



■李意盛（右2）与姚再添（左2）热情地抱起患者，中为罗由中。

中国報 2011年10月10日 星期一 14

溶酶體疾病協會成立 提供協助・教育民衆

（吉隆坡9日讯）非营利组织马来西亚溶酶体疾病协会（MLDA）成立，以唤起公众对此病症的关注。

该会今日邀请到台湾及我国的患者及他们的家人，一起参与推介礼。

该协会在今年4月成立，旨在与政府和各团体合作，为马来西亚溶酶体疾病患者建立完善的医疗保健系统，给予他们医疗上的协助及教育普通民众有关各种危溶酶体疾病知识。

马来西亚溶酶体疾病协会主席李意盛较后在记者会上说，该疾病非常罕有，患者大多数为儿童，患者需要多个学科的医疗专业人士治疗，然而这样的综合性医疗护理并不多，造成患者无法

及时找到恰当的医疗。

其他出席者包括森州马华主席拿督姚再添、台湾黏多醣症协会理事长蔡琼玮、台北文化办事处驻大马代表罗由中及其夫人陈佾文。

李意盛的长女及幼女，皆患有归纳为罕见病的心肌糖原累积病，所幸及时发现及治疗，目前已痊愈。

“希望更多志愿者来参与我们协会的活动，有钱出钱，有力出力。”

姚再添说，政府没有足够的资源提供帮助，能向海外的专业医疗人士取经。

“可让海外专家每3个月回到来一次，指导本地专家如何有系统的患者进行治疗。”