

POZVÁNKA

DUBENSKÝ BĚH PRO DOBROU VĚC 9. ROČNÍK

sobota 17. května 2025



Spojit sportovní zážitek či procházku, dobré občerstvení a skvělou zábavu s charitou. To je cílem naší již tradiční benefiční akce na dubenském fotbalovém hřišti. Jako každý rok chceme podpořit rodinu, která bojuje za lepší životní podmínky pro své zdravotně postižené dítě.

Výtěžek letošního ročníku bude věnován rodině Martina Kříhy, jehož vážné onemocnění postavilo rodinu do situace, kdy musí pořídit dodávku s navíjecí plošinou, aby Máťu přiblížili k lékařům a případně i za zážitky...

Současně také strávíte příjemné odpoledne ve společnosti lidí, kterým není lhostejný osud druhých.

PROGRAM:

od 12:00 registrace

14:00 dětské běhy na hřišti (0-5 let, 5-9 let)

15:00 hlavní běh 5 km

16:00 rodinný běh/pochod/procházka 3 km

17:00 slavnostní předání výtěžku

- 💙 doprovodný program pro děti
- 💙 dobročinné občerstvení
- 💙 skvělá zábava a balónky kam se podíváš

Registrace na jednotlivé běhy budou na místě spuštěny od 12:00 a jsou možné také online na: stopnito.cz/zavody

Obec Dubné má transparentní účet u Komerční banky, který je určený právě pro charitativní účely. Pokud už víte, že se nemůžete akce zúčastnit, a přesto chcete přispět na dobrou věc, můžete poslat peníze přímo na tento účet. Pro daňové účely Vám rádi připravíme darovací smlouvu.

Další informace budeme zveřejňovat na stránkách obce Dubné a prostřednictvím událostí na Facebooku. [@DubenskyBehProDobrouVec](https://www.facebook.com/DubenskyBehProDobrouVec)

Sledujte nás, těšíme se na Vás!

S vděčností za všechny organizátory

Michaela Jirásková

(v případě dotazů či nabídky spoluúčasti jsem na tel. 725 576 210)



OBEC DUBNÉ

123-9006960257/0100

CZ12 0100 0001 2390 0696 0257

Majitel účtu: **Obec Dubné**

Charitativní účely obce

Martínek je náš 15letý syn, který má ještě prima bráchu Davida, dvouvaječné dvojče. Kluci se narodili předčasně v 30tt, ale protože jsou to velcí bojovníci, tak i přes veškeré komplikace po narození jsme z nich vypiplali díky různým formám cvičení (Vojta) a rehabilitacím v podstatě zdravé kluky. Avšak po 10. roku Martínka se nám začalo zdát, že s Martůu není úplně vše tak, jak má být, začal stáčet nožku a ručičky nosil nahoře, a tak jsme navštívili neuroložku, která nám řekla pouze to, že je spastický a ať s ním děláme opičí dráhy. Protože to byla specialistka z nemocnice, odcházeli jsme spokojeni, že to není nic vážného. Avšak během dalšího půl roku se nám stav Marti stále nezdál, a tak jsme se přes dětskou lékařku objednali k jiné neuroložce a ta poprvé začala mluvit o metabolicko – genetických vadách a ihned nás odeslala na týdenní kolečko do nemocnice, kde Marťa podstoupil spoustu vyšetření, vč. lumbální punkce a magnetické rezonance. Dále nás odeslali do VFN v Praze, kde nám sdělili krutou diagnózu – metachromatická leukodystrophie. Vzácné onemocnění, které je bohužel progresivní. Zjednodušeně řečeno Martínek má v mozku bílou hmotu, která zabraňuje vysílat neurologické signály do těla a on tak postupně přichází o všechny dovednosti a životní funkce – motorika, ochabnutí svalstva, řeč, chůze, jídlo...atd. Navíc se k této diagnóze přidružují epileptické záchvaty, psychické potíže atd.

A jak je na tom Martínek teď? V současné době je už plně odkázán na naši pomoc. Musíme ho oblékat, mýt, už se sám nevymočí, museli jsme se naučit ho cévkovat. V minulém týdnu prodělal první epileptický záchvat. Lékaři byl označen za těžký, trval prý až hodinu. Tím se Martův stav opět zhoršil. Každý infekce je pro Máťu stav krok níže. Snažíme se co nejvíce rehabilitovat, protože je to to jediné, co pro něj můžeme udělat. Na tuhle zákeřnou chorobu bohužel léčba zatím není 😞. Jsme vděční za každou finanční pomoc, protože výdaje za různé pomůcky, příslušenství, doplňky stravy apod. jsou opravdu nemalé. Museli jsme řešit úpravu bytu (koupelna, Martův pokoj) tak, aby se to přizpůsobilo jeho zhoršujícímu stavu. Nejdůležitější věc, kterou teď řešíme, je pro nás aktuálně auto. Protože Marťa je kus chlapa a ten vývoj nemoci je bohužel takový jaký je, musíme sehnat nejlépe dodávku s navíjecí plošinou, abychom se mohli dostat k lékařům na rehabilitace a do Arpidy, kterou Máťa navštěvuje.

S díky za Vaši podporu

Zdeňka Kříhová s rodinou

