

میزان مصرف الکل در کشور بالاست: اعتباری برای ترک نداریم



برنامه پیشگیری از اعتیاد به الکل آمادگی داریم اما اعتبار آن را باید وزارت کشور بدهد. بر اساس آمار ستاد مبارزه با مواد مخدر، اکنون دو میلیون و ۸۰۸ هزار مصرف کننده موادمخدر در کشور وجود دارد که بالاترین مصرف مواد مخدر با بیش از ۶۶ درصد مربوط به تریاک است. همچنین بر اساس نتایج پیمایش شیوع شناسی اعتیاد سال ۹۵، سازمان بهزیستی اعلام کرد که با توجه به ملاحظات شرعی و قانونی انتظار می‌رفت میزان مصرف الکل پایین‌تر باشد اما مصرف الکل در کشور بالاتر از انتظارات بود.

حذف اعتبار بیمه سلامت معنادار نیز گفت: اینگونه نیست که اعتبار بیمه سلامت معنادار حذف شود بلکه سازمان برنامه و بودجه اعلام کرده که ۶۶ درصد از ذیل اعتبار برنامه ارائه خدمات درمان، بازتوانی و کاهش آسیب معنادار، برای این منظور به سازمان بهزیستی اختصاص یافته است. رئیس مرکز توسعه پیشگیری و درمان اعتیاد سازمان بهزیستی کشور در پاسخ به سوالی در مورد اجرای برنامه پیشگیری از اعتیاد به الکل نیز گفت: برای اجرای

رئیس مرکز توسعه پیشگیری و درمان اعتیاد سازمان بهزیستی کشور گفت: حدود ۴۵ میلیارد تومان به عنوان بودجه درمان اعتیاد در نظر گرفته شده که نسبت به حجم کاری و فعالیت‌های این حوزه بسیار کم است، به گزارش ایرنا، فرید براتی سده گفت: این درحالی است که سازمان برنامه و بودجه اعلام کرده رقم بودجه درمان اعتیاد بیش از ۶۰ درصد افزایش یافته و با این ترتیب حدود ۴۵ میلیارد تومان در نظر گرفته شده است. وی درباره

گزارش خبری تحلیلی آفتاب یزد

حقایق تلخ در مورد بیماری «اس ام ای»

از هر ۸ هزار تولد یک نفر با ژن «اس ام ای» معیوب به دنیا می‌آید ولی به این دلیل که در کشور ما آمار ازدواج‌های ژنتیکی و تشابه ژنتیک بالاست از هر ۴ هزار تولد یک مورد تولد «اس ام ای» داریم؛ سال گذشته یک میلیون شخصد هزار کودک به دنیا آمد که با یک محاسبه سرانگشتی متوجه می‌شویم که سال گذشته چیزی حدود ۳۰۰ کودک با بیماری «اس ام ای» به دنیا آمدند. چیزی که ما توانستیم به دست بیاوریم ۲۷۵ مورد کودک مبتلا به این بیماری است که از این موارد متأسفانه ۵۵ مورد بعد از عید فوت کرده‌اند؛ این یک فاجعه است چون تک چهره‌ام این بیماران از دست رفته‌اند. مثل این است که بگویم هفتای یک هواپیمای در تهران سقوط کند.»

این بیماری قابل پیشگیری است

او تأکید کرد: «این بیماری، بیماری است که مثل خیلی بیماری‌های دیگر باید از زمان ازدواج پیشگیری شود؛ اگر از یک والد قبل از ازدواج آزمایش گرفته شود مشخص می‌شود که معیوب ژن مغلوب این بیماری است یا نه که در صورت معیوب بودن باید از والد دیگر هم آزمایش گرفته شود و در صورتی که هر دو ناقل بودند باید اجازه این ازدواج داده نشود؛ متأسفانه ما چیزی به عنوان پیشگیری در کشور نداریم. این موضوع باید وارد طرح غربالگری برود که در جلسات گذشته با کمیسیون بهداشت مجلس ما این موضوع را

بچه ایرانی اصلی داریم که در حال حاضر در غرب زندگی می‌کند. او در نوزادی همراه با خانواده اش در حالی که از بیماری او اطلاعی نداشتند، برای انجام کاری به غرب می‌رود و موقع برگشت به او اجازه پرواز نمی‌دهند. بچه در همان کشور می‌ماند و حالا ۲۴ ساله است و دارد فوق لیسانس طراحی می‌خواند با اینکه تیپ یک بیماری «اس ام ای» داشت!

