



Malý Vilko má nádej na unikátnu liečbu. Prvé výsledky vedcov sú povzbudivé	2
Online, zenyvmeste.sk, 2. 9. 2026, 9:29	
Noviny o 12:00	4
Televízia - JOJ, Noviny o 12:00, 2. 9. 2026, 12:17	
Regina	4
Televízia - STVR 2, Regina, 2. 9. 2026, 16:30	
Akých lekárov bude treba najviac?	5
Tlač, Zdravotnícke noviny, 3. 9. 2026	
Génová terapia pre Vilka funguje!	7
Tlač, Nový Čas - Východ, 3. 9. 2026	
Erik Sikora - Krídla motívov	8
Online, kamdomesta.sk, 3. 9. 2026, 0:08	
Behám pomaly, prvýkrát si uvedomil plačúci Vilko. Ide o čas. Ako pokročili vedci s liečbou?	8
Online, pluska.sk, 3. 9. 2026, 6:45	

Malý Vilko má nádej na unikátnu liečbu. Prvé výsledky vedcov sú povzbudivé

2. 9. 2026, 9:29, Zdroj: zenyvmeste.sk, Sentiment: Pozitívny, Téma: Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach, Kľúčové slová: UPJŠ, Lekárska fakulta UPJŠ

Dosah: 2 189 GRP: 0,05 OTS: 0,00 AVE: 230 EUR

Malý Vilko má nádej na unikátnu liečbu. Prvé výsledky vedcov sú povzbudivé

Vilko a jeho príbeh, ktorý oslovil celé Slovensko, pomáhajú v Košiciach budovať vôbec prvé pracovisko so skúsenosťami s génovou a personalizovanou liečbou budúcnosti. Príbeh malého Vilka Olexu, za ktorého záchranu prešiel jeho otec naprieč celým Slovenskom, vstúpil do dôležitej fázy. Vďaka obrovskej vlnе solidarity sa v zbierke Zachráňme Vilyho podarilo vyzbierať už dva milióny eur

Malý Vilko má nádej na unikátnu liečbu. Prvé výsledky vedcov sú povzbudivé. Foto – Donio

Obsah článku

Vilko a jeho príbeh, ktorý oslovil celé Slovensko, pomáhajú v Košiciach budovať vôbec prvé pracovisko so skúsenosťami s génovou a personalizovanou liečbou budúcnosti.

Vilko zaujal francúzskych vedcov

Na Slovensko pri tejto príležitosti po prvý raz pricestovali kľúčoví francúzski vedci, ktorí stoja priamo za vývojom a prípravou lieku pre Vilka. Spolu so slovenskými odborníkmi z Univerzitnej nemocnice L. Pasteura a **Lekárskej fakulty UPJŠ** v Košiciach predstavili nielen aktuálny pokrok v prípravách Vilkovej liečby, ale aj jej širší význam a nádej pre ďalších pacientov. V Košiciach sa zároveň pripravujú základy unikátneho pracoviska pre klinické skúšanie génových terapií a ďalších najmodernejších liekov. Skúsenosti získané pri príprave Vilkovej liečby tak môžu v budúcnosti pomôcť aj ďalším pacientom so zriedkavými a dnes neliečiteľnými ochoreniami.

Vilkovi diagnostikovali Duchennovu svalovú dystrofiu (pozn. DMD – Duchenne muscular dystrophy), keď mal len šesťnásť mesiacov. Pri tomto závažnom genetickom ochorení telo nedokáže správne vytvárať dystrofín, bielkovinu nevyhnutnú pre fungovanie svalov. Bez nej svaly postupne slabnú a ochorenie neskôr zasahuje aj dýchanie a srdce. Vilko bude mať tri roky a jeho ťažkosti sú v porovnaní s rovesníkmi badateľnejšie.

Kým deti v jeho veku už bežne behajú, skáču a samy vychádzajú po schodoch, Vilko to nedokáže. Ťažšie vstáva zo zeme alebo dvíha predmety a pri chôdzi po nerovnom povrchu stráca stabilitu. Rodičia s ním každý deň cvičia a masírujú ho podľa odporúčaní zo špecializovaných pracovísk v Prahe. Každý týždeň navštevuje fyzioterapeuta a absolvuje hipoterapiu. Počas leta s ním rodičia aj plávajú, pričom voda musí byť vzhľadom na jeho diagnózu dostatočne teplá.

„Vilko je veselý a vnímavý chlapec, ktorý chce robiť všetko presne tak ako jeho starší braček Riško. Keď bol menší, rozdiely neboli také viditeľné. Dnes už čoraz viac vnímame, čo jeho rovesníci dokážu, ale jemu to žiaľ, jeho svaly nedovolia. Každý deň preto robíme maximum, aby si svoju silu udržal čo najdlhšie,“ hovorí Vilkov otec Richard Olexa.

Vedecký príbeh za príbehom Vilka

Po stanovení diagnózy začal Richard Olexa študovať odborné materiály, oslovovať lekárov a sledovať vývoj génových terapií vo svete. Jeho hľadanie ho priviedlo až na odbornú konferenciu v Spojených štátoch, kde oslovil francúzskeho vedca Nicolasa Weina.

