

Azərbaycan Respublikasının Prezidenti yanında QHT-lərə Dövlət Dəstəyi Şurasının dəstəyi ilə reallaşan «Maarifləndirmə və profilaktik tədbirlərlə hemofiliyalı xəstələr üçün stomatoloji xidmətin təkmilləşdirilməsi» layihəsi çərçivəsində Bakuda hemofiliyalı xəstələrin multidisiplinar müalicəsinin təşkilinə dair simpozium keçirilib.

Yerli mütxəssislərlə yanaşı, Rusiyadan dəvət olunmuş həkimlərin də iştirak etdiyi toplantıda Əziz Əliyev adına Azərbaycan Dövlət Həkimləri Təkmilləşdirmə İnstututunun (ADHTİ) Hematologiya kafedrasının rəhbəri, dosent Elmira Qədimova hemofiliya xəsteliyi üzrə Tədbirlər Proqramının həyata keçirilməsində Elmi Tədqiqat Hemofiliya Mərkəzinin apardığı işlər barədə ətraflı məlumat verib. Bildirilib ki, bütün dünyada, o cümlədən Azərbaycanda geniş yayılmış hemofiliya irsi qan xəsteliyi zamanı xəstələr mütemadi olaraq laxtalanma faktorları qəbul etmədikdə dəfələrlə baş verən şiddetli qanaxmalar, oynaqlara və yumşaq toxumalara qansızmalar şikətiyyə, bəzi hallarda isə ölümə səbəb olur.

Səhiyyə Nazirliyinin hematologiya üzrə baş mütxəssisi Çingiz Əsədov bildirib ki, bu gün dünyada 400 min hemofiliyalı xəstə var. Azərbaycanda isə həzirdə 1500 nəfərdən çox belə xəstə dispanser qeydiyyatındadır. Bu xəstələ-

Hemofiliyalı xəstələrin multidisiplinar müalicəsinin təşkili *Bakıda bu mövzuda simpozium keçirilib*

rin müalicəsi ilə Əziz Əliyev adına ADHTİ-nin Hematologiya kafedrası və Akademik M.Mirqasimov adına Respublika Klinik Xəstəxanasının Hematologiya şöbəsinin əməkdaşları möşğül olurlar. Azərbaycanda ölkə rəhbərliyinin təşbbüsü ilə hemofiliyalı xəstələrin problemlərinin həll edilməsi üçün ardıcıl

hemofiliyalı xəste üzərində müxtəlif cərrahiyə əməliyyatları həyata keçirilir. 2005-ci ildə ölkəmizdə Hemofiliya dair Dövlət Proqramı qəbul edilib. Hemofiliyalı xəstələrin müalicəsi bahalı olsa da, dövlət tərəfindən onların bütün ehtiyacları ödənilir.

Hemofiliyalı Xəstələrin Respublika



tədbirlərin həyata keçirildiyini söyləyən natiq onlar üçün ən vacib müalicə vəstisi olan VIII/IX faktor preparatlarının ölkəyə gətirildiyini deyib.

Baş hematoloq diqqətə çatdırıb ki, Azərbaycanda hər il 50-60 nəfərdən çox

Assosiasiyanın sədri Gülnarə Hüseynova bildirib ki, son illər stasionar şəraitdə müalicə olunan belə xəstələrin sayı azalıb. Onlar əsasən evdə və ambulator şəraitdə müalicə alırlar ki, bu da yaxşı göstəricidir.



Rusyanın Hematoloji Elmi Mərkəzinin Koaqulopatiyalar üzrə elmi-konsultativ şöbəsinin müdürü Nadejda Zozulya ağır hemofiliya və digər laxtalanma patologiyası olan xəstələrin yeni müalicə metodları haqqında məruzə ilə çıxış edib. O bildirib ki, qanın laxtalanma xüsusiyyətinin pozulması ilə xarakterizə olunan hemofiliya irsi xəsteliyi zamanı oynaqlara, əzələlərə və daxili orqanlarda öz-özünə zədə və ya qanaxma baş verir. Bu xəstəlikdən kişilər əziyyət çəkir, qadınlar isə hemofiliyanın daşıyıcısı kimi çıxış edirlər və xəstəliyə tutulmurlar. Lakin onlar xəstə oğlan uşaqları və ya daşıyıcı qız uşaqları dünyaya götəre bilərlər.

Tədbirdə hemofiliyadan əziyyət çəkən insanların müalicəsi üçün son illər Azərbaycanda görülən işlərdən də danişilib. Hemofiliyalı xəstələri müalicə edən çoxprofilli həkimlərin iştirakı ilə keçən simpoziumda hemofiliyanın bir sıra problemlərinin həllinə dair mövzular müzakirə olunub.