتشجيع لجميع مرضى الـ «الثللاسيميا» في مصر والذين يبلغ عددهم ٣٠ ألف حالة، ولعد الأفلام الوثائقية جزءاً من برنامج آراء المرضى وقصصهم والآراء الخاصة بعلاج الـ «الثللاسيميا» المعتمدة على نقل الدم وهو برنامج عالمي قائم على آراء المرضى لرفع الوعي بالعلاج المعتمد على أدوية خفض الحديد بجائز تسلط الضوء على تحديات الحياة اليومية على الصعيدين الإنساني والطبي.

وتحدثت هبة إبراهيم مريضة وأحد أبطال الفيلم: أبلغ من العمر ٣٦ عاماً، تم تشخيصي حالي بالـ «الثللاسيميا» بعد ما