

Zajedno za oboljele: Obilježen Nacionalni dan multiple skleroze

29.9.2025.



Društvo multiple skleroze Varaždinske županije u suradnji s Varaždinskom županijom i Sveučilištem Sjever, te uz podršku stručnjaka i partnerskih udruga, i ove je godine javnozdravstvenom akcijom na Franjevačkom trgu obilježilo Nacionalni dan multiple skleroze, koji se u Hrvatskoj obilježava od 2015. godine svakog 26. rujna, prema odluci Hrvatskog sabora.

Cilj obilježavanja je ukazati na važnost razumijevanja života osoba oboljelih od multiple skleroze i njihovog mesta u zajednici, kao i potaknuti širu javnost na senzibilizaciju i pružanje podrške.

Podršku akciji u ime župana Varaždinske županije Anđelka Stričaka pružila je županijska vijećnica i voditeljica Odjela za neurologiju Opće bolnice Varaždin doc. prim. dr. sc. Spomenka Kiđemet-Piskač, dok se ispred Grada Varaždina pridružila Andreja Bobek, voditeljica Odsjeka za civilno društvo, mlade i socijalnu skrb.

- Podaci su neumoljivi – u Hrvatskoj danas živi gotovo 8.000 osoba oboljelih od multiple skleroze, a u našoj evidenciji trenutno brojimo više od 400 pacijenata. Na dnevnoj razini gotovo svakodnevno bilježimo nove slučajevе, i to u sve mlađoj životnoj dobi. Premdа se multipla sklerоза најčešće javlja izmeđу 20. i 45. godine života, posljednjih godinu ili dvije svjedočimo porastu pojavnosti u dobi od 20 do 30 godina, pa čak i u pedijatrijskoj populaciji. O ovoj bolesti se mora govoriti i javnost treba senzibilizirati jer se radi o mладим ljudima koji žele ostvariti svoje obiteljske i profesionalne planove – naglasila je Kiđemet-Piskač istaknuvši da je to moguće zahvaljujući suvremenim terapijama i podršci zdravstvenog sustava.

- Imamo na raspolaganju visoko učinkovite i srednje učinkovite lijekove, što nam omogućuje da za svakog pacijenta odaberemo terapiju prilagođenu njegovom trenutnom stanju, uz mogućnost naknadne prilagodbe kako bolest napreduje. Važno je naglasiti da multipla sklerоза, uz vidljive, ima i brojne nevidljive simptome. Upravo zato ovakve akcije i kampanje imaju veliku važnost – kako bismo osvijestili javnost da se radi o bolesti koja se možda izvana ne vidi, ali itekako ograničava radnu i obiteljsku funkcionalnost oboljelih – istaknula je doc. prim. dr. sc. Spomenka Kiđemet-Piskač naglasivši kako u Općoj bolnici Varaždin imaju velik broj oboljelih na terapiji.

- U Općoj bolnici Varaždin danas na različitim oblicima terapije imamo gotovo 300 pacijenata, dok smo početkom 2010. godine imali tek pedesetak. Ta brojka najbolje govori o trendu i ozbiljnosti situacije. Dobra je vijest da se o multiploj sklerози sve više istražuje i da su nam stalno dostupne sve učinkovitije terapije. Naš je cilj da za svakog pacijenta odaberemo najbolji lijek i da liječenje temeljimo na individualiziranom pristupu – zaključila je Kiđemet-Piskač.

Predsjednica Društva MS-a Varaždinske županije Irena Vrdoljak ističe kako članovi Društva nastoje kontinuirano osvještavati javnost o multiploj sklerози – bolesti koja je teška i nažalost nije izlječiva, ali zahvaljujući novim lijekovima danas se s njom može kvalitetnije živjeti.

- Bolest se može usporiti i kontrolirati, polako, ali uz pravilan pristup. Zato je iznimno važno da javnost upozna ne samo samu bolest i njezine simptome, nego i probleme s kojima se oboljeli svakodnevno susreću. Naša udruga osnovana je 2002. godine i od tada je narasla s 30 na 160 članova. Okupljamo prvenstveno oboljele od multiple skleroze te provodimo

niz aktivnosti i projekata – od edukacije članova do kreativnih i psiholoških radionica te predavanja stručnjaka. Od prošle godine, temeljem Zakona o osobnim asistentima, licencirani smo pružatelj usluga osobne asistencije. Tu pomoć pružamo ne samo našim članovima, nego i ostalim osobama s invaliditetom kojima je takva potpora potrebna, uz odobrenje nadležnog Zavoda za socijalnu skrb. Naši partneri su udruga 'Bedem ljubavi', s kojom surađujemo u području gerontodomaćica, te Centar za pružanje usluga u zajednici u projektu „Predah – Odmor od skrbi i osnaživanje roditelja njegovatelja odarslih osoba s invaliditetom“. Ujedno provodimo trogodišnji projekt kroz koji djeluje mobilni tim – psiholog, socijalni radnik i osoba oboljela od MS-a – koji, prema potrebi, odlazi u domove oboljelih kako bi im pružio podršku. Naše Društvo je mjesto na kojem članovi i oboljeli mogu dobiti provjerene i stručne informacije iz prve ruke, a naš je cilj da se svaka osoba s multiplom sklerozom osjeća podržano, informirano i uključeno – zaključila je Vrdoljak.





