

العطيش: «الصحة» لا تعرف أعداد «المسكربين» والنواب يقرون توصيات شملوط

التاريخ: الزيارات: 472

01-16-

2014

المرفقات عن الملف:

:لا يوجد

العطيش: «الصحة» لا تعرف أعداد «المسكربين» والنواب يقرون توصيات شملوط

المحمود لوزير الصحة: أسمع كلامك أصدقك...

القضيبية - حسن المدحوب، علي الموسوي

أبدى النائب علي العطيش استغرابه مما اعتبره عدم معرفة وزارة الصحة لأعداد المصابين بالسكر في البحرين، فيما أقر النواب في جلسة أمس (الثلاثاء) لدى مناقشة موضوع استيضاح سياسة الحكومة حول تزايد حالات عدد وفيات مرضى السكر، ثلاث توصيات تقدم بها النائب علي شملوط بهذا الشأن.

ووافق النواب على توصيات شملوط التي تضمنت أولاً أن يتم تنفيذ توصيات رئيس مجلس الوزراء بشأن تقليل ساعات الانتظار بالنسبة لمرضى السكر، وثانيها أن يصدر رئيس الأطباء بمجمع السلمانية الطبي تعميماً يعطي الطبيب المختص الصلاحية لتحديد جرعات العلاج، أما التوصية الثالثة فهي إعطاء مرضى السكر العلاج المناسب بعد ترخيصهم من المجمع، فيما اقترح النائب جمال صالح أن ينشأ سجل وطني لمرضى السكر.

وفي بداية الموضوع، قال وزير الصحة صادق الشهابي إنه سعد لاهتمام النواب بموضوع السكر، مؤكداً أن «هذا ما نحتاجه بتكاتف الجهود والكشف عن الأخطاء وتحسينها». مؤكداً أن «وزارة الصحة تولي هذه الفئة اهتماماً خاصاً إيماناً بتوفير الخدمة الصحية المناسبة لكل المواطنين».

وقام الوزير بعرض مفصل حول الإجراءات التي تقوم بها وزارة الصحة لعلاج هذا المرض الذي يعتبر وراثياً ينتقل من خلال الأبوين ويسبب هذا الخلل الجيني المنجلي ألاماً دورية للمصاب من خلال دخولها في أوردة الدم والتي تحد من تدفق الدم للأنسجة والذي يسبب الألم لعدم وصوله للأنسجة ما يسبب الألم.

وأضاف أن «هناك 300 ألف مولود مصاب في العالم سنوياً و5 في المئة يحملون جينات الدم الوراثية بحسب منظمة الصحة العالمية في الوقت الذي يتردد من مصابي مملكة البحرين على المستشفى 4 في المئة، أي 200 شخص تقريباً بشكل يومي في حين أن 96 في المئة يترددون مرتين فقط السنة».

وأوضح الوزير أن «مستشفى السلمانية وبقية المراكز الصحية تستقبل جميع حالات مرضى السكر بما فيهم 26 مركزاً و10 عيادات متخصصة في المراكز الصحية في المناطق الأكثر كثافة المصابة بهذا المرض. مشيراً إلى أن هناك 35 سريراً لمرضى السكر في الطوارئ مؤكداً أنهم استشاروا بعض الخبرات المعنية بهذا المرض من الخارج وقمنا بجلبهم لعقد ندوات للاستفادة من خبراتهم حول هذا المرض».

وتابع «في العام 2002 تم توظيف استشاري متخصص في هذا المرض ونقوم الآن بالعمل على توظيف 4 استشاريين متخصصين في أمراض الدم الوراثية». وأكد أنه «سيتم افتتاح مركز جديد معني بهذا المرض يحوي 90 سريراً من أربع طوابق وسيفتتح في الأيام القليلة المقبلة كما، نعمل على إنشاء لجنة وطنية لتقديم الرعاية لمرضى فقر الدم المنجلي».

اعطوني تشريعا يجيز اجهاض الجنين المصاب بالسكر

التاريخ: الزيارات: 574
-02-12
2014

الشهابي ل «النواب»: أعطوني تشريعا يجيز اجهاض الجنين المصاب بالسكر

كاتب حسن السنري

طلب وزير الصحة صادق الشهابي من مجلس النواب سن تشريع «يجيز اجهاض المرأة التي يتبين إصابة جنينها بالسكر خلال فترة مبكرة من الحمل أسوة بدول أخرى مثل قبرص»، بما يسهم في القضاء على المرض في البحرين، مشيراً في الوقت ذاته إلى أن معدل المواليد المصابين بالسكر انخفض من 2.1% عام 1985 إلى 0.4% عام 2012، بفضل تشريع قانون الزامية الفحص قبل الزواج وجهود التوعية. وقال وزير الصحة، أمام «النواب» أمس، إن «5 آلاف مصاب بالسكر مسجلون لدى وزارة الصحة، 4% منهم يترددون يوميا على منشآت الوزارة، و96% يزورون المؤسسات الصحية عند نوبات الألم بواقع مرة إلى مرتين سنويا».

9

المرفقات عن الملف :
لا:
يوجد

الشهابي ل «النواب»: أعطوني تشريعا يجيز اجهاض الجنين المصاب بالسكر صحيفة الوطن - العدد 2958
الأربعاء 15 يناير 2014 صحيفة الوطن - العدد 2958 الأربعاء 15 يناير 2014

كتب حسن السنري: كتب حسن السنري:

طلب وزير الصحة صادق الشهابي من مجلس النواب سن تشريع «يجيز اجهاض المرأة التي يتبين إصابة جنينها بالسكر خلال فترة مبكرة من الحمل أسوة بدول أخرى مثل قبرص»، بما يسهم في القضاء على المرض في البحرين، مشيراً في الوقت ذاته إلى أن معدل المواليد المصابين بالسكر انخفض من 2.1% عام 1985 إلى 0.4% عام 2012، بفضل تشريع قانون الزامية الفحص قبل الزواج وجهود التوعية. طلب وزير الصحة صادق الشهابي من مجلس النواب سن تشريع «يجيز اجهاض المرأة التي يتبين إصابة جنينها بالسكر خلال فترة مبكرة من الحمل أسوة بدول أخرى مثل قبرص»، بما يسهم في القضاء على المرض في البحرين، مشيراً في الوقت ذاته إلى أن معدل المواليد المصابين بالسكر انخفض من 2.1% عام 1985 إلى 0.4% عام 2012، بفضل تشريع قانون الزامية الفحص قبل الزواج وجهود التوعية. وقال وزير الصحة، أمام «النواب» أمس، إن «5 آلاف مصاب بالسكر مسجلون لدى وزارة الصحة، 4% منهم يترددون يوميا على منشآت الوزارة، و96% يزورون المؤسسات الصحية عند نوبات الألم بواقع مرة إلى مرتين سنويا». وقال وزير الصحة، أمام «النواب» أمس، إن «5 آلاف مصاب بالسكر مسجلون لدى وزارة الصحة، 4% منهم يترددون يوميا على منشآت الوزارة، و96% يزورون المؤسسات الصحية عند نوبات الألم بواقع مرة إلى مرتين سنويا».

تشغيل مركز أمراض الدم الوراثية بشكل تجريبي اليوم

تشغيل مركز أمراض الدم الوراثية بشكل تجريبي اليوم

الجفير - وزارة الصحة

اطلع الوكيل المساعد لشئون المستشفيات أمين الساعاتي يوم الخميس الماضي (16 يناير/ كانون الثاني 2014) على اللمسات الأخيرة لمركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية الطبي، حيث تفقد واجهة المركز ومواقف السيارات وكل أقسام وأجزاء المركز، يرافقه الرئيس التنفيذي لمجمع السلمانية الطبي وليد المانع، والفريق الإداري والطبي والهندسي.

واستمع الساعاتي إلى شرح مفصل عن الاستعدادات النهائية لافتتاح المركز، ووجه إلى وضع اللمسات الأخيرة وتشغيل المركز بشكل تجريبي اليوم (الأحد) مع وجود الكوادر الطبية والتمريضية والمهن الطبية المساعدة التي ستعمل في المركز، وعمل نظام المعلومات الصحية مع التأكد التام والأخير من التجهيزات المتعلقة بالأجهزة الطبية والصيانة، وسيارات الإسعاف، وآلية تحويل ونقل المرضى وتلقيهم الخدمات المخصصة لهم، وذلك استعداداً لاستقبال المرضى بعد الافتتاح الرسمي.

يذكر أن وزارة الصحة خصصت هذا المبنى المتكامل لمرضى أمراض الدم الوراثية، لبدء مرحلة جديدة للتصدي لمكافحة أمراض الدم الوراثية التي يعاني المصابون بها من مضاعفات جسدية ونفسية، ويشمل هذا المركز النموذجي أربعة طوابق تشمل جميع الأقسام والخدمات اللازمة لتشخيص وعلاج أمراض الدم الوراثية، وسيقدم المركز خدمات نوعية للمصابين بالأمراض الوراثية.

صحيفة الوسط البحرينية - العدد 4152 - الأحد 19 يناير 2014م الموافق 18

ربيع الاول 1435هـ



انخفاض نسبة إصابة المواليد
% بالسككر إلى 0.4 المصابين

التاريخ: 2014-02-11

الزيارات

602:

عن الملف

المرفقات: لا يوجد

:

مع التشغيل التجريبي لمركز أمراض الدم .. إحصاءات الصحة تؤكد :

اخبار الخليج 2014/1/25

انخفاض نسبة إصابة المواليد المصابين بالسككر إلى 0.4%

قبل عدة أيام قامت وزارة الصحة بتشغيل مركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية بشكل تجريبي كخطوة هامة ضمن الخطط المستقبلية لوزارة الصحة لمواجهة أمراض الدم وعائ رأسها مرضى السككر حيث يتكون المبنى من 4 طوابق وبسعة 90 سريرا ، وتكلف نحو 4.7 ملايين دينار بحريني منها 3 ملايين دينار لإنشاء المبنى 1.25 مليون للأجهزة الطبية وتجهيزات الأثاث وكشف تقرير صادر عن وزارة الصحة انخفاض معدل المواليد المصابين بمرض فقر الدم المنجلي (السككر) في مملكة البحرين من 2.1% عام 1985 إلى 0.4% خلال عام 2012 . بفضل سن تشريع قانون بالزامية الفحص قبل الزواج ونجاح جهود التوعية التي تقوم بها وزارة في هذا الاتجاه لافتاً الى ان عدد مرضى السككر في المملكة يبلغ 5000 آلاف مصاب يتردد منهم فقط 4% فقط على منشآت وزارة الصحة .

فيما بلغت نسبة المصابين الذين لا يزورون المنشآت الصحية إلا عند نوبات الألم وصلت الى 96% يترددون على المستشفيات بواقع مرة او مرتين سنوياً .

ورصد التقرير جملة الوفيات في مجمع السلمانية لمرضى السككر مقارنة بوفيات الأمراض المزمنة الأخرى . حيث بلغ عدد وفيات السككر خلال العام الماضي وحتى شهر اكتوبر منه 21 وفاة للسككر مقابل 207 وفاة السرطان ومنه 175 وفاة بأمراض القلب والجهاز الدوري و122 وفاة بأمراض الجهاز التنفسي .