Otec prišiel pešo z Košíc do Bratislavy, aby zachránil život 2-ročnému synovi

Nicolas Wein sa dlhodobo venuje génovej terapii ako liečbe Duchenneovej svalovej dystrofie a vyvinul terapeutický prístup, ktorý zodpovedá práve Vilkovej genetickej poruche. Z prvého kontaktu postupne vznikol medzinárodný projekt, do ktorého sú dnes zapojené pracoviská a odborníci z Francúzska, Slovenska, Česka, Belgicka a USA.

„Na začiatku som bol otec, ktorý napísal vedcovi a dúfal, že mu odpovie. Dnes tento vedec prišiel na Slovensko spolu s riaditeľkou TaRGeT Institute (Inštitút Univerzity v Nantes pre Vývoj génových terapií, pozn.) a pri jednom stole so slovenskými lekármi pripravuje ďalšie kroky smerujúce k Vilkovej liečbe. Najskôr sa okolo Vilka spojili desaťtisíce ľudí. Postupne sa k nim pridávali odborníci, vedci a lekári z rôznych krajín. Bez jednej ani druhej pomoci by sme dnes nemali prvé výsledky,“ hovorí Richard Olexa.

Prvý úspech v liečbe Vilka

V prvej fáze vedci pripravili a otestovali terapeutický prístup zodpovedajúci Vilkovej konkrétnej genetickej poruche. „DMD gén si môžeme predstaviť ako dlhý recept na výrobu dystrofínu – bielkoviny potrebnej pre správne fungovanie svalov. Tento návod sa skladá zo 79 častí. U Vilka sa chyba nachádza v jeho šiestej časti, preto bunka nedokáže návod správne prečítať a vytvoriť potrebný dystrofín. Naš terapeutický prístup jej pomáha poškodenú časť preskočiť a vytvoriť skrátenu, ale funkčnú formu dystrofínu. Prvá séria testov na Vilkových bunkách potvrdila, že navrhnutý mechanizmus funguje,“ vysvetľuje Nicolas Wein, profesor Nantes Université, autor terapeutického prístupu a hlavný vedecký garant projektu.



Na overenie zvoleného prístupu vedci vyrobili malú laboratórnu dávku liečiva a v TaRGeT Institute v Nantes, kde ju otestovali priamo na Vilkových bunkách. Liečivo vyvolalo presne tú reakciu, ktorú odborníci očakávali. Ďalšie kontrolné testy ešte pokračujú, prvá fáza sa však blíži k ukončeniu.

Pripravovaná terapia navyše nemusí byť využitelná iba pri Vilkovej konkrétnej mutácii. V budúcnosti by mohla byť vhodná aj pre ďalšie deti, ktoré majú poruchu v šiestej, siedmej alebo ôsmej časti DMD génu.

Spojili sa vedci z piatich krajín

Povzbudivé výsledky prvej fázy umožňujú vedcom plynulo prejsť k ďalšiemu kroku. Druhá fáza je vďaka zbierke už finančne pokrytá a začala sa jej odborná a technická príprava. Vedci počas nej pripravujú väčšie množstvo liečiva, určujú dávku vhodnú pre Vilka a dôkladne preveria jeho bezpečnosť a toxicitu.

Vilkov otec Richard Olexa (vľavo), Oumeya Adjali, riaditeľka TaRGeT Institute v Nantes, Nicolas Wein, profesor Nantes Université, autor terapeutického prístupu a hlavný vedecký garant projektu a prof. MUDr. Matej Škorvánek, PhD. z **Lekárskej fakulty UPJŠ** a Univerzitnej nemocnice L. Pasteura Košice.

Táto časť si už vyžaduje spoluprácu viacerých špecializovaných pracovísk. Na francúzskej strane ju koordinuje Oumeya Adjali, riaditeľka TaRGeT Institute v Nantes, ktorá spolu s Nicolasom Weinom po prvý raz pricestovala na Slovensko. Ako odborníčka na imunológiu a výrobu génových terapií prepája jednotlivé tímy a dohliada na prípravu väčšieho množstva liečiva potrebného na ďalšie testovanie.

„Vývoj gémovej terapie nie je prácou jedného vedca ani jedného laboratória. Spája molekulárnych biológov, odborníkov na výrobu, imunológov, toxikológov, lekárov, pracovníkov kvality aj regulačných expertov. Aj liečivo pripravované pre jediného pacienta musí splniť rovnako prísne požiadavky na kvalitu a bezpečnosť ako každá iná génová terapia. Našou úlohou je všetky tieto časti prepojiť a pripraviť liečivo na ďalšie fázy vývoja,“ vysvetľuje Oumeya Adjali.

Na druhej fáze vývoja dnes spolupracujú odborníci z Francúzska, USA, Belgicka, Česka a Slovenska. Bezpečnostné a toxikologické testy sa uskutočnia v špecializovaných laboratóriách v Českej republike, ktoré pracujú podľa prísnych pravidiel správnej laboratórnej praxe (GLP). Budú sledovať, ako sa liečivo správa v organizme, kde sa nachádza, ako rýchlo sa z tela vylučuje a či nevyvoláva nežiaduce účinky. Podľa aktuálneho harmonogramu by mohli byť výsledky známe v prvom polroku 2027 a finálna dokumentácia dokončená v treťom štvrťroku 2027.

Tretia fáza prinesie dávku liečiva pre Vilka

Ak bezpečnostné testy dopadnú dobre, projekt sa posunie do tretej, procesne aj finančne najnáročnejšej fázy. Jej výsledkom bude finálna dávka liečiva vyrobená podľa najprísnejších pravidiel kvality tak, aby mohla byť podaná priamo Vilkovi.

