



Tisztelt Ünneplő Egybegyűlte! Tisztelt Szövetség!

„Az álmom az, hogy segítsek megértetni az emberekkel: mindannyian egyenlők vagyunk, egyikünk sem fontosabb a másiknál, és szükségünk van egymásra” – mondta 2017-ben Budapesten Nick Vujicic, aki maga is karok és lábak nélkül éli kivételesen aktív és szeretetteljes életét. A ritka genetikai rendellenességgel született fiatal szónok szerint nincsen olyan lehetetlen élethelyzet, amiből ne lenne kiút egy örömmel megélt teljes élet felé.

Elisabeth Lukas pszichoterapeuta azt írta: „a krónikus betegségben szenvedő emberek és az ő hozzátartozóik taníthatnának meg bennünket, egészségeseket arra, mik is az élet valós értékei: nem a teljesítmény és siker, szakmai kiválóság vagy drágán, bármi áron vásárolt önmegvalósítás, hanem ennél sokkal egyszerűbb és szerényebb javak: hogy úrrá legyünk mindennapjainkon anélkül, hogy minduntalan elégedetlenkednénk; hogy apró örömekért is hálát tudjunk érezni.”

A szenvedések enyhítésére és a nehézségek leküzdésére nincs univerzális recept. De van segítség, amelyre mindenkor támaszkodhatunk: az összefogás, a szolidaritás.

Hálásak vagyunk a Ritka és Veszélyes Rendellenességgel Élők Országos Szövetségének, hogy – egyesítve több tucat civil szervezet misszióját – a ritka betegségekkel élők mindennapjainak szebbé tételéért dolgoznak. Azon a szakterületen tevékenykednek, amely az orvostudománynak is a legnagyobb fejtörést okozza, ahol a legújabb kutatások eredményei is váratnak még magukra. Mindennapi munkájuk bizonyítja, hogy a világon mindannyian egyenlők vagyunk.

A Ritka Betegségek Világnapja alkalmából szívből kívánom, hogy sokak örömére érjenek célta Szövetségükben megfogalmazott segítő kezdeményezések!


Herczegh Anita

