



Warszawa, 27.05.2015 r.

## **Pompuj i wesprzyj osoby z MPD!**

### **Kampania Żyj z pompą! w Mińsku Mazowieckim.**

**W niedzielę, 31 maja, o godzinie 9:30 rozpocznie się Ogólnopolski Bieg Uliczny Mazowiecka Piętnastka w Mińsku Mazowieckim. Na uczestników czeka mnóstwo atrakcji. Wśród nich wspólne robienie pompek w ramach kampanii Żyj z pompą!, które będzie wyrazem solidarności z osobami z mózgowym porażeniem dziecięcym.**

Do udziału w wydarzeniu zaprasza Mazowieckie Stowarzyszenie na Rzecz Dzieci i Młodzieży z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym „Krok dalej” z Mińska Mazowieckiego.

#### **Wspólne pompowanie**

*„Szczególnym elementem imprezy będzie wspólne robienie pompek i pompowanie baloników w ramach kampanii Żyj z pompą!. Do udziału w akcji zapraszamy wszystkich chętnych, którzy chcą okazać solidarność z osobami z MPD. Wielkie pompowanie rozpocznie się o godzinie 11:00 na placu przy ul. Chełmońskiego (rondo NSZZ Solidarność). Czekamy na Was również przy naszym stoisku” – mówi Grażyna Wiącek, Prezes Mazowieckiego Stowarzyszenia na Rzecz Dzieci i Młodzieży z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym „Krok dalej”.*

#### **Akcja na Facebook’u**

Zapraszamy także do włączenia się w kampanię Żyj z pompą! poza festynem. Wystarczy zrobić pompki lub coś napompować, nagrać to, wrzucić filmik na fanpage Żyj z pompą! na Facebooku i z hasłem: Żyj z pompą! zaprosić do edukacyjnej zabawy przynajmniej 3 osoby bądź instytucje. Konieczne jest powiadomienie wytypowanych osób o tym fakcie. Zachęcamy urzędy miast, szkoły i całe grupy do poparcia akcji.

#### **O kampanii Żyj z pompą!**

Kampania społeczno-edukacyjna „Żyj z pompą!” wystartowała 27 marca br. Organizatorzy apelują do opiekunów małych pacjentów o śledzenie postępów medycyny i nowych refundacji terapii, które mogą skutecznie pomóc ich podopiecznym. Przykładem jest pompa baklofenowa, która nie tylko łagodzi objawy spastyczności (nadmierne, często bardzo bolesne napięcie mięśni), ale także daje pacjentom możliwość poprawy jakości życia. Leczenie jest refundowane od 2,5 roku, niestety wciąż niewiele osób o tym wie. W efekcie, pacjenci decydują się na terapie nieodwracalne, okaleczające, które nie zawsze przynoszą spodziewane rezultaty. Kampania podejmuje także walkę ze stereotypowym postrzeganiem osób z MPD.



Zainicjowało ją sześć organizacji: Fundacji „żyć z POMPA”, Mazowieckiego Stowarzyszenia na Rzecz Dzieci i Młodzieży z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym Krok dalej, Stowarzyszenia Pomocy Niepełnosprawnym z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym w Dębicy, Stowarzyszenia Pomocy Dzieciom Niepełnosprawnym Krok za krokiem w Zamościu, Fundacji Udar Mózgu oraz Mazowieckiego Centrum Neuropsychiatrii. Patronat nad akcją objęło Polskie Towarzystwo Neurologów Dziecięcych, Polskie Towarzystwo Pediatriczne, Polskie Towarzystwo Fizjoterapii i Stowarzyszenie Fizjoterapia Polska.



Ambasadorami kampanii są: Barbara Kurdej – Szatan i Piotr Gruszka.

Więcej informacji o kampanii: [www.zyjpgompa.pl](http://www.zyjpgompa.pl)

**Kontakt:**

Anna Ciecierska, PRIMUM Public Relations, [a.ciecierska@primum.pl](mailto:a.ciecierska@primum.pl), tel. 503 988 377