

Rabka Zdrój, 13 października 2021

Samorządowe Przedszkole w Skomielnej Białej
Skomielna Biała 1
32-434 Skomielna Biała

Szanowni Państwo,

w ramach organizowanej przez Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą ósmej edycji akcji pn.: „**Mikołajki dla Mukoludków**” zwracamy się z serdeczną prośbą o **zorganizowanie zbiórki słodczy, drobnych zabawek, malowanek lub środków finansowych w Państwa Placówce na rzecz chorych na mukowiscydozę, ciężką i nieuleczalną chorobę genetyczną.**

Mikołajki dla Mukoludków to świąteczna akcja podczas której organizujemy zbiórkę publiczną słodczy, środków spożywczych oraz funduszy w sklepach na terenie Rabki Zdroju i okolic. Z pozyskanych w ten sposób darów przygotowujemy paczki żywnościowe dla podopiecznych będących w trudnej sytuacji materialnej. W gronie naszych beneficjentów jest wiele małych dzieci, którym chcielibyśmy do paczki **dołączyć niespodziankę w postaci słodkiego upominku, dlatego serdecznie prosimy Państwa o wsparcie.**



Nasi podopieczni to niesamowici Mukowojownicy, nieustannie zmagający się z przeciwnościami losu. Częste pobyty w szpitalu, inhalacje, żmudna rehabilitacja, stopy leków, zakazy, nakazy... To ich codzienność... Do utraty tchu... Od chwili diagnozy diametralnie zmienia się życie całej rodziny. Pojawia się problem finansowania leczenia, spowodowanymi wysokimi kosztami leków oraz rehabilitacji. W zależności od stadium zawansowania choroby wydatki te kształtują się na poziomie od kilkuset do nawet kilku tysięcy złotych miesięcznie. Dlatego chcemy aby Święta Bożego Narodzenia były dla nich czasem radości i bez troski. Jednak potrzebujemy Waszej pomocy!

Prosimy o włączenie Państwa w mikołajową akcję pomocy chorym na mukowiscydozę.

Z poważaniem,
Magdalena Czerwińska – Wyraz

WICEPREZES ZARZĄDU GŁÓWNEGO
Polskiego Towarzystwa Walki z Mukowiscydozą
Magdalena Czerwińska - Wyraz
Magdalena Czerwińska - Wyraz

Wiceprezes Zarządu
Polskiego Towarzystwa Walki z Mukowiscydozą

Mukowiscydoza to ciężka i nieuleczalna choroba genetyczna, która wyniszcza organizm w konsekwencji prowadząc do przedwczesnej śmierci już nawet najmłodszych dzieci. Życie chorych na mukowiscydozę to regularne hospitalizacje, stałe i cykliczne wizyty w specjalistycznych poradniach, kosztowne leczenie i rehabilitacja, oraz ciągłe zapobieganie zakażeniom, które dla chorych na mukowiscydozę są śmiertelnym zagrożeniem.

Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą pomaga 1500 chorym na mukowiscydozę, będącym w trudnej sytuacji życiowej poprzez wsparcie finansowe, dofinansowanie leczenia i rehabilitacji. Prowadzimy bezpłatną wypożyczalnię sprzętu rehabilitacyjnego i fizjoterapeutycznego, projekty domowej rehabilitacji, a także bezpłatną infolinię w której nasi podopieczni mogą bezpłatnie uzyskać pomoc prawnika, dietetyka, fizjoterapeuty, pielęgniarki epidemiologicznej. Nasze wsparcie to również pomoc psychologiczna, oraz nieodpłatne prowadzenie subkont.