Doteraz vyzbierané dva milióny eur umožnili pokryť prvé dve fázy príprav. Zostávajúca časť zbierky – približne dva milióny eur, ktoré je ešte potrebné vyzbierať – je určená na výrobu finálnej dávky, jej uvoľnenie na použitie v Európskej únii, klinické podanie a následnú zdravotnú starostlivosť. Keďže výroba finálnej dávky môže trvať niekoľko mesiacov a musí nadviazať na úspešné dokončenie bezpečnostných testov, je dôležité, aby sa potrebnú sumu podarilo zhromaždiť priebežne už počas druhej fázy.

Zbierka Zachráňme Vilyho

Online: www.zachranmevilyho.sk a kampaň Zachráňme Vilyho na portáli Donio

Darcovská SMS: DMS VILKO na číslo 877 – cena jednej DMS je 5 eur

Výzva Milión dobrých ľudí: symbolický príspevok 3,90 eura vo výške jednej kávy

Finálnu dávku má vyrobiť špecializované pracovisko v Spojených štátoch. Celý výrobný proces musí prebiehať podľa prísnych pravidiel správnej výrobnéj praxe, prejsť externým auditom a dôkladnou kontrolou dokumentácie aj výsledného liečiva. Samotná výroba a kontrola kvality môžu trvať približne štyri až sedem mesiacov.

Po dokončení výroby bude musieť liečivo prejsť kontrolou a uvoľnením na použitie v Európskej únii. Až potom ho bude možné dopraviť do Univerzitnej nemocnice L. Pasteura v Košiciach, kde sa pripravuje jeho klinické podanie a následná zdravotná starostlivosť o Vilka.

Košice môžu pomôcť ďalším pacientom ako je Vilko

Slovenskú odbornú časť projektu koordinuje prof. MUDr. Matej Škorvánek, PhD. z **Lekárskej fakulty UPJŠ** a Univerzitnej nemocnice L. Pasteura Košice. Jeho tím sa podieľa na príprave protokolu klinickej štúdie, presného postupu podania liečiva, potrebných vyšetrení, následného sledovania Vilka aj dokumentácie pre regulačné orgány. Do projektu sa zapájajú neurológovia, klinickí genetici, kardiológovia, odborníci na intenzívnu medicínu, laboratórni špecialisti a mnohí ďalší.



„Ak všetky predklinické testy dopadnú dobre a klinická štúdia bude schválená, v Košiciach sa uskutoční vôbec prvé podanie tohto konkrétneho liečiva človeku na svete. Našou úlohou je preniesť výsledky z laboratórií do presného a bezpečného klinického postupu pre Vilka. Zároveň získavame skúsenosti s prípravou komplexnej štúdie génovej terapie, ktoré môžu byť využiteľné aj pri ďalších inovatívnych liekoch a liečbe zriedkavých ochorení,“ hovorí profesor Matej Škorvánek.

Univerzitná nemocnica L. Pasteura Košice (UNLP) zabezpečí klinické zázemie, koordináciu jednotlivých pracovísk, samotné podanie liečiva aj následnú zdravotnú starostlivosť. Projekt tak nadväzuje na dlhodobý zámer UNLP vytvoriť špecializované pracovisko pre klinické skúšanie génových terapií a ďalších pokročilých liekov. Vilkova liečba by sa mohla stať akýmsi prvým komplexným pilotným projektom. Projekt už dnes vytvára odborné tímy, pracovné postupy a medzinárodné kontakty, na ktorých môže takéto pracovisko postupne vyrásť. Získané skúsenosti by sa v budúcnosti mohli využiť pri zriedkavých neuromuskulárnych, genetických či onkologických ochoreniach.

Výsledky a ďalšie fázy projektu predstavil medzinárodný a slovenský tím aj ministrom zdravotníctva SR Kamilovi Šaškovi. Hovorili o možnostiach podpory odbornej, regulačnej a klinickej prípravy štúdie aj o vytváraní podmienok, aby sa podobné klinické skúšania mohli v budúcnosti realizovať na Slovensku.

Liečivo už fungovalo vo Vilkových bunkách. Teraz musí prejsť cestu až k nemu

Kým vedecké tímy pripravujú testovanie správnej dávky a bezpečnosti, Vilkova rodina pokračuje v každodennej starostlivosti aj v zbierke. Zostávajúca približne dvojmiliónová časť cieľovej sumy má pokryť výrobu finálnej dávky, jej klinické podanie a následnú zdravotnú starostlivosť. Rodina ju potrebuje zhromaždiť v najbližších mesiacoch, a by po úspešnom dokončení bezpečnostných testov mohla výroba začať bez zbytočného odkladu.

„Každému, kto nám pomohol, by sme dnes radi ukázali, na čo sa jeho pomoc premieňa. Liečivo už bolo v malej dávke vyrobené, dostalo sa do Vilkových buniek a prvé testy potvrdili očakávaný výsledok. Vďaka prvým dvom miliónom eur tak už nehovoríme iba o teoretickej možnosti. Aby sme však našu cestu dokončili, potrebujeme v najbližších mesiacoch získať aj zostávajúcu, približne dvojmiliónovú časť cieľovej sumy. Tá nám umožní dokončiť všetky potrebné kroky a spustiť výrobu finálnej dávky bez ďalšieho zdržania. Stále žiaľ hráme o čas, ale prvá polovica cesty nám ukázala, že má zmysel ďalej robiť všetko, čo je v našich silách,“ uzatvára Richard Olexa.