وأشار التقرير الى ان عدد هذه الوفيات يعد الأقل منذ عام 2010 حيث إن نسبة الوفيات بمرض السككر في مجمع السلمانية الطبي في الفترة 2009 الى 2013 لم تتجاوز 2.6 % فيما كانت النسبة الأكبر للوفيات من أمراض القلب والجهاز الدوري والدموي والتي وصلت إلى 23.4% .

وأكدت وزارة الصحة أن جميع حالات الوفاة تناقش في اللجان الفرعية للدوائر السريرية . ومن ثم تحول الى اللجنة المركزية . وحيث وجود اي شبهة إهمال أو خطأ فإن الموضوع يحول إلى مكتب رئيس الأطباء مع التوصيات اللازمة بغض النظر عن وجود شكوى من أقارب المتوفى من عدمه وأكدت الوزارة انها وضعت عدة تحديات للسيطرة على المرض. من خلال العمل على خفض نسبة الإصابة به وتقليل نسبة المضاعفات والوفيات منه . وإستقطاب عدد أكبر من استشاريي امراض الدم الوراثية . وإقناع المرضى للدخول في البرامج التأهيلية للتخلص من الإعتدال على الأدوية المخدرة وتحفيز وإقناع المرضى بالإعتدال على

الوقاية كجزء هام لمواجهة المرض مع وضع وتحديث التشريعات اللازمة للحد من إنتشار المرض .وإلزامية التشريح بعد الوفاة لمعرفة الأسباب العلمية للوفاة .

وأعلنت وزارة الصحة استراتيجيتها للتعامل مع مرض السكر . حيث إنه الى الآن لم يتوصل العلم لعلاج نهائي للمرض . لذا فإن الوزارة تعتمد على الوقاية وعلاج النوبات الحادة وعلاج مضاعفات المرض .

خدمات فحص ما قبل الزواج وفحص المواليد وفحص الطلاب والدعم والأرشاد أدت لإنخفاض نسبة المواليد المصابين بالمرض من 2.1% الى 0.4% . وأشارت الوزارة إلى أن علاج النوبات الحادة من المرض لا تقتصر على المسكنات فحسب بل يشمل الفحوصات الأكلينيكية والمختبرية . وتقديم العلاج بحسب تقديرات الطبيب المعالج والقيام بعمليات نقل او إستبدال الدم لنوبات قصور الدم الحاد (هبوط الهيموجلوبين) وعلاج الإلتهابات بالمضادات وإستخدام المحاليل الوريدية لعلاج الجفاف وزيادة سيولة الدم . أما ما يخص علاج مضاعفات المرض فقالت الوزارة إنها توفر علاجاً لتآكل العظام المفصلية من خلال العلاج الطبيعي والعمليات الجراحية بالإضافة إلى توفير الاستشارات النفسية والتأهيل النفسي وبرامج تأهيل المرضى المعتمدين على الأدوية المخدرة . مع توفير علاج قصور الكلى وقصور القلب من خلال العقاقير المنشطة وتوفير التطعيمات اللازمة واستخدام عقار الهائيدوكسي لرفع نسبة الهيموجلوبين الطبيعي .

وأوضحت الوزارة أنها تقدم خدمات الرعاية الصحية الأولية لمرضى السكر من خلال 26 مركز صحي في جميع محافظات المملكة و10 عيادات متخصصة لمرضى السكر موزعة في المحافظات التي بها كثافة سكانية أكبر من المصابين حيث تسعى العيادات التخصصية إلى تسهيل حصول المصاب على الخدمات الصحية العلاجية والوقائية وضمان إستمرارية المتابعة الصحية وتقديم الفحص الدوري والمختبري والسريري والأشعة وتقديم البرامج الوقائية والتطعيمات والوقائية والدعم والإرشاد النفسي والإجتماعي وتقديم العلاج المبدئي لنوبات الألم الحاد.

وعن الرعاية الصحية الثانوية أوضحت الوزارة أنها تتضمن قسم الطوارئ والحوادث التي تتضمن 35 سريرا و4 غرف معاينة وطبيب طوارئ في كل نوبة و4 ممرضات في كل نوبة وخط العلاج السريع .

وأضافت الوزارة أن هناك ثلاث عيادات خارجية تعمل لأستبدال الدم الدوري . وعيادة لمتابعة الحوامل وعيادتين لأمراض الدم والمتابعة الدورية .بإضافة إلى وجود 66 سرير مخصصة لمرضى السكر تحت إشراف 3 إستشاريين من تخصص أمراض الدم وطبيب مقيم في كل جناح للتدخل السريع و160 كادر مؤهل طبي وتمريضي .

وأشارت وزارة الصحة إلى إنها استدعت ثلاثة من الخبراء المتخصصين من مرض السكر خلال 2013 مقارنة بخبير واحد في 2012 .

تنظيم حملة للتبرع بالدم من قبل الجمعية وبنك الدم ونادى روتارى الشباب فى مجمع البحرين التجارى

التاريخ: الزيارات: 459
-02-12
2014



المرفقات عن الملف :
لا يوجد

تنظيم حملة للتبرع بالدم من قبل الجمعية وبنك الدم ونادى روتارى الشباب فى مجمع البحرين التجارى

تم اقامة حملة للتبرع بالدم في مجمع البحرين التجارى بالقرب من من مركز جيان الموافق 2014/2/8 يوم السبت

نظم هذا البرنامج كل من الجمعية الاهلية لأمراض الدم الوراثية و نادى روتارى الشباب (روتاركت) الى جانب فريق من بنك الدم المركزي بمجمع السلمانية الطبي

وقد قام الكثيرين من اعضاء الروتاركت وزوار مجمع البحرين التجارى بالتبرع بالدم ، شمل النشاط توزيع المطويات و الكتيبات التثقيفية عن امراض الدم الوراثية الصادرة عن جمعية امراض الدم الوراثية و الاجابة على اسئلة الجمهور عن امراض الدم الوراثية بحضور كل من الدكتورة شيخة العريض رئيسة الجمعية الاهلية لأمراض الدم الوراثية و السيدة فخرية خميس رئيسة بنك الدم المركزي و السيد اوزر رئيس نادى روتارى الشباب و اعضاء النادي و اعضاء من الجمعية الأهلية .

وذكرت الدكتورة شيخة ان التبرع بالدم و التشجيع عليه مهم جدا بالنسبة للجمعية حيث ان العديد من مرضى امراض الدم الوراثية يحتاجون بدرجة كبيرة الى نقل الدم خاصة مرضى الثلاسيميا و السكر .

و ذكرت الاستاذة فخرية ان الحاجة دائمة الى التعاون المستمر بالتبرع بالدم فبنك الدم يخدم جميع مستشفيات البحرين و البحرين تستهلك 80 كيس دم في اليوم لذا نحتاج الى المتبرعين دائما

افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية 27 فبراير

التاريخ: الزيارات: 441

-16

-02

2014

المرفقات عن الملف:

لا

يوجد

افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية 27 فبراير

الوسط - محرر الشؤون المحلية

تفتتح وزارة الصحة مركز أمراض الدم الوراثية رسمياً في حفل كبير، صباح يوم الخميس (27 فبراير/ شباط 2014)، تحت رعاية رئيس الوزراء صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة.

وأوضح وزير الصحة صادق الشهابي أن المركز سيتم تشغيله على مراحل، وسيتم استقبال المرضى بشكل تدريجي خلال الفترة المقبلة، لضمان انسيابية سير العمل وتقديم الخدمات بشكل أفضل لجميع المرضى، مؤكداً ضرورة التزام المرضى بخطوات العلاج والمحافظة على هذا المركز الجديد والمتطور الذي بني ليخفف معاناتهم ويساعدهم للتغلب على مضاعفات المرض.

وتوقع الخبراء والاستشاريين بوزارة الصحة أن الكلفة التشغيلية السنوية لهذا المركز تقدر بنحو 3.2 ملايين دينار بحريني، عند تشغيل المركز بطاقته الكلية والبالغة 90 سريراً. وأكد الشهابي أن وزارة الصحة وضعت نصب أعينها الاحتياجات الصحية لمرضى السكر، وخصصت لهذا المركز المتكامل الذي أنشئ بنحو 4.5 ملايين دينار بحريني ليقدم خدمات طبية وصحية نوعية، ورعاية طبية تخفف معاناتهم وآلامهم، مشيراً إلى أهمية تعاون مرضى السكر مع الفرق العاملة التي ستقدم لهم خطاً علاجية متقدمة، مستعينة بتجارب الوفد البريطاني الذي تعاقدت معه وزارة الصحة مؤخراً لتشخيص وعلاج مرضى السكر بأحدث الطرق، حيث سيتمكث الوفد قرابة الشهرين، سيقدمون نتاج خبرتهم العلمية والعملية في مجال علاج أمراض الدم الوراثية، كما سيقدمون المقترحات الكفيلة بتطوير المركز في المستقبل وربطه بالجامعات البريطانية لغرض تدريب الأطباء البحرينيين وتأهيلهم في هذا المجال ولعمل الدراسات والبحوث العلمية، حتى يصبح مركز أمراض الدم الوراثية مركزاً متقدماً يمتلك كل المستلزمات الطبية والتكنولوجية اللازمة لعلاج أمراض السكر

خصوصاً.

هذا وخصصت وزارة الصحة هذا المبنى المتكامل لمرضى أمراض الدم الوراثية لبدء مرحلة جديدة للتصدي لتلك الأمراض التي تسبب لهم مضاعفات جسدية ونفسية، وسيقدم المركز خدمات نوعية مميزة للمرضى تحت سقف واحد على مدار الـ 24 ساعة يومياً، وسيعمل المركز بطاقة استيعابية تقدر بنحو 90 سريراً موزعة على أربعة طوابق تشمل جميع الأقسام والخدمات اللازمة لتشخيص وعلاج أمراض الدم الوراثية، وسيقوم بإدارة المركز فريق طبي وصحي مؤهل مكون من 128 موظفاً وموظفة من مختلف التخصصات.

السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة رئيس الوزراء الموقر.... يرعى حفل افتتاح مركز
امراض الدم الوراثية 27 فبراير 2014م

التاريخ: الزيارات: 412

-16

-02

2014

المرفقات عن الملف :

لا:

يوجد



صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة رئيس الوزراء
الموقر.... يرعى حفل افتتاح مركز امراض الدم الوراثية 27 فبراير 2014 م -
سعادة وزير الصحة: المركز سيتم تشغيله على مراحل، وسوف يتم استقبال
المرضى بشكل تدريجي خلال الفترة القادمة



Page Image

Image Caption

16/02/2014 09:54 AM

Page Content

تحت رعاية كريمة من لدن صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل
خليفة رئيس الوزراء الموقر سيفتح مركز أمراض الدم الوراثية رسميا بحفل
كبير، في صباح يوم الخميس 27 فبراير 2014م، ليكون شاهداً آخرًا على الدعم
الحكومي اللامحدود للخدمات الصحية بمملكتنا الحبيبة وإنجازاً نوعياً مهماً
يضاف إلى إنجازات وزارة الصحة بغية تطوير مستوى الخدمات الصحية.

ويأتي تشييد وافتتاح هذا المركز تنفيذاً للتوجيهات السديدة لصاحب السمو الملكي

رئيس الوزراء الموقر، حيث كان هذا المشروع على قائمة اولويات الحكومة سعيا منها للارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة لمرضى السكر، وقد أوضح الوزير "الشهابي" بأن المركز سيتم تشغيله على مراحل، وسوف يتم استقبال المرضى بشكل تدريجي خلال الفترة القادمة، لضمان انسيابية سير العمل وتقديم الخدمات بشكل افضل لجميع المرضى، مؤكدا ضرورة التزام المرضى بخطوات العلاج والمحافظة على هذا المركز الجديد والمتطور والذي بني ليخفف معاناتهم ويساعدهم للتغلب على مضاعفات المرض.

