

# ملموس‌ها را روایت کنیم



روایت فرازوفرودها و غصه‌ها و رنج‌های این مدت مادر و پدر آرمان بماند برای زمانی که عاقله مردی تصمیم بگیرد فیلم سینمایی اش را بسازد...

چندین سال است مجموعه‌های مختلف مشغول پژوهش و آزمایش بر روی این دانش پیشرفته بشری در ایران هستند...

در این بین یک مجموعه جوان دانش‌بنیان که به دستاوردهایی هم رسیده است داوطلب ژن درمانی می‌شود.

دکترها که به پایان خط رسیده‌اند خانواده هم به نقلی توان هزینه بالای ۱۳ میلیارد تومانی (۴۰۰ هزار دلار) جهت ژن درمانی در فلان موسسه پیشرفته درمانی سوئیس را ندارند...

دانش جوانان بومی که نوری است کورسوی امید می‌شود برای همه... درمان از اواخر شهریورماه شروع می‌شود همراه با مراقبت روزانه تیم دانشمند و متخصص ژن درمانی...

■ پیشرفت‌ها باید در زندگی مردم ملموس باشد...  
 ■ چه کسی و کسانی باید روایت پیشرفت‌های ملموس در زندگی مردم را روایت کنند؟

۷۰ درصد کودکانی که مبتلا به سرطان خون هستند با شیمی‌درمانی درمان می‌شوند سی درصدی که با شیمی‌درمانی و رادیوتراپی خوب نمی‌شوند شروع به درمان با پیوند سلول بنیادی خون‌ساز (پیوند مغز استخوان) می‌کنند باز فقط هفتاد درصد این سی درصد درمان می‌شوند. برای این سی درصد امید به پیشرفت در حوزه مهم ژن‌درمانی داشتیم و دانشمندان و متخصصانمان در حال تلاش تا فتح این قله جدید دانش.

پزشکی بازساختی و ژن‌درمانی شده بود آرمان ما تا به آن دو کشور صاحب این دانش برسیم.

همه این‌ها فعلاً درباره ۱۲۰۰ موردی است که سالانه با پیوند سلول بنیادی خون‌ساز درمان پروسه درمانشان طی می‌شود و درباره پیوندهای سلول بنیادی برای دیگر بیماران کشور نیست. یک نکته جالب اینکه از اولین پیوند سلول بنیادی خون‌ساز سی‌ویک سال می‌گذرد بلکه درست خواندید سی‌ویک سال پیش و از اولین پیوند مربوط به کودکان هم ۱۶ سال می‌گذرد...

خبری آمد خبری در راه است البته بی‌صدا... آرمان ما با جان آرمان عزیز یکی شده بود.

آرمان قاسمی کودک ۵ ساله یکی از همان‌ها بود که نه شیمی‌درمانی و نه پیوند سلول بنیادی خون‌ساز کارگر نیفتاده بود و امید دکترها صفر و حتی شنیدم روزشمار پایان زندگی کودک عزیز را هم اعلام کرده بودند.

پژمان عرب

سرمدبیر

”

روایت فرازوفرودها و غصه‌ها و رنج‌های این مدت مادر و پدر آرمان بماند برای زمانی که عاقله مردی تصمیم بگیرد فیلم را بسازد...