

Rodina prokletá rakovinou shání peníze pro dvojčátka

STRAKONICE/PRAHA – Pokud někdo nadává, jak špatně se mu vede a jak ho osud zkouší, měl by si přečíst tento článek. Rodina Martina Kareše (42) je prokletá rakovinou. Do redakce přišla jeho teta Hana Mrázová ze Strakonic požádat, jestli bychom mohli zveřejnit číslo konta, na které se mohou posílat peníze potřebné na léčbu pětiletých dvojčat Adama a Veroniky a jejich maminky Jany (39). Adámek měl nádor na ledvině, Verunka je už po druhé operaci nádoru mozku. A aby toho nebylo málo, maminec Janě diagnostikovali před

čtyřmi lety rakovinu prsu. Její léčba je zatím úspěšná. Dvojčata však potřebují zákrok, kterého jsou schopni zatím jen lékaři v Izraeli.

V manželském svazku se sešli dva lidé, kteří mají poškozený gen, který způsobuje rakovinu. Jejich první dcera, sedmnáctiletá Martina, je zdravá. Pak ale zemřel ve třech letech syn na leukémii. Maminka Jana říká, že kdyby o špatné genetice věděli, kdyby jim někdo genetické testy udělal, už by si další děti nepořizovali a raději volili adopci. Ted rodina prožívá peklo. „Naše dvojčata trpí genetic-

kou poruchou Fanconiho anémie, laicky řečeno gen, který se brání nádorovým buňkám, je u nich z 96 procent poškozen. Dá se to specifikovat i tak, že jako normální člověk několikrát do roka dostane rýmu, u dětí se kdykoli může projevit nádorové onemocnění. U Adama se tak stalo jednou, onemocněl nádorem, který byl naštěstí pouze v ledvině, která se operativně odstranila celá. U Verunky bohužel již proběhly dvě operace mozku, v současné době je v náročné léčbě a má pohybové problémy toho rázu, že není schopná samostatně chůze a má horší

koordinaci pohybů končetin,“ uvedl Martin Kareš.

K osudu pražské rodiny, která má zčásti kořeny na Strakonicích, se vrátíme podrobněji ještě příští týden. Co si Martin Kareš myslí o postoji českého zdravotnictví k takto vyhroceným případům? Je normální, že musí pomáhat lidé formou sbírky? Zatím uvádíme alespoň číslo sbírkového konta. Kdo na něj přispívá a kolik, je možné sledovat na www.karesovi.cz. Transparentní účet založilo na podporu Karešových Sdružení řidičů CZ, o.s. Číslo účtu 2500557795/2010. -kre-

Izrael je jediná šance, kde by mohli uzdravit malou Veroniku

STRAKONICE – Fanconiho anémie je vzácná genetická choroba, při které selhává kostní dřeň. Nemoc způsobuje zmutovaný gen BRCA2, který ztrácí schopnost potlačovat bujení nádorových buněk. Touto nemocí trpí pětiletá dvojčata Adam a Veronika Karešovi z Prahy. Na jejich velmi náročnou léčbu byla vyhlášena veřejná sbírka. Na účtu přibývají peníze každý den. V pondělí 2. června na něm aktuálně bylo 1 394 863 korun. Konto si kdokoliv může zkontovalovat na webových stránkách www.karesovi.cz. O pomoc nás požádala příbuzná rodiny Hana Mrázová ze Strakonic. Z jejího vyprávění naskakovala husí kůže. Karešovy osud zkouší už několik let. Bez nadsázkы lze mluvit o prokletí rakovinou. Ve třech letech jim zemřel syn na leukémii. Poté rakovinou prsu onemocněla maminka Jana (39). A nyní bojují o své štěstí v životě i dvojčata. S Martinem Karešem (42) jsme komunikovali přes e-mail. Jeho první věta byla: Velice si vážím vašeho zájmu a děkuji.

Můžete specifikovat, čím konkrétně trpí vaše dvojčata?