وتوقع الخبراء والاستشاريين بوزارة الصحة أن الكلفة التشغيلية السنوية لهذا المركز تقدر بحوالي 3.2 مليون دينار بحريني، عند تشغيل المركز بطاقته الكلية والبالغة 90 سريرا.

وأكد وزير الصحة السيد صادق بن عبدالكريم الشهابي إن وزارة الصحة وضعت نصب أعينها الاحتياجات الصحية لمرضى السكر، وخصصت هذا المركز المتكامل الذي أنشئ بحوالي 4.5 مليون دينار بحريني ليقدم خدمات طبية وصحية نوعية، ورعاية طبية تخفف معاناتهم وآلامهم، مشيرا إلى اهمية تعاون مرضى السكر مع الفرق العاملة التي ستقدم لهم خطط علاجية متقدمة، مستعينة بتجارب الوفد البريطاني الذي تعاقدت معه وزارة الصحة مؤخرا لتشخيص وعلاج مرضى السكر بأحدث الطرق، حيث سيتمكث الوفد قرابة الشهرين، سيقدمون نتاج خبرتهم العلمية والعملية في مجال علاج أمراض الدم الوراثية، كما سيقدمون المقترحات الكفيلة بتطوير المركز في المستقبل وربطه بالجامعات البريطانية لغرض تدريب الأطباء البحرينيين وتأهيلهم في هذا المجال ولعمل الدراسات

والبحوث العلمية، حتى يصبح مركز أمراض الدم الوراثية مركزاً متقدماً يمتلك كافة المستلزمات الطبية والتكنولوجية اللازمة لعلاج أمراض السكر على وجه الخصوص.

هذا وقد خصت وزارة الصحة هذا المبنى المتكامل لمرضى امراض الدم الوراثية لبدء مرحلة جديدة للتصدي لتلك الأمراض التي تسبب لهم مضاعفات جسدية ونفسية، وسيقدم المركز خدمات نوعية مميزة للمرضى تحت سقف واحد على مدار الـ 24 ساعة يوميا، وسوف يعمل المركز بطاقة إستيعابية تقدر بنحو 90 سريرا موزعة على أربعة طوابق تشمل جميع الأقسام والخدمات اللازمة لتشخيص وعلاج امراض الدم الوراثية، وسيقوم بإدارة المركز فريق طبي وصحي مؤهل مكون من 128 موظفا وموظفة من مختلف التخصصات.

وقد اشاد الوزير الشهابي بالجهد الكبير المبذول من فريق العمل المشرف على تجهيز هذا المركز للافتتاح بالشكل الذي يتناسب مع اهميته ودوره المتوخى في تقديم أفضل الخدمات لأبناء مملكتنا الغالية. كما أشاد بتعاون وجهود جمعيتي مرضى السكر وامراض الدم الوراثية اللتين يعتبرهما شريكا اساسيا مع وزارة الصحة في خدمة هذه الفئة من المرضى العزيزة علينا.

بدء الحملة الخامسة عشر لبرنامج فحص الطلاب



التاريخ: الزيارات: 466
-25
-02
2014
المرفقات عن الملف :
لا
يوجد

الموافق 24/ فبراير الموقع : مدرسة النور الثانوية للبنات

بدء الحملة الخامسة عشر لبرنامج فحص الطلاب

دعم نادي روتاري المنامة لبرنامج فحص الطلاب عن امراض الدم الوراثية محمدا

في البداية عام 98 تكفل نادي روتاري المنامة بالمرحلة الاولى من برنامج وتم جمع التبرعات للمشروع من خلال ماراثون نظمه النادي ولولا هذا الدعم من نادي روتاري المنامة لما تمكنا من البدء بهذا البرنامج

ويتعاون في هذا البرنامج وزارة الصحة وكذلك وزارة التربية والتعليم من خلال قسم الخدمات الطلابية وجميع المدارس الحكومية والخاصة .

حاولنا البحث عن متبرع في السنة الثانية فلم نجد، فقامت الجمعية الأهلية لأمراض الدم الوراثية بالتكفل به لمدة خمس سنوات بمعدل 20 ألف دينار في العام حيث إن المواد المخبرية تكلف 10 الآلاف دينار , وتكلفة العاملين 5 الآلاف دينار والباقي للمطبوعات والمواد الأخرى , .قد كلف جمعية امراض الدم مبلغ 240 الف دينار خلال السنوات الاربع عشر

الماضية

والان و بدعم محدد من نادى روتارى المنامة ندنا المرحلة الخامسة عشر
لبرنامج فحص الطلاب.

ويطبق البرنامج هذا العام على 48 مدرسة ثانوية حكومية وخاصة تشمل البنين والبنات؛ بهدف الاكتشاف المبكر لأمراض الدم الوراثية ورفع مستوى الوعي لدى المجتمع، خصوصا جيل الشباب، ومساعدتهم على معرفة ما إذا كانوا يحملون الصفة الوراثية لأمراض "الأنيميا المنجلية" و"الثلاسيميا" ونقص الخميرة.

ويعتبر هذا البرنامج متميز على مستوى المنطقة والعالم , فقد 'توصلنا إلى تخفيض نسبة المواليد المرضى بأمراض الدم الوراثية بنسبة 75%، كما ساعد برنامج فحص الطلاب ودعم برنامج الفحص ما قبل الزواج، حيث يتعرف الشاب والشابة على نوعية دمهم قبل الموافقة على الزواج، بل وقبل التوجه لأخذ موعد لفحص الزواج، وهو ما يقلل العبء النفسي والاجتماعي الذي ينتج من اكتشاف أن الطرفين يحملان المرض نفسه ومعرضين لإنجاب أطفال مرضى".
كما أن كل طالب يحصل مجانا على بطاقة تحدد نوع دمه، ويمكن استعمالها طول العمر، كلفتها في الطب الخاص لا تقل عن ثلاثين ديناراً، وبمعرفة نتيجة الطالب تعرف الأسرة كلها ما إذا كان هناك احتمال لإصابة الأجيال القادمة من أفرادها ومن ثم التخطيط لكيفية الوقاية".

كان البرنامج قد بدأ العام 1998، ومع تتابع المراحل وصل عدد الطلبة الذين تم فحصهم إلى 88 ألفاً و سنويا يستغرق الفحص 6 أشهر ، والان تتكفل وزارة الصحة بشراء مواد المختبر، بينما تتكفل الجمعية الأهلية لأمراض الدم الوراثية بالكلفة المتبقية، والبرنامج يشمل لقاء 50 محاضرة توعية للجنة المستهدفة في جميع المدارس، إلى جانب توزيع " المطويات " والكتيبات التثقيفية، وللمساعدة على ذلك يتم توزيع قرص مضغوط يشمل المحاضرة، وجميع الكتيبات، ووزع على جميع المدارس؛ للاستفادة منه في حملات التوعية للطلاب.

ويتم التعامل بسرية تامة لأجل المحافظة على أسرار الطالب حيث تعطى النتيجة في ظرف مغلق يستلمه الطالب مع نصيحة إلا يفتحه إلا في البيت مع العائلة مع كتيب مناسب لحالته و النصح بالاتصال بطبيب المركز أو قسم الوراثة اذا كان لديهم اى استفسار. هذه البطاقة يمكن أن يستفيد منها الطالب طوال العمر.

هذا البرنامج كان له دور كبير في توعية المجتمع عن هذه الأمراض وكان

له دور هام في تخفيض نسبة المواليد المرضى اكثر من 75%

أما إذا تكلمنا عن النتائج ففي السنة الأولى 1998 فتشير إلى إن نسبة المرضى كانت 1.3% . كما لاحظنا انخفاض تدريجي وبطيء في هذه الفئة العمرية ليصل إلى اقل من 1%. ولكن يختلف الوضع عند دراسة المواليد حيث انخفضت النسبة حتى وصلت الى 0.4% وهذا متوقع . إذ أننا نلاحظ أن يختلف في المراحل العمرية المختلفة ولكنه ثابت تقريبا في نفس المرحلة العمرية

كما لاحظنا انه يوجد حوالي 60-70 طالب وطالبة مصابة في كل مرحلة في جميع المدارس على مستوى الوزارة, هؤلاء يحتاجون إلى رعاية وعناية من قبل المدرسين والمدرسات في المدارس

أما عدد .المرضى بمرض الثلاسيميا فهم قلة لا يتعدون مريض او مريضين كل عام إما نسبة الحاملين لمرض البيتا ثلاسيميا فهو 2.5% الى 3% وهم لا يشكون من إي عارض مرضى فقط هم يحملون عامل وراثي واحد للمرض وكثير منهم لا يعلمون بذلك .

ومن الثمار العلمية المهمة لهذا البرنامج اكتشاف أن هناك بعض المصابين بالمرض ولكنهم لا يعلمون بذلك بل لم يحتاجوا إلى الذهاب الى المستشفى طوال العمر وقد تمت إجراء الدراسات الجينية عليهم .،اما الحاملين للمرض فقر الدم المنجلي فهم 13%- كل عام. أما نقص الخميرة فهو ليس مرض بل نوع من أنواع الحساسية ومن المهم هنا أن يعرف الشخص نوعية دمه حتى يتفادى المواد المؤثرة ولكن النتيجة لا تؤثر على قرار الزواج.

كما ذكرنا فقد ساهم البرنامج مساهمة كبيرة في نشر الوعي بين الطلاب والعوائل واخترنا فترة مهمة من العمر فالطالب في هذا السن يمكنه استيعاب المعلومة المقدمة وأهميتها له وننصحهم باختيار الشريك المناسب عندما يحين الوقت لذلك

انه برنامج حيوي شارك الكثير فيه وكان لهم دورا كبيرا في استمراره وساهم في نشر التوعية وأصبحت الاستفادة منه تعم المجتمع ككل , إن هذا البرنامج هو تطبيق ممتاز للشراكة المجتمعية حيث يشارك المجتمع ككل في محاربة المرض , وهو مثال لبرامج تعزيز الصحة الذي تطبقه الوزارة .

نتمنى ونحلم بأن نصل إلى اليوم الذي ينعدم فيه المرض من مجتمعنا

ونحمى جميع أطفالنا من ويلاته ولن يحدث هذا إلا بتكاتف الجميع .

وفى النهاية نشكر جميع من ساهم فى هذا العمل الوطنى لمكافحة إمراض الدم الوراثية ويخص بالشكر نادى روتارى المنامة , قسم الخدمات بوزارة التربية والتعليم والعاملين فى قسم الإمراض الوراثية و قسم المختبر فى السلمانية والجمعية الأهلية لأمراض الدم الوراثية وقسم التثقيف الصحى وقسم الصحة المدرسية وجميع المدارس المشاركة وكذلك المدرسات والمدرسين والممرضات والممرضين وجميع من شارك معنا

الدكتورة شيخة العريض

رئيسة مشروع فحص الطلاب

رئيسة الجمعية الاهلية لامراض الدم الوراثية

بمناسبة افتتاح مركز امراض الدم الوراثية الذي كان حلما لنا وها هو يتحقق

التاريخ : الزيارات : 405

-02

-03

2014

المرفقات عن الملف :

لا:

يوجد

بمناسبة افتتاح مركز امراض الدم الوراثية الذي كان حلما لنا وها هو يتحقق.

