



ನಾವು ಯಾರಿಗೇನು ಕಡಿಮೆ? ಅಂಗವಿಕಲ ಮಕ್ಕಳ ಕ್ರೀಡಾಕೂಟದಲ್ಲಿ ವಿದ್ಯಾರ್ಥಿಗಳ ಡಿಸ್ಕ್‌ಸ್‌ ಎಸೆಯುವ ಶಾಹದ.

ಭಾರತದ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳು ಚಿಕ್ಕೆ ಇಲ್ಲದೆ ನರಭಾರದು ಎಂಬ ಆಶಯದೊಂದಿಗೆ ತನ್ನ ಸೇವೆಯನ್ನು ಭಾರತದ ಬೇರೆ ರಾಜ್ಯಗಳಿಗೂ ವಿಸ್ತರಿಸಬೇಕೆಂಬ ಆಸ್‌ ಇಟ್ಟುಕೊಂಡಿದೆ. ರಾಜ್ಯದ ಪ್ರತಿ ಜಿಲ್ಲಾ ಅಸ್ಪತ್ಯಯಲ್ಲಿ ಈಗ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಕ್ಕೆ ಉಚಿತ ಚಿಕ್ಕೆಯ ದೂರಕ್ಕಿಂತೆ. ಆದರೆ, ಸರ್ಕಾರ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳಿಗೆ ಚಿಕ್ಕೆ ದೊರಕಿಕೆಹೊಣಿದ್ದಾಗ್ತಿತ ಅನೇಕ ವರ್ಷಗಳ ಹಿಂದೆಯೇ ಹನಗವಾಡಿ ಮತ್ತು ಗೆಳೆಯರು ಆ ಕುರಿತು ಕೆಲಸ ಮಾಡಿದ್ದನ್ನು ಇಲ್ಲಿ ಸೃವಸಲೇಬೇಕು. ದೇಶಾಧ್ಯಾತ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳಿಗೆ ಚಿಕ್ಕೆ ದೊರಕುವ ವ್ಯವಸ್ಥೆಯನ್ನು ಪ್ರತಿ ರಾಜ್ಯ ಸರ್ಕಾರವು ಮಾಡಿದೆ. ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳಿಗೆ ಹೆಚ್ಚಿನ ನೆರವು ನೀಡಲು ನಮ್ಮ ರಾಜ್ಯದಲ್ಲಿ ಬಂಗಳೂರು, ಬೆಂಗಳೂರು, ಮತ್ತು ಮೈಸೂರು ನೆರವು ನೀಡಲಾಗಿದೆ. ರಾಜ್ಯದಲ್ಲಿ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳಿಗೆ ಚಿಕ್ಕೆಯ ದೂರಕ್ಕಿಂತೆಯನ್ನು ನೀಡಬೇಕಾಗುತ್ತದೆ.

ದಾವಣಗೆರೆಯಲ್ಲಿರುವ ಅಸ್ಪತ್ಯಯಲ್ಲಿ ಫಿಷಿಯೋಥರೆಪಿ, ರಕ್ತದ ಫೆಟ್‌ಕರ್ಗಳನ್ನು ಬೇರೆದುಸುವ ವ್ಯವಸ್ಥೆ ಮತ್ತು ದ್ಯುರ್ಯ ಹೇಳಿ ಅಪ್ತ ಸಮಾಲೋಚನೆ ನಡೆಸುವ ಕೌನ್ಸಿಲಿಂಗ್ ವ್ಯವಸ್ಥೆಯನ್ನು ಇದೆ. ರೋಗಿಗಳು ರೋಗಿದ ಬಗೆಗೆ ವಿಸ್ತರಿತ ತಿಳವಳಿಕೆ ಪಡೆಯಲು ಗ್ರಂಥಾಲಯವಿದ್ದು, ತರಬೇತಿಗಾಗಿ ಸುಸಜ್ಜಿತ ಕೇಂದ್ರೆಯ ಲಭ್ಯವಿದೆ. ಈಗಾಗಲೇ 900ಕ್ಕೂ ಹೆಚ್ಚು ರೋಗಿಗಳ ಚಿಕ್ಕೆ ನಡೆಯುತ್ತಿದ್ದು, ಪ್ರತಿದಿನ ಕನಿಷ್ಠ ನಾಲ್ಕು ಹೊಸ ರೋಗಿಗಳು ಬರುತ್ತಾರೆ ಎಂಬ ಮಾಹಿತಿ ಇದೆ. ರೋಗಿದ ಬಗೆಗೆ ಸಾಕಷ್ಟು ತಿಳವಳಿಕೆ ಇಲ್ಲಿದೆಯದಿರಿದ ಬಹು ಸಣ್ಣೆಯ ರೋಗಿಗಳ ಸುರುತಿಸುವಿಕೆ ಇನ್ನೂ ಸಾಧ್ಯವಾಗಿಲ್ಲ ಎನ್ನುವ

ಡಾ. ಸುರೇಶ ಹನಗವಾಡಿಯವರು, ‘ಚಿಕ್ಕೆಗೆ ತುಂಬಾ ಹೆಚ್ಚೆ ತಗಲುತ್ತದೆ ಎಂಬ ಕಾರಣಕ್ಕೆ ಜನ ತಮಗೆ ಕಾಯಿಲೆ ಎಂದು ಹೇಳಿಕೊಳ್ಳಲು ಹಿಂಜರಿಯುತ್ತಾರೆ’ ಎಂದು ನೋಂದುಕೊಳ್ಳುತ್ತಾರೆ.

