

## «Ζώντας με μία Σπάνια Πάθηση: Μέρα με τη Μέρα, Χέρι με Χέρι»

/ [Επιστήμες, Τέχνες & Πολιτισμός](#)



Ευρύ φάσμα υπηρεσιών για σπάνιες παθήσεις από το Ινστιτούτο Νευρολογίας και Γενετικής

Με το σύνθημα «Ζώντας με μία Σπάνια Πάθηση: Μέρα με τη Μέρα, Χέρι με Χέρι» συμπληρώνονται φέτος, την 28η Φεβρουαρίου, οκτώ χρόνια από την καθιέρωση της Παγκόσμιας Ημέρας Σπάνιων Παθήσεων.

Σύμφωνα με ανακοίνωση, “το Ινστιτούτο Νευρολογίας και Γενετικής Κύπρου, θεωρείται το κατ’ εξοχήν κέντρο της Κύπρου το οποίο προσφέρει ιατρικές και εργαστηριακές υπηρεσίες για σπάνια γενετικά, νευρολογικά και κληρονομικά νοσήματα, για τα οποία κάποια από αυτά μάλιστα λειτουργεί ως κέντρο αναφοράς”.

Στο Ινστιτούτο λειτουργούν εξειδικευμένες Κλινικές Νευρολογίας και Κλινικής Γενετικής και Εργαστήρια τα οποία παρέχουν υπηρεσίες για την αντιμετώπιση, διάγνωση, θεραπεία, πρόληψη και συμβουλευτική για τις σπάνιες αυτές παθήσεις.

Το Ινστιτούτο προσφέρει ένα ευρύ φάσμα από 465 εξειδικευμένες υπηρεσίες, εξετάζονται γύρω στους 10.000 ασθενείς το χρόνο και παρέχονται πέραν των 75.000 υπηρεσιών το χρόνο.

Επίσης, πέραν από την παροχή εξειδικευμένων υπηρεσιών, στο Ινστιτούτο

διενεργούνται πρωτοποριακές έρευνες για τη μελέτη και εξεύρεση νέων θεραπευτικών προσεγγίσεων για την αντιμετώπιση διαφόρων ασθενειών που μας αφορούν άμεσα ως χώρα.

Διεξάγονται πέραν των 40 ανταγωνιστικών ερευνητικών προγραμμάτων το χρόνο, με συνολική χρηματοδότηση γύρω στα 8 εκ ευρώ η οποία προέρχεται από χρηματοδοτικούς οργανισμούς από την Ευρωπαϊκή Ένωση, Ηνωμένες Πολιτείες Αμερικής και την Κύπρο.

Ένα μεγάλο μέρος από τις υπηρεσίες που προσφέρονται και την έρευνα που διεξάγεται στο Ινστιτούτο, αφορά σπάνιες παθήσεις.

Όπως αναφέρεται στην ανακοίνωση, “το Ινστιτούτο Νευρολογίας και Γενετικής Κύπρου, από την ίδρυσή του, προσφέρει ιατρικές και εργαστηριακές εξειδικευμένες υπηρεσίες, διεξάγει πρωτοποριακά ερευνητικά προγράμματα και παρέχει ακαδημαϊκά προγράμματα μέσω της μεταπτυχιακής σχολής του Ινστιτούτου, της Σχολής Μοριακής Ιατρικής Κύπρου”.

Και οι τρεις αυτοί τομείς, υπηρεσίες-έρευνα-εκπαίδευση, λειτουργούν συνδυαστικά για το καλύτερο δυνατό αποτέλεσμα πρωτίστως για τους ασθενείς και την κοινωνία γενικότερα.

Στην Ευρώπη, σπάνια πάθηση νοείται αυτή που παρουσιάζει συχνότητα 1 στα 2.000 άτομα, χαρακτηρίζεται ως χρόνια, προοδευτική και συχνά απειλητική για τη ζωή του ασθενή, καθώς τις περισσότερες φορές δεν υπάρχει αποτελεσματική θεραπεία.

Οι σπάνιες ασθένειες χαρακτηρίζονται από ποικιλόμορφες ανωμαλίες και συμπτώματα, τα οποία όχι μόνο διαφέρουν από ασθένεια σε ασθένεια αλλά και από ασθενή σε ασθενή που πάσχουν από την ίδια ασθένεια, καταλήγει η ανακοίνωση.

**Πηγή:** [ikypros](http://ikypros.com)/ΚΥΠΕ