مع تطور الخدمات الصحية التي تقدمها دولة البحرين للمواطنين ، انخفضت نسبة الأمراض المعدية حيث أمكن السيطرة عليها، وتزايدت نسبة الأمراض الوراثية بالنسبة لأمراض الالتهابات. هذه الأمراض تشكل نسبة كبيرة كمسببات للإدخال إلى المستشفيات ، لما تسببه من أمراض مزمنة وإعاقات دائمة.

وجغرافياً تتوسط البحرين منطقة الخليج العربي وأسيا ، ويشكل عندها جين فقر الدم المنجلي الأسيوي مشكلة كبيرة. يؤثر هذا المرض على الكثيرين في عمان ، جنوب إيران ، وسط و غرب الهند ، الإمارات ، قطر ، والمنطقة الشرقية في السعودية.

ولقد قامت وزارة الصحة في البحرين بجهود جبارة لمكافحة أمراض الدم الوراثية على مدى 25 عاماً، حيث عملت بشكل مكثف على وضع الخطط والاستراتيجيات التي تهدف لمكافحة أمراض الدم الوراثية خاصة والأمراض الوراثية الأخرى عامة.

عام 1984 تم إنشاء وحدة الأمراض الوراثية بمستشفى السلمانية للاهتمام بالمرضى المصابين بأمراض وراثية من ناحية التشخيص والإرشاد والعلاج.

وكما يقال مشوار الالف ميل يبدأ بخطوة واحدة، فقد اسست اللجنة الوطنية لمكافحة الأمراض الوراثية في البحرين عام 1992، بقرار وزارى صادر من وزير الصحة آنذاك سعادة الاستاذ جواد سالم العريض وكانت المخطط الاساسي لكل هذه النشاطات ، وتشمل اللجنة أعضاء من جميع التخصصات التي لها علاقة بالأمراض الوراثية، الى جانب انها كانت تشمل اعضاء من وزارة التربية والتعليم ووزارة العمل والشئون الاجتماعية آنذاك ووزارة الاعلام الى جانب اعضاء من جمعية أمراض الدم الوراثية، ومن المؤسسين للجنة الامراض الوراثية الدكتورة ندى حفاظ والدكتورة شيخة العريض والدكتور حسين المخرق.

فتم انشاء ودعم قسم الوراثة وإنشاء قسم أمراض الدم والأورام ، وتطبيق مبدأ الفحوص المختلفة مثل الفحص قبل الزواج عام 1992م وفحص الطلاب 1998 وفحص المواليد 2007، وإنشاء مختبر الوراثة عام 2000 ، كما تم اصدار المرسوم الملكي الذي جعل الفحص إجباري لجميع المقدمين على الزواج.

فهل حققت اللجنة الوطنية أهدافها ؟ نعم لقد حققت كل الأهداف تدريجياً. لم يبقى الا هدف انشاء المركز. وكانت اللجنة تقابل كل وزير جديد وتعرض عليه الفكرة ولكنها تقابل بالرفض والقول ان هذا ليس من

اولويات الوزارة ,الى ان ذهبنا الى سعادة الدكتورة ندى حفاظ فكونت لجنة لاعداد الاحتياجات وكنت انا رئيستها بمشاركة د حسين المخرق د عبدالله العجمي وممثل للممرضات وممثل للمهندسين, ودرسنا احتياجات المركز وقدمنا الدراسة الى سعادة الوزيرة ندى حفاظ التي قدمتها بدورها الى مجلس الوزراء وحصلت على الموافقة

وبدا الاعداد لانشاء المركز وتم وضع الاساس في فترة سعادة الدكتور فيصل الحمر , وها هو يفتح الان من قبل سعادة السيد صادق الشهابي ونتمنى له ان يحقق الحلم وان يكون مركزاً إقليمياً متميزاً

ان وجود مركز مستقل لمرضى فقر الدم المنجلي يتيح المجال لمتابعة ادق وافضل بصورة دورية وهذا يساعد على معرفة حالتهم بالتفصيل إذا ما طرأ أي تدهور. كما يتيح توفير كادر طبي وصحي متخصص ومدرب في علاج فقر الدم المنجلي ، وبالتالي زيادة ثقة المريض بالكادر الطبي , كما انه بوجود وحده متكاملة نتفادي إشكالية التحويل من وإلى قسم الأطفال وقسم الباطنية، ويسهل استخدام القواعد البيانية الألكترونية وبالتالي سهوله جمع البيانات وتحليلها. كما انه من السهل عمل البحوث في هذا المجال. كما يتيح التعاون مع الأخصائيين وعمل شبكه اتصالات بينهم يقدم خدمه أفضل للمرضى

وأخيراً، بوجود مركز لفقر الدم المنجلي واحتواءه على كادر مدرب وخبير ، ووجود قاعدة بيانات إكلينيكية ومخبرية، ووجود بروتوكولات موحده للعلاج وكمية من البحوث المنشره، فإنه بالأماكن أن يتحول هذا المركز إلى جهة متميزة وإلى نقطه تستقطب دورات تدريبية للأطباء والممرضات والاستشاريين والمخبريين ، والعاملين في مراكز المعلوماتية والكمبيوتر ليس في البحرين وحسب بل في المنطقة ككل.

ان هذا اليوم يعتبر يوم فرح لنا في الجمعية الاهلية لامراض الدم الوراثية . حيث أنشئت الجمعية في عام 1991 وهدفها هو نشر الوعي عن ماهية هذه الامراض وعن علاجها وطرق الوقاية منها الى جانب عمل البرامج التي تقلل من المرض وتهتم بالمرضى وتطور العلاج , وقد دعمت الجمعية جميع مشاريع وزارة الصحة مثل مشروع الفحص قبل الزواج بتوفير المواد التثقيفية والكتيبات واقامة الحملات التوعوية , كما دعمت مشروع فحص المواليد بتوفير سكرتارية لوضع البيانات وتحليلها منذ البداية وإلى الان

كما ان الجمعية تكفلت بفحص الطلاب على مدى 14 عام على نفقة الجمعية. وقد تم فحص مايقارب من 88 الف طالب وطالبة خلال السنوات السابقة . وكان لهذا البرنامج مردوده الايجابي حيث ان كل الشباب يعرفون نوعية دمهم و يحسنون الاختيار الشريك قبل ان يصل الى مرحلة الفحص قبل الزواج وهذا البرنامج كان السبب الرئيسي في تخفيض نسبة الاطفال المصابين بنسبة 75% وتمت حماية الالاف من الأطفال البحرينيين من الإصابة بالمرض , و إعترفت بهذا النجاح منظمة الصحة العالمية ودعت جميع الدول الى إعتبار البحرين مثال .

كما ان الجمعية عملت منذ عام 2000 على الإهتمام بالمرضى انفسهم وبناء شخصياتهم وتدريبهم وتاهلهم لسوق العمل فدربت مايقارب من الف مريض وبالغ وطفل في الدراسات مثل كمبيوتر ولغة إنجليزية والتصوير وغيرها . ومبدانا في العمل اشعل شمعة بدلا من ان تلعن الظلام.

لو لم تبدأ هذه الشراكة بين الوزارة و الجمعية منذ 20 عاما . لوجدنا أن مستشفى السلمانية بكل أقسامه مليئ بمرضى السكر البالغين والاطفال ولن يكون هناك سرير واحد للمرضى الآخرين, اما الآن فنجد ان

أقسام الأطفال بها القليل من مرضى سكر فقط وهذا دليل نجاح خطة الوزارة والجمعية.

ولا زال هناك الكثير لعمله مثل تنفيذ توصيات المؤتمر العالمي لمرض فقر الدم المنجلي , البحرين 5-7 فبراير 2013 : منها اعادة تكوين اللجنة وطنية للتنسيق مع الجهات المحلية الرسمية ومؤسسات المجتمع المدني. لتطبيق الاقتراحات التي تهدف لرفع المستوي الاقتصادي وتحسين ظروف الحياة للمرضى خاصة العناية بتعليمهم وتدريبهم وايجاد فرص العمل .

التنسيق مع الجهات الإقليمية والدولية ذات العلاقة للتعرف إلي المستجدات في علاج ومكافحة مرض السكر . تشجيع الابحاث والدراسات العلمية والاجتماعية في هذا المجال . دراسة توفير خدمة الفحص أثناء الحمل . دراسة توفير خدمة فحص الاجنة pgd . دراسة توفير خدمة علاج الخلايا الجذعية

الى جانب الاستمرار في تطوير السياسة الوطنية لمكافحة الأمراض الوراثية ،وتدريب المزيد من الاطباء والطاقم الطبي والتمريضي.

والان نود توجيه الشكر لمن شارك في دعمنا خلال هذه المسيرة

في البداية نود ان نشكر بعد الله صاحب السموالملكى الامير خليفة بن سلمان ال خليفة رئيس الوزراء الذي دعم كل البرامج الموجهة لمصلحة مرضى السكر ،ليس في السنوات الحالية فقط بل منذ أكثر من 20 سنة .

والشكر موصول لصاحب السعادة الدكتور جواد العريض نائب رئيس مجلس الوزراء , فقد تراس الوزارة في الفترة بين 1976-1996. وكون اللجنة الوطنية لمكافحة الامراض الوراثية عام 1991

نوجه الشكر ايضا الى صاحب السعادة السيد صادق عبد الكريم الشهابى وزير الصحة الذي ومنذ استلامه للوزارة جعل تحسين الخدمات لمرضى السكر من اولويات الوزارة , كما انشا فريق العمل الذى عمل على دراسة المشاكل ووضع الحلول لها والتعريف بتجارب الدول الاخرى والاستفادة منها ووضع الخطط لمعالجة النواقص

ولا بد هنا ان نتقدم بالشكر لكل من ساهم في رعاية المرضى ونخص ممرضات وممرضى السلمانية اللذين يعملون بجد كبير لرعاية المرضى فيعاملونهم بانسانية كابنائهم واخوانهم على الرغم مايقابلون به من إنتقادات وشكاوي .

كما نشكر وزارة التربية والتعليم التي اشتركت معنا فى تنظيم فحص الطلاب على مدي 14 عاما وتنظيم الزيارات للمدارس وحملات تثقيف الطلاب, فهذه بحق الشراكة المجتمعية.

ونشكر جميع وسائل الاعلام والصحف التي تعمل على دعم المرضى ونشر الوعي

كما نشكر مرضى السكر منهم آلاف المرضى المنتظمين والمواظبين على العلاج. تمنياتنا لجميع المرضى بالصحة والعافية وان يخفف الله سبحانه وتعالى عليهم وان يحمي جميع اطفال البحرين من هذا المرض

وَشكراً لِحسِنِ الاستماعِ

الدكتورة شيخة سالم العريض

رئيسة اللجنة الوطنية لمكافحة الامراض الوراثية

رئيسة الجمعية الاهلية لامراض الدم الوراثية فى البحرين الوراثية

صاحب السمو الملكي رئيس الوزراء ينيب وزير الصحة لافتتاح مركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية الطبي



التاريخ : الزيارات : 399
-04
-03
2014

المرفقات عن الملف :

Thursday, February 27,
2014

صاحب السمو الملكي رئيس الوزراء ينيب وزير الصحة لافتتاح مركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية الطبي

أناب صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة رئيس الوزراء الموقر صباح اليوم صادق بن عبدالكريم الشهابي وزير الصحة لافتتاح مركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية الطبي، وذلك بحضور السيد خليفة بن أحمد الظهراني رئيس مجلس النواب والرئيس الفخري لجمعية البحرينية لرعاية مرضى السكر وعدد من الوزراء.