ಕಳೆದ ಏದು ವರ್ಷಗಳ ಕೆಳಗೆ ಸರ್ಕಾರ ಆಸ್ಪತ್ಯಗಳಲ್ಲಿ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ಚಿಕ್ಕೆಗೆ ಬೇಕಾದ ಜೆವಧಗಳು ಸಿಗ್ನಿಕ್ರಿಲೆಲ್ಲ, ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಯೊಬ್ಬನಿಗೆ ಚಿಕ್ಕೆಗೆ ವರ್ಷಕ್ಕೆ 2 ಲಕ್ಷ ರೂಪಾಯಿಗಳ ಅವಶ್ಯಕತೆ ಇರುತ್ತದೆ. ದೇಹದ ಹೋರಿನ ಗಾಯ ಅಭಿವಾಧ ಒಳಗಿನ ಗಾಯಗಳಿಂದ ಉಂಟಾಗುವ ರಕ್ತಸ್ರಾವವನ್ನು ತಡೆಯಲು ಘ್ರಾಷ್ಟರ್ 8, 9 ಅಥವಾ 11 ನಿಡಬೇಕಾಗುತ್ತದೆ. ಒಮ್ಮೆ ರಕ್ತ ಸೇನೆರಲು ಶುರುವಾದರೆ ತಡೆಯಲು ಘ್ರಾಷ್ಟರ್ಗಳಿರುವ ರಕ್ತದ ಮರುಪೂರಣ ಮಾಡಬೇಕಾಗುತ್ತದೆ. ಒಂದು ರಕ್ತಪೂರಣ ಚಿಕ್ಕೆಗೆ 10,000 ರೂಪಾಯಿ ಬೇಕಾಗುತ್ತದೆ. ರಕ್ತ ಪೂರೆಸಿದ ನಂತರ ಚಿಕ್ಕೆಯ ಭಾಗವಾಗಿ ನಡೆಸಬೇಕಾದ ಫಿಷಿಯೋಥರೆಪಿ, ಕೌನ್ಸಿಲಿಂಗ್, ರೋಗ ನಿವಹಣೆಯ ಬಗೆ ತರಬೇತಿಗಳನ್ನು ನೀಡಬೇಕಾಗುತ್ತದೆ.

ಕನಾರ್ಕಿಟ, ಅಂದ್ರ ಪ್ರದೇಶ, ತೆಲಂಗಾಣ ಮತ್ತು ತಮಿಳುನಾಡು ರಾಜ್ಯಗಳಿಂದ ರೋಗಿಗಳು ದಾವಣಗೆರೆಗೆ ಚಿಕ್ಕೆಗೆ ಬರುತ್ತಿದ್ದಾರೆ. ಗ್ರಾಮೀಣ ಪ್ರದೇಶಗಳಿಂದ ನಗರಗಳಿಗೆ ಬರಲು ದುಡ್ಡಿಲ್ಲದೆ ಬದ್ದಾದುವ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳ ನರವಿಗೆ ಮನೆ ಬಾಗಿಗೆ ಚಿಕ್ಕೆಯನ್ನು ಕೊಂಡೊಯ್ಯಲು ಸಂಭಾರಿ ಫಂಟವನ್ನು ಇಡಿಗ ಸಿದ್ಧಪಡಿಸಲಾಗಿದೆ.

### ಅಮೃತ ಗೀಗೆ

1999ರಲ್ಲಿ ಮೆಡಿಕಲ್ ಕಾಲೇಜಿನ ವಾರ್ಷಿಕ್ ಕೋಳ್ಯಾವ ಸಮಾರಂಭಕ್ಕೆ ಮುಖ್ಯ ಅತಿಥಿಯನ್ನಾಗಿ ಎಸ್.ಪಿ. ಬಾಲಸುಭೂತಣ್ಣಂ ಅವರನ್ನು ಅಹಾನಿಸಲು ಹೊಗಿದ್ದ ಡಾ. ಸುರೇಶ್ ಅವರಿಗೆ ಅಶ್ಯಯ ಕಾಡಿತ್ತು. ಭೇಟಿಯ ಸಮಯದಲ್ಲಿ ತಮಗಿರುವ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯ ಕಾಯಿಲೆ ಮತ್ತು ರಾಜ್ಯ ಮತ್ತು ದೇಶದಲ್ಲಿ ಅದರಿಂದ ಬಳಲ್ಪುರಿಯರ ಸಂಖ್ಯೆ ಮತ್ತು ಅವರು

