



Polskie Towarzystwo
Walki z Mukowiscydozą

PRZEKAŻ 1% NIKOLI

Szanowni Darczyńcy, ta śliczna dziewczynka to moja córeczka Nikola. Urodziła się 07 października 2016 r. i od urodzenia choruje na **mukowiscydozę** - bardzo ciężką nieuleczalną chorobę genetyczną która systematycznie wyniszcza jej cały organizm.

Choroba ta dotyka wielu układów i narządów. Nadzieję na przedłużenie życia chorego można wiązać z transplantacją płuc, jednak w Polsce takie operacje u chorych na mukowiscydozę są wykonywane bardzo rzadko. Mukowiscydoza jest chorobą która musi być prawidłowo leczona aby zapewnić naszej córeczce możliwość przeżycia w ogóle oraz o ile jest to możliwe życia zbliżonego do normalności. Gęsty i lepki śluz zatyka drogi oddechowe Nikoli, powodując wyniszczenie płuc, a w konsekwencji niewydolność oddechową. Uniemożliwia on także prawidłową pracę trzustki a w konsekwencji zaburzenia i trudności we wchłanianiu pokarmów. **Mukowiscydoza rujnuje organizm Nikoli, kradnie jej oddech. Ciężko jest patrzeć jak codziennie się dusi, jak trzymiesięczne ciało naszego dziecka walczy o oddech.** Codzienna fizjoterapia oddechowa stosowana regularnie u Nikoli wspomaga pracę płuc i oskrzeli. Z uwagi na upośledzenie pracy trzustki ważne jest także odpowiednie odżywianie i przyjmowanie enzymów trzustkowych, które pomagają Nikoli trawić, przybierać na wadze i rosnąć normalnie. Żywienie Nikoli to dieta wysokoenergetyczna, pokrywająca 120-150% dobowego zapotrzebowania kalorycznego jej zdrowych rówieśników. Ponadto Nikola musi mieć zwiększoną dawkę podawanych witamin, zwłaszcza A, D, E, K oraz elektrolitów. Do tego częste bóle brzucha towarzyszące jej każdego dnia. Choroba ta nie jest łaskawa.

Nikola każdy poranek rozpoczyna z uśmiechem na twarzy, mimo że wygląda on inaczej niż u jej rówieśników. Codziennie walczymy z tą ciężką nieuleczalną chorobą. **Walczymy o każdy oddech, o każdy gram wagi. Każdy dzień życia to dar.** Jednak trudno jest stosować się do wszystkich zaleceń lekarskich i wykupić leki na które nie ma zniżki. Najbliżsi robią wszystko aby nam pomóc, ale wiemy że bez wydajnej pomocy z zewnątrz niewiele możemy.

Prosimy każdego do kogo trafi ta prośba o wsparcie nas w tej walce. Wierzimy w dobroć ludzką, bo warto pomagać!

Wpłaty prosimy kierować na konto:

Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą, ul. Prof. Jana Rudnika 3B 34-700 Rabka-Zdrój, **konto bankowe: 49 1020 3466 0000 9302 0002 3473, tytułem: Soćko Nikola.**

Przekaż 1% podatku

Wasz 1 % podatku to pomoc w finansowaniu leków i rehabilitacji oraz szansa na dłuższe i lepsze życie Nikoli. W formularzu PIT wpisz numer: **KRS 0000064892**, w rubryce **"Informacje uzupełniające - cel szczegółowy"**: **707/67/16 Soćko Nikola**

FaniMani.pl

Pomoc poprzez zakupy internetowe przez FaniMani.pl. Płacisz tyle co zawsze, a sklep przekazuje część zysku dla Nikoli. Wystarczy założyć konto na stronie FaniMani.pl, jako cel który chcecie wesprzeć wskazać Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą a następnie wpisać identyfikator podopiecznego **NIKOLA SOĆKO** w polu "Dodatkowe informacje" (pole to znajduje się w zakładce: "Moje konto" - "Ustawienia").