این بچه اگر در ایران بود احتمالاً تا حالا استخوان‌های او هم زیر خاک پوسیده بود! اما در حال حاضر زنده است و دارد زندگی می‌کند

نفس این بچه‌ها به ثانیه و لحظات بسته است

این پزشک در ادامه می‌گوید: «بچه‌ها ما مشکلات زیادی دارند که از جمله آن‌ها می‌توان به نبود انجمن و تجهیزات اشاره کرد. ما یک ماه پیش بچه‌ای را به دلیل ناشتن ۲ میلیون تومان دست دادیم. تجهیزات برای این بچه‌ها نباشد آن‌ها از دست می‌روند. نفس این بچه‌ها به ثانیه و لحظات بسته است. نبود دارو و تجهیزات مهم‌ترین عامل مرگ و میر بچه‌های دارای بیماری «اس ام ای» است. هزینه‌های بیمارستان به شدت سنگین است و این بیماران خیلی در معرض بیماری قرار دارند اولین عامل مرگ و میر این بچه‌ها عفونت ریه است و بیماری‌های ژن معیوب مثل سندرم داون یا همین بیماری «اس ام ای» دست و پنجه نرم می‌کنند؛ در کشور ما برای بیماران «اس ام ای» پروژه تحقیقاتی سلول درمانی را در پیش گرفته‌اند. ۳ سال پیش ۵ بچه مورد آزمایش قرار گرفتند که البته ۴ تای آن‌ها به دلیل اینکه دوزهای بعدی را دریافت نکردند فوت کردند. اما یک بچه زنده است. پرام زنده است و الان پسر چهل ۳ ساله‌ای است که تاکنون ۲ دوز سلول درو و در حال آن خیلی بهتر از گذشته است، او روزی ۴ تا ۶ ساعت از دستگاه جدا می‌شود و بدون دستگاه نفس می‌کشد و همین موضوع هم آینده خیلی روشنی برای بچه‌های ما ترسیم می‌کند. باید برای این بچه‌ها انجمن تشکیل شود و تجهیزات لازم در اختیار آن‌ها قرار بگیرد و بتوانند سلول درمانی کنند که دست کم برای ژن درمانی زنده بمانند.»

او در ادامه تصریح کرد: «از تعداد بیماران مبتلا به این بیماری آمارهای جسته گریخته‌ای ارائه می‌شود، دانشگاه آزاد می‌گوید دیویست و خورده‌ای نفر مبتلا به این بیماری هستند، وزارت بهداشت می‌گوید ۴۰۰ تا ۵۰۰ نفر، انجمن دیسترونی می‌گوید ۴ تا ۵ هزار نفر درگیر این بیماری هستند و آمار جسته گریخته‌ای از جاهای دیگر می‌گوید تا ۲۰ هزار نفر در ایران به این بیماری مبتلا هستند. این در حالی است که آمار جهانی می‌گوید



داروی این بیماری «استیمرازا» است که قیمت آن ۷۵۰ هزار دلار است و یک شرکت آمریکایی آن را به بازار ارائه می‌دهد اما متأسفانه وارد بازار ایران نشده چون از طرف سازمان غذا و دارو نتوانسته تأییدیه دریافت کند. آنها معتقدند که هزینه دارو با عملکرد بهبود آن یکی نیست و این دارو گران است. در حالی که این دارو در تمام دنیا مورد استفاده قرار می‌گیرد و دارای تأییدیه سازمان غذا و دارو آمریکا است

