



Szanowni Państwo !

Zwracamy się do Państwa z apelem pomocy dla naszych pacjentów. Od kilkunastu lat trwają badania kliniczne nad polską szczepionką przeciw czerniakowi. Kiedy przystępowaliśmy do programu eksperymentalnego pieniądze były przekazywane przez Polski Komitet Badań Naukowych. Po trzech latach, kiedy szczepionka okazała się rewelacyjna (pacjenci, którym lekarze prognozowali od 2 do 6 miesięcy życia nadal żyją), stanęliśmy przed problemem finansowania dalszego leczenia. Nasze Stowarzyszenie powstało, aby pomóc tym ludziom. W 2006 roku udało nam się uzyskać zagranicznego sponsora, dzięki któremu cieszy się życiem 150 osób w całej Polsce. Niestety od 2008 nie uzyskujemy już wsparcia. Znowu ukazało się widmo zakończenia szczepień i skazania chorych na wielką "niewiadomą".

Będziemy zwracać się w imieniu chorych na czerniaka złośliwego wszędzie - do naszego rządu, firm farmaceutycznych i kosmetycznych oraz innych, ale mając już przykre doświadczenia z 2005 roku - brak jakiegokolwiek odpowiedzi - boimy się, że czasu nam nie starczy. Szczepionkę pacjenci muszą dostawać co miesiąc do końca życia, aby była skuteczna. Jeżeli chorzy nie otrzymają pomocy, za 2 miesiące przyjadą do Wielkopolskiego Centrum Onkologii po raz ostatni.

Stowarzyszenie obejmuje opieką chorych z całej Polski, a w tym 150 pacjentów, którzy uczestniczyli w eksperymentalnych badaniach klinicznych nad szczepionką. Koszt leczenia jednego chorego z zaawansowanym czerniakiem wynosi około 1000 zł miesięcznie.

Bardzo prosimy o pomoc dla naszych pacjentów, aby nie dopuścić do zmarnowania wieloletnich efektów pracy i badań, dzięki którym pacjenci profesora Andrzeja Mackiewicza nadal cieszą się życiem. Doprowadźmy do końca badania kliniczne i pomóżmy w rejestracji polskiej szczepionki, która będzie mogła być dostępna dla każdego chorego na czerniaka. Przy wzroście zachorowań na tę złośliwą odmianę raka skóry, kluczową kwestią jest, by lek ten był dostępny w polskich aptekach.

Choroba nas nie dotyczy - dopóki na nią nie zachorujemy...

Z poważaniem
Mirośława Skitek
prezes
Stowarzyszenia Chorych na Czerniaka