Laicky řečeno mají z 96 procent poškozený gen, který brání vzniku nádorových buněk. To znamená, že i obyčejná rýma může u dětí spustit nádorové bujení. Adamovi museli lékaři odstranit ledvinu. Verunka má nádory na mozku. Už je po dvou operacích a v současné době u ní probíhá náročná léčba. Není schopna chodit a má horší koordinaci pohybu končetin. Je více v nemocnici než doma. Lékaři nám řekli, že takto postižené děti se dožívají velmi nízkého věku.

Vaše teta říkala, že u nás zatím nejsou schopni tento druh onemocnění operativně zmírnit. Ale právě v Izraeli ano. Potřebujete však na takový zákrok v cizí zemi až čtyři miliony korun.

Bohužel. Izrael je naše jediná šance. V motolské nemocnici nemají s touto léčbou takové zkušenosti. A vlastně nikde v republice. Je to dáno malým počtem případů, což podle mě

souvisí s tím, že se na toto onemocnění přijde pouze na základě genetického vyšetření, které se běžně neprovádí. Dělá se ojediněle při podezření na nějakou dědičnost. Toto vyšetření schvaluje pojišťovna. Nebo si ho musí člověk zaplatit sám.

V redakci zrovna společně s našimi čtenáři shromažďujeme víčka od PET lahvičky pro malou Terezku Kodýkovou, která už má za sebou třináct operací srdce. Přijde vám normální, že se v takto vyhrocených případech musí pořádat veřejné sbírky, aby nemocný dostal šanci na život?

V našem státě to normální je. Komentovat jeho hospodaření nemá smysl. Všichni víme, že politika je svinstvo a boj o koryta. Je to místo, kde nemocní nikož nezajímají, pokud to není finančně zajímavé z pohledu léčby. Opravdu nevím, co bych slušného řekl. Naše měsíční výdaje jsou kolem čtyřiceti tisíc, každý měsíc jsme na nule. Zaplatpán bůh, že mám práci a že zaměst-

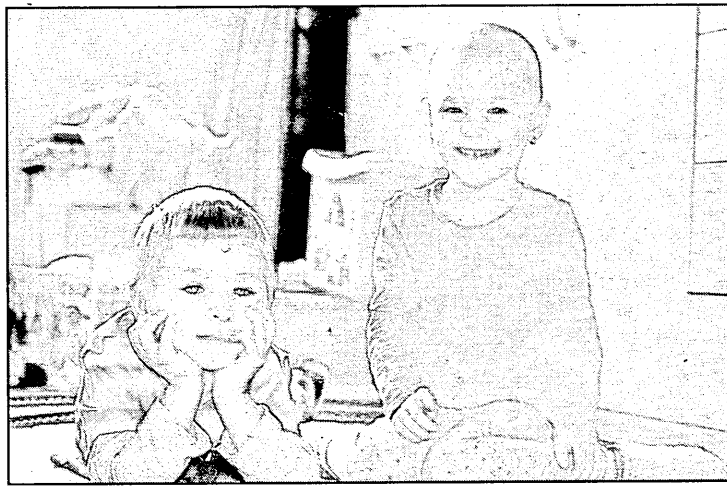
navatel mi vychází vstří. Pracuji jako řidič. Manželka je pochopitelně doma a čtyřiadvacet hodin je k dispozici Verunce. Bez pomoci dalších se neobejdeme.

Bydlíte v Praze, příbuzné máte v jižních Čechách. Znáte Strakonice?

Samozřejmě. Trávil jsem tady

i prázdniny. Velmi se mi líbí proměna, kterou prošlo nábřeží v centru. Když tudy projíždím, mám pocit, že je o město a čistotu dobré postaráno. Také jsem už poznal produkty vašeho pivovaru. Jinak mám ale babičku v Budilově na Prachaticku.

-kre-



Adam a Veronika Karešovi. Chcete-li přispět jakoukoliv částkou, můžete na účet 2500557795/2010.