

**Šis nav stāsts par politiku...
Šis ir stāsts par dzīvību**

Šis stāsts sākas ar Mārci... Stāsts nav izdomāts, to mums atsūtīja viņa māsa.....

Mārcis (9 gadi) neaizgāja uz skolu. Viņu, ubagojot uz ielas, noķēra policists....Atbildot uz policista jautājumu „Kāpēc Tu to dari? Kāpēc neesi skolā?” puisim bija viena atbilde: „Ne jau tāpēc, ka man nav ko ēst. Mana māsa ir slima ar C hepatītu, un mums nav naudas, par ko viņu izārstēt...”

Uz katriem **53** Latvijas iedzīvotājiem ir **viens** C hepatīta slimnieks. Aptuveni puse no viņiem neārstējas, jo nevar to atļauties - valsts apmaksā ārstēšanu tikai 75% apmērā. Jo vairāk saslimušo – jo lielāka iespēja ir inficēties ikvienam - **jo vairāk šādu stāstu!**

Kā Jūs varat līdzēt?

Hepatīta biedrība ir uzsākusi parakstu vākšanu www.manabalss.lv, lai panāktu, ka valsts kompensē ārstēšanos 100% apmērā. Iniciatīva ir guvusi plašu sabiedrības atbalstu, tomēr vairums ļaužu **bistas par drošību interneta vidē, tādēļ izvēlējās lietot interneta bankas datus** parakstu vākšanas portālā.

Aicinām Jūs būt sociāli atbildīgiem un atbalstīt parakstu vākšanu - parakstoties un izplatot šo informāciju. Katram parakstam ir liela vērtība, jo no tā ir atkarīgs, vai biedrībai izdosies savākt 10 000 parakstu, lai ierosinātu izmaiņas likumdošanā.

Informācijai:

Lai mazinātu sabiedrībā valdošos kļūdainos stereotipus par to, kas ir C hepatīts, cilvēkiem, kuri ar to slimo, kā arī lai veicinātu iespēju ikvienam slimniekam izārstēties, saņemot valsts atbalstu, *Hepatīta biedrība* uzsāka sabiedrības informēšanas kampaņu „Šis nav stāsts par politiku....šis ir stāsts par dzīvību”.

Plaši izplatīts ir uzskats, ka ar hepatītu slimo vienīgi zemāko sabiedrības sociālo slāņu pārstāvji, kas ne vien mazina sabiedrības atbalstu šīs slimības ārstēšanas nepieciešamībai, bet veido nepamatotu drošības sajūtu iedzīvotāju vidū. Tiek uzskatīts, ka šī problēma ir attālināta no mūsu ikdienas un neapdraud sabiedrību tās ikdienas gaitās. Tādēļ *Hepatīta biedrība* īsteno virkni aktivitāšu, lai šos aizspriedumus mazinātu.

Hepatīta biedrība ir sabiedriska bezpeļņas organizācija, kas izveidota, lai apvienotu hepatīta C vīrusa inficētas personas, viņu radniekus, ārstniecības personālu un citus cilvēkus kopīgā darbībā, lai risinātu ar slimību saistītos jautājumus medicīnas, sociālajā, ekonomiskajā, izglītības un citās jomās.

Papildu informācijai:

Ieva Galuza
T +371 67504737
M +371 27085194
E ieva.galuza@eurorscqr.lv
S ieva.galuza