بیماری که کودک را به دستگاه وابسته می‌کند

سارا یزدانی نماینده بیماران «اس ام ای» در رابطه با این بیماری و مشکلات این بیماران می‌گوید: «این بیماری یک بیماری ژنتیکی است که دو تا ژن مغلوب این بیماری وقتی با یکدیگر برخورد می‌کنند ژن قالب را تشکیل می‌دهند. ژن SMN۲ وقتی در دوران جنینی حذف می‌شود و بچه‌ای که به دنیا می‌آید بیمار است. این بیماری تیپ بندی دارد و هر یک از تیپ‌ها به چند دسته تقسیم می‌شوند. در بعضی از تیپ‌ها بیماری خیلی شدید است و بچه از دوران جنینی تحرک ندارد و بعد از زایمان نوزاد از بین می‌رود، در برخی از موارد هم تا ۴۰ روز کودک به حال طبیعی است و بعد از ۴۰ روز مادر متوجه می‌شود که نوزاد گردن نمی‌گیرد و تحرک ندارد، در چنین شرایطی نوزاد به بیماری «اس ام ای» تیپ یک نوع A مبتلا است. این نوع تقریباً شدیدترین نوع بیماری است. هر چه تیپ‌ها بالاتر می‌رود ژن معیوب حذف می‌شود و بیماری خفیف‌تر می‌شود. تیپ یکی‌ها در شرایطی که دستگاه و تجهیزات نباشد معمولاً تا ۳ سال زنده هستند؛ در این بچه‌ها زمانی که ماهیچه‌های بدن شروع به تحلیل رفتن می‌کنند مهم‌ترین ماهیچه بدن که ریه‌ها هستند کارایی خود را از دست می‌دهند و تنها شبکه دیافراگم برای نفس کشیدن باقی می‌ماند. شبکه دیافراگم تنها عضوی است که تا آخرین لحظه زندگی هر آدمی در بدنش فعالیت دارد یعنی حتی زمانی که قلب هم از کار می‌افتد هنوز این شبکه کار می‌کند اما بعد از چند ثانیه کارش را انجام می‌دهد، در واقع آخرین عضوی در بدن که از کار می‌افتد شبکه دیافراگم است. به همین خاطر بچه‌ها می‌توانند تنفس کنند اما تنفس آنها ریوی نیست و ششکی است به همین دلیل هم این بچه‌ها قابلیت سرفه کردن ندارند؛ بنابراین ترشحات، خلط و آلودگی در ریه آن‌ها نشسته می‌شوند و باید فیزیوتراپی دست انجام شود یعنی با کمک دستگاه‌های اکسیژن ساز بچه‌ها را نگه داشت.»

بچه‌های ما مشکلات زیادی دارند که از جمله آن‌ها می‌توان به نبود انجمن و تجهیزات اشاره کرد. ما یک ماه پیش بچه‌ای را به دلیل ناشتن ۲ میلیون تومان از دست دادیم. تجهیزات برای این بچه‌ها نباشد آن‌ها از دست می‌روند. نفس این بچه‌ها به ثانیه و لحظات بسته است

خود را از دست می‌دهند و تنها شبکه دیافراگم برای نفس کشیدن باقی می‌ماند. شبکه دیافراگم تنها عضوی است که تا آخرین لحظه زندگی هر آدمی در بدنش فعالیت دارد یعنی حتی زمانی که قلب هم از کار می‌افتد هنوز این شبکه کار می‌کند اما بعد از چند ثانیه کارش را انجام می‌دهد، در واقع آخرین عضوی در بدن که از کار می‌افتد شبکه دیافراگم است. به همین خاطر بچه‌ها می‌توانند تنفس کنند اما تنفس آنها ریوی نیست و ششکی است به همین دلیل هم این بچه‌ها قابلیت سرفه کردن ندارند؛ بنابراین ترشحات، خلط و آلودگی در ریه آن‌ها نشسته می‌شوند و باید فیزیوتراپی دست انجام شود یعنی با کمک دستگاه‌های اکسیژن ساز بچه‌ها را نگه داشت.»

