

OUR OBJECTIVES

أهدافنا

1 الدفاع عن حقوق المرضى وتعزيز وصولهم لخدمات شاملة (صحية، نفسية، اجتماعية، واقتصادية).

Support patients' rights and improve access to holistic services (health, psychological, social, and economic).

2 تدريب الكوادر الطبية ومتابعة أحدث التطورات العلاجية.

Train medical personnel and stay updated with medical advancements.

3 نشر الوعي حول مرض الثلاسيميا، خاصة بين فئة الشباب، وتشجيع فحوصات ما قبل الزواج والتبرع بالدم.

Raise awareness, especially among youth, about thalassemia prevention, premarital screening, and the importance of blood donation.

4 إجراء دراسات وأبحاث لتعزيز المعرفة بمرض الثلاسيميا وامراض اعتلال خضاب الدم في فلسطين.

Conduct research to enhance understanding of thalassemia and hemoglobinopathies in Palestine.

5 الضغط على صناع القرار لتوفير خدمات طبية مستدامة وشاملة.

Advocate for continuous and comprehensive medical care for all patients.

6 توسيع الشراكات مع الجهات الرسمية والأهلية لتحقيق أهدافنا.

Strengthen collaboration with public and private institutions.

OUR MISSION

رسالتنا

نعمل على تحسين جودة حياة مرضى الثلاسيميا والحد من الإصابات الجديدة، من خلال:

We aim to improve the lives of thalassemia patients and reduce new cases through:

1

دعم المرضى وعائلاتهم وتمكينهم.

Patient and family empowerment

2

التوعية والتثقيف الصحي
Community awareness and health education

3

التأثير في السياسات الصحية
Advocacy and health policy influence

4

بناء الشراكات الاستراتيجية
Strategic partnerships

الفحص الطبي قبل الزواج هو خط الدفاع الأول

WHO WE ARE

من نحن

جمعية أصدقاء مرضى الثلاسيميا هي مؤسسة أهلية فلسطينية غير ربحية تأسست عام 1996، على يد مرضى وعائلاتهم ومهنيين ومهتمين من النساء والرجال بالثلاسيميا. ومسجلة تحت ترخيص رقم 96/2014 من قبل وزارة الداخلية الفلسطينية، جهة الاختصاص / وزارة الصحة الفلسطينية. تسعى الجمعية إلى تمثيل صوت المرضى وتعزيز حقوقهم أمام المجتمع وصانعي القرار. تعمل الجمعية في الضفة الغربية وقطاع غزة، عبر مراكز رئيسية ولجان فرعية وشبكة واسعة من المتطوعين/ات. وهي عضو فعال في: الاتحاد العالمي للثلاسيميا (TIF)، ملتقى جمعيات الثلاسيميا العربية (TATAF)، واللجنة الوطنية الفلسطينية لأمراض اعتلال خضاب الدم.

The Thalassemia Patients Friends Society (TPFS)

is a Palestinian non-profit civil organization founded in 1996 by patients, their families, professionals, and individuals—women and men—interested in thalassemia. It is registered under license 2014/96 by the Palestinian Ministry of Interior, with the Ministry of Health as the relevant authority. TPFS strives to represent patients' voices and advocate for their rights before the community and decision-makers. It operates in the West Bank and Gaza Strip through its main community centers, subcommittees, and a wide network of volunteers. It is an active member of the Thalassemia International Federation (TIF), the Arab Thalassemia Associations Forum (TATAF), and the National Committee for Hemoglobin Disorders.



جمعية أصدقاء مرضى الثلاسيميا فلسطين

Thalassaemia Patients' Friends Society Palestine



SCAN
HERE



TPFS©2025

- 📍 Al-Bireh / Al-Bireh Medical Center
- ☎ +970 59 8801890
- 📞 +970 224 12331/2
- 📞 +970 22 41 2332
- 🌐 www.TPFS.ps
- 📘 TPFS-Palestine
- 📷 TPFS 96
- 📺 TPFS-Palestine

092336366 المركز المجتمعي- نابلس / تلفون
Nablus Community Center- TEL

0597895123 المركز المجتمعي- طولكرم / تلفون
Tulkarem Community Center- TEL

Printed with support from Haempal project, not responsible for the content.
طبع بدعم من مشروع هيموبال، دون مسؤولية عن المحتوى.

