

# POLSKIE TOWARZYSTWO WALKI z MUKOWISCYDOZĄ



Polish Society Against Cystic Fibrosis  
Association Polonaise de Lutte Contre la Mucoviscidose  
Polnische Gesellschaft zur Bekämpfung der Mucoviscidose  
**Zarząd Główny w Rabce**  
ul. Prof. Jana Rudnika 3B, 34-700 Rabka-Zdrój  
tel. (018) 2676-060 wew. 331; tel/fax:(018) 2676-060 wew. 349  
[www.ptwm.org.pl](http://www.ptwm.org.pl), e-mail: [poczta@ptwm.org.pl](mailto:poczta@ptwm.org.pl)

Nasz znak: 5514/M/S

Rabka-Zdrój, 24-09-2009

Wielce Szanowni Państwo,

Prosimy o życzliwe potraktowanie prośby Łukasza Zadyłaka, zam. [REDACTED] o pomoc finansową na leki, leczenie, rehabilitację oraz przeszczep płuc.

Łukasz choruje na mukowiscydozę - bardzo ciężką nieuleczalną chorobę genetyczną, która systematycznie wyniszcza cały organizm, powoduje włóknienie narządów (np.: płuca, trzustka). Chorzy na tę chorobę są skazani na przedwczesną śmierć i każdy z nich żyje ze świadomością jej nieuleczalności a mimo to dzielnie stara się o jak najpełniejsze i najdłuższe życie. Na jego długość wpływ ma wiele czynników: wiek chorego w momencie postawienia diagnozy (jakie zmiany nieodwracalne już zaszły); postawa rodziców i chorego wobec choroby (walka lub poddanie się); właściwe, okresowe, specjalistyczne leczenie; warunki socjalne rodziny (bytowe i finansowe). Zadaniem lekarzy, fizjoterapeutów i rodziców jest spowalnianie jej postępu, co jest równoznaczne z przedłużaniem życia osób dotkniętych tą chorobą.

Do pewnego czasu rodziny mogą samodzielnie sprostać kosztom leczenia ich najbliższych ale następuje taki moment, że nie mają na to żadnych szans. Nie mogą zgromadzić odpowiednich środków by zakupić sprzęt i prowadzić właściwą rehabilitację. Trudno jest stosować się do wszystkich zaleceń lekarskich i wykupić leki na które nie ma zniżki.

Nadzieję na dłuższe życie chorego można wiązać z transplantacją płuc. Niestety takich operacji nie wykonuje się w Polsce. Koszty operacji i kilkumiesięczna rehabilitacja w klinice wiedeńskiej sięgają 100-150 tysięcy euro, co przekracza możliwości finansowe przeciętnego człowieka.

Nasze Towarzystwo stara się pomóc każdej rodzinie dotkniętej problemem mukowiscydozy, finansując miesięczne wydatki na leki. Jednak jest to pomoc jednorazowa. Jesteśmy świadomi, że to niewiele, ale fundusze jakimi dysponujemy musimy dzielić wśród wszystkich potrzebujących. Wiemy, że Łukasz dzielnie walczy o każdy rok życia a jego najbliżsi „stają na głowie” by mu pomóc, ale wiemy też, że bez pomocy z zewnątrz niewiele może. Dlatego prosimy o wsparcie go w tej walce.

Darowizny dla Łukasza prosimy kierować na konto: 49 1020 3466 0000 9302 0002 3473 koniecznie z dopiskiem **Łukasz Zadyłak** w tytule wpłaty.

W imieniu Zarządu,  
WICEPREZES ZARZĄDU GŁÓWNEGO  
Polskiego Towarzystwa Walki z Mukowiscydozą

dr n.med. Andrzej Pogorzelski