

Do registru dárců kostní dřeně se přihlásilo 175 dobrovolníků

Petra Klementová

TŘEBÍČ - V posledních dnech českou veřejnost silně zasáhl příběh dvacetiměsíční Madlenky, která nutně potřebuje dárce kostní dřeně. Její případ opět ukazuje, jak se česká společnost dokáže semknout, když jde o záchranu lidského života. Lidé sdílejí výzvy na sociálních sítích, zapojují se do registru dárců a ukazují, že solidarita a ochota pomoci jsou stále pevně zakořeněné hodnoty. Tisíce lidí během několika dní zaplnily registry dárců kostní dřeně po celé republice.

Ve čtvrtek 3. dubna se k této vlně přidala také Nemocnice Třebíč, kde proběhl speciální nábor dárců kostní dřeně. Umožnilo to lidem z Třebíčska zapsat se do registru přímo ve svém regionu a zvýšit tak šance pacientům na nalezení vhodného dárce. Dárcovství kostní dřeně v Nemocnici Třebíč zorganizovala Jitka Mácová, tisková mluvčí nemocnice. Lidé se na ni začali obracet s tím, že by rádi pomohli malé Madlence, avšak kapacity odběrového střediska na krev a plazmu v Třebíči nestačí. Zájem stále roste, a proto hledala alternativu. „Bylo mi líto, že jinde ve městech jsou odběrové dny a u nás ne. Kontaktovala jsem koordinátorku náboru z Českého národního registru dárců dřeně a domluvila s ní náborový



den přímo v naší nemocnici,“ uvedla Mácová.

Nakonec se ukázalo, že stěr z úst lze provést prakticky kdekoliv. Proto padla volba na zasedací místnost nemocnice, kde se nábor uskutečnil. Ve čtvrtek 3. dubna od 13. hodiny se prostory zasedací místnosti v Nemocnici Třebíč plnily dobrovolníky ve věku 18-35 let, kteří se rozhodli pomoci. Objevovalo se zde mnoho studentů a mladých rodin s dětmi. Mnohé z nich inspiroval právě příběh malé Madlenky. Ve vestibulu si nově přichází

nejprve vyléskli všeobecné informace o dárcovství - jaký by byl postup, pokud by se stali vhodnými dárci, jak probíhá samotné dárcovství a že vstupem do registru se nestávají dárce pouze pro Madlenku, ale pro všechny pacienty na celém světě. Pravděpodobnost shody je však pouze jedno procento, a proto je každý nový dárce nesmírně důležitý.

Následoval přesun do zasedací místnosti, kde probíhaly instrukce k samotnému náboru. Vše bylo perfektně organizované a detailně vysvětlené.

Dámy z Českého národního registru dárců dřeně krok za krokem instruovaly, jak vyplnit dotazník a jak správně provést stěr z úst. Po provedení stěru byly vzorky opatrně umístěny do obálky a následovala závěrečná kontrola dokumentů. Pak už zbývalo jen doufat, že právě tento vzorek někomu pomůže zachránit život. Po náboru bylo v Třebíči zaregistrováno 175 nových dárců. „S výsledkem jsme spokojeni. Lidé přicházeli průběžně a krásně se střídali. Nejvíce lidí přišlo kolem třetí ho-



diny, kdy skončila studentům škola a lidé odcházeli z práce. Přibližně deset lidí jsme museli odmítnout kvůli zdravotnímu stavu nebo užívání léků,“ dodala Mácová.

České registry odhadují, že se během posledních týdnů nově zapsalo až 18 tisíc nových dárců. Každý rok v České republice onemocní stovky lidí leukémií a jinými poruchami krve. Pro mnohé z nich je transplantace kostní dřeně jedinou nadějí na uzdravení. Čím více lidí se do registru za-

píše, tím větší je šance, že se pro každého nemocného podaří nalézt tu správnou genetickou shodu. I já osobně jsem se rozhodla k registraci připojit. Představa, že někde na světě je člověk, kterému bych mohla zachránit život jen tím, že se zapišu do registru, mi přišla neuvěřitelná. Pokud můžu někomu dát šanci na život, proč bych to neudělala? Možná někdo bude potřebovat právě mě a já budu jeho nadějí.

Foto HoN: Petra Klementová a Jitka Mácová

Druhá etapa: lidé s mentálním