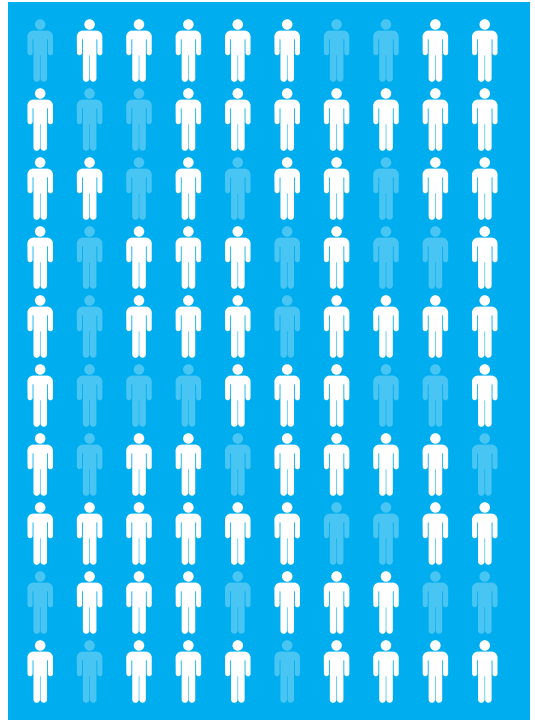


الفحص والتشخيص المبكر لأمراض نقص المناعة الأولية



أسبوع نقص المناعة الأولية العالمي
تحاليل، تشخيص، علاج

تعد أمراض نقص المناعة الأولية من
الأمراض غير المشخصة إلى حدٍ كبيرٍ،
ففي جميع أنحاء العالم تقدر نسبة
الأشخاص المتعايشين مع أمراض نقص
المناعة الأولية والغير مشخصين بحوالي
٧٠ - ٩٠ ٪



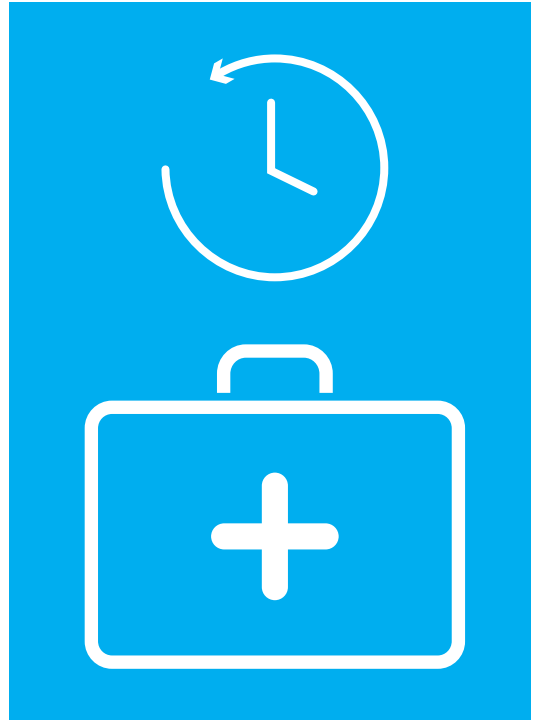
يمنع التشخيص المبكر والعلاج المناسب
المضاعفات والاختلاطات الناجمة عن
العدوى والأخماج، وتمكن المرضى من
العيش حياة طبيعية مثل الأشخاص
الأصحاء

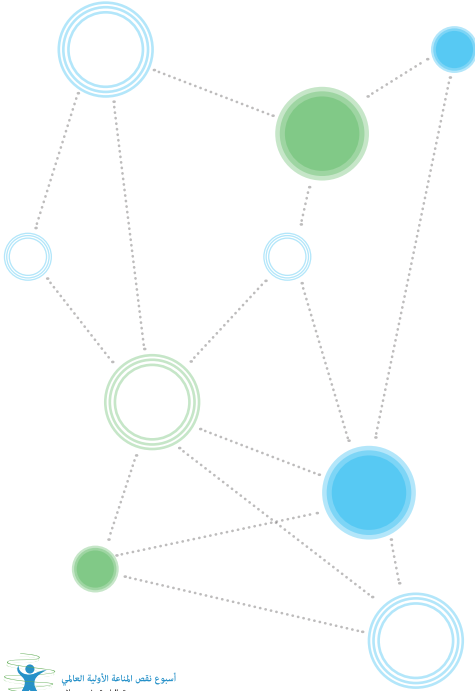


يساهم التشخيص المبكر
بشكل كبير في تحسين نوعية وجودة
الرعاية المقدمة للأشخاص المصابين
بنقص المناعة الأولية



