



Urząd Miejski w Rabce-Zdroju

<https://gmina.rabka.pl/main/aktualnosci/Dzieci-z-Rabki-Zdroju-z-wiatraczkiem-dla-najwazniejszych-osob-w-Polsce/idn:3960/printpdf>

Drukuj grafikę : [tak](#) / [nie](#)

Aktualności

18 lis 2019

kategoria:

Aktualności



Dzieci z Rabki-Zdroju z wiatraczkiem dla najważniejszych osób w Polsce

21 listopada odbędzie się organizowany po raz trzeci w Polsce Ogólnopolski Dzień Wiatraczka dla słonych dzieci – duża społeczna akcja poświęcona mukowiscydozie. Z tej okazji przedszkolaki z Miasta Dzieci Świata – Rabki-Zdroju w dniu dzisiejszym przygotowały dla najważniejszych osób w Polsce papierowe wiatraczki – symbol solidarności z małymi pacjentami cierpiącymi na mukowiscydozę. Wiatraczki zostaną przekazane w tym tygodniu Parze Prezydenckiej: Andrzejowi Dudzie i Agacie Kornhauser-Duda, Prezesowi Rady Ministrów Mateuszowi Morawieckiemu, Ministrowi Zdrowia Łukaszowi Szumowskiemu, Minister Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej Marlenie Małąg oraz liderom największych ugrupowań politycznych w Polsce. Wiatraczek otrzyma również Wojewoda Małopolski Piotr Ćwik oraz Burmistrz Rabki-Zdroju Leszek Świder.

Głównym założeniem wiatraczkowej akcji jest wyjście do społeczeństwa po to, by szerzyć wiedzę o mukowiscydozie, ukazać, że poprzez zabawę i tworzenie kolorowych, papierowych wiatraczków można podnosić świadomość na temat tej choroby. Dla dzieci z Przedszkola Miejskiego nr 1 w Rabce-Zdroju ma to dodatkowy wymiar i znaczenie. Na wniosek Międzynarodowej Kapituły Orderu Uśmiechu w 1996 roku nadano miastu tytuł "Miasta dzieci świata". To wyjątkowo ważne wyróżnienie, nadane w podziękowaniu za ogrom działań podejmowanych właśnie z myślą o dzieciach, ich zdrowiu, rozwoju, a przede wszystkim

uśmiechu na ich twarzach. W Rabce-Zdroju znajduje się najstarszy ośrodek leczenia mukowiscydozy u dzieci, Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc im. Jana i Ireny Rudników.

Inicjatorem i organizatorem akcji „Dnia Wiatraczka” w Polsce jest Fundacja Oddech Życia, która wspólnie z wolontariuszami w całej Polsce pomaga zorganizować zajęcia plastyczne i edukacyjne w przedszkolach i szkołach.

Kim są słone dzieci?

Od wieków w całej Europie opowiadano o „słonych, zaczarowanych dzieciach”. W niemieckiej książce z XVIII wieku czytamy „Biada dziecku, które ma słony smak pocałunku na czole, albowiem zostało przeklęte i wkrótce musi umrzeć”.

Ale, dopiero w XX wieku zaczęto diagnozować mukowiscydozę. W 1952 roku Paul di Sant’Agnese odkrył nieprawidłowości w wytwarzaniu elektrolitów potowych u chorych z mukowiscydozą.

Obecnie wiemy, że za słony smak potu chorych z mukowiscydozą odpowiada mutacja genu CFTR, który reguluje pracę kanałów chlorkowych. W wyniku nieprawidłowego działania białka CFTR dochodzi do zaburzeń gospodarki wodno-elektrolitowej organizmu i wytwarzania bardziej słonego potu.

Niestety w tej chorobie, to nie słona skóra jest problemem, ale częste infekcje płuc, pogarszający się stan zdrowia, niewydolność oddechowa. Pacjenci z mukowiscydozą żyją znacznie krócej niż zdrowi ludzie. Choroba jest nieuleczalna, nie ma na nią skutecznego leku. Można jedynie próbować ograniczać postępy i objawy tej choroby.

W Polsce na mukowiscydozę choruje 2,5 tysiąca osób, a bezobjawowym nosicielem jest co 33 osoba, czyli ponad milion Polaków – informuje Mirosław Wójcik, Prezes Fundacji Oddech Życia organizującej Dzień Wiatraczka w Polsce. „ W Polsce wciąż zbyt mało mówi się o mukowiscydozie. Znikoma wiedza społeczeństwa powoduje lęk i uprzedzenia, a sami chorzy niejednokrotnie cierpią z powodu odrzucenia i dyskryminacji w szkołach, czy przedszkolach. Problem niezrozumienia dotyczy również dorosłych pacjentów” – dodaje Mirosław Wójcik.

Jak przyłączyć się do akcji?

W tym roku przez całą jesień organizatorzy namawiają uczniów w szkołach oraz dzieci w przedszkolach do przygotowywania papierowych wiatraczków i wiatraczkowych rysunków w geście solidarności z chorymi na mukowiscydozę.

Zdjęcia można opublikować na stronie www, blogu, Instagramie lub Facebooku z hashtagami #DzieńWiatraczka #Mukowiscydoza

Szkoły i przedszkola zainteresowane przeprowadzeniem zajęć nt. mukowiscydozy mogą otrzymać bezpłatnie materiały edukacyjne od Fundacji Oddech Życia.

Materiały prasowe.

2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka

18 listopad 2019



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)



• [2019-11-18-Ogólnopolski Dzień Wiatraczka](#)

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