Zdieľať

Mohlo by vás zaujímať

Michaela odišla podľa jej bratranca v sobotu večer z domu v pyžame. Prečo, rodina nevedela. Snažili sa jej dovolať na mobil, ale bola vypnutá. V pondelok ráno po 7:00 hodine našli jej telo na sídlisku v Starej Ľubovni. Vražda v Starej Ľubovni Podľa informácií TV JOJ ju našli zamestnanci verejnoprospešných služieb, ktorí si prišli pre

Redakcia Žien v meste · 19. augusta 2026

Správy, deti, súdy či peniaze môžu byť aj po rozchode nástrojom pokračujúcej kontroly. Ako rozpoznať, že nejde len o bežný konflikt po rozchode? Odišli ste, ale pokoj neprišiel. Mení dohody, používa deti, vyhráža sa súdmi, píše tak, aby vás vystrašil, vtiahol do obhajovania a prinútil reagovať. Navonok to môže vyzeráť ako konflikt po rozchode. V

Lucia Klimáčková · 17. augusta 2026

Za únos študentky Sone hrozí bývalému záchranárovi Ivovi P. nepodmienečný trest odňatia slobody na 20 rokov. V záverečnej reči na utorkovom (11.8.2026) hlavnom pojednávaní Mestského súdu Bratislava I. to navrhla prokurátorka bratislavskej krajskej prokuratúry, ktorá považuje vinu za dokázanú. Podoprela to dôkazmi ako sú vecné stopy, svedecké výpovede, listinné dôkazy, kamerové záznamy a závery z znaleckého

Redakcia Žien v meste · 11. augusta 2026

Noviny o 12:00

2. 9. 2026, 12:17, Relácia: **Noviny o 12:00**, Stanica: JOJ, Vydavateľ: Slovenská produkčná, a.s., Sentiment: Pozitívny, Téma: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**, Kľúčové slová: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**, **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika**
Dosah: 46 704 GRP: 1,04 OTS: 0,01 AVE: 26166 EUR

[strojový prepis] ...Dobrý deň a doktorku Ivetu Rajničovú Naďovú, prednostku Ústavu sociálnej a behaviorálnej medicíny Lekárskej fakulty **Univerzity Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**. Dobrý deň. Dobrý deň. Dal som to na jeden nádych, takže výborne. No začneme rovno pri vás, pani Naďová. Koľko rokov Slováci reálne prežívajú? dajme tomu, že v dobrom zdraví?...

Regina

2. 9. 2026, 16:30, Relácia: **Regina**, Stanica: **STVR 2**, Vydavateľ: **Slovenská televízia a rozhlas**, Sentiment: **Pozitívny**, Téma: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**, Kľúčové slová: **Dušan Šveda, Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach, Univerzita Pavla Jozefa Šafárika**
AVE: 172834 EUR

[strojový prepis] ...Ale aj preto sa dnes v štúdiu porozprávame o nových spôsoboch výučby matematiky s docentom **Dušanom Švedom** z Univerzity Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach, ktorý je súčasne aj riaditeľom Centra celoživotného vzdelávania a podpory projektov, na ktorého sme videli teda aj v predošlej reportáži. Vitajte u nás v régii. Dobrý deň, ďakujem za pozvanie....

Akých lekárov bude treba najviac?

3. 9. 2026, Zdroj: **Zdravotnícke noviny**, Strana: 3, Vydavateľ: **MAFRA Slovakia, a.s.**, Autor: **Katarína Hájovská**, Sentiment: **Pozitívny**, Téma: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**, Kľúčové slová: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach, Univerzita Pavla Jozefa Šafárika**
Dosah: 14 000 GRP: 0,31 OTS: 0,00 AVE: 2839 EUR

Akých lekárov bude treba najviac?

Do

roku 2040 bude nevyhnutné doplniť do systému slovenského zdravotníctva tisíce lekárov. Dostupnosť zdravotnej starostlivosti ovplyvní demografický vývoj, vysoký vek lekárov a slabá generačná obmena. V mnohých okresoch je poskytovanie zdravotnej starostlivosti čoraz viac závislé od lekárov, ktorí sa blížia k dôchodkovému veku alebo ho už dosiahli. Do roku 2040 bude slovenské zdravotníctvo potrebovať približne 1 400 nových všeobecných lekárov pre dospelých. Ide o najvyšší doplňujúci dopyt spomedzi všetkých lekárskejších špecializácií. Podľa prognózy ministerstva zdravotníctva bude okrem nich nevyhnutné doplniť najmä anesteziológov a intenzivistov (900), internistov (700), chirurgov, všeobecných lekárov pre deti a dorast či psychiatrov (po 500). Práve všeobecní lekári sú však najčastejšie prvým kontaktom pacienta pri zdravotných ťažkostiach a vstupnou bránou k ďalšej starostlivosti.

Málo ambulancií aj mladých lekárov

K začiatku tohto roka pracovalo vo verejnej sieti poskytovateľov všeobecnej ambulantnej starostlivosti (VAS) pre dospelých 2 212 lekárov. Hoci medzi rokmi 2024 a 2025 zaznamenali všetky tri zdravotné poisťovne nárast zmluvných vzťahov s poskytovateľmi VAS pre dospelých, optimálna kapacita bola podľa Úradu pre dohľad nad zdravotnou starostlivosťou v minulom roku zabezpečená iba v troch okresoch Slovenska, a to v Košiciach, Humennom a Medzilaborciach. V ostatných chýbalo spolu 408 ambulancií.

