

Szanowni Państwo

Bardzo dziękuję 100 wybranym chorym za aktywny udział w projekcie pt.: „**Wszystkie twarze szpiczaka - 100 historii pacjentów ze szpiczakiem plazmocytowym na 100-lecie Odzyskania Niepodległości przez Polskę**”. Inicjatywa Fundacji Centrum Leczenie Szpiczaka, Uniwersytetu Jagiellońskiego oraz Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie przypada na okrągły jubileusz, tak ważny w dziejach naszej ojczyzny. Upadek Polski w XVIII wieku, rozbiory między trzech sąsiadów i ponad sto dwadzieścia lat utraty niepodległości i prześladowań, tragedia pierwszej oraz drugiej wojny światowej, okupacja niemiecka, jak również pół wieku totalitaryzmu komunistycznego pokazują, iż polska ziemia jest naznaczona szczególnym męczeństwem. Być może dlatego my, Polacy, uchodzimy za naród, który nauczył się powstawać z popiołów i ciągle odbudowywać swój kraj; nie bardzo jednak potrafimy żyć w pokoju i stabilizacji. Jesteśmy narodem emigrantów – niemal połowa Polaków żyje na obczyźnie.

W swoim oryginalnym projekcie pokazaliśmy niepowtarzalne historie chorób oraz ogromną heterogenność i unikalność szpiczaka plazmocytego. Trudne opisy zmagania z nowotworem naszych pacjentów uświadamiają jaki przełom w leczeniu został poczyniony w ostatnich latach na świecie. Aktualnie średnia długość życia ze szpiczakiem to 7-10 lat, a jeszcze kilkanaście lat temu było to zaledwie 3-4 lata. Nie można zapominać, iż wiele leków zarejestrowanych w Unii Europejskiej niestety w Polsce nadal nie jest refundowanych. Opisując 100 historii pacjentów, działająca w Polsce aktywnie od 10 lat, Fundacja Centrum Leczenia Szpiczaka wpisuje się w obchody 100-lecia Odzyskania Niepodległości Polski aby uświadamiać społeczeństwo o istnieniu tej rzadkiej choroby oraz nowoczesnych sposobów terapii. Zdawało by się, że nic bardziej odległego jak obchody święta i pisanie o ciężkiej chorobie, a jednak mamy punkty zbieżne. Obchody 100-lecia Niepodległości Polski to przypomnienie skąd jesteśmy, co nam zabrano i jak to odzyskaliśmy oraz cele jakie mamy przed sobą w najbliższych latach. Moim zdaniem trudność dokonania czegokolwiek zawsze zależy od tego czy zmierzamy do celu świadomie czy nie. I dotyczy to nie tylko celów politycznych lecz wszystkich planów, a w szczególności walki z trudną chorobą nowotworową. Świadomy pacjent ma zawsze większe szanse na pokonanie choroby i życie w lepszym komforcie. Ktoś z *de novo* rozpoznaną chorobą po przeczytaniu naszej książki na pewno nabierze ochoty do walki z nowotworem i dodamy mu sił w trudnym zmaganiu się ze szpiczakiem plazmocytowym. Warto podkreślić, iż nowoczesne leczenie szpiczaka to kompleksowa i interdyscyplinarna współpraca wielu specjalistów na rzecz chorych.

Bardzo dziękuję za trud i wysiłek włożony w powstanie tej publikacji Pani Katarzyny Kojzar, bez której zapału i poświęcenia nie byłoby tej książki. Liczę na życzliwe przyjęcie naszej publikacji i mam nadzieję, iż w ten sposób przyczynimy się do optymalizacji leczenia oraz wydłużenia życia chorym.

dr hab. med. Artur Jurczyszyn

**Prezes Fundacji Centrum Leczenia Szpiczaka; Przewodniczący Oddziału Krakowskiego
Polskiego Towarzystwa Hematologów i Transfuzjologów; Pełnomocnik Dziekana Wydziału Lekarskiego
Uniwersytetu Jagiellońskiego Collegium Medicum**