



Aktualności

14 gru 2017

kategoria:

Aktualności



Tysiąc paczek z dobrego serca

Za nami czwarta mikołajkowa edycja świątecznej akcji dedykowanej osobom chorym na mukowiscydozę. W tym roku zbiórka produktów spożywczych oraz darowizn finansowych odbyła się 2 grudnia 2017 roku na terenie małopolskich miast: Mszany Dolnej, Rabki Zdroju, Nowego Targu, Zakopanego oraz w Łodzi i nadmorskich Mościskach. Udało się zebrać ponad osiem tysięcy sztuk produktów spożywczych oraz kwotę 15839,24 zł, z których będziemy mogli przygotować około 1000 świątecznych paczek dla chorych w całej Polsce.

Jako pierwsi mikołajkowe podarunki otrzymali pacjenci przebywający w tym czasie na leczeniu w Instytucie Gruźlicy i Chorób Płuc w Rabce Zdroju oraz Centrum Leczenia Mukowiscydozy w Dziekanowie Leśnym. Kolejne paczki są przygotowywane i na bieżąco rozsyłane do podopiecznych PTWM.

W wybranych szkołach podstawowych i przedszkolach zbiórki potrwają do świąt. Dziękujemy wszystkim, którzy zaangażowali się w naszą akcję. Jej sukces nie byłby możliwy bez zaangażowania wolontariuszy rekrutujących się z okolicznych szkół i harcerzy, otwartości właścicieli sklepów, w których prowadziliśmy zbiórkę, a przede wszystkim hojności darczyńców. To dzięki Wam mamy szansę wywołać uśmiech na twarzach osób nieuleczalnie chorych.

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.



Redagował: Piotr Kuczaj

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