Problémom nie je len počet ambulancií, ale aj nedostatočná generačná obmena lekárov. Priemerný vek všeobecných lekárov pre dospelých je 57 rokov, pričom najstarší evidovaný lekár má až 88 rokov. Približne 45 percent má 60 a viac rokov. Podľa dát ministerstva zdravotníctva všeobecní lekári najčastejšie ukončujú zmluvný vzťah so zdravotnou poisťovňou vo veku 68 rokov.

V niektorých častiach Slovenska je situácia ešte kritickejšia. Okresy Nové Zámky, Humenné, Považská Bystrica, Prievidza a Čadca majú viac ako polovicu všeobecných lekárov vo veku 63 rokov a starších. V okresoch Krupina a Topoľčany tento podiel prekročil 60 percent. V okresoch Partizánske a Piešťany dokonca presiahol 75 percent.

Starnutie zvýši tlak

Demografický vývoj pritom tlak na všeobecné lekárstvo ešte zosilní. Ministerstvo zdravotníctva upozorňuje, že od roku 2018 sa na Slovensku zrýchľuje rast počtu obyvateľov vo veku 70 rokov a viac a tento trend má pokračovať aj v najbližších desaťročiach. „Starnutie, okrem dopadu na fišálnu udržateľnosť systému, keď sa na výdavkoch bude podieľať čím ďalej menší podiel ekonomicky aktívneho obyvateľstva, má vplyv aj na dopyt po zdravotnej starostlivosti,“ skonštatovalo ministerstvo zdravotníctva v Stratégii všeobecnej ambulantnej starostlivosti do roku 2030.

Starnutie populácie znamená viac pacientov s chronickými ochoreniami, ktorí potrebujú pravidelnú, dlhodobú a koordinovanú starostlivosť. Aj preto sa podľa ministerstva musí zmeniť zdravotná starostlivosť, tradične určená na zvládnutie akútnych epizód jedného alebo dvoch ochorení. „S cieľom zabezpečiť dlhšie dožitie v zdraví sa popri zmenách v samotnej liečbe musí posilniť aj úloha primárnej a najmä sekundárnej prevencie ochorení zo strany všeobecného lekárstva,“ doplnilo ministerstvo zdravotníctva.

Záujem o odbor

Záujem o odbor všeobecné lekárstvo podľa lekárskejších fakúlt mladí lekári majú. Lekárska fakulta **Univerzity Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach** uvádza, že v posledných rokoch sa dokonca zvýšil. Fakulta zároveň deklaruje pripravenosť navýšiť kapacity na výchovu všeobecných lekárov. Podotkla však, že rozhodovať bude viacero faktorov. V prvom rade bude kľúčový záujem mladých lekárov, ďalej budúce finančné ohodnotenie, ktoré podľa fakulty významne ovplyvňuje atraktivitu odboru, a napokon spôsob, akým ministerstvo zdravotníctva finančne podporí vzdelávanie budúcich všeobecných lekárov.

Záujem o všeobecné lekárstvo je podľa Jesseniovej lekárskej fakulty Univerzity Komenského (JLF UK) v Martine kontinuálne vysoký. Všeobecné lekárstvo patrí medzi tri najpočetnejšie špecializačné programy na fakulte. V rámci odboru všeobecné lekárstvo má JLF UK pre realizáciu špecializačného štúdia schválených viac ako 10 výučbových nemocníc a vyše 90 výučbových ambulancií všeobecného

lekára pre dospelých a iných zdravotníckych zariadení a inštitúcií, v ktorých môžu lekári realizovať odbornú prax. „Zároveň sme v prípade nových záujemcov o vzdelávanie otvorení rozširovaní spolupráce s ďalšími zdravotníckymi zariadeniami,“ uviedla dekanka JLF UK prof. MUDr. Andrea Čalkovská, DrSc. Ako ďalej priblížila, fakulta zároveň každoročne v apríli realizuje informačnú aktivitu Medický špeciál, ktorá je zameraná na cieľnú osvetu v radoch medikov dvoch posledných ročníkov a zvýšenie záujmu o rezidentské štúdium s dôrazom práve na špecializačný odbor všeobecné lekárstvo. „Na aktivite sa zúčastňujú aj zástupcovia samosprávnych krajov z nášho regiónu i zástupcovia odboru ďalšieho vzdelávania ministerstva zdravotníctva, ktoré organizačne a metodicky riadi ďalšie vzdelávanie zdravotníckych pracovníkov,“ doplnila dekanka JLF UK. Lekárska fakulta Univerzity Komenského v Bratislave eviduje od získania akreditácie v roku 2022 v špecializačnom a rezidentskom štúdiu 19 absolventov. Ďalšie vzdelávanie formou doplnkovej odbornej prípravy ukončilo osem lekárov. „V súčasnosti máme v špecializačnom štúdiu vrátane rezidentského štúdia zaradených 54 účastníkov, lekárov, a v doplnkovej odbornej príprave ďalších deväť lekárov,“ dodala fakulta.

