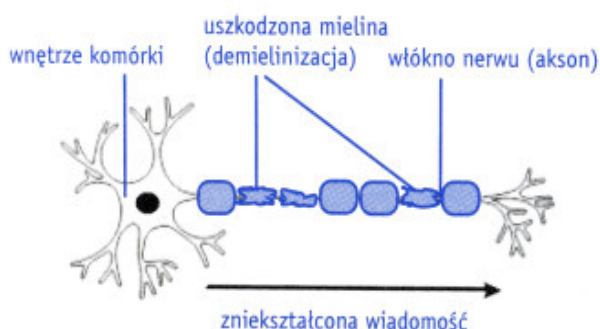




SM się pojawia, kiedy dochodzi do uszkodzenia materiału ochronnego czyli mieliny wokół nerwów w centralnym układzie nerwowym (na centralny układ nerwowy składa się Twój mózg i rdzeń kręgowy). Uszkodzenie mieliny zwalnia, zniekształca lub nawet hamuje przekazy informacji z mózgu do innych części ciała, które przez to przestają prawidłowo funkcjonować. Proces zwanym 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. Wszystkie te informacje możecie śledzić na moim blogu **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.msif.org/>
<http://www.pozytywnyimpuls.pl/>
<http://www.wabik.pl/> - mój blog



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. (022) 856-76-66; fax: (022) 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. 132 – 134

PIT-36 poz. 308 – 310

PIT-36L poz. 108 – 110

PIT-37 poz. 124 – 129 oraz co najważniejsze w poz. 128 „**PLIR – Piotr Wabiński**”

PIT-38 poz. – 63

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

Jednym z preparatów modyfikujących przebieg choroby jest **interferon β** . Pozwala on na wydłużenie życia lub przynajmniej na złagodzenie objawów choroby. Warunkiem jest, aby leczenie zostało rozpoczęte natychmiast po postawieniu diagnozy, wtedy szanse na powodzenie są największe.

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”

