

PRESS CLIPPING SHEET

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

«الثلاسيميا» في فيلم وثائقي

جديد الطب

باعت عاهى الأول.. وكثفلة، لم يكن التعايش مع المرض ونقى العلاج أمراً سهلاً ورغم المعاناة فقد أمهم ذلك فى بدء شخصيتى ومع التقده فى العمد تعلمت الكثير من العرضى الأخرين لذلك أوهم بأهمية وجود طرق مشتركة لتبادل المعلومات ويجب فرض قحوصات ما قبل الزواج ليصح أمراً إلزامياً كما يجب تأسيس مراكز استشارات وراثية لتتقيد من يرغبون فى الزواج حول هذا المرض وخطورة الزواج من حامله وحالات زواج الأقارب التى تضاعف خطورة الإصابة به. وأضافت منال شكرى - مريضة: هناك ضرورة لتشجيع على فهم هذا المرضى للتأكد من حصول الأطفال والكبار على الرعاية والدعم النفسى،، فأنا الآن متطوعة فى الهلال الأحمر المصرى لتتقيد العرضى سواسرهم ومن خلال العلاج يمكن هؤلاء المصابين أن يعيشوا حياة أفضل.

وفى النهاية أكدت د.آمال البشلاوى أن «الثلاسيميا» أصبح من الممكن السيطرة عليه بشكل أفضل من أى وقت مضى بفضل التقدم العدهل لتعلوم الطبية وظهور العلاجات الحديثة التى تؤخذ عن طريق الفم لتساعد على خفض مستوى الحديد، والتى أدت إلى تحويل هذا المرض من خطير وقاتل إلى مزمن مع تحسن فى جودة الحياة وفرص البقاء على قيد الحياة بفضل الأدوية الحديثة ورفع الوعى الصحى.



أنيميا البحر المتوسط أو «الثلاسيميا» مرض وراثى ينتقل من الأوير، وناج عن خلل فى الهيموجلوبين، ويرغم أنه أحد أخطر الأمراض الوراثية إلا أنه من الممكن السيطرة عليه، فما حقيقة هذا المرض؟ وكيف يمكن التعايش معه بتحدياته اليومية على المستوى الإنسانى والطبى؟.. أسئلة أجاب عنها فيهم وثائقى أبطاله مرضى حقيقيون

خلال الاحتفال باليوم العالمى لـ«الثلاسيميا»، تقول الدكتورة آمال البشلاوى أستاذ أمراض الدم والأطفال بمستشفى أبوالريش الجامعى ورئيس الجمعية المصرية للثلاسيميا: نحن وشركاؤنا ركزنا هذا العام على فكرة للاحتفال بهذا اليوم بشكل مميز وتوصلنا إلى إخراج وعرض فيلم وثائقى عن حياة المصابين بهذا المرض الذى تسعى من خلاله لى رسالة أمل وتشجيع لجميع مرضى الثلاسيميا فى مصر والذين يبلغ عددهم ٣٠ ألف حالة، ولعد الأفلام الوثائقية جزءاً من برنامج آراء المرضى وقصصهم والآراء الخاصة بعلاج الثلاسيميا المعتمدة على نقل الدم وهو برنامج عالمى قائم على آراء المرضى لرفع الوعى بالعلاج المعتمد على أدوية خفض الحديد بجائز تسلط الضوء على تحديات الحياة اليومية على الصعيدين الإنسانى والطبى.

وتحدثت هبة إبراهيم مريضة وأحد أبطال الفيلم: أبلغ من العمر ٣٦ عاماً، تم تشخيص حالتى بالثلاسيميا بعد ما