

houpa aččka²³



NaturaMed
PHARMACEUTICALS

Charitativní
a multižánrový festival
Aneb my vám - vy nám

12.8.2023

Velešín – fotbalák

Milí partneři a Houpačkáři,

Spolek 2/4 se těší, že spolu s vámi oslaví již 10. narozeniny obnoveného festivalu „**HOUPAČKA 2023**“, který se stal již tradičním a ojedinělým projektem v našem regionu. V letošním jubilejním programu se vám pokusíme nabídnout to nejlepší, s čím jste se mohli od roku 2013 setkat. Jak je vám již dobře známo, tak se **náš - váš festival** snaží nejen pomáhat, ale i představit široké veřejnosti kulturní, umělecké, sportovní a alternativní projekty vymykající se obecnému mainstreamu. Nabízíme prostor pro zviditelnění a prezentaci aktivit neziskovým organizacím, které pomáhají druhým. Čeká vás opět den plný hudby, exhibicí, workshopů, benefičního prodeje, prezentací a mnoho dalších aktivit. Předskokanem letošní Houpačky bude on-line benefiční běh „POPOBĚHNEM 2023“ o jehož začátku, průběhu a pravidlech vás budeme informovat na sociálních sítích, nebo na našich stránkách www.spolek24.cz.

*Těšíme se na Vás!
Vaše účast pomáhá druhým!*

HOUPAČKA POMÁHÁ

Výtěžek jsme se tento rok rozhodli rozdělit na dvě části. První částí bychom rádi přispěli ke zkvalitnění života dvou malých bojovníků se vzácným onemocněním Rozárky a Arturka. Obě děti zaštiťuje vám již známý spolek METODĚJ z.s.. Druhá část výtěžku poputuje na podporu rozvíjecího se projektu „Sanitka přání“.



Sanitka
Přání



houpačka²³



Rozárka Gajarská | 21 měsíců

Rozárce byla diagnostikována tzv Pompeho nemoc, což je vzácně geneticky podmíněné onemocnění. Jeho příčinou jsou mutace v genu pro kyselou alfa-glukosidázu. Tento enzym je zodpovědný za štěpení glykogenu – složitého cukru, který slouží jako energetická zásoba pro buňku. Při nedostatku tohoto enzymu zaprvé chybí buňkám pohotovostní zdroj energie a za druhé se nevyužitý glykogen hromadí v buňkách a poškozuje je. Nejvíce náchylné k poškození jsou buňky srdeční a kosterní svaloviny. Rozárka nechodí a nevíme, zda toho někdy bude schopna. Snaží se lézt a dokáže se svým způsobem i posadit. Nyní má ortézy na kontraktury v kolenou. Róza musí každých 14 dní do stacionáře na enzymovou substituční terapii (infuze). Léčba nemoc nevyлéčí, ale omezí rozvoj příznaků. Cvičí Vojtovu metodu, chodí na ergoterapii a plavání. Rozárka je společenská, veselá a chytrá malá pohodářka. Vybrané prostředky budou použity na úhradu cvičení, léčebných terapií a na doplatek za invalidní vozíček a další kompenzační pomůcky. Moc děkujeme.



Arturek Cibula | 4 roky

Arturkovi několik měsíců po narození diagnostikovali vzácné tzv. Mitochondriální onemocnění, jež vzniká v důsledku poškození genu EARS2, který má na starosti zpracování bílkovin v těle, což způsobuje řadu postižení. Kromě toho, že je již čtyřletý Arturek po mentální stránce na úrovni 4 až 6 měsíčního dítěte, trpí ještě epilepsií a hypotonií, tedy sníženým napětím svalstva, které se projevuje mimo jiné i v neschopnosti přijímat stravu ústy. Peníze by maminka Arturka ráda použila na speciálně upravený automobil, aby mohla pohodlně cestovat s věcmi, které Artur potřebuje a hlavně s rehabilitačním kočárem a později s vozíkem (Artur stále roste a bude brzy potřebovat vozík, který kvůli jeho hendikepu musí být polohovatelný). Maminka nemůže s Arturem cestovat městskou hromadnou dopravou i kvůli jeho zdravotnímu stavu, ale ráda by s ním jezdila na výlety a hlavně k lékařům a na rehabilitace, které potřebuje.



**Sanitka
Přání**



Tel.: +420 778 776 690
E-mail: info@sanitkaprani.cz

Web: sanitkaprani.cz
Účet: 2002444755 / 2010



Posláním spolku Sanitka přání Česká republika, z.s., je poskytnout imobilnímu pacientovi v terminálním stadiu nemoci možnost rozloučit se s lidmi nebo místem, které se pro něho stalo díky nemoci nedostupné; aby pacient nemusel zemřít, aniž by nebylo splněno jeho poslední přání. Tím, že bude připraven pro pacienta vysněný zážitek, může být v posledních dnech života trochou světle jak pro něho samotného, tak i pro jeho okolí.

I Vy můžete pomoci!

Realizace projektu charitativní a multižánrový festival HOUPAČKA 2022 se neobejde bez empatie, finanční a materiální pomoci partnerů a sympatizantů. Pokud se rozhodnete i vy podpořit tento projekt, neváhejte a kontaktujte nás. Přispějete tak ke zkvalitnění života těžce nemocných dětí a zároveň pomůžete zviditelnit minoritní umělecké a kulturně společenské počiny.

Rádi by jste finančně pomohli?

Přispěli k obohacení programu nebo máte jiný nápad?

NEVÁHEJTE A KONTAKTUJTE NÁS.

BEZ VÁS BY TO NEŠLO. MNOHOKRÁT DĚKUJEME!

Spolek 2/4 | Kamil Zeman – předseda

kamil.zeman@seznam.cz | +420 606 148 544

Moneta bank | 162934383/0600

www.spolek24.cz

Členové Spolku 2/4 pracují na projektu bez nároku na odměnu!