

Větrníkový den 2024



Jeden foukne, druhý dýchá!

21. listopadu oslavujeme Evropský den cystické fibrózy – den, kdy obracíme pozornost k téměř 700 lidem v České republice, kteří denně bojují s touto vzácnou a nevyléčitelnou nemocí. My v Klubu nemocných cystickou fibrózou se snažíme nejen zvýšit povědomí o této nemoci, ale také získat podporu na její výzkum a zlepšení dostupné léčby. A právě zde přichází na scénu naše tradiční akce – **Větrníkový den**.

Proč větrník? Protože pro většinu z nás je větrník hračka, ale pro lidi s cystickou fibrózou znamená rozfoukat jej obrovskou námahu. Větrník se tak stal symbolem naší organizace, připomínající nám, že některé běžné úkony mohou pro jiné představovat obrovskou výzvu.

Přijměte i Vy výzvu a přidejte se k Větrníkovému dni!

Tento den je nejen o podpoře a solidaritě, ale také o tom, abychom společně roztáčeli kola naděje a posílili všechny, kdo s touto nemocí žijí.

Děkujeme, že jste v tom s námi – společně dokážeme víc!

Proč je to důležité?

Každý rok se narodí 15–20 nových pacientů. Oba rodiče musí být nosiči mutace genu CFTR. Každý zhruba 34. člověk v české populaci je zdravým nosičem této mutace genu CFTR. Potřeba podpory a informací je stále vysoká. I když se prognózy a kvalita života pacientů za posledních 60 let výrazně zlepšily, CF je stále nevyléčitelné onemocnění, které ovlivňuje nejen samotné pacienty, ale i jejich blízké.

Přidejte se k nám na Větrníkovém dni!

Vaše podpora nám pomůže šířit povědomí o cystické fibróze, a společně můžeme pomoci zlepšit životy těch, kteří s touto nemocí bojují každý den. Ukažte, že Vám na nich záleží, a rozfoukejte s námi vítr naděje!

