

چند غذای عجیب و غریب از سراسر جهان



فکر می‌کنید که معده قوی و مقاومی دارید که هر چیزی را هضم می‌کند؟! اگر می‌خواهید مطمئن شوید در ادامه با ما همراه باشید...

صفحه ۸

آدرس سایت: www.tolounews.com پست الکترونیک: toloudaily@gmail.com



مدیرکل فرهنگ و ارشاد اسلامی فارس:

تحفه وزارت فرهنگ و ارشاد اسلامی، برای فعالیتهای فرهنگی و هنری

صفحه ۲

دوشنبه ۲۳ دی ۱۳۹۸ | ۱۷ جمادی الاولی ۱۴۴۱ | ۱۳ ژانویه ۲۰۲۰ | سال بیست و پنجم | شماره ۲۷۰۷ | بها ۵۰۰۰ تومان



همراه با نمایش فیلم

همراه با تحلیل این خبر



توصیه پوتین به اسد: ترامپ را به دمشق دعوت کن

صفحه ۲

هاشمی:

بدتر از شلیک سهوی به هواپیما، شلیک عمدی به اعتماد عمومی است

صفحه ۲



شهردار شیراز خبر داد:

بهره‌برداری تقاطع مهدیه - امیر کبیر و تقاطع باهنر - کمر بندی تا پایان امسال

صفحه ۴

بیماران ALS با امانت دادن تجهیزاتشان به یکدیگر زنده‌اند

حداقل هزینه نگهداری ماهانه بیمار؛ ۲۰ میلیون تومان

تحت پوشش هیچ سازمان حمایتی نیستیم

صفحه ۱



ظریف:

داغدار اندوه بزرگی هستیم که وطن را فرا گرفته است

در این تراژدی تاریخی باید شرمسار ایران و ایرانی بود

صفحه ۲

نرگس زارهای شهبازخانی شکوفا شدند

صفحه ۴

محسن چادر به سر به خانه خاله‌اش رفت تا خلاف کند

صفحه ۷

روش نوین مطبوعاتی ما با فیلم

فیلم ماشین فروشی شما

فیلم منزل شما

فیلم جشن تولد خود، فرزندان و نوه هایتان

و فیلم انواع آگهی های خود را به ما بسپارید تا در روزنامه طلوع کنار متن ارسالی تان به نمایش بگذاریم.



روش نوین مطبوعاتی ما را به دیگران نیز یادآور شوید.

تلفن تماس دفتر روزنامه طلوع:

۴۲۲۲۹۲۴۶ - ۳-۴ - ۳۲۳۴۴۷۷۲

بیماران ALS با امانت دادن تجهیزاتشان به یکدیگر زنده‌اند

حداقل هزینه نگهداری ماهانه بیمار؛ ۲۰ میلیون تومان

تحت پوشش هیچ سازمان حمایتی نیستیم

حداقل هزینه نگهداری یک بیمار ای‌ال‌اس ۲۰ میلیون تومان در ماه است و این در حالی است که تمام هزینه‌های سنگین درمان باید از جیب بیمار و خانواده او پرداخت شود. «ALS» یا «اسکلروز جانبی آمیوتروفیک»، نام یک بیماری است که موجب تخریب پیش‌رونده و غیرقابل‌ترمیم دستگاه عصبی مرکزی «مغز» و دستگاه عصبی محیطی «یعنی سلول‌های عصبی جای‌جای بدن» می‌شود. این بیماری می‌تواند در یک بازه کوتاه تا چندساله، فرد را دچار فلج کامل اندام کند. در میان بیماری‌های نادر، بیماری‌های خاص و معلولیت‌ها، این بیماری مهجور مانده است. به گفته بیماران و دبیر انجمن حامی بیماران ای‌ال‌اس، این بیماری در لیست هیچ کدام از سازمان‌های حمایت‌گر نیست و نادیده گرفته شده است. تمام هزینه‌های سنگین درمان و جلوگیری از پیشروی این بیماری باید از جیب بیمار و خانواده او پرداخت شود. کریمی یکی از بیماران مبتلا به ای‌ال‌اس است که شرایط او همچنان اجازه می‌دهد که حرف بزند. او درباره وضعیت خود چنین می‌گوید: غذا از گلودی من پایین نمی‌رود و مشکل بلع دارم. داروی جالینوس خوب هست، اما بقیه داروها به من نمی‌سازد. ریلوتک که می‌خورم خیلی خوب بود. حتی لازم نبود کسی دستم را بگیرد، اما از وقتی داروی ایرانی مصرف می‌کنم، حالم خیلی بدتر شده است و مشکل ضعف دارم و فقط می‌خواهم، از بس زمین خوردم، دماغم شکسته و پوست بدنم کنده شده است. بیش از یک سال است که داروی ایرانی استفاده می‌کنم. قبلاً می‌توانستم از تهران داروهایم را آزاد بخیرم. قیمتش ۳ میلیون تومان بود، ولی هزینه‌اش خیلی بالا رفت و دیگر نتوانستم تهیه کنم. تمام درآمد من یک حقوق بازنشستگی است؛ البته کمی بچه‌ها و قایل کمک می‌کردند، ولی همه‌جا زدند. من هم دیگر نمی‌توانم... یکی از بیماران ای‌ال‌اس از مشکلاتش می‌گوید: **حداقل هزینه نگهداری بیمار ای‌ال‌اس ماهانه ۲۰ میلیون است** برای بیماری «ALS» درمانی وجود ندارد. عمده خدمات لازم برای آنها، خدمات پرستاری در منزل است، زیرا یک بیمار ALS می‌تواند یک فرد بالغ از خانواده را مشغول نگه دارد. «پرتو» خواهر یک بیمار ALS درباره هزینه‌های بالای مراقبت از برادر بیمار خود به خبرنگار ای‌ال‌اس می‌گوید: در خانواده ما برادرهای کوچک‌ترم مراقبت از بیماران را بر عهده دارند. یک بیمار ای‌ال‌اس نیاز به جابه‌جایی و پرستاری، خوراک خاص، داروهای خاص، دستگاه‌های متعدد و مراجعات دوره‌ای به پزشک دارد. تمام این موارد را که در نظر بگیریم، حداقل هزینه نگهداری یک بیمار ای‌ال‌اس ۲۰ میلیون تومان در ماه است. پرتو می‌گوید: ما با یک پرستار صحبت کردیم تا چهار ساعت در روز مسئولیت بیماران را به عهده بگیرد. دستمزدی که انتظار داشت سه میلیون تومان بود. اگر بخواهیم پرستار شبانه‌روزی بگیریم که جابجایی، استحمام و غذا دادن برادرمان را تقبل کند، حداقل دستمزد پرستار شش