کودکی که اگر ایران بود احتمالاً استخوان‌هایش هم پوسیده بود

او افزود: «بیماری زمانی که پیشرفته‌تر شود باید عمل تراک روی بچه‌ها انجام شود یعنی حنجره سرواخ می‌شود و دستگاهی که مثل قلب است وارد ریه می‌شود و ابتدای نای قرار می‌گیرد و کودک دیگر از دمان نمی‌تواند تنفس کند و باید از حنجره تنفس کند. این تیپ یکی‌ها باز هم اگر

آمارهای جسته گریخته از تعداد بیماران «اس ام ای»

او در ادامه تصریح کرد: «از تعداد بیماران مبتلا به این بیماری آمارهای جسته گریخته‌ای ارائه می‌شود، دانشگاه آزاد می‌گوید دیویست و خورده‌ای نفر مبتلا به این بیماری هستند، وزارت بهداشت می‌گوید ۴۰۰ تا ۵۰۰ نفر، انجمن دیسترونی می‌گوید ۴ تا ۵ هزار نفر درگیر این بیماری هستند و آمار جسته گریخته‌ای از جاهای دیگر می‌گوید تا ۲۰ هزار نفر در ایران به این بیماری مبتلا هستند. این در حالی است که آمار جهانی می‌گوید

تاکسی‌های اینترنتی در دوراهی انحصار یا رقابت

این مسافت برای رسیدن به شما نیست و سفر را هم خودش لغو نمی‌کند تا امتیاز منفی نگیرد در این حالت مسافر مجبور است خودش سفر را لغو کند تا تکلیفی مشخص شود. متأسفانه در این گونه موارد تماس با پشتیبانی هم تأثیری ندارد. مشکل دیگر تاکسی‌های آنلاین به نداشتن بیمه سرنشین بر می‌گردد. در شرایط معمول برای سرنشینان یک وسیله نقلیه که دچار حادثه می‌شوند، دو حالت ایجاد می‌شود؛ یا سرنشینان به دلیل داشتن رابطه فامیلی و نسبی با راننده، مشمول پرداخت خسارت می‌شوند؛ یا این‌که رابطه سرنشین و راننده غیر از این است. در صورتی که راننده مذکور راننده آزاد، خودروهای مسافرکش یا وانت‌های مخصوص حمل بار باشد، طبق قانون باید بیمه نامه‌ای تهیه شود که به دلیل کاربری خاص این خودروها، حق بیمه بیشتری پرداخت می‌شود. این در حالی است

معایب تاکسی‌های اینترنتی

کافی است کمی هوا سرد شود یا چند قطره باران بیاید، دیگر همه ماشین‌ها، حتی تاکسی‌های آنلاین هم کمپاب می‌شوند. تازه اگر موفق شوید یک تاکسی آنلاین گیر بیاورید گاهی فاصله تاکسی آنقدر زیاد است که راننده حاضر به طی

آفتاب یزد- می‌گل هشترودی: بیماری «اس ام ای» یا همان اتروفنی نخاعی عضلانی، یک بیماری ژنتیکی است که در آن فرد نمی‌تواند حرکات عضلات خود را به دلیل از دست دادن سلول‌های عصبی در نخاع و مغز استخوان کنترل کند. این بیماری در چند سال اخیر با حواشی بسیاری همراه بود و کودکان زیادی را به کام مرگ گرفته است؛ «اس ام ای» که درواهای آن بسیار گران قیمت است و باید از کشور آمریکا وارد شود، چند سالی است که خیلی از خانواده‌ها را درگیر کرده اما قاضی زاده‌هاشمی، وزیر سابق بهداشت در رابطه با این بیماری گفته بود: «بودجه ما محدود است... با اینکه آمار جسته گریخته‌ای در رابطه با مبتلایان به این بیماری ارائه می‌شود اما این‌طور که پیدا است روز به روز به تعداد آن‌ها افزوده می‌شود و نکته حائز اهمیت این است که وزارت بهداشت نه تنها اقدامی برای وارد کردن داروهای مبتلایان به بیماری انجام نمی‌دهد بلکه هیچ اقدامی برای پیشگیری از این بیماری به دنیا نیامدن کودکان مبتلا به این بیماری نیز انجام نمی‌دهد؛ مهمترین موضوع دیگری که می‌توان به آن اشاره کرد این است که بیماران مبتلا به این بیماری انجمنی ندارند که به بیماری آن‌ها رسیدگی کند و به نمایندگی از آن‌ها مطالبه گر باشد و شاید به همین دلیل است که صدای آنها شنیده نمی‌شود!