ورفع وزير الصحة، في كلمة له، خالص عبارات الشكر والتقدير إلى صاحب السمو الملكي رئيس الوزراء على رعايته الكريمة لحفل افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية، مشيراً إلى أن إنشاء المركز جاء بتوجيهات سديدة من سموه سعياً نحو الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة لمرضى فقر الدم المنجلي "السكر" وغيره من أمراض الدم الوراثية.

وأضاف أن مرض فقر الدم المنجلي وأمراض الدم الوراثية الأخرى باتت تشكل أحد ملامح وخصوصيات المجتمع البحريني، لذلك كان لابد من العمل للحد من حجم المعاناة والتصدي للمرض على مستوى الصحة الوقائية أولاً ثم العلاجية.

وأوضح الوزير أن هذا المركز الجديد سيعمل بشكل تدريجي حتى يتم تشغيله بطاقته الكبرى حسب الجدول الزمني المتفق عليه والمعد بهذا الخصوص، قائلاً "يجب أن نفخر جميعاً بالإنجازات التي حققتها مملكة البحرين متمثلة في برامج وزارة الصحة المتعددة، فقد انخفضت عدد الإصابات الجديدة بمرض فقر الدم المنجلي من 2% في الثمانينات إلى 0.4% بحسب الإحصاءات المسجلة عام 2010م، وانخفضت نسبة الإصابة بين الأطفال المصابين بالمرض من 20 مصاباً لكل ألف مولود إلى 4 مصابين لكل 1000 مولود خلال الأعوام السابقة".

وقال "نفخر بهذا المركز الطبي المتكامل الذي حظي برعاية كريمة من قيادتنا الرشيدة، ولقد خصصت وزارة الصحة هذا المبنى المتكامل للعناية بالمرضى المصابين بأمراض الدم الوراثية الذين يعانون من مضاعفات جسدية ونفسية واجتماعية".

وبين الوزير أن مركز أمراض الدم الوراثية يعد من أكبر المراكز المتخصصة في المنطقة ويشمل 90 سريراً، وعيادات تخصصية متنوعة تهدف إلى تقديم خدمات علاجية وتشخيصية للمرضى خلال نوبات المرض الحادة ومضاعفاته، بالإضافة إلى تقديم الرعاية الطبية المستمرة التي تركز في الصحة الوقائية وتحسين جودة الحياة.

ولفت إلى أن المركز سوف يدار من قبل 128 موظفاً وموظفة من مختلف التخصصات الطبية والعلمية والإدارية المؤهلة لعلاج مثل هذه الحالات المرضية، وبلغت كلفة تجهيزه 4.7 مليون دينار بحريني.

وأكد وزير الصحة أن الرعاية المتكاملة لمرضى فقر الدم المنجلي بجميع أبعادها بداية بفحص المواليد والحرص على التطعيم ضد الأمراض المعدية وإعطاء المصادات الحيوية والأدوية المتخصصة مثل الهيدروكسي يوربا، والمتابعة الدورية، والجهود الجبارة لمكافحة انتشار المرض مثل التوعية بطرق الوقاية والرعاية والفحوصات المختلفة قد غيرت واقع المرض ومجراه، ونجحت في الحد من انتشاره، وهذا ما أثبتته الدراسات العلمية العالمية، وما عزز إصرار الوزارة على إنجاز هذا المشروع لتحقيق من خلاله الشمولية المطلوبة في الوقاية والعلاج.

ونوه إلى أن الوزارة تطمح إلى تقليل عدد المرضى المصابين بأمراض الدم الوراثية بشكل أكبر من خلال سن التشريعات والتوعية والتثقيف والبحث والمعرفة، داعياً جميع العاملين بالمركز على بذل المزيد من الجهد للعناية بالمرضى والسهر على راحتهم.

وقال "نأمل من أخواتنا وإخواننا المرضى حسن التعامل مع الفريق الطبي والصحي العامل بالمركز، الذي يسهر لراحتكم وبتنغى رضاكم والاهتمام بمرافق هذا المركز الذي تم أنشاؤه وتجهيزه على أعلى المستويات من أجل تحقيق راحة المريض ومرضاها وتعينهم على التعايش مع مرض فقر الدم المنجلي وأمراض الدم الوراثية".

من جانبه، توجه السيد زكريا الكاظم رئيس جمعية البحرين لرعاية مرضى السكر بالشكر والامتنان لصاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة رئيس الوزراء على رعايته لافتتاح مبنى مركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية، قائلاً: "أقف اليوم حائراً في توجيه كلمات الشكر لوالدنا العطوف صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة، والحيرة ليست في الشكر، إنما في تعداد ما أعطاه لنا نحن أبناءه مرضى السكر منذ البدايات ولا زالت عطايه ومتابعته لنا بكل عطف وأبوة تشملنا مما يجعلنا عاجزين عن الإنتهاء من حالة الشكر".

وأضاف أنه رغم انشغالات سموه إلا أنه يحرص على تخصيص جزء من وقته الثمين بشكل اسبوعي لمرضى السكر، ويستمع إليهم بحب وصبر كبيران، ويسأل عن أحوالهم وعوائلهم ويهمه النظر والتوجيه في تذليل كل التحديات اليومية التي يواجهونها كمرضى، ولم يكن سموه يوماً يعرض عنهم بل كانت تظهر عليه علامات الألم والتأثر لما يواجهه مرضى السكر من صعوبات وتحديات.

وأشار إلى أن صاحب السمو الملكي رئيس الوزراء آمن بقضيتهم قبل أن يلتقيهم، ووجه وأصدر القرارات والتوجيهات التي من شأنها تحسين جودة حياتهم والارتقاء بهم، إذ أن سموه كان يرفض أن يوجهوا له الشكر أو الامتنان على ذلك، ويؤكد لهم أنه واجبه الإنساني والوطني تجاه كل فرد على أرض البحرين.

واستعرض الكاظم أبرز القرارات التي أصدرها ووجه إليها سموه بخصوص مرضى السكر، ومنها: إلزامية الفحص قبل الزواج، تحديد النسبة الأدنى لكل مريض سكر محال على التقاعد لنسبة 40% من راتبه الأساسي، احتساب 30 يوم إضافي في رصيد إجازاته السنوية، التشجيع على توظيف مرضى السكر عبر احتساب المريض كموظفين من نسبة البحرية، شمول مريض السكر لامتيازات ذوي الاحتياجات الخاصة، تقليل ساعات الانتظار في قسم الحوادث والطوارئ، إعادة النظر في بروتوكولات وزارة الصحة الخاصة بعلاج مرضى السكر، وتبني نظاماً أكثر فعالية يضمن حصول مريض السكر على العلاج المناسب في أقل وقت ممكن، والتشديد على عدم تعريض المريض إلى الألام والمعاناة الغير ضرورية وحماية حقوقه والعناية به.

وأكد أن افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية كان أمراً بالغ الأهمية لدى سموه، حيث اجتمع العزم والإرادة في الإسراع في افتتاح المبنى، ولم يتردد سموه في رصد الميزانية الإضافية للبناء أو تخصيص ميزانية في توظيف الخبرات العالمية لتقديم أفضل أجود أنواع الخدمات، وقد شاء القدر أن يفصل عام بين افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية وبين المؤتمر العالمي للسكر الأول في البحرين المقام تحت رعاية سموه الكريم.

وقال "الثمرة الطبية التي نحن اليوم في صدد ربيها بكل ما تحمله من معاني حب وود، ليست انتصار لمسؤول في وزارة أو لرئيس لجمعية أهلية، الانتصار الذي نطمح أن نراه هو أن يكون المريض بين أروقة هذا المبنى عزيزاً في علاجه ومعاملته، وأن يتلقى المريض كل ود واحترام في فترة رعايته وعلاجه، وأن لا يتدخل الإداري في وزارة الصحة في طريقة علاجه، إذ إننا والمرضى على ثقة كبيرة في الاستشاريين الذين تحملوا آلام المرضى وبدأوا في علاجهم منذ صغرهم".

وبين أنه متوسط عمر مريض السكر كان في السابق 18 عاماً، وقد استطاعت البحرين أن تنهض بمتوسط العمر إلى 42 عاماً، ونطمح بأن نصل إلى العمر الطبيعي 62 عاماً، وطموحنا يلازمه وضع خطط التدريب والأبحاث لبناء استراتيجية وطنية مُثلى من شأنها النهوض بالمعرفة في الأمراض الوراثية مستعينين بالتشريعات اللازمة.

وشدد على أهمية على التدريب والابحاث المستمرة التي ستثري التجربة وتجعلها رائدة بكل المقاييس وتجعل البحرين مصدر للخبرات العلمية والمهنية، لافتاً إلى أن هناك فرصة التعاون لتدريب الكوادر الوطنية في الجامعة الملكية بالمملكة المتحدة من أجل ضمان استمرار تطوير الخدمات المقدمة لهذه الفئة.

وقال "إن ما يميزنا في مملكة البحرين هو وجود قيادة حكيمة، تنظر بعين الاعتبار احتياجات المواطنين، وتمتلك إرادة التطوير والسباق في الاستعانة بالعلم والمعرفة والقيم النبيلة لتلبية طموح شعبها، ولا تتردد في بذل المال والوقت في النهوض بالأجهزة الحكومية وتطويرها، وهذه الإرادة النبيلة هي التي جعلت من البحرين رغم مساحتها الجغرافية الصغيرة، دولة في مصاف الدول الكبيرة في التطور والتكنولوجيا المعرفية مما جعلها مركزاً استراتيجياً اقتصادياً وجغرافياً".

وتابع "لا عجب حينما ندرك أن خلف هذه السفينة رباناً حكيماً حازم في أمره، واسع الصدر مع شعبه، باسم الثغر دوماً، معه نشعر دوماً أن البحرين ماضية من جميل إلى أجمل ولعل ما جمعنا اليوم هي إرادته الإنسانية النبيلة من أن يحظى شعبه بالأفضل دوماً.

وأشار إلى أن جمعية البحرين لرعاية مرضى السكر في صدد أن تعلن خلال الأسابيع القليلة القادمة وتزامناً مع الافتتاح بتدشين الخط الساخن بين الأطباء والمرضى، من خلاله يستطيع المريض وأهله سواء داخل أو خارج البحرين من الحصول على استشارة مجانية، كما ستطلق وبرغبة من المرضى وإدارة الجمعية معاً على قاعة الاجتماعات بمقر الجمعية اسم "دار الدكتور عبدالله العجمي للاجتماعات" تكريماً لهذا الاستشاري الذي كرس كل جهوده لرعاية واهتمام بمرضى السكر.

الجدير بالذكر أن افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية جاء ليكون شاهداً على دعم الخدمات الصحية في مملكة البحرين، ويُعد هذا المركز حدثاً مهماً وإنجازاً يُضاف إلى إنجازات وزارة الصحة الكثيرة في مجال تطوير وتقديم أفضل الخدمات الصحية للمواطنين والمقيمين، وستقدر الكلفة التشغيلية سنوياً للمبنى حوالي 3.2 مليون دينار بحريني، حيث كان هذا المشروع على قائمة الأولويات سعياً نحو الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة لمرضى السكر.

