

PRESS CLIPPING SHEET

PUBLICATION:	Al Ahaaly
DATE:	11-May-2016
COUNTRY:	Egypt
CIRCULATION:	20,000
TITLE :	Criticism for the MoH for not providing treatment for hemophilia patients
PAGE:	03
ARTICLE TYPE:	General Health News
REPORTER:	Shaimaa Mohsen

انتقادات للصحة لعدم توفير علاج لمرضى الهيموفيليا

كتبت شيماء محسن:

انتقدت منظمة المعدل والتنمية تقاعس وزارة الصحة في توفير علاج لمرض الهيموفيليا بالمستشفيات التابعة لها عن كارثة، وقالت ان المريض يهدد حياة آلاف الأطفال في مصر بالموت نتيجة عدم توافر الأدوية اللازمة لعلاج.. وقال زيدان القناني، المتحدث باسم المنظمة، ان محافظات الصعيد تواجه نقصا كبيرا في علاج الهيموفيليا ومنها محافظة قنا وسوهاج وأسيوط وبعض محافظات الوجه البحري لعدم وجود الفاكور، واختفاء الأدوية الخاصة بعلاج مرض الهيموفيليا داخل التامين الصحي، حيث يتم صرف علاجه من خلال التامين الصحي ولا يتم الصرف داخل مستشفيات وزارة الصحة أو المستشفيات المركزية وتعتبر هيئة التامين الصحي وحدها المختصة

بعلاج الهيموفيليا وتقوم بصرف حقن فاكسون ٨ التي تأتي من خلال هيئة التامين الصحي بجنوب الصعيد.. وأكد أنه تلقى استغاثة من مريض هيموفيليا « نزيف الدم حتى الموت » يدعى عبد السميع فؤاد محمود ٤٣ عاما مقيم بمحافظة قنا مناشدا وزير الصحة إنقاذ آلاف المرضى وهم بدون العلاج المنقذ من منع النزيف بسبب توقف البنوك لفتح اعتمادات لصرف الدولار حيث إن العلاج يتم استيراده من الخارج والشركات توقفت عن الاستيراد بسبب عدم فتح اعتمادات بالصرف لها ولم تقم الحكومة بالتصرف.. جاء ذلك خلال بيان اصدرته المنظمة حول حجم المرض وخطورته في مصر.. يذكر ان الهيموفيليا هو إحدى الأمراض الوراثية التي تصيب الأطفال لنقص عوامل التجلط بالدم وتسبب بالنزيف المستمر وهي مرض وراثي.



PRESS CLIPPING SHEET