

PROSBA

S vědomím rodičů prosíme všechny spoluobčany a všechny, kterým není lhostejné zdraví našich dětí o pomoc při sběru víček z PET lahví a víček od piva pro Aleše Dennera.

Víčka můžete nosit do hospody, nebo k Petře Jašové, Okřešice 2.

První odvoz víček bude po okřešické pouti, kolem 20.6.2015, další budou následovat. Moc děkujeme za pomoc a věříme, že se víček sejde velká hromada, abychom mohli jako obec přispět na Alešovu léčbu.

Děkuji Petra Jašová

739 1149 33

Dobrý den,

obracíme se na Vás ve věci projektu experimentální léčby. Aleš, náš syn, trpí svalovou dystrofií Duchennova typu (DMD). Svalová dystrofie neboli ubývání svalstva je genetická choroba. Tělo nemocného si neumí vyrobit bílkovinu dystrofin, bez níž svalstvo nemůže fungovat. A tak svaly ochabují, až přestanou fungovat úplně, a postižený, většinou ani ne plnoletý, umírá z důvodu selhání dýchacího svalstva.

Příčinou choroby je vrozená mutace, tedy chybný zápis v genetickém kódu, který se nedá vyléčit. Svalová dystrofie je proto onemocnění smrtelné, léčba je pouze symptomatická, omezená na mírnění příznaků tak, aby nemocný prožil v rámci možností co nejdelší a nejkvalitnější život.

Kontaktuvali jsme profesorku Evu Sykovou, která řídí Ústav experimentální medicíny Akademie věd České republiky, a zabývá se kmenovými buňkami. U paní profesorky jsme se informovali na léčbu svalové dystrofie kmenovými buňkami v České republice. Dozvěděli jsme se, že klinické studie svalové dystrofie u nás neprobíhají.

Při návštěvě neurologa Doc. MUDr. Petra Vondráčka, Ph.D. v Brně jsme se dozvěděli o možnosti aplikování kmenových buněk za podpory laserové stimulace.

Doc. MUDr. Petr Vondráček, Ph.D (více informací na www.neurovon.cz) aktivně spolupracuje s The International Center for Cell Therapy and Cancer Immunotherapy (CTCI), The Weizmann Medical Center, TelAviv, Izrael (Prof. Shimon Slavin), což je zatím jediné místo na světě, kde by mohlo dojít k aplikaci kmenových buněk z důvodu zastavení progresivní svalové dystrofie, popř. ke zmírnění průběhu této nemoci u Aleše. Pro nejlepší účinek je vhodné aplikaci opakovat, přičemž jedna aplikace se pohybuje v řádu 500 000 Kč a další náklady jsou spojené s cestováním do Izraele, ubytováním a stravováním. Tato terapie by dle dostupných informací mohla pomoci jednak Alešovi, ale následně i dalším dětem postiženým touto nemocí.

Aleš je 9-ти letý kluk, který navštěvuje základní školu pro zdravé děti, kde dosahuje výborných výsledků. Velmi si oblíbil český jazyk i matematiku, ale nejraději chodí se svými spolužáky do tělocvičny, a hraje s nimi různé hry. Pohybuje se na elektrickém invalidním voziku, který mu tyto aktivity umožňuje.

Chtěli bychom Vás touto cestou požádat o finanční příspěvek na léčbu Aleše kmenovými buňkami. Váš příspěvek pomůže i dalším rodinám. Tato metoda léčby je ve fázi výzkumu, ale dětem se svalovou dystrofií, které chtějí mít šanci na lepší život, nezbývá jiná možnost, jak svůj zdravotní stav zlepšit. V případě, že Vás tento projekt zaujme a rozhodnete se léčení Aleše podpořit, můžete Váš finanční příspěvek zaslat na transparentní účet zřízený za tímto účelem:

Česká spořitelna: 2837913193/0800, IBAN: CZ50 0800 0000 0028 3791 3193.

Pokud budete mít zájem, zašleme Vám lékařské vyjádření neurologa Doc. MUDr. Petra Vondráčka, Ph.D., nebo můžete kontaktovat přímo pana docenta na: +420 734 455 719, neurovon@volny.cz.

Všichni, kteří podpoří tento projekt, budou informováni o jeho průběhu.

Naše finanční možnosti nejsou bohužel takové, abychom mohli pokrýt veškeré náklady spojené s výše uvedenou léčbou. Jsme ale plní energie, věříme v záchrannu našeho syna Aleše i v pomoc dalším dětem se stejnou diagnózou.

Děkujeme a jsme s pozdravem

Petr a Eva Dennerovi (rodiče Aleše)

+420 737 765 873

eva.dennerova@seznam.cz