

Tisková zpráva

Zaměstnanci PROFÍ CREDITU podpořili při Větrníkovém dni Klub nemocných cystickou fibrózou

Pardubice, 16. listopadu 2016 – Upozornit na dosud málo známé nevléčitelné onemocnění, to je cílem Evropského dne pro cystickou fibrózu. V tento den se po celé Evropě konají různé benefiční akce, v Česku je to již tradičně Větrníkový den. Do něj se jako jeden z hlavních partnerů Klubu nemocných cystickou fibrózou už popáté zapojila i společnost PROFÍ CREDIT a její zaměstnanci.

Roztočit větrník je pro většinu lidí hračka, pro nemocné cystickou fibrózou ale nepřekonatelná překážka. Právě větrník je součástí loga Klubu nemocných cystickou fibrózou. Zaměstnanci [PROFI CREDITU](#) a jejich potomci se připojili k výrobě větrníků pomoci pro slané děti. Větrníky se vyráběly z různých materiálů, hitem se letos staly sešívání větrníky z filce ozdobené třpytkami a vyšíváním. Konečný výrobek slouží jako vánoční ozdoby nebo brože. „*Jsmo rádi, že kromě finanční pomoci, můžeme vyjádřit podporu nemocným touto nevléčitelnou chorobou i takto. Větrníky ve formě ozdob pak jako symbol propojení se slanými dětmi použijeme na náš vánoční stromek, který budeme zdobit s dětmi na Mikulášské besídce,*“ říká marketingová ředitelka PROFÍ CREDIT Dana Hakavcová. Větrníky později PROFÍ CREDIT předá Klubu nemocných cystickou fibrózou, který je použije k charitativnímu prodeji. Součástí akce byla i projekce videí s příběhy rodin, které se musely naučit žít s touto zákeřnou nemocí. PROFÍ CREDIT je dlouhodobým partnerem Klubu nemocných cystickou fibrózou a každoročně mu věnuje částku 500 000 korun.

Co je cystická fibróza?

Cystická fibróza je dědičně získané nevléčitelné onemocnění. Vážně postihuje trávicí a dýchací systém. Charakteristická je tvorba abnormálně hustého hlenu, který zůstává v dýchacích cestách a slinivce břišní. Nemocní nemohou odkašlávat hlen z plic a tím dochází k rozmnožení bakterií, které způsobují trvalý zánět. Slinivka břišní blokována hustým hlenem nemůže uvolňovat enzymy nutné k trávení. Pro nemocné se vžil označení „slané děti“ – mají totiž výrazně slanější pot než ostatní. Cystickou fibrózu provázejí i další komplikace – diabetes, cirhóza jater, osteoporóza, neplodnost u mužů atd. Zhruba polovina nemocných se dnes dožívá 32 let. Nemocní potřebují každodenní náročnou léčbu. Ročně se v České republice narodí asi 30 takto nemocných dětí. V současnosti je diagnostikováno asi pět set nemocných. Stejný počet se však neléčí vůbec nebo se léčí pod chybnou diagnózou. Přitom pozdní zahájení léčby může výrazně zhoršit průběh onemocnění. www.slanedeti.cz

Dětský úsměv s PROFÍ CREDIT

V rámci CSR programu pomáhá společnost těm, kteří jejich pomoc nejvíce potřebují. Nejzranitelnější skupinou obyvatelstva jsou sociálně znevýhodněné a hendikepované děti. Kromě Klubu nemocných cystickou fibrózou je PROFÍ CREDIT hlavním partnerem Českého výboru pro UNICEF. Podporuje také Dětský domov Markéta nebo malou Rebečku, která trpí nemocí motýlích křídel.

<https://www.facebook.com/detskyusmevsproficredit/>