خانواده‌هایی که می‌سوزند و می‌سازند

خانواده‌های زیادی درگیر بیماری‌های نادر که این روزها شمارشان زیاد است شده‌اند و در بین آن‌ها خانواده‌هایی که فرزندشان از بیماری «اس ام ای» رنج می‌برد روز به روز شاهد از بین رفتن فرزندشان هستند بدون این‌که بتوانند برای آن‌ها کاری انجام دهند یا دارویی تهیه کنند! پدر یکی از بیماران «اس ام ای» که تازه متوجه

این بیماری، بیماری‌ای است که مثل خیلی بیماری‌های دیگر باید از زمان ازدواج پیشگیری شود؛ اگر از یک والد قبل از ازدواج آزمایش گرفته شود مشخص می‌شود که معیوب ژن مغلوب این بیماری است یا نه که در صورت برگشت بودن باید از والد دیگر هم آزمایش گرفته شود و در صورتی که هر دو ناقل بودند باید اجازه این ازدواج داده نشود!

شده نوزاد ۵ ماهه اش مبتلا به این بیماری است، می‌گوید: «من تازه امروز آزمایش ژنتیک فرزندم را گرفتم و پزشکان به قطعیت گفتند که دارای بیماری «اس ام ای» است. وقتی بچه ام به دنیا آمد مثل همه بچه‌های دیگر دست و پایش را تکان می‌داد اما بعد از دو ماه مادرش متوجه شد که این بچه پاهایش را تکان نمی‌دهد؛ وقتی به پزشک مراجعه کردیم بعد از چند آزمایش به ما گفتند که بچه تان مبتلا به بیماری اس ام ای است. در حین بارداری همه آزمایش‌هایی که پزشکان گفته بودند ما انجام دادیم اما کسی به ما گفت که فرزندمان مبتلا به این بیماری است. من نمی‌دانم باید چه کاری انجام دهم! پزشکان به ما می‌گویند هیچ درمانی ندارد. داروهای وارد کشور نمی‌شود باید بچه را نگهدارید تا ببینید چه می‌شود؛ من چه کاری می‌توانم برای این بچه انجام دهم؟ باید بسوزم و بسازم! مسئولان وزارت بهداشت چرا نباید اقدامات پیشگیرانه انجام دهند تا بچه‌هایی که به این بیماری مبتلا هستند به دنیا نیایند؟ آن هم در شرایطی که خودشان اجازه وارد شدن داروهای درمانی این کودکان را نمی‌دهند! من خودم که تحصیلکرده هستم هیچ اطلاعی درباره این بیماری نداشتیم؛ چرا اطلاع رسانی درباره این بیماری صورت نمی‌گیرد؟ چرا اقدامی انجام نمی‌دهند که بچه‌هایی که مبتلا به این بیماری هستند مداوا شوند تا این همه زجر را تحمل نکنند!»

آفتاب یزد- می‌گل هشترودی: بیماری «اس ام ای» یا همان اتروفنی نخاعی عضلانی، یک بیماری ژنتیکی است که در آن فرد نمی‌تواند حرکات عضلات خود را به دلیل از دست دادن سلول‌های عصبی در نخاع و مغز استخوان کنترل کند. این بیماری در چند سال اخیر با حواشی بسیاری همراه بود و کودکان زیادی را به کام مرگ گرفته است؛ «اس ام ای» که درواهای آن بسیار گران قیمت است و باید از کشور آمریکا وارد شود، چند سالی است که خیلی از خانواده‌ها را درگیر کرده اما قاضی زاده‌هاشمی، وزیر سابق بهداشت در رابطه با این بیماری گفته بود: «بودجه ما محدود است... با اینکه آمار جسته گریخته‌ای در رابطه با مبتلایان به این بیماری ارائه می‌شود اما این‌طور که پیدا است روز به روز به تعداد آن‌ها افزوده می‌شود و نکته حائز اهمیت این است که وزارت بهداشت نه تنها اقدامی برای وارد کردن داروهای مبتلایان به بیماری انجام نمی‌دهد بلکه هیچ اقدامی برای پیشگیری از این بیماری به دنیا نیامدن کودکان مبتلا به این بیماری نیز انجام نمی‌دهد؛ مهمترین موضوع دیگری که می‌توان به آن اشاره کرد این است که بیماران مبتلا به این بیماری انجمنی ندارند که به بیماری آن‌ها رسیدگی کند و به نمایندگی از آن‌ها مطالبه گر باشد و شاید به همین دلیل است که صدای آنها شنیده نمی‌شود!

