



Polskie Stowarzyszenie POLIO+

www.postpolio.lublin.pl

stowarzyszenie@postpolio.lublin.pl

✉ Lubomelska 1/3 p.723, 20-072 Lublin

Lublin, 30-01-2017

Szanowni Państwo,

Polskie Stowarzyszenie POLIO+, będące organizacją *non profit* działającą na rzecz pacjentów po *polio*, zwraca się z prośbą o pomoc w popularyzacji wiedzy na temat zespołu *post-polio* (ang. *Post-Polio Syndrom*; PPS) w środowisku medycznym.

Zespół *post-polio* (PPS) stanowi późne następstwo wirusowego zapalenia rogów przednich rdzenia kręgowego – *poliomyelitis*. Szacunkowe dane wskazują, że około 20-25 tysięcy osób zostało dotkniętych porażenną postacią *polio* w Polsce podczas epidemii w latach 1950-60, z czego u większości po 20-40 latach występuje postępujące obniżenie sprawności ruchowej oraz szereg nowych objawów klinicznych. Warto zauważyć, że objawy zespołu *post-polio* mogą również występować w przypadkach nieporażennych, tak więc liczba pacjentów dotkniętych tym schorzeniem może być wielokrotnie wyższa!

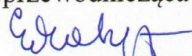
PPS jest od dawna rozpoznawaną i leczoną jednostką chorobową w większości krajów UE, podczas gdy w Polsce pacjenci po *polio* najczęściej spotykają się z całkowitym lekceważeniem zgłaszanych problemów zdrowotnych. Lekarze, zarówno podstawowej opieki medycznej, jak i specjaliści, a nawet lekarze na stanowisku konsultanta krajowego, często nie posiadają dostatecznej wiedzy, która umożliwiłaby prawidłową diagnozę i leczenie, a nawet kwestionują późne skutki *polio* (patrz reportaż o zespole *post-polio* w TVN24 <http://www.tvn24.pl/czarno-na-bialym,42,m/efekt-wirusa,538033.html> i komentarz do wypowiedzi Konsultanta http://postpolio.lublin.pl/postpolio_w_TVN24.html).

Pacjenci z zespołem PPS wymagają pilnego objęcia wielospecjalistyczną opieką medyczną oraz kompleksową rehabilitacją. Liczymy na to, że dzięki informacjom, zawartym w załączonej ulotce, pacjenci po *polio* i/lub z zespołem *post-polio* znajdą zrozumienie i pomoc u lekarzy. Należy zaznaczyć, że zespół PPS rozpoznawany jest na podstawie wykluczenia innych schorzeń o podobnej symptomatologii i niepotrzebne są tu żadne wysoko specjalistyczne badania, w tym badania EMG.

Jednocześnie **prosimy o informację, czy pacjenci po *polio* mogą uzyskać poradę i leczenie w Państwa Klinice/Poradni** i czy taką informację można umieścić na stronie internetowej Polskiego Stowarzyszenia POLIO+.

Z poważaniem

Wiceprzewodnicząca


prof. zw. dr hab. med. Ewa Matyja

PRZEWODNICZĄCA


dr Małgorzata Koter-Mórgowska