

لزوم توسعه حمایت های اجتماعی از بیماران تالاسمی

معاون درمان بیمارستان امام رضا(ع) تبریز گفت: با توجه به مادام العمر بودن بیماری تالاسمی و هزینه سنگین درمان، حمایت اجتماعی از این بیماران ضروری است.



به گزارش روابط عمومی دانشگاه علوم پزشکی تبریز به نقل از روابط عمومی بیمارستان امام رضا(ع) تبریز، دکتر داود آقا محمدی، طی گفت و گویی بمناسبت روز جهانی تالاسمی و بیماریهای خاص گفت: تالاسمی یک بیماری ارثی است که بدلیل اختلال در ساختار هموگلوبین حادث می شود. برای جبران کمبود یا فقدان هموگلوبین، بیماران مبتلا به تالاسمی مکرراً خون تزریق می نمایند. در اثر تزریق خون های مداوم، آهن در بدن این بیماران تجمع نموده و موجب تخریب بافت ها می شود. وی بیان کرد: مادام العمر بودن بیماری و هزینه سنگین درمان، لزوم حمایت اجتماعی از این بیماران را موجب شده است. به همین دلیل فدراسیون جهانی تالاسمی برای جلب افکار عمومی از سال 1994 میلادی روز هیجدهم اردیبهشت را به عنوان روز جهانی تالاسمی نامگذاری کرده است. دکتر آقا محمدی از اهداف دیگر این نام گذاری اطلاع رسانی عمومی در خصوص پیشگیری از تولد نوزاد مبتلا به بیماری تالاسمی را نام برد و افزود: جلب حمایت اجتماعی، معطوف نمودن توجه بیشتر مسئولان، مردم، خیرین و سازمان های مردم نهاد در زمینه فراهم کردن امکانات درمانی مناسب برای بیماران مبتلا و پیشگیری از عوارض بیماری در این بیماران ضروری است. با توصیف اینکه بیماری های خاص و صعب العلاج بیماری هایی هستند که در جامعه عمومیت نداشته و برای درمان آنها شرایطی ویژه ای باید فراهم شود ادامه داد: طبق تعریف وزارت بهداشت، چهار بیماری تالاسمی، هموفیلی، دیالیز و ام اس در زمره بیماران خاص قرار داده می شود بنا به همین گزارش معاون درمان بیمارستان امام رضا(ع) تبریز ضمن دیدار از درمانگاه هموفیلی و تالاسمی مرکز در روز جهانی تالاسمی از زحمات بی بدیل تمام همکاران این درمانگاه تقدیر کرد و از نزدیک در جریان نحوه ارائه خدمات و چالش های موجود درمانگاه قرار گرفت.