Príchod nových lekárov nebude stačiť

Rezort predpokladá pokles kapacitnej priepustnosti (KPC) vo väčšine okresov na Slovensku pod minimálnu cieľovú hodnotu 75 percent. Očakáva zníženie počtu všeobecných lekárov pre dospelých z 2 156 v roku 2020 na 1 372 v roku 2037 a varuje pred vážnym ohrozením dostupnosti a zabezpečenia poskytovanej VAS. Doterajší vývoj na Slovensku podľa rezortu ukazuje, že len posilnenie príchodu nových všeobecných lekárov systémom súčasného vzdelávania formou špecializačného štúdia a rezidentského štúdia nebude postačujúce ani v prípade, ak by ročné prírastky nových lekárov dosahovali priemernú úroveň EÚ.

Považuje preto za nevyhnutné hľadať ďalšie možnosti, napríklad vo využití kapacít zdravotníckych pracovníkov a administratívnych pracovníkov alebo v zvyšovaní produktivity práce pomocou telemedicíny, znižovania administratívnej záťaže či zdieľania vybraných procesov, služieb a prístrojového vybavenia medzi viacerými ambulanciami.

Viac reálnej medicíny

Predseda Združenia všeobecných lekárov pre dospelých Slovenskej republiky (ZVLD SR) MUDr. Rastislav Zanolit upozorňuje, že ak chceme dostať do systému viac všeobecných lekárov, nestačí iba zvyšovať počet miest v rezidentskom programe. Mladý lekár musí podľa neho vidieť vo všeobecnom lekárstve perspektívnu odbornú kariéru, na čo však treba vytvoriť podmienky, či už v podobe primeraných kompetencií, kvalitného prístrojového vybavenia, dostupnej diagnostiky alebo znižovania administratívnej záťaže.

„Všeobecný lekár by nemal byť predovšetkým ‚vypisovačom‘ potvrdení, výmenných lístkov či pokračovateľom preskripcie iných odborností. Má byť lekárom, ktorý diagnostikuje, lieči, robí prevenciu a rozhoduje, kedy pacient špecialistu skutočne potrebuje. Čím viac reálnej medicíny umožníme robiť v primárnom kontakte, tým atraktívnejšia bude táto špecializácia aj pre mladých,“ uviedol MUDr. Zanolit.

Za potrebné považuje aj to, aby všeobecné lekárstvo reagovalo na realitu súčasnej medicíny. Predseda ZVLD SR podotkol, že medzi mladými lekármi výrazne prevažujú ženy a systém musí počítať aj s potrebou zladíť náročné povolanie s rodinným životom.

Obava z podnikateľského rizika

„Aj preto by všeobecné lekárstvo nemalo byť postavené iba na modeli, že absolvent rezidentského štúdia si po atestácii otvorí vlastnú ambulanciu ‚na zelenej lúke‘. Nie každý chce byť od prvého dňa zároveň lekárom, zamestnávateľom, manažérom a podnikateľom,“ doplnil MUDr. Zanolit. Podľa všeobecného lekára pre dospelých by pomohla systémová podpora existujúcich poskytovateľov, ktorí vytvoria pracovné miesto pre absolventa rezidentského štúdia. Mladý lekár by tak mohol niekoľko rokov pracovať v zabehnutej ambulancii alebo väčšom tíme, získavať skúsenosti a až následne sa rozhodnúť, či chce zostať zamestnancom, vstúpiť do spoločnej praxe alebo prevziať vlastnú ambulanciu.

„Takýto model by podľa mňa dokázal udržať vo všeobecnom lekárstve aj ľudí, ktorých dnes odrádza predstava okamžitého podnikateľského rizika,“ skonštatoval prezident ZVLD SR. Dôležité je vzbudiť záujem o všeobecné lekárstvo už u medikov. Podľa MUDr. Zanolita je najlepšou motiváciou osobná skúsenosť. „Potrebujú sa už počas štúdia dostať do moderných a dobre fungujúcich ambulancií všeobecných lekárov a vidieť, že táto práca môže byť odborne pestrá, technologicky zaujímavá, samostatná a zároveň umožňuje dlhodobý vzťah s pacientom. Ak im ukážeme iba preplnenú čakáreň a množstvo administratívy, ťažko ich presvedčíme, aby si tento odbor vybrali,“ dodal predseda ZVLD SR.

Posun kompetencií

Riešenie v kombinácii viacerých krokov vidí aj všeobecný lekár pre dospelých a prezident Slovenskej spoločnosti všeobecného praktického lekárstva (SSVPL) MUDr. Peter Makara, MPH. Považuje za potrebné modernizovať vzdelávanie, podporovať mladých praktikov a ich mentoring, ale aj znižovať byrokratickú záťaž a posilňovať administratívne pozície v ambulanciách. Podľa prezidenta SSVPL by pomohlo aj rozšírenie kompetencií všeobecných lekárov a zároveň posun niektorých kompetencií v tíme. „Aby všeobecný lekár neostal na všetko sám,“ doplnil MUDr. Makara.

Rezort predpokladá pokles kapacitnej priepustnosti vo väčšine okresov na Slovensku

Do roku 2040 bude nevyhnutné doplniť do systému slovenského zdravotníctva tisíce lekárov Foto: Dreamstime

Všeobecný lekár by nemal byť predovšetkým ‚vypisovačom‘ potvrdení, výmenných lístkov či pokračovateľom preskripcie iných odborností

MUDr. Zanolit

Najväčší celkový doplňujúci dopyt v zdravotníctve podľa špecializácií lekárov v SR do roku 2040

Všeobecný lekár pre dospelých 1 400 Anesteziológ a intenzivista 900 Internista 700 Chirurg 500 Všeobecný lekár pre deti a dorast 500 Psychiater 500 Oftalmológ 400

Zdroj: MZ SR

Autor: Katarína Hájovská

Génová terapia pre Vilka funguje!