وقد خصصت الوزارة هذا المبنى المتكامل لمرضى أمراض الدم الوراثية، لبدء مرحلة جديدة للتصدي لمكافحة أمراض الدم الوراثية التي يعاني المصابون بها من مضاعفات جسدية ونفسية، وسيشمل هذا المركز النموذجي الذي سيعمل بطاقة استيعابية لـ 90 سرير موزعة على أربعة طوابق تشمل جميع الأقسام والخدمات اللازمة لتشخيص وعلاج أمراض الدم الوراثية، وسيقدم هذا المركز خدمات نوعية للمصابين بالأمراض الوراثية.

ويحتوي المركز على طابق أرضي، وثلاثة أدوار، حيث يضم المركز قسم للحوادث والطوارئ، وأسرة للأطفال، وأسرة للرجال البالغين، وأسرة للنساء البالغات، بالإضافة إلى غرف خاصة، وعيادات، وغرف معالجة، كما يضم كافة الخدمات المساندة الأخرى، وقاعة انتظار ومكتب استقبال. كما يشمل على وحدة للإقامة القصيرة وأخرى للإقامة الطويلة، وغرفة ترفيه للأطفال، وغرف استراحة، ومخازن، وغرف الاستشاريين، وغرف نفايات، وغرف توزيع الوجبات، وغرف الممرضين المسؤولين، وغرف اجتماعات، وغرفة للتوعية والتثقيف. ومع افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية سيسهم ذلك في تقليل الضغط والعبء على قسم الطوارئ بمجمع السلمانية الطبي، كما سيسهم في الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة إلى هذه الفئة من المرضى.

البحرين تفتتح رسميا أضخم مركز لعلاج الأمراض الوراثية بالمنطقة

التاريخ: الزيارات: 357

-05

-03

2014

المرفقات عن الملف :

لا:

يوجد



البحرين تفتتح رسميا أضخم مركز لعلاج الأمراض الوراثية بالمنطقة
(90) سريرا.. وقسم للحوادث والطوارئ في 4 طوابق بكلفة 4.7 ملايين دينار

تاريخ النشر: 28 فبراير 2014 اخبار الخليج

كتبت: فاطمة علي

افتتح رسميا أمس أحدث وأكبر مركز طبي علاجي لأمراض الدم الوراثية والذي يعد أحد أبرز وأهم المراكز الرائدة في منطقة الخليج، وقد تم إنشاؤه وإعداده بأعلى المستويات الفنية والتقنية، فيما ضم المركز قسما للحوادث والطوارئ وآخر للتشخيصات الوظيفية وسيعمل بطاقة استيعابية تفوق 90 سريرا موزعة على أربعة طوابق. وقال وزير الصحة صادق الشهابي إن المركز سيقدم 128 موظفاً وموظفة من مختلف التخصصات الطبية والعلمية والإدارية المؤهلة لعلاج الحالات المرضية المتعلقة بأمراض الدم، مشيراً إلى أن كلفة تجهيزه بلغت 4,7 ملايين دينار بحريني.

وقد أناب صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة رئيس الوزراء صباح أمس صادق الشهابي وزير الصحة لافتتاح مركز أمراض الدم الوراثية بشكل رسمي، بحضور رئيس مجلس النواب والرئيس الفخري للجمعية البحرينية لرعاية مرضى السكر خليفة بن أحمد الظهراني وعدد من الوزراء وكبار المسؤولين بالوزارة.

تحت رعاية رئيس الوزراء.. بطاقة 90 سريراً ویدار من 128 موظفاً

التاريخ: الزيارات: 369

خ:

05-

03-

20

14

المرءات عن الملف :

ق:

لا:

يو>

د



تحت رعاية رئيس الوزراء.. بطاقة 90 سريراً ویدار من 128 موظفاً

«الصحة» تفتتح «أمراض الدم» بـ 4.7 مليون دينار و3.2 مليون للتشغيل سنوياً

الجمعة 28 فبراير 2014 10:18 الوطن

قال وزير الصحة صادق الشهابي إن كلفة مركز أمراض الدم الوراثية الذي تم افتتاحه أمس بمجمع السلمانية الطبي، تحت رعاية صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة رئيس الوزراء وصلت إلى 4.7 مليون دينار بقدرة استيعابية 90 سريراً، فيما قدرت الكلفة التشغيلية السنوية له بـ 3.2 مليون دينار، مشيراً إلى أن المركز الجديد سيعمل بشكل تدريجي حتى تتمكن من تشغيله بطاقته الكبرى بحسب الجدول الزمني المتفق عليه. وأضاف وزير الصحة، خلال افتتاحه مركز أمراض الدم الوراثية نيابة عن سمو رئيس الوزراء، أن «المركز يتضمن عيادات تخصصية متنوعة تهدف إلى تقديم خدمات علاجية وتشخيصية للمرضى خلال نوبات المرض الحادة ومضاعفاته، إضافة إلى تقديم الرعاية الطبية المستمرة التي تركز في الصحة الوقائية وتحسين جودة الحياة»، موضحاً أن «المركز يدار من قبل 128 موظفاً وموظفة من مختلف التخصصات الطبية والعلمية والإدارية المؤهلة لعلاج مثل هذه الحالات المرضية، إذ بلغت كلفة تجهيز هذا المركز 4.7 مليون دينار بحريني». وأشار إلى أن «إنشاء مركز أمراض الدم الوراثية وتشغيله يأتي بتوجيهات من سمو رئيس الوزراء، حيث كان هذا المشروع على قائمة الأولويات لدى سموه الكريم، سعياً نحو الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة لمرضى السكر». وتابع الشهابي: «انتظرنا جميعاً هذا المشروع وكلنا أمل أن نتمكن من خلاله تحسين نوعية الرعاية الصحية المقدمة لمرضى فقر الدم المنجلي وغيره من أمراض الدم الوراثية»، مشيراً إلى أن «مرض فقر الدم المنجلي

وأعراض الدم الوراثية الأخرى باتت تشكل أحد ملامح وخصوصيات مجتمعنا البحريني، لذلك كان لابد لنا أن نعمل معا لنحد من حجم المعاناة ونتصدى للمرض على مستوى الصحة الوقائية أولا ثم العلاجية».

وأوضح أن «هذا المركز الجديد سيعمل بشكل تدريجي حتى نتمكن من تشغيله بطاقته الكبرى بحسب الجدول الزمني المتفق عليه والمعد بهذا الخصوص»، مؤكداً أن «عدد الإصابات الجديدة بمرض فقر الدم المنجلي انخفضت من 2% في الثمانينات إلى 0.4% بحسب الإحصاءات المسجلة عام 2010م، وانخفضت نسبة الإصابة بين الأطفال المصابين بالمرض من 20 مصابا لكل ألف مولود إلى 4 مصابين لكل 1000 مولود خلال الأعوام السابقة».

وأعرب الوزير عن فخره أن «من بين مرضى فقر الدم المنجلي أعضاء فاعلين ومنتجين يعملون من أجل الارتقاء بوطننا الحبيب مثل الأطباء والمدرسين والمهندسين والنواب، وبوجود جمعية أهلية نشطة همها رعاية مرضى فقر الدم المنجلي والدفاع عن حقوقهم والمطالبة بتحسين أوضاعهم».

وأكد أن «هذا المركز النموذجي يعد من أكبر المراكز المتخصصة في المنطقة ويشمل 90 سريراً، وعيادات تخصصية متنوعة تهدف إلى تقديم خدمات علاجية وتشخيصية للمرضى خلال نوبات المرض الحادة ومضاعفاته، إضافة إلى تقديم الرعاية الطبية المستمرة التي تركز في الصحة الوقائية وتحسين جودة الحياة، وسوف يدار من قبل 128 موظفاً وموظفة من مختلف التخصصات الطبية والعلمية والإدارية المؤهلة لعلاج مثل هذه الحالات المرضية، وقد بلغت كلفة تجهيز هذا المركز 4.7 مليون دينار بحريني».

وأشار إلى أن «الرعاية المتكاملة لمرضى فقر الدم المنجلي بجميع أبعادها بداية بفحص المواليد والحرص على التطعيم ضد الأمراض المعدية وإعطاء المضادات الحيوية والأدوية المتخصصة مثل الهيدروكسي يوريا، والمتابعة الدورية، والجهود الجبارة لمكافحة انتشار المرض مثل التوعية بطرق الوقاية والرعاية والفحوصات المختلفة غيرت واقع المرض ومجراه، ونجحت في الحد من انتشاره، وهذا ما أثبتته الدراسات العلمية العالمية وما عزز إصرارنا على إنجاز هذا المشروع لنحقق من خلاله الشمولية المطلوبة في الوقاية والعلاج، ويبقى الآن أن نعمل جميعاً من أجل إنجاحه، والوصول به إلى مستوى طموحاتكم وغاياتكم نحو غدا أفضل لمرضى الدم المنجلي».

تشريعات لـ «السكر»

وقال إن «الوزارة تطمح إلى تقليل عدد المرضى المصابين بأمراض الدم الوراثية بشكل أكبر من خلال سن التشريعات والتنوعية والتثقيف والبحث والمعرفة»، داعياً «جميع العاملين بالمركز إلى بذل المزيد من الجهد للعناية بالمرضى والسهر على راحتهم، والمرضى لحسن التعامل مع الفريق الطبي والصحي العامل بالمركز، الذي يسهر لراحتكم وبيتغى رضاكم والاهتمام بمرافق هذا المركز الذي تم أنشاؤه وتجهيزه على أعلى المستويات من أجل تحقيق راحة المريض».

وتوجه وزير الصحة بالشكر وعظيم الامتنان إلى راعي الحفل صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة رئيس الوزراء على رعاية سموه لحفل افتتاح المركز وعلى توجيهاته ومتابعته المستمرة لإنشاء مركز أمراض الدم الوراثية، وإلى الفريق الطبي المخلص وإدارة مجمع السلمانية الطبي وجميع العاملين في وزارة الصحة وكذلك جمعية رعاية مرضى السكر، والجمعية الأهلية لأمراض الدم الوراثية على جهودهم المتفانية التي لولاها لما اجتمعنا اليوم ببداية جديدة أتمنى أن تخفف من معاناة مرضانا وتعينهم على التعايش مع مرض فقر الدم المنجلي وأمراض الدم الوراثية، وإلى جميع الجهات التي شاركت في تنفيذ المشروع.

3.2 مليون لـ «التشغيلية»

وقالت «الصحة» في بيان أعقب الافتتاح إن «مركز أمراض الدم الوراثية جاء ليكون شاهداً على دعم الخدمات الصحية في البحرين، ويعد هذا المركز حدثاً مهماً وإنجازاً يضاف إلى إنجازات وزارة الصحة الكثيرة في مجال تطوير وتقديم أفضل الخدمات الصحية للمواطنين والمقيمين، فيما تقدر الكلفة التشغيلية سنوياً للمبنى حوالي 3.2 مليون دينار بحريني، حيث كان هذا المشروع على قائمة الأولويات سعياً نحو الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة لمرضى السكر.