ಪಡುತ್ತಿರುವ ಬವಣೆಯ ಕುರಿತು ಎಸ್.ಪಿ.ಬಿ. ಅವರ ಒಳಿದಾಗ ‘ಘ್ರಾಷ್ಟ್, ನಾನು ನಿಮ್ಮ ಕಾಲೇಜಿನ ವಾರ್ಷಿಕ್ ಕೋಳ್ಯಾವಕ್ಕೆ ಅತಿಥಿಯಾಗಿ ಬರುವದರ ಬದಲು ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳಿಗೆ ಅನುಕೂಲವಾಗುವಂತಹ ಕೆಲಸ ಮಾಡಲು ಬಯಸುತ್ತೇನೆ’ ಎಂದರು. ಮಾತಿನಂತೆ ದಾವಣಗೆರೆಗೆ ಬಂದು, ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳಿಗೆ ಬೇಕಾಗುವ ಜೆವಧ ಕೊಳ್ಳಲು ತಮ್ಮ ‘ಮೂಕಿಕಲ್ ಸ್ನೇಟ್’ ಮೂಲಕ ಬಂಡವಾಳ ರೂಪಿಕೊಟ್ಟಿರು. ಬರೋಬ್ಬರಿ 21 ವರ್ಷಗಳ ಕಾಲ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳ ನರವಿಗೆ ನಿಂತರು. ದಾವಣಗೆರೆಯ ಶ್ರೀಮತಿ ಗಿರಿಜಮ್ಮನವರು ಕನಾರ್ಕಿಟ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ಸ್ನೇಟ್ ಟಿಯ ಆಸ್ಪತ್ಯ ನಿರ್ಮಾಣಲ್ಲಿ ಬೇಕಾದ ಪ್ರಯತ್ನ ನಿರ್ವಹಿತ ನಿರ್ವಹಿತ ತಗಲುವ ವೆಚ್ಚ ಭರಿಸಿದರು.

2022ರಲ್ಲಿ ಕೇಂದ್ರಿ ಸೋಂಕಿನಿಂದ ಕೊನೆ ಯು ಸಿ ರೆ ಲೆ ಯು ವ ವ ರೆ ಗೂ ಕನಾರ್ಕಿಟ ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ಸ್ನೇಟ್ ಟಿಯ ಮಹಾದಾನಿಗಳಾಗಿದ್ದ ಎಸ್.ಪಿ.ಬಿ. ಅವರು, ಹನಗವಾಡಿ ಅವರ ಪ್ರಯತ್ನಕ್ಕೆ ಆಯಿ ಬಲವನ್ನು ತಂದುಕೊಟ್ಟಿರು. ದಾವಣಗೆರೆಯ ಜೆಜೆಂ ಮೆಡಿಕಲ್ ಕಾಲೇಜಿನ ಪೆಥಾಲಜಿ ವಿಭಾಗದ ಪ್ರೌಫೆಸರ್ ಆಗಿರುವ ಸುರೇಶ ಹನಗವಾಡಿ, ‘ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ಘ್ರಾಷ್ಟೆಪನ್ ಅಫ್ ಇಂಡಿಯಾ’ ಅಧ್ಯಕ್ಷರೂ ಆಗಿದ್ದರು. ಪ್ರಸ್ತುತ ರಾಜ್ಯ ಸರ್ಕಾರದ ರಾಜ್ಯ ರಕ್ತನಿಧಿಯ ತಾಂತ್ರಿಕ ಸಮಿತಿಯ ಸದಸ್ಯ ಹಾಗೂ ವಿಕಲಾಂಗರ ಹಕ್ಕುಗಳ ಆಯುಕ್ತರ ಸಲಹಾ ಸಮಿತಿಯ ಸದಸ್ಯರು. ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗಿಗಳ ನಿರಂತರ ಸೇವೆಯನ್ನು ಗುರುತಿಸಿ ಕೇಂದ್ರ ಸರ್ಕಾರವು ಸುರೇಶ ಹನಗವಾಡಿ ಅವರಿಗೆ 2024ನೇ ಸಾಲಿನ ವಿಕಲಕ್ಷೇತನರಿಗೆ ನಿಡುವ ರಾಷ್ಟ್ರೀಯ ಪ್ರಶ್ನಿಯನ್ನು ಘೋಷಿಸಿದೆ.

ಎನಿದು ಹಿಮೋಫೈಲಿಯಾ ರೋಗ?

ದೇಹಕ್ಕೆ ಗಾಯಗಳಾದಾಗ ರಕ್ತ ಸುರಿಯುವುದನ್ನು



ಅಂಗವ್ಯೇಕಲ್ಕು ಸದ್ಪು ಹೊಡೆದು ಕಾರವಾರದಲ್ಲಿ ಬೆರಾಕ್ ಮಳಗೆ ನಡೆಸುತ್ತಿರುವ ಕಲ್ಲನಾ ನಾಯ್ಕು