3. 9. 2026, Zdroj: **Nový Čas - Východ**, Strana: 8, Vydavateľ: News and Media Holding a.s., Autor: Martina

Kláseková, Sentiment: Pozitívny, Téma: Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach, Kľúčové slová: UPJŠ, Lekárska fakulta UPJŠ, Ďalšie zdroje: Nový Čas - Bratislava, Nový Čas - Stred, Nový Čas - Západ

Dosah: 415 000 GRP: 9,22 OTS: 0,09 AVE: 13649 EUR

Génová terapia pre Vilka funguje!

Rubrika: SLOVENSKO

Skvelé správy pre rodinu ťažko chorého bojovníka (2)

KOŠICE - Sú o krok bližšie k splneniu sna, ktorý mu môže zachrániť život. Vyzbierané peniaze od dobrých ľudí pomohli posunúť liečbu malého Vilka (2) z Košíc do ďalšej fázy. Statočný chlapec trpí Duchennovou svalovou dystrofiou, ktorá ho postupne oberá o sily aj normálne detstvo. Nádejou je experimentálny liek. Cena liečby je však astronomických 3 963 500 eur. Obetavý otec Richard pre milovaného syna prešiel peši krajinou, aby zbieral peniaze a podarilo sa tak získať dva milióny eur. Prvé testy na Vilkových bunkách priniesli tú najlepšiu správu - liečivo funguje presne tak, ako očakávali.

V príbehu Vilka trpiaceho Duchennovou svalovou dystrofiou (DMD) prišlo po mesiacoch príprav k vytúženému posunu. Malú laboratórnu dávku liečiva, ktorú vyrobili v inštitúte TaR- GeT v Nantes, vedci otestovali na bunkách malého pacienta. „DMD gén si môžeme predstaviť ako dlhý recept na výrobu dystrofínu. Tento návod sa skladá zo 79 častí. U Vilka sa chyba nachádza v jeho šiestej časti,“ vysvetlil profesor Univerzity v Nantes a hlavný vedecký garant projektu Nicolas Wein. A dodal správu, na ktorú všetci túžobne čakali. „Náš terapeutický prístup jej pomáha preskočiť poškodenú časť a vytvoriť skrátenú, ale funkčnú formu dystrofínu. Prvá séria testov na Vilkových bunkách potvrdila, že navrhnutý mechanizmus funguje,“ dodal pyšne Wein.

Čo bude ďalej?

Povzbudivé výsledky prvej fázy výskumu však neznamenajú, že Vilko dostane liečbu v najbližších dňoch. Vďaka vyzbieraným peniazom ale výskum môže prejsť do druhej fázy, v ktorej vedci pripravujú väčšie množstvo liečiva, stanovujú vhodné dávkovanie a preveria jeho bezpečnosť. Testovanie bude prebiehať v špecializovaných laboratóriách v Česku a výsledky by mohli byť známe v prvej polovici roka 2027. Ak všetko dobre dopadne a klinická štúdia dostane povolenie, príde k samotnému podaniu liečby. Stane sa tak na Slovensku. „Ak všetky predklinické testy dopadnú dobre a klinická štúdia bude schválená, v Košiciach sa uskutoční vôbec prvé podanie tohto konkrétneho liečiva človeku na svete,“ hovorí profesor Matej Škorvánek z **Lekárskej fakulty UPJŠ** a Univerzitnej nemocnice L. Pasteura Košice.

Dojímavé slová chlapčeka

Srdcom celého projektu je Vilkov otec Richard (30), ktorý po zistení synovej diagnózy začal študovať rôzne možnosti liečby a rozhodol sa kontaktovať profesora Weina. Na základe tejto iniciatívy napokon vznikol medzinárodný projekt, do ktorého sú zapojené rôzne pracoviská a odborníci z Francúzska, zo Slovenska, z Česka, Belgicka a USA. Vilko má dnes pre svoju diagnózu problémy s každodennými činnosťami, ako sú behanie, skákanie či dokonca vstávanie zo zeme. „Nanešťastie sa nám po prvýkrát stalo, že keď jeho starší brat so sesternicou behali po záhrade, on im nevládal. Prvýkrát prišiel za mamou a povedal: Bežkám pomaly. To nás veľmi zarmútilo, ale o to viac sa teraz snažíme robiť všetko pre to, aby sme Vilkovi tú nádej, ktorú vidíme, zhmotnili a dali mu možnosť dostať liek, ktorý mu snáď pomôže,“ vraví s nádejou statočný Richard, ktorý by pre milované dieťa urobil všetko na svete. Obetaví rodičia sa nevzdávajú. Denne s ním cvičia a absolvujú fyzioterapiu či hipoterapiu. Poľaviť nesmú, DMD totiž spôsobuje postupné ochabovanie svalov a neskôr môže zasiahnuť aj dýchacie svaly a srdce.