خصصت الوزارة، بحسب البيان، «المبنى المتكامل لمرضى أمراض الدم الوراثية، لبدء مرحلة جديدة للتصدي لمكافحة أمراض الدم الوراثية التي يعاني المصابون بها من مضاعفات جسدية ونفسية، وسيشمل هذا المركز النموذجي الذي سيعمل بطاقة استيعابية لـ 90 سرير موزعة على أربعة طوابق تشمل جميع الأقسام والخدمات اللازمة لتشخيص وعلاج أمراض الدم الوراثية، وسيقدم هذا المركز خدمات نوعية للمصابين بالأمراض الوراثية». ويحتوي المركز على طابق أرضي، وثلاثة أدوار، حيث يضم المركز قسم للحوادث والطوارئ، وأسرة للأطفال، وأسرة للرجال البالغين، وأسرة للنساء البالغات، إضافة إلى غرف خاصة، وعيادات، وغرف معالجة، كما يضم كافة الخدمات المساندة الأخرى، وقاعة انتظار ومكتب استقبال.

ويشمل على وحدة للإقامة القصيرة وأخرى للإقامة الطويلة، وغرفة ترفيه للأطفال، وغرف استراحة، ومخازن، وغرف الاستشاريين، وغرف نفايات، وغرف توزيع الوجبات، وغرف الممرضين المسؤولين، وغرف اجتماعات، وغرفة للتوعية والتثقيف. ومع افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية سيسهم ذلك في تقليل الضغط والعبء على قسم الطوارئ بمجمع السلمانية الطبي، ويسهم في الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة إلى هذه الفئة من المرضى. حضر الافتتاح رئيس مجلس النواب الرئيس الفخري لجمعية البحرين لرعاية مرضى السكر خليفة الظهراني.

يمنح المستفيد بطاقة مدى الحياة ويخدم 88 ألف طالب سنوياً

التاريخ: الزيارات: 372

-05

-03

2014

المرفقات عن الملف :

لا:

يوجد



الوطن

يمنح المستفيد بطاقة مدى الحياة ويخدم 88 ألف طالب سنوياً

48 مدرسة مستهدفة بفحص اكتشاف أمراض الدم الوراثية

صحيفة الوطن - العدد 3002 الجمعة 28 فبراير 2014

أطلقت الجمعية الأهلية لأمراض الدم الوراثية، حملتها الخامسة عشرة لبرنامج فحص طلبة المدارس، ويستهدف هذا العام 48 مدرسة حكومية وخاصة، بينما يمنح المستفيد من الحملة بطاقة فحص مجانية يمكن استعمالها مدى الحياة.

ويهدف البرنامج المنظم بدعم من نادي روتاري المنامة، إلى الكشف المبكر عن أمراض الدم الوراثية، ورفع مستوى الوعي لدى المجتمع خصوصاً جيل الشباب، ومساعدتهم على معرفة ما إذا كانوا يحملون الصفة الوراثية لأمراض «الأنيميا المنجلية» و«الثلاسيميا» و«نقص الخميرة».

وقالت رئيس الجمعية د.فاطمة العريض، إن البرنامج يطبق هذا العام على 48 مدرسة ثانوية حكومية وخاصة تشمل البنين والبنات، معتبرة البرنامج مميّزاً على مستوى المنطقة والعالم.

وأضافت «توصلنا إلى خفض نسبة المواليد المرضى بأمراض الدم الوراثية بنسبة 75%، ودعم برنامج الفحص ما قبل الزواج، حيث يتعرف الشاب والشابة على نوعية دمهم قبل الموافقة على الزواج، بل وقبل التوجه لأخذ موعد الفحص، ما يقلل العبء النفسي والاجتماعي الناتج عن اكتشاف الطرفين، أنهما يحملان المرض نفسه ومعرضين لإنجاب أطفال مرضى».

وأوضحت أن كل طالب يحصل مجاناً على بطاقة تحدد نوع دمه، ويمكن استعمالها طول العمر، كلفتها في الطب الخاص لا تقل عن 30 ديناراً، وقال «بمعرفة نتيجة الطالب تعرف الأسرة كلها ما إذا كان هناك

احتمال لإصابة الأجيال المقبلة من أفرادها، ومن ثم التخطيط لكيفية الوقاية».

وذكرت أن البرنامج بدأ عام 1998، بينما وصل عدد الطلبة المفحوصين سنوياً إلى 88 ألفاً ويستغرق الفحص 6 أشهر، مضيفة «الآن تتكفل وزارة الصحة بشراء مواد المختبر، بينما تتكفل الجمعية الأهلية لأمراض الدم الوراثية بالكلفة المتبقية».

ونبهت إلى أن البرنامج يشمل إلقاء 50 محاضرة توعية للغة المستهدفة في جميع المدارس، إلى جانب توزيع المطويات والكتيبات التثقيفية، وقرص مضغوط يشمل المحاضرة، وجميع الكتيبات.

وأكدت أن التعامل مع الحالات يتم بسرية تامة لأجل الحفاظ على أسرار الطالب، حيث تعطى النتيجة في ظرف مغلق يستلمه الطالب مع نصيحة ألا يفتحه إلا في البيت مع العائلة مع كتيب مناسب لحالته، ونصحه بالاتصال بطبيب المركز أو قسم الوراثة إذا كان لديه أي استفسار.

وعن نتائج البرنامج قالت العريض «في السنة الأولى 1998 كانت نسبة المرضى 1.3%، ولاحظنا الانخفاض التدريجي للمصابين في فئة الشباب لتصل إلى أقل من 1%»، مستدركة «لكن يختلف الوضع عند دراسة المواليد، حيث انخفضت النسبة إلى 0.4% وهذا متوقع».

ولاحظت أنه يوجد حوالي 60 - 70 طالباً وطالبة مصابين بأمراض الدم الوراثية في جميع المدارس على مستوى الوزارة، وقالت «هؤلاء يحتاجون إلى رعاية وعناية من قبل المدرسين والمدرسات».

وأضافت أن عدد مرضى «الثلاسيميا» قلة ولا يتعدون مريضاً أو مريضين كل عام، بينما الحاملون لمرض البينا ثلاسيميا فنسبتهم تتراوح ما بين 2.5 إلى 3%، وهؤلاء لا يشكون من أي عارض مرضي، بل فقط يحملون عاملاً وراثياً واحداً للمرض وكثير منهم لا يعلمون بذلك على حد وصفها.

وقالت العريض إن من الثمار العلمية المهمة للبرنامج، اكتشاف أن هناك بعض المصابين بالمرض ولكنهم لا يعلمون بحالة، بل لم يحتاجوا إلى الذهاب إلى المستشفى طوال عمرهم، وأجريت الدراسات الجينية عليهم.

ولفتت إلى أن الحاملين لمرض فقر الدم المنجلي فنسبتهم 13% سنوياً، وأردفت «نقص الخميرة ليس مرضاً، بل نوعاً من الحساسية، ومن المهم هنا أن يعرف الشخص نوعية دمه، حتى يتفادى المواد المؤثرة، ولكن النتيجة لا تؤثر على قرار الزواج».

وذكرت أن البرنامج ساهم في نشر الوعي بين الطلبة وعوائلهم، وتابعت «اخترنا فترة مهمة من عمر الطالب، بحيث يمكنه استيعاب المعلومة المقدمة وأهميتها، وننصحهم باختيار الشريك المناسب عندما يحين الوقت».

ووصفت العريض البرنامج بأنه حيوي، وحظي بمشاركة الكثيرين، وكان لهم دور كبير في استمراره وفي نشر التوعية، حتى أصبحت الاستغادة منه تعم المجتمع ككل، لافتة إلى أن البرنامج هو تطبيق ممتاز للمشاركة المجتمعية.

وأوضحت العريض أن البرنامج انطلق عام 98 بدعم كامل من نادي روتاري المنامة بالمرحلة الأولى منه،

وتم جمع التبرعات للمشروع من خلال ماراثون نظمه النادي، بينما يتعاون في البرنامج اليوم وزارتا الصحة والتربية والتعليم من خلال قسم الخدمات الطلابية وجميع المدارس الحكومية والخاصة. وأضافت «حاولنا البحث عن متبرع في السنة الثانية فلم نوفق، فتكفلت الجمعية الأهلية لأمراض الدم الوراثية به لمدة 5 سنوات بمعدل 20 ألف دينار سنوياً، حيث تكلف المواد المخبرية 10 آلاف دينار تقريباً، والعاملون 5 آلاف دينار والباقي للمطبوعات والمواد الأخرى»، بينما أنفقت الجمعية 240 ألف دينار على البرنامج خلال 14 سنة الماضية.

<http://www.alwatannews.net/Document.ashx?>

المركز الجديد سيعمل تدريجياً حتى يتم تشغيله بطاقته الكبرى... الشهابي

التاريخ: 2014-03-05

الزيارات: 626

عن الملف :

المرفقات: لا يوجد



المركز الجديد سيعمل تدريجياً حتى يتم تشغيله بطاقته الكبرى... الشهابي:

تشريعات لتقليل أعداد المصابين بأمراض الدم الوراثية

الجمعة 28 فبراير 2014

دور المالكى من السلمانية
أنا ب رئيس الوزراء صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة صباح أمس وزير الصحة صادق الشهابي لافتتاح مركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية الطبي، وذلك بحضور رئيس مجلس النواب والرئيس الفخري لجمعية البحرين لرعاية مرضى السكر خليفة الظهراني وعدد من الوزراء ووكيل وزارة الصحة عائشة بو عنق والوكيل المساعد للرعاية الصحية الأولية والصحة العامة مريم الجلاهمة وكبار المسؤولين، والكوادر الطبية والتمريضية والفنية العاملة في المركز ورئيس الجمعية البحرينية لرعاية مرضى السكر زكريا الكاظم، وأعضاء الجمعية. وأعرب وزير الصحة عن خالص عبارات الشكر والتقدير إلى صاحب السمو الملكي رئيس الوزراء على رعايته الكريمة لحفل افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية، مشيراً إلى أن إنشاء المركز جاء بتوجيهات سديدة من سموه سعياً نحو الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة لمرضى فقر الدم المنجلي (السكرل) وغيره من أمراض الدم الوراثية. وأضاف في كلمته أن مرض فقر الدم المنجلي وأمراض الدم الوراثية الأخرى باتت تشكل أحد ملامح وخصوصيات المجتمع البحريني، لذلك كان لابد من العمل للحد من حجم المعاناة والتصدي للمرض على مستوى الصحة الوقائية أولاً ثم العلاجية. وأوضح الوزير أن هذا المركز الجديد سيعمل بشكل تدريجي حتى يتم تشغيله بطاقته الكبرى حسب الجدول الزمني المتفق عليه والمعد بهذا الخصوص، قائلا "يجب أن نفخر جميعاً بالإنجازات التي حققتها مملكة البحرين متمثلة في برامج وزارة الصحة المتعددة، فقد انخفضت عدد الإصابات الجديدة بمرض فقر الدم المنجلي من 2 % في الثمانينات إلى 0.4 %

بحسب الإحصاءات المسجلة عام 2010م، وانخفضت نسبة الإصابة بين الأطفال المصابين بالمرض من 20 مصاباً لكل ألف مولود إلى 4 مصابين لكل 1000 مولود خلال الأعوام السابقة". وقال "نفخر بهذا المركز الطبي المتكامل الذي حظي برعاية كريمة من صاحب السمو الملكي رئيس الوزراء، ولقد خصصت وزارة الصحة هذا المبنى المتكامل للعناية بالمرضى المصابين بأمراض الدم الوراثية الذين يعانون من مضاعفات جسدية ونفسية واجتماعية". وبين الوزير أن مركز أمراض الدم الوراثية يعد من أكبر المراكز المتخصصة في المنطقة ويشمل 90 سريراً، وعيادات تخصصية متنوعة تهدف إلى تقديم خدمات علاجية وتشخيصية للمرضى خلال نوبات المرض الحادة ومضاعفاته، إضافة إلى تقديم الرعاية الطبية المستمرة التي تركز في الصحة الوقائية وتحسين جودة الحياة. ولفت إلى أن المركز سوف يدار من قبل 128 موظفاً من مختلف التخصصات الطبية والعلمية والإدارية المؤهلة لعلاج مثل هذه الحالات المرضية، وبلغت كلفة تجهيزه 4.7 ملايين دينار. وأكد وزير الصحة أن الرعاية المتكاملة لمرضى فقر الدم المنجلي بجميع أبعادها بداية بفحص المواليد والحرص على التطعيم ضد الأمراض المعدية وإعطاء المضادات الحيوية والأدوية المتخصصة مثل الهيدروكسي يوريا، والمتابعة الدورية، والجهود الجبارة لمكافحة انتشار المرض مثل التوعية بطرق الوقاية والرعاية والفحوصات المختلفة قد غيرت واقع المرض ومجراه، ونجحت في الحد من انتشاره، وهذا ما أثبتته الدراسات العلمية العالمية، وما عزز إصرار الوزارة على إنجاز هذا المشروع لتحقيق من خلاله الشمولية المطلوبة في الوقاية والعلاج.