خانواده‌هایی که می‌سوزند و می‌سازند

خانواده‌های زیادی درگیر بیماری‌های نادر که این روزها شمارشان زیاد است شده‌اند و در بین آن‌ها خانواده‌هایی که فرزندشان از بیماری «اس ام ای» رنج می‌برد روز به روز شاهد از بین رفتن فرزندشان هستند بدون این‌که بتوانند برای آن‌ها کاری انجام دهند یا دارویی تهیه کنند! پدر یکی از بیماران «اس ام ای» که تازه متوجه

این بیماری، بیماری‌ای است که مثل خیلی بیماری‌های دیگر باید از زمان ازدواج پیشگیری شود؛ اگر از یک والد قبل از ازدواج آزمایش گرفته شود مشخص می‌شود که معیوب ژن مغلوب این بیماری است یا نه که در صورت برگشت بودن باید از والد دیگر هم آزمایش گرفته شود و در صورتی که هر دو ناقل بودند باید اجازه این ازدواج داده نشود!

شده نوزاد ۵ ماهه اش مبتلا به این بیماری است، می‌گوید: «من تازه امروز آزمایش ژنتیک فرزندم را گرفتم و پزشکان به قطعیت گفتند که دارای بیماری «اس ام ای» است. وقتی بچه ام به دنیا آمد مثل همه بچه‌های دیگر دست و پایش را تکان می‌داد اما بعد از دو ماه مادرش متوجه شد که این بچه پاهایش را تکان نمی‌دهد؛ وقتی به پزشک مراجعه کردیم بعد از چند آزمایش به ما گفتند که بچه تان مبتلا به بیماری اس ام ای است. در حین بارداری همه آزمایش‌هایی که پزشکان گفته بودند ما انجام دادیم اما کسی به ما گفت که فرزندمان مبتلا به این بیماری است. من نمی‌دانم باید چه کاری انجام دهم! پزشکان به ما می‌گویند هیچ درمانی ندارد. داروهای وارد کشور نمی‌شود باید بچه را نگهدارید تا ببینید چه می‌شود؛ من چه کاری می‌توانم برای این بچه انجام دهم؟ باید بسوزم و بسازم! مسئولان وزارت بهداشت چرا نباید اقدامات پیشگیرانه انجام دهند تا بچه‌هایی که به این بیماری مبتلا هستند به دنیا نیایند؟ آن هم در شرایطی که خودشان اجازه وارد شدن داروهای درمانی این کودکان را نمی‌دهند! من خودم که تحصیلکرده هستم هیچ اطلاعی درباره این بیماری نداشتیم؛ چرا اطلاع رسانی درباره این بیماری صورت نمی‌گیرد؟ چرا اقدامی انجام نمی‌دهند که بچه‌هایی که مبتلا به این بیماری هستند مداوا شوند تا این همه زجر را تحمل نکنند!»

معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

ضرورت اصلاح و بازنویسی قوانین جرائم سایبری!

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

ضرورت اصلاح و بازنویسی قوانین جرائم سایبری!

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

ضرورت اصلاح و بازنویسی قوانین جرائم سایبری!

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است

معاون سازمان حفاظت محیط‌زیست: معاش ۸۷ هزار نفر در کشور به تالاب‌ها وابسته است