

Nowa organizacja dla chorych na szpiczaka mnogiego

Powstała nowa organizacja wspierająca chorych na szpiczaka mnogiego w Polsce. Fundacja Carita – Żyć ze Szpiczakiem działa, aby nieść pomoc chorym na szpiczaka oraz szerzyć wiedzę o tym nowotworze. W październiku uruchomiona została także strona internetowa Fundacji dedykowana pacjentom oraz ich bliskim.

Fundacja Carita jest organizacją pozarządową zrzeszającą chorych na szpiczaka mnogiego i ich bliskich z całej Polski. W skład Fundacji wchodzi kilkudziesięciu pacjentów, którzy działają aktywnie promując tematykę szpiczaka mnogiego.

„Założyliśmy Fundację, ponieważ każdy z nas posiada osobiste doświadczenia z tą chorobą i wiemy jak ciężko jest pacjentom cierpiącym na szpiczaka mnogiego. Dlatego też, specjalnie dla nich, ich rodzin i wszystkich zainteresowanych tematyką szpiczaka stworzyliśmy stronę internetową, na której znajduje się kompendium wiedzy na temat tej choroby. Serdecznie zapraszam do odwiedzin oraz do skorzystania z Forum i porad ekspertów. Ponadto nasza Fundacja organizuje spotkania dla pacjentów oraz przygotowuje materiały edukacyjne” – mówi Wiesława Adamiec, Prezes Fundacji Carita – Żyć ze Szpiczakiem.

Pod adresem www.szpiczakmnogi.pl lub www.fundacijacarita.pl każdy ma dostęp do obszernej wiedzy o chorobie. Znajdują się tam informacje dotyczące rozpoznania szpiczaka oraz nowych metod leczenia. Na stronie głównej internauci znajdą aktualności oraz opis najważniejszych wydarzeń i skróty ciekawych publikacji. Wszelkie wątpliwości można rozwiązać wysyłając pytanie do eksperta: prawnika lub lekarza hematologa. Dodatkowym ułatwieniem dla starszych osób jest możliwość powiększania tekstów znajdujących się na stronie. Przydatne dla pacjentów jest również Kalendarium. Zainteresowani znajdą w nim najważniejsze wydarzenia dotyczące szpiczaka mnogiego, hematologii, onkologii oraz szeroko pojętego systemu opieki zdrowotnej. Stworzono również Mapę Ośrodków, która będzie służyć pacjentom za przewodnik po placówkach onkologicznych i hematologicznych w całej Polsce. Ta zakładka przyda się w szczególności nowo zdiagnozowanym pacjentom.

Fundacja Carita zaangażowała się wraz z Polską Koalicją Organizacji Pacjentów Onkologicznych i Fundacją Centrum Leczenia Szpiczaka w organizację drugiego cyklu spotkań edukacyjnych dla pacjentów i ich bliskich „Moje Życie ze Szpiczakiem Mnogim”. Spotkania są szansą dla pacjentów na poznanie najnowszych metod diagnozowania i leczenia szpiczaka. Fundacja Carita – Żyć ze Szpiczakiem przygotowuje również materiały edukacyjne dotyczące szpiczaka. Ponadto przy Fundacji aktywnie działa Grupa Wolontariatu, która zaangażowana jest w promocję tematyki

nowotworowej.

Szpiczak mnogi – podstawowe informacje

Szpiczak mnogi to nowotwór złośliwy szpiku kostnego. W początkowym stadium choroby jego oznaki łatwo pomylić z przeziębieniem, dlatego często wykrywa się go przypadkowo. Z powodu szpiczaka mnogiego rocznie w Polsce umiera 1130 osób. Szpiczak jest chorobą pojawiającą się najczęściej u ludzi starszych – ponad 90% przypadków zachorowań dotyczy osób po 50 r.ż. W Polsce obecnie liczbę pacjentów szacuje się na 10.000 osób. Szpiczak mnogi jest drugim, co do częstotliwości występowania nowotworem krwi.

Dalszych informacji udzielają:

Pełnomocnik Fundacji - Mariola Grabarczyk,
tel. 504043907