



Urząd Miejski w Rabce-Zdroju

<https://gmina.rabka.pl/main/aktualnosci/Chwile-dzieciecej-radosci-dla-chorych-na-mukowiscydoze.-Final-akcji-Mikolajki-dla-Mukoludkow/idn:3987/printpdf>

Drukuj grafikę : [tak](#) / [nie](#)

Aktualności

27 lis 2019

kategoria:

Aktualności



Chwile dziecięcej radości dla chorych na mukowiscydozę. Finał akcji Mikołajki dla Mukoludków

Już w najbliższą sobotę, 30 listopada odbędzie się finał świątecznej akcji pomocy chorym na mukowiscydozę „Mikołajki dla Mukoludków”, organizowanej od 2014 roku przez Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą. Na terenie podhalańskich sklepów spożywczych po raz szósty będą kwestować wolontariusze zbierając słodycze, żywność oraz datki na przygotowanie świątecznych upominków dla podopiecznych Towarzystwa.

Zbiórka odbędzie się w następujących punktach handlowych w Rabce - Zdroju: sklepy Adaś, Małgosia, Carrefour, Kabanos, Lewiatan, Steskał, Tani oraz Turbacz, gdzie kwestować będą rabczańscy wolontariusze ze Szkoły Podstawowej nr 1 oraz I Liceum Ogólnokształcącego im. Eugeniusza Romera. W Nowym Targu w Galerii Buy & Fly, trzech oddziałach firmy Steskał, oraz w Supermarkecie Rajska w Ostrowsku kwestującymi będą uczniowie I Liceum Ogólnokształcącego im. Seweryna Goszczyńskiego w Nowym Targu. W Zakopanem zbiórka odbędzie się w Supermarkecie Rajska w Kościelisku, centrum handlowym Szymonek, oraz Lewiatanie na Ustupie, gdzie będą kwestować uczniowie Zespołu Szkół Hotelarsko - Turystycznych w Zakopanem.

Dodatkowo akcję wspiera ponad 50 placówek szkolnych i przedszkolnych, w całej Polsce, które od połowy listopada organizują zbiórki wśród swoich uczniów i przedszkolaków.

W ubiegłym roku, dzięki hojności darczyńców oraz z dużą pomocą młodych wolontariuszy, zostało wysłanych 1 000 świątecznych upominków dla chorych na mukowiscydozę z całej Polski o łącznej wartości 185 tysięcy złotych, a ponad 23 tysiące złotych zebranych w trakcie akcji zostało przeznaczonych na fundusz wsparcia w zakupie leków i rehabilitacji dla najbardziej potrzebujących chorych.

Partnerami akcji są: Nutricia Polska Sp z o.o., Medicom Sp. z o.o., Norsa Pharma Sp z o.o., Express Car Rental, oraz Zespół Elektrowni Wodnych Niedzica S.A.

Mukowiscydoza jest nieuleczalną chorobą genetyczną. Wadliwy gen, z jakim rodzi się chory, powoduje, że jego organizm produkuje nadmiernie lepki śluz, co skutkuje zaburzeniami przede wszystkim w układzie oddechowym i pokarmowym. Choroba postępując z wiekiem prowadzi najczęściej do całkowitej niewydolności płuc. W konsekwencji jedyną szansą na przedłużenie życia staje się ich przeszczep. Mukowiscydoza jest jak dotąd chorobą nieuleczalną, ale wczesna diagnoza, badania kontrolne, systematyczne leczenie i rehabilitacja oraz szybki rozwój medycyny dają szansę na dłuższe i lepsze życie chorych.

Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą (PTWM) jest najstarszą i największą w Polsce organizacją działającą na rzecz chorych na mukowiscydozę. Towarzystwo zostało powołane w 1987 r. z inicjatywy osób, które codziennie wspólnie walczą o zdrowie i życie chorych na mukowiscydozę: lekarzy i rodziców chorych dzieci. Misją Polskiego Towarzystwa Walki z Mukowiscydozą jest niesienie wszechstronnej pomocy i wsparcia osobom chorym i ich rodzinom, w walce z ciężką, nieuleczalną chorobą, jaką jest mukowiscydoza.

30 listopada 2019 (sobota)

Mikołajki dla Mukoludków

POLSKIE TOWARZYSTWO WALKI Z MUKOWISCYDOZĄ ORGANIZUJE ZBIÓRKĘ FUNDUSZY ORAZ DARÓW RZECZOWYCH NA PRZYGOTOWANIE ŚWIĄTECZNYCH UPOMINKÓW ORAZ WSPARCIE W LECZENIU DLA CHORYCH NA MUKOWISCYDOZĘ.

WŁAŚNIE DZISIAJ MOŻESZ PRZEKAZAĆ NASZYM
PODOPIECZNYM SŁODYCZE, ŻYWNOSĆ
ORAZ GROSİK DO PUSZKI.

DZIĘKUJEMY



Polskie Towarzystwo
Walki z Mukowiscydozą

WWW.ODDYCHAJ.PL

NUMER ZBIÓRKI: 2019/375/OR

PARTNERZY AKCJI:

NUTRICIA
LIFE-TRANSFORMING NUTRITION

medicom

Cystisorb™

express
CAR RENTAL

ZEW NIEDZICA SA

[poprzednia](#) [powrót do listy](#) **aktualności** [następna](#)