

TISKOVÁ ZPRÁVA

Již podruhé se ČR připojí k Evropskému dni pro cystickou fibrózu

K Evropskému dni pro cystickou fibrózu, který bude 21. listopadu, se i v letošním roce připojí Klub nemocných cystickou fibrózou. „Chceme i v rámci tohoto dne systematicky zvyšovat povědomí o této nemoci, které je u široké veřejnosti poměrně slabé. Navazujeme na loňský ročník Evropského dne a opět pořádáme spolu s Dejvickým divadlem a společností ALTRON benefiční představení. Sami jsme pak připravili výstavu spojenou s aukcí obrázků, které malují nemocné děti a jejich kamarádi,“ vyjmenovává připravované aktivity Klubu nemocných cystickou fibrózou jeho koordinátora Lenka Vakermanová.

Výstava obrázků se uskuteční v Galerii U Prstenu od 23. do 26. listopadu, samotná aukce pak proběhne 26. listopadu od 18 hodin. Návštěvníci výstavy mohou podpořit nemocné i dobrovolným vstupným. Výtěžek je určen na rekondiční pobyty organizované klubem.

Benefiční představení se bude konat 23. listopadu v Dejvickém divadle, jehož člen souboru Ivan Trojan je již dva roky patronem Klubu. „Organizaci celé akce v Dejvickém divadle si vzala na starost společnost ALTRON, která s naším Klubem dlouhodobě spolupracuje,“ vysvětluje Lenka Vakermanová.

Klub nemocných cystickou fibrózou vznikl v roce 1992 a je jedinou neziskovou organizací, zaměřenou na toto onemocnění. Poskytuje psychologické a sociální poradenství, přispívá na zdravotnické pomůcky nebo rekondiční pobyty, spolupracuje s CF Centry na vybavování specializovanými přístroji a v neposlední řadě aktivně informuje veřejnost o onemocnění cystickou fibrózou.

Cystická fibróza patří k nejčastějším onemocněním získaným dědičně a je současnými nejmodernějšími lékařskými metodami nevyléčitelné. Postihuje především dýchací a trávicí ústrojí a jeho charakteristikou je tvorba abnormálně hustého hlenu v těchto orgánech. Cílem nejmodernějších léčebných postupů je zmenšení obtíží a zlepšení kvality života postižených cystickou fibrózou. V České republice je diagnostikováno více než 500 dětských i dospělých pacientů, podle statistických údajů však může být nemocných až dvojnásobek. Pozdní diagnostika a zahájení léčby výrazně zkracuje délku života, i tak se při včasném nasazení intenzivní léčby polovina nemocných nedožije více než 32 let.

Společnost ALTRON vznikla v roce 1991 a poskytuje komplexní řešení a služby v oblasti podpůrné technologické infrastruktury kritických aplikací. V současnosti působí v šesti zemích a zaměstnává více než 160 lidí. Poskytuje unikátní know-how prověřené ve stovkách aplikacích ve střední Evropě. Další informace najdete na www.altron.net.

Kontakt pro média:

Mgr. Gabriela Středová

gsm: 774 825 818

gabriela.stredova@seznam.cz

g.stredova@centrum.cz