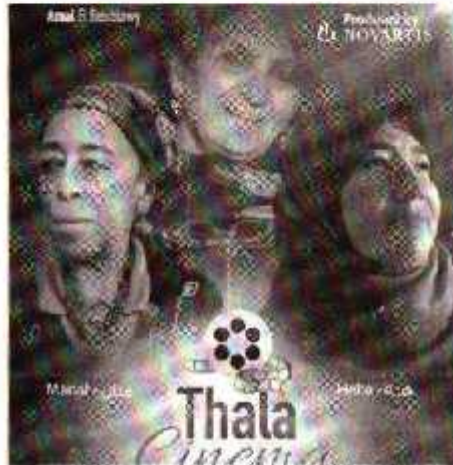


PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Wafd
DATE:	29-May-2017
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	600,000
TITLE :	World Thalassemia Day: New documentary seeks to raise awareness about disease
PAGE:	10
ARTICLE TYPE:	Agency-Generated News
REPORTER:	Staff Report
AVE:	31,500

PRESS CLIPPING SHEET

فيلم وثائقي في اليوم العالمي لـ«الثلاسيميا» يرفع الوعي بالمرض



الرعاية والدعم المتناسبين، فأننا الآن متطوعة في الهلال الأحمر المصري لتتقيد المرضى وأسرتهم حول مرض الثلاسيميا. ومن خلال العلاج يمكن هؤلاء المصابين أن يعيشوا حياة أفضل.

وأكدت الدكتورة 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 تساعد على خفض مستوى الحديد، والتي أدت إلى تحويل هذا المرض من خطير ومقاتل إلى مرض مزمن مع تحسن كبير في جودة الحياة وفرض البقاء على قيد الحياة، وعلى رأس تلك العلاجات عقار ديفيراسيروكس الذي يعد أول دواء يؤخذ عن طريق الفم ويساعد على خفض مستوى الحديد، وهو عبارة عن حبوب تؤخذ يومياً بدلاً من الحقن تحت الجلد، كما أن أعراضه الجانبية أقل من الحقن.

قامت الجمعية المصرية لأتيمها البحر المتوسط «الثلاسيميا» بتنظيم العرض السينمائي الأول من نوعه ثلاسيميا بساقية الصاوي احتفالاً باليوم العالمي للثلاسيميا بالتعاون مع شركة نوفا ريس وفريق إنتاج 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 لأقرب من المصابين بالثلاسيميا. صرحت الدكتورة أمال البشلاوي أستاذ أمراض الدم والأطفال بمستشفى أبو الريش الجامعي ورئيس الجمعية المصرية للثلاسيميا بأنه جاءت فكرة إخراج وعرض فيلم وثائقي عن حياة المصابين، حيث نسمي من خلاله لبث رسالة أمل وتشجيع لكافة مرضى الثلاسيميا في مصر والذين يقدر عددهم بحوالي ٢٠ ألف حالة، وتعد الأفلام الوثائقية جزءاً من برنامج آراء المرضى وقصصهم والآراء الخاصة بعلاج الثلاسيميا المعتمد على نقل الدم، وهو برنامج عالمي قائم على آراء المرضى لرفع الوعي بعلاج الثلاسيميا المعتمد على علاجات خفض الحديد بجانب تسليمه الضوء على تحديات الحياة اليومية على الصعيدين الإنساني والطبي.

قالت هبة إبراهيم: أبلغ من العمر ٦٢ عاماً وتم تشخيصي بالثلاسيميا بعدما بلغت عامي الأول، وكمللة لم يكن التعايش مع المرض وتلقي العلاج أمراً سهلاً ورغم المعاناة فقد ساهم ذلك في بناء شخصيتي، مع التقدم في العمر تعلمت الكثير من المرضى الآخرين لأشد أؤمن بأهمية وجود طرق مبتكرة لتبادل المعلومات ويجب فرض خصوصيات ما قبل الزواج لتصبح أمراً إلزامياً كما يجب تأسيس مراكز استشارات وراثية للتقيد من يرغبون في الزواج حول هذا المرض، وخطورة الزواج من حامله وحالات زواج الأقارب التي تضاعف خطورة الإصابة.

وقالت منال شكرى: هناك ضرورة للتشجيع على فهم مرضى الثلاسيميا للتأكد من حصول الأطفال والكبار على