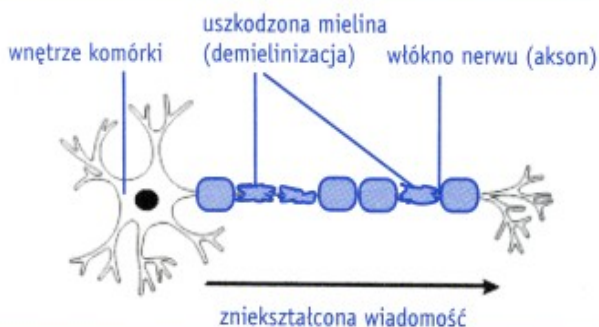




SM się pojawia, kiedy dochodzi do uszkodzenia materiału ochronnego czyli mieliny wokół nerwów w centralnym układzie nerwowym (na centralny układ nerwowy składa się Twój mózg i rdzeń kręgowy). Uszkodzenie mieliny zwalnia, zniekształca lub nawet hamuje przekazy informacji z mózgu do innych części ciała, które przez to przestają prawidłowo funkcjonować. Proces zwany demielinizacją



SM jest chorobą autoimmunologiczną, co oznacza, że układ immunologiczny (odpornościowy) organizmu atakuje swoją własną tkankę w błędnym przekonaniu, iż jest to obce ciało. W przypadku SM system immunologiczny atakuje mielinę w mózgu i w rdzeniu kręgowym.

SM nie jest zaraźliwe. Chociaż nie może być jeszcze wyleczone, to jednak nie jest to choroba terminalna, bezpośrednio zagrażająca życiu. Większość ludzi z SM żyje równie długo, jak osoby zdrowe. Podobnie jak cukrzyca uznawane jest jako stan chroniczny, co oznacza, że gdy raz zachorowałeś masz je do końca życia.

SM przebiega inaczej u każdego z chorych. Nie ma dwóch osób, które chorują tak samo. U niektórych SM charakteryzuje się okresami rzutów i remisji, podczas gdy u innych ma formę progresywną. Zawsze jednak czyni życie nieprzewidywalnym. Większość osób u których dopiero zdiagnozowano SM, cierpi na rzutowo – remisyjną postać choroby. Niewielki odsetek ma pierwotne postępujące SM.

Coraz częściej, a w tym roku już parokrotnie pojawiają się informacje o nowych lekach, bardziej skutecznym leczeniu i mniej uciążliwej terapii (lekach doustnych FTY720). Wszystkie te informacje możecie śledzić na moim blogu www.wabik.pl

SM jest nieprzewidywalne. Objawy mogą wystąpić w każdej chwili, w jakiegokolwiek kolejności. Mogą trwać przez kilka godzin, czy dni, tygodni lub miesięcy. Można mieć kłopoty z określeniem, kiedy się pojawiły po raz pierwszy. Niektóre z nich już nigdy nie znikają. Wiele objawów SM, takich jak zmęczenie, nie jest widoczne dla innych ludzi.

Obecnie w leczeniu świeżo rozpoznanych przypadków stwardnienia rozsianego o postaci z rzutami obowiązuje stosowanie leczenia immunomodulującego przy użyciu **interferonu beta** i octanu glatirameru lub leczenia immunosupresyjnego (mitoksantron, natalizumab).

Informacje dodatkowe ...

- Szacuje się, że 2 500 000 osób na świecie choruje na SM, z tego ok. 500 000 w Europie.
- W Polsce jest ok. 50-60 tys. chorych na SM (1 osoba chora na ok. 600 obywateli).
- SM nie jest dziedziczne, występuje jednak genetyczne uwarunkowanie odgrywające rolę w jego rozwoju.
- SM nie jest chorobą zakaźną.
- SM dotyka zazwyczaj osoby między 20 a 40 rokiem życia, choć spotyka się też przypadki wcześniejszego wystąpienia choroby.
- SM rzadko diagnozuje się poniżej 12 i powyżej 55 roku życia.
- SM nie wpływa znacząco na długość życia.
- Występowanie SM wzrasta w krajach oddalonych od równika. Największa zachorowalność występuje u ludzi rasy białej żyjących w klimacie umiarkowanym.
- Nie ma leku mogącego wyleczyć chorobę, są za to leki modyfikujące jej przebieg (tzw. DMDs – Disease Modifying Drugs) – **interferon β**.
- Można skutecznie leczyć wiele symptomów SM, wpływając tym samym na jakość życia osoby żyjącej z tą chorobą

Linki:

[http://www.ptsr.org.pl/](http://www.ptsr.org.pl)

<http://www.wabik.pl/> - mój blog

<http://wabik.blip.pl/> - mój BLIP

<http://www.pozytywnyimpuls.pl/>

<http://www.msif.org/>

<http://www.mamsm.pl/>



POLSKIE TOWARZYSTWO
STWARDNIENIA ROZSIANEGO

Piotr Wabiński

Polskie Towarzystwo Stwardnienia Rozsianego (PTSR) to jedyna ogólnopolska organizacja zrzeszająca osoby chore na stwardnienie rozsiane, ich rodziny i przyjaciół.

ADRES PTSR: ul. Bagatela 13 lok. 43; 00-585 Warszawa; tel. +48 22 856 76 66; fax: +48 22 849 10 65

Wpisujemy kwotę, którą chcemy przekazać dla OPP, nie może ona jednak przekraczać 1 % podatku należnego, wynikającego z zeznania podatkowego, po zaokrągleniu do pełnych dziesiątek groszy w dół. Podatnik w składanym zeznaniu podatkowym może podać dodatkowe informacje, mogące mieć wpływ na rozdysponowanie pieniędzy z 1% przez organizację pożytku publicznego. Na te informacje przeznaczona jest specjalna rubryka "Informacje uzupełniające"

PIT-28 poz. 129 – 134	a w poz. 133 „PLIR + Piotr Wabiński”
PIT-36 poz. 305 – 310	a w poz. 309 „PLIR + Piotr Wabiński”
PIT-36L poz. 105 – 110	a w poz. 109 „PLIR + Piotr Wabiński”
PIT-37 poz. 124 – 129	a w poz. 128 „PLIR + Piotr Wabiński”
PIT-38 poz. 58 – 63	a w poz. 62 „PLIR + Piotr Wabiński”

Informacje te zostaną przesłane organizacji pożytku publicznego jako uszczegółowienie przekazanych kwot.

Podatnik ma prawo wyrazić zgodę na podanie swych danych osobowych (imienia, nazwiska oraz adresu) organizacji pożytku publicznego; informacje te przekazuje urząd skarbowy; zgodę podatnik wyraża w formularzu PIT, zakreślając odpowiednią rubrykę

PIT- 28 poz. 134
PIT- 36 poz. 310
PIT- 36L poz. 110
PIT- 37 poz. 129
PIT- 38 poz. 63

Wyrażenie zgody na podanie swoich danych osobowych będzie dla mnie bardzo ważne gdyż w sytuacji ewentualnych niejasności pozwoli PTSR zweryfikować wpłaty i rozdysponować odpowiednio środki

Urząd skarbowy przekaże 1% podatku należnego na konto wybranej organizacji w lipcu lub w sierpniu 2010 r. Z wyliczonej kwoty potrącone zostaną koszty przelewu.

Polskie Towarzystwo Stwardnienia Rozsianego
KRS: 0000083356
Opis (poz.128): „PLIR + Piotr Wabiński”

Nr sub-konta: 51 2130 0004 2001 0405 6198 0002

Opis: „PLIR + Piotr Wabiński”

