

## **Pośród 39 milionów potencjalnych Dawców szpiku na świecie NIE MA ani jednego zgodnego Dawcy dla 13-letniej Amelii!**

### **Mama chorej na białaczkę dziewczynki apeluje o rejestrację**

11 miesięcy temu u 13-letniej Amelii zdiagnozowano białaczkę limfoblastyczną. Od razu było wiadomo, że aby wyzdrowieć, dziewczynka potrzebuje przeszczepienia szpiku od Dawcy niespokrewnionego. Niestety, do tej pory nie znalazł się „bliźniak genetyczny” Amelii, który mógłby dać jej szansę na życie. **ŻADNA z 39 milionów osób, zarejestrowanych w bazach Dawców szpiku na całym świecie, nie jest z nią zgodna. Poszukiwania nadal trwają, a o rejestrację w bazie Dawców szpiku apeluje mama Amelii.**

Amelia rzadko narzeka, czasami się złości, a czasem ze smutkiem mówi: *Mamo, chcę wyzdrowieć, chcę wrócić do domu i szkoły, chcę znów mieć włosy.* Chciałaby spotykać się z koleżankami i kolegami, odwiedzać babcię, znowu wyjechać na wakacje z tatą. Wierzy, że będzie dobrze i że wkrótce będzie tulić swojego wymarzonego kota - brytyjczyka.

### **Mijają kolejne miesiące leczenia**

22 grudnia, tuż przed Świętami Bożego Narodzenia, Amelia trafiła do szpitala, gdzie zdiagnozowano u niej ostrą białaczkę limfoblastyczną. Podczas gdy inni ubierali choinkę, pakowali prezenty i przygotowywali się do spędzenia czasu w rodzinnym gronie – dziewczynka otrzymała chemię ratującą życie. Objawy przypominały przeziębienie i rodzice myśleli, że Amelia zachorowała na COVID-19. Nie miała jednak żadnych problemów z oddychaniem - była jedynie osłabiona i z trudem wracała ze spacerów. Gdy stan podgorączkowy się utrzymywał, rodzice zabrali Amelię na badania, a te wyszły nieprawidłowe. Diagnoza, postawiona w szpitalu, była dla wszystkich szokiem – nowotwór krwi.

Szpital stał się drugim domem Amelii - to w nim ukończyła rok szkolny a teraz rozpocznie kolejny. Podczas wakacji zakończyła radioterapię i przyjęła siódmy już cykl chemii – przed nią

jeszcze dwa. Cała rodzina z nadzieją czeka na nadejście najważniejszej informacji – o znalezieniu zgodnego Dawcy.

### **Amelia czeka na Dawcę, którego aktualnie nie ma**

Trudno wyobrazić sobie sytuację, w której wiemy, że życie bliskiej nam osoby zależy od nieznanego nam człowieka – „bliźniaka genetycznego”. Od człowieka, który może nawet nie zdawać sobie sprawy z tego, że ma w sobie wyjątkowy lek – krwiotwórcze komórki macierzyste, czyli jedyną szansę na życie dla 13-letniej Amelii.

W światowej bazie potencjalnych Dawców szpiku zarejestrowanych jest aktualnie ponad 38 milionów osób, w tym ponad 1,8 mln w bazie Fundacji DKMS. Niestety, żaden z nich nie jest zgodny z dziewczynką w takim zakresie, żeby mogło dojść do przeszczepienia.

Jedyną nadzieją dla Amelii są nowi potencjalni Dawcy, którzy zarejestrują się do baz Dawców. Być może pośród nich będzie „bliźniak genetyczny”, który da 13-letniej dziewczynce szansę na powrót do zdrowia i bliskich.

O rejestrację w bazie potencjalnych Dawców szpiku apeluje mama Amelii, Pani Katarzyna:

Link: do filmu <https://youtu.be/QTkmRpibQDM>

*Czasami sobie myślę: to wszystko nie ma sensu. Skoro zgodny Dawca dla mojego dziecka nie znalazł się wśród 39 milionów, to dlaczego miały się znaleźć wśród kolejnych kilku tysięcy? Ale za tym tokiem myślenia stałoby przekonanie, że nic nie ma sensu i nie warto walczyć. A jako mama nie mam takiego przekonania i chcę zrobić wszystko, co możliwe, aby Amelia wyzdrowiała. Sama więc ze sobą się umówiłam, że jeśli wśród 38 mln nie znalazł się „bliźniak genetyczny” mojego dziecka, to może tym bardziej jest możliwe, że znajdzie się wśród kolejnych 10 osób, które dziś dołączą do bazy?*

*Jeśli kiedykolwiek myślałeś, aby zrobić coś dobrego dla innych, nie odkładaj tego dłużej i zrób to, bo ludzie odchodzą z tego powodu, że zwlekamy. Twoja decyzja jest potrzebna Amelii i innym teraz - nie później. Rejestrując się jako potencjalny Dawca szpiku, dajesz sobie szansę na ofiarowanie czegoś najcenniejszego, daru życia i zdrowia. I możesz dokonać cudu, na który wiele dzieci – i ich rodziców - czeka. – apeluje Pani Katarzyna, mama Amelii.*

### **Pomóż Amelii, zarejestruj się!**

Do bazy Dawców szpiku Fundacji DKMS mogą zarejestrować się wszystkie osoby o dobrym stanie zdrowia, między 18. a 55. rokiem życia. Sama rejestracja jest bardzo prosta i bezpieczna.

**Wystarczy:**

- wejść na stronę <https://www.dkms.pl/dawca-dla-amelii>
- zamówić pakiet rejestracyjny do domu
- gdy pakiet przyjdzie pocztą, należy postępować zgodnie z załączoną instrukcją – pobrać wymaz z wewnętrznej strony policzka oraz uzupełnić i podpisać formularz
- Pakiet należy odesłać na adres Fundacji DKMS

**Rejestracja jest całkowicie bezpłatna, a pakiet wystarczy wrzucić do skrzynki pocztowej, wykorzystując kopertę zwrotną. Ważne, aby była to świadoma decyzja.**

Więcej informacji o Fundacji DKMS: [www.dkms.pl](http://www.dkms.pl)

\*\*\*

Misją Fundacji DKMS jest znalezienie Dawcy dla każdego Pacjenta na świecie potrzebującego przeszczepienia komórek macierzystych. Fundacja działa w Polsce od 2008 roku jako Ośrodek Dawców Szpiku w oparciu o decyzję Ministra Zdrowia oraz niezależna organizacja pożytku publicznego wpisana do KRS 0000318602. To największy Ośrodek Dawców Szpiku w Polsce, w którym zarejestrowało się 1777922 osób (lipiec 2021), spośród których 9442 osób (lipiec 2021) oddało swoje krwiotwórcze komórki macierzyste lub szpik Pacjentom zarówno w Polsce, jak i na świecie, dając im tym samym drugą szansę na życie. Aby zostać potencjalnym Dawcą, wystarczy wejść na stronę <http://www.dkms.pl> i zamówić pakiet rejestracyjny do domu.

**Kontakt dla mediów:****Magdalena Przysłupska**

Rzecznik prasowy

e-mail: [magda.przyslupska@dkms.pl](mailto:magda.przyslupska@dkms.pl)

tel.: (+48) 662 277 904