ونوه بأن الوزارة تطمح إلى تقليل عدد المرضى المصابين بأمراض الدم الوراثية بشكل أكبر من خلال سن التشريعات والتوعية والتثقيف والبحث والمعرفة، داعياً جميع العاملين بالمركز على بذل المزيد من الجهد للعناية بالمرضى والسهر على راحتهم. وقال: نأمل من إخواننا المرضى حسن التعامل مع الفريق الطبي والصحي العامل بالمركز، الذي يسهر لراحتكم وبيتغى رضاكم والاهتمام بمرافق هذا المركز الذي تم إنشاؤه وتجهيزه على أعلى المستويات؛ من أجل تحقيق راحة المريض ومرضاة وتعينهم على التعايش مع مرض فقر الدم المنجلي وأمراض الدم الوراثية". من جانبه، أعرب رئيس مجلس النواب والرئيس الفخري لجمعية البحرينية لرعاية مرضى السكر خليفة الظهراني، عن بالغ الشكر والتقدير والامتنان إلى رئيس الوزراء صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة على رعايته الكريمة لافتتاح مركز أمراض الدم الوراثية، ودعمه وتوجيهاته السديدة لوزارة الصحة لإقامة هذا الصرح الطبي الشامخ على أرض البحرين.

وقال: وبصفتي الرئيس الشرفي للجمعية البحرينية لرعاية مرضى السكر، أتقدم لكل الاستشاريين والأطباء ومساعدتهم والعاملين بمجمع السلمانية الطبي، وإلى كل من ساهم بجهود كبيرة ومخلصة في رعاية مرضى أمراض الدم الوراثية وخصوصاً مرضى السكر. فلهم كل الشكر والتقدير على عطائهم وتفانيهم في عملهم وإنسانيتهم قبل كل شيء. وأوضح الظهراني أن مملكة البحرين قطعت شوطاً كبيراً في علاج أمراض الدم الوراثية، وهو أمر نعتز ونفتخر به جميعاً، وإننا في السلطة التشريعية نتطلع إلى بذل المزيد من الجهود، والعمل على توفير المزيد من الإمكانيات المادية والبشرية، في سبيل الوصول إلى إيجاد حلول دائمة للقضاء على هذه الأمراض وعلاجها. ولن يتحقق ذلك إلا بتعزيز التعاون بين جميع الجهات المعنية؛ من أجل رعاية المرضى وأسرتهم من الناحية الطبية والاجتماعية والنفسية. من جهته، توجه رئيس جمعية البحرين لرعاية مرضى السكر زكريا الكاظم بالشكر والامتنان لصاحب السمو الملكي رئيس الوزراء على رعايته لافتتاح مبنى مركز أمراض الدم الوراثية بمجمع السلمانية، قائلاً: أفف اليوم حائراً في توجيه كلمات الشكر لوالدنا العظوف صاحب السمو الملكي الأمير خليفة بن سلمان آل خليفة، والحيرة ليست في الشكر، إنما في تعداد ما أعطاه لنا نحن أبناءه مرضى السكر منذ البدايات ومازالت عطايه ومتابعته لنا بكل عطف وأبوة تشملنا مما يجعلنا عاجزين عن الانتهاء من حالة الشكر". وأضاف أنه رغم انشغالات سموه إلا أنه يحرص على تخصيص جزءٍ من وقته الثمين بشكل أسبوعي لمرضى السكر، ويستمتع إليهم بحب وصبر كبيرين، ويسأل عن أحوالهم وعوائلهم

ويهمه النظر والتوجيه في تدليل كل التحديات اليومية التي يواجهونها كمرضى، ولم يكن سموه يوماً يعرض عنهم بل كانت تظهر عليه علامات الألم والتأثر لما يواجهه مرضى السكر من صعوبات وتحديات.

وأشار إلى أن صاحب السمو الملكي رئيس الوزراء آمن بقضيتهم قبل أن يلتقيهم، ووجه وأصدر القرارات والتوجيهات التي من شأنها تحسين جودة حياتهم والارتقاء بهم، إذ إن سموه كان يرفض أن يوجهوا له الشكر أو الامتنان على ذلك، ويؤكد لهم أنه واجبه الإنساني والوطني تجاه كل فرد على أرض البحرين. واستعرض الكاظم أبرز القرارات التي أصدرها ووجه إليها سموه بخصوص مرضى السكر، ومنها: إلزام الفحص قبل الزواج، تحديد النسبة الأدنى لكل مريض سكر محال على التقاعد لنسبة 40 % من راتبه الأساسي، احتساب 30 يوماً إضافياً في رصيد إجازاته السنوية، التشجيع على توظيف مرضى السكر عبر احتساب المريض كموظفين من نسبة البحارنة، شمول مريض السكر لامتيازات ذوي الاحتياجات الخاصة، تقليل ساعات الانتظار في قسم الجوارث والطوارئ، إعادة النظر في بروتوكولات وزارة الصحة الخاصة بعلاج مرضى السكر، وتبني نظاماً أكثر فعالية يضمن حصول مريض السكر على العلاج المناسب في أقل وقت ممكن، والتشديد على عدم تعريض المريض إلى الآلام والمعاناة غير الضرورية وحماية حقوقه والعناية به.

وأكد أن افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية كان أمراً بالغ الأهمية لدى سموه، حيث اجتمع العزم والإرادة في الإسراع في افتتاح المبنى، ولم يتردد سموه في رصد الميزانية الإضافية للبناء أو تخصيص ميزانية في توظيف الخبرات العالمية لتقديم أفضل أجود أنواع الخدمات، وقد شاء القدر أن يفصل عام بين افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية وبين المؤتمر العالمي للسكر الأول في البحرين المقام تحت رعاية سموه الكريم. وقال الثمرة الطبية التي نحن اليوم في صدد ربحها، ليست انتصاراً لمسؤول في وزارة أو لرئيس لجمعية أهلية، الانتصار الذي نطمح أن نراه هو أن يكون المريض بين أروقة هذا المبنى عزيزاً في علاجه ومعاملته، وأن يتلقى المريض كل ود واحترام في فترة رعايته وعلاجه، وأن لا يتدخل الإداري في وزارة الصحة في طريقة علاجه، إذ إننا والمرضى على ثقة كبيرة في الاستشاريين الذين تحملوا آلام المرضى وبدأوا في علاجهم منذ صغرهم". وتابع: "لا عجب حينما ندرك أن خلف هذه السفينة ربان حكيم حازم في أمره، واسع الصدر مع شعبه، باسم الثغر دوماً، معه نشعر دوماً أن البحرين ماضية من جميل إلى أحمل ولعل ما جمعنا اليوم هي إرادته الإنسانية النبيلة من أن يحظى شعبه بالأفضل دوماً. وبين أنه متوسط عمر مريض السكر كان في السابق 18 عاماً، وقد استطاعت البحرين أن تنهض بمتوسط العمر إلى 42 عاماً، ونطمح بأن نصل إلى العمر الطبيعي 62 عاماً، وطموحنا يلزمه وضع خطط التدريب والأبحاث لبناء إستراتيجية وطنية مُتلى من شأنها النهوض بالمعرفة في الأمراض الوراثية مستعنيين بالتشريعات اللازمة.

وأشار إلى أن جمعية البحرين لرعاية مرضى السكر في صدد أن تعلن خلال الأسابيع القليلة المقبلة وتزامناً مع الافتتاح تدشين الخط الساخن بين الأطباء والمرضى، الذي من خلاله يستطيع المريض وأهله سواء داخل أو خارج البحرين الحصول على استشارة مجانية، كما ستطلق وبرغبة من المرضى وإدارة الجمعية معاً على قاعة الاجتماعات بمقر الجمعية اسم "دار الدكتور عبدالله العجمي للاجتماعات" تكريماً لهذا الاستشاري الذي كرس كل جهوده لرعاية واهتمام بمرضى السكر.

ويعد افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية جاء ليكون شاهداً على دعم الخدمات الصحية في مملكة البحرين، ويُعد هذا المركز حدثاً مهماً وإنجازاً يُضاف إلى إنجازات وزارة الصحة الكثيرة في مجال تطوير وتقديم أفضل الخدمات الصحية للمواطنين والمقيمين، وستقدر الكلفة التشغيلية سنوياً للمبنى حوالي 3.2 ملايين دينار بحريني، حيث كان هذا المشروع على قائمة الأولويات سعيًا نحو الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة لمرضى السكر. وخصصت الوزارة هذا المبنى المتكامل لمرضى أمراض الدم الوراثية، لبدء مرحلة جديدة للتصدي لمكافحة أمراض الدم الوراثية التي يعاني المصابون بها من مضاعفات جسدية ونفسية، وسيشمل هذا المركز النموذجي الذي سيعمل بطاقة استيعابية لـ 90 سريراً موزعة

على أربعة طوابق تشمل جميع الأقسام والخدمات اللازمة لتشخيص وعلاج أمراض الدم الوراثية، وسيقدم هذا المركز خدمات نوعية للمصابين بالأمراض الوراثية. ويحتوي المركز على طابق أرضي، وثلاثة أدوار، حيث يضم المركز قسم للحوادث والطوارئ، وأسرة للأطفال، وأسرة للرجال البالغين، وأسرة للنساء البالغات، إضافة إلى غرف خاصة، وعيادات، وغرف معالجة، كما يضم الخدمات المساندة الأخرى كافة، وقاعة انتظار ومكتب استقبال. كما يشمل على وحدة للإقامة القصيرة وأخرى للإقامة الطويلة، وغرفة ترفيه للأطفال، وغرف استراحة، ومخازن، وغرف الاستشاريين، وغرف نفايات، وغرف توزيع الوجبات، وغرف الممرضين المسؤولين، وغرف اجتماعات، وغرفة للتوعية والتنظيف. ومع افتتاح مركز أمراض الدم الوراثية سيسهم ذلك في تقليل الضغط والعبء على قسم الطوارئ بمجمع السلمانية الطبي، كما سيسهم في الارتقاء بالخدمات الصحية المقدمة إلى هذه الفئة من المرضى. البلاد