أسبوع نقص المناعة الأولية العالمي
تحاليل، تشخيص، علاج.

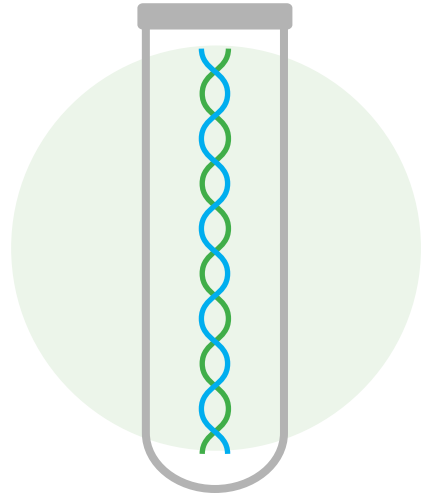




من الأسباب الرئيسية
لتأخر أو حدوث خطأ في
التشخيص، هي: الطبيعة المعقدة للأمراض
نقص المناعة الأولية،
واختلاف الأعراض والمظاهر السريرية
للمرض، بالإضافة إلى الانخفاض النسبي
في الوعي بالأعراض من قبل أطباء
الرعاية الأولية والاختصاصيين



سمحت التقنيات الوراثية بإجراء
الاختبارات الجينية التي لها دور هام في
تشخيص أمراض نقص المناعة الأولية





يجب تنفيذ برنامج المسح المبكر الروتيني
لحديثي الولادة من أجل الكشف عن
الحالات الشديدة من أمراض نقص المناعة
الأولية مثل نقص المناعة المشتركة الشديد
، وفقد الغلوبولين المناعي المرتبط
بالصبغي إكس على نطاق واسع في أماكن
الرعاية الصحية العامة في جميع البلدان





يؤدي التشخيص الفوري للأمراض نقص
المناعة الأولية إلى تحسين استخدام مرافق
وخدمات الرعاية الصحية، بالإضافة إلى
انخفاض التكاليف

إن رفع مستوى الوعي بالأعراض وتنقيف
كل من مقدمي الرعاية الأولية
والأخصائيين قبل / بعد إنهاء دراساتهم
العلمية لها أهمية كبيرة في معرفة أمراض
نقص المناعة الأولية





إن العناية بالمريض وإجراء الاختبارات
المناسبة أمرٌ أساسيٌّ وضروريٌّ لضمان
التشخيص المبكر



أسبوع نقص المناعة الأولية العالمي
تحاليل، تشخيص، علاج

ينبغي أن تكون اختبارات المسح متاحة
لجميع أطباء المستشفيات ومقدمي الرعاية
الأولية



يجب تنفيذ برنامج المسح المبكر الروتيني
لحديثي الولادة من أجل الكشف عن
الحالات الشديدة من أمراض نقص المناعة
الأولية (مثل نقص المناعة المشتركة
وفقد الغلوبولين المناعي، SCID الشديد
على نطاق (XLA المرتبط بالصبغي إكس
واسع في أماكن الرعاية الصحية العامة
في جميع البلدان



يجب أن تكون الاختبارات الجينية متوافرة
ومتاحة لجميع المرضى وأن ينتشر على
نطاق واسع في التخصصات الطبية لتوفير
الكشف المبكر عن أمراض نقص المناعة
الأولية وتشخيص الحالات غير المعروفة



أسبوع نقص المناعة الأولية العالمي
تحاليل، تشخيص، علاج.





أسبوع نقص المناعة الأولية العالمي
تحاليل، تسخيص، علاج.