

راه اندازی اولین برنامه ملی ثبت اطلاعات بیماران مبتلا به تحلیل رفتگی های وراثتی شبکیه چشم در استان های اصفهان و چهارمحال بختیاری-منطقه مرکزی ایران-ایران.

بیماری رتینیتیس پیگمنتوزا (Retinitis Pigmentosa) که به اختصار RP نامیده می شود، نام گروه بزرگی از خانواده بیماریهای ارثی تحلیل برنده شبکیه است که اغلب با اختلال دید در شب در سنین جوانی شروع می شود و در پی آن به تدریج میدان دید محدود و در مرحله بعد دید مستقیم و مرکزی بیمار کاهش می یابد و در نهایت می تواند باعث نابینایی شود. این بیماری به عنوان یکی از ۳ علل شایع نابینایی در دنیا و شایع ترین علت ژنتیکی نابینایی غیر قابل درمان در کشورهای غربی شناخته شده است. در میان اختلالات دیستروپی شبکیه ای، بیماری رتینیتیس پیگمنتوزا دارای بیشترین شیوع (۱ در هر ۳۰۰۰ تا ۱ در هر ۵۰۰۰ نفر) می باشد.

در این طرح بیماران مبتلا به تحلیل رفتگی های وراثتی شبکیه ای مراجعه کننده به کلینیک های تخصصی در استان اصفهان و چهارمحال و بختیاری، معاینه و اطلاعات بیماران ثبت خواهد شد.

این طرح با همکاری اساتید گروه چشم پزشکی اصفهان در حال اجرا می باشد. مجریان اصلی این طرح آقای دکتر محمدرضا اخلاقی و خانم دکتر افسانه نادری بنی می باشند. از همکاران دعوت می شود که بیماران خود را در روزها و ساعات اداری به درمانگاه بیمارستان فیض ارجاع دهند.

