

إلى السيد وزير الصحة
تحت إشراف السيد رئيس مجلس النواب المحترم

الموضوع: سؤال كتابي

إجراءات لمواكبة المرضى المصابين بالأمراض النادرة

السلام عليكم ورحمة الله وبركاته، وبعد،

السيد الوزير المحترم،

بمناسبة الدورة الحادية عشرة لليوم العالمي للأمراض النادرة، كشف ائتلاف الأمراض النادرة في المغرب، أن عدد المغاربة الذين يعانون في صمت هم مليون ونصف مريض، وكمت تعلمون لا يوجد هناك فحص ممنهج عند الولادة يخص جميع المواليد الجدد، مما قد يتيح تجنب إعاقة محققة بفضل علاجات غير مكلفة في بعض الأحيان. كما أن استراتيجية قطاع الصحة لفترة 2012-2016 تم إدراج فقط ثلاثة أمراض نادرة، هي الهيموفيليا، ومرض الخلايا المنجلية، والثلاسيميا.

لذا أسألكم السيد الوزير المحترم :

- عن التدابير التي ستتخذها المصالح التابعة لكم من أجل تكوين المعالجين في هذا المجال وتوجيه المرضى الذين يعانون من الأمراض النادرة، وإنشاء مراكز مرجعية وطنية لتطوير الخبرات ومراكز كفاءات محلية لتقديم الرعاية المقربة؟

و تفضلوا بقبول فائق التقدير و الاحترام.

إمضاء:

الناصرى نوفل