Chýbajú dva milióny

Vďaka štedrým darcom sa z vyzbieraných peňazí podarí zaplatiť vývoj a testovanie terapie. Na výrobu finálnej dávky, jej schválenie v Európskej únii a samotnú liečbu však rodina ešte stále potrebuje vyzbierať sumu približne dva milióny eur. „Tá nám umožní dokončiť všetky potrebné kroky a spustiť výrobu finálnej dávky bez ďalšieho zdržania. Stále, žiaľ, hráme o čas, ale prvá polovica cesty nám ukázala, že má zmysel ďalej robiť všetko, čo je v našich silách,“

uzatvára Richard.

Foto: anc

Rodičia chcú pre milovaného synčeka urobiť všetko na svete. Obetavý otec Richard šiel pre synčeka peši celým Slovenskom. tatino Richard (vľavo) spolu s tímom špičkových vedcov

Autor: Autor: mk

Erik Sikora - Krídla motívov

3. 9. 2026, 0:08, Zdroj: kamdomesta.sk, Sentiment: Pozitívny, Téma: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**, Kľúčové slová: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach, UPJŠ, Univerzita Pavla Jozefa Šafárika, Botanická záhrada UPJŠ**

Dosah: 1 213 GRP: 0,03 OTS: 0,00 AVE: 173 EUR

Erik Sikora - Krídla motívov

Vernisáž: 16. 7. 2026, 17.00

Kurátorka: Zuzana Janečková

Trvanie výstavy: 17. 7. 2026 – 15. 9. 2026

Botanická záhrada UPJŠ, Mánesova 23, Košice

Výstava s názvom Krídla motívov predstaví divákovi najnovšiu tvorbu multimediálneho umelca Erika Sikoru, ktorý žije a pôsobí v Košiciach. Pôjde o rozsiahlu sériu akvarelov rôznych rozmerov, vytvorených špeciálne pre túto výstavu v Botanickú záhradu v spolupráci s Východoslovenskou galériou. Najviac akvarelov bude „vyrastať a popínať sa“ v skleníku s motýľmi, na čo odkazuje aj samotný názov výstavy. Keďže pôjde – tak ako minulý rok – o výstavu dvojdomú, časť akvarelov sa bude ukrývať aj v Pohyblivej krajine na nádvorí hlavnej budovy Východoslovenskej galérie. Diela budú v obidvoch priestoroch vystavené extrémnejším podmienkam súvisiacim so zmenami počasia, teploty a vlhkosti. Väčšina akvarelov bude adjustovaná medzi sklá, môžeme ich teda vnímať aj ako ďalšie skleníky, no niekoľko z nich bude aj v priamej interakcii s prostredím. Erik Sikora je známy predovšetkým videami, hudbou a performanciami, teraz sa však vrhol na maľovanie a strašne ho to baví. Táto výstava bude ozajstnou pastvou pre oči, a keďže Erik nie je len Džumelec, bude to aj veľké dobrodružstvo – cesta do stredu akvarelu.

Východoslovenská galéria v spolupráci s Botanickou záhradou **Univerzity Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**.

Behám pomaly, prvýkrát si uvedomil plačúci Vilko. Ide o čas. Ako pokročili vedci s liečbou?

3. 9. 2026, 6:45, Zdroj: www1.pluska.sk, Vydavateľ: News and Media Holding a.s., Autor: Patricia Poprocká, Sentiment: Pozitívny, Téma: **Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach**, Kľúčové slová: **UPJŠ, Lekárska fakulta UPJŠ**

Dosah: 377 544 GRP: 8,39 OTS: 0,08 AVE: 1461 EUR

Behám pomaly, prvýkrát si uvedomil plačúci Vilko. Ide o čas. Ako pokročili vedci s liečbou?

Vilko sa má dobre, ale už si začína uvedomovať prvé hendikepy, spôsobené jeho ochorením. Trpí zriedkavou chorobou, ktorá spôsobuje ochabnutie svalstva a neskôr aj srdca. Ide tu o čas. Liečba je na mieru a nesmierne nákladná, zatiaľ v štádiu príprav. Prvé výsledky medicínskych testov vyzerajú nádejne, stále sú však všetci len v polovici cesty.

Vilkov prípad pozná Slovensko z nedávneho pochodu jeho otca Richarda Olexu z Košíc do Bratislavy Zachráňme Vilyho, ktorým chcel upozorniť na problém a na vyhlásenú verejnú zbierku. Jeho synček, ktorý teraz v septembri oslavuje tretie narodeniny, sa narodil so zriedkavým, avšak progredujúcim ochorením Duchennova svalová dystrofia, ktorého následky sú nezvratné. Čím neskôr sa začne s liečbou, tým horšie.

„Vilko žije zatiaľ šťastný život s rodičmi a starším bratom, ale čím je starší, čoraz častejšie začíname badať prejavy jeho ochorenia. Pred pár dňami, keď sa s bratom a sesternicou hrali na záhrade, po prvý raz prišiel za nami s plačom s tým, že behá pomaly,“ opisuje Richard. Ako dodáva, toto je práve moment, ktorý síce všetkých zarmucuje, ale zároveň ženie vpred, aby Vilkovi pomohli.

Nádej žije

Zatiaľ však nič nie je stratené a nádej, že Vilko bude raz normálne chodiť, behať, navštevovať školu či krúžky, je stále veľká. Liečba choroby existuje, je však na mieru a veľmi nákladná. Stojí 4 milióny eur, zatiaľ sa podarilo vyzbierať niečo cez 2,1 milióna eur, teda niečo cez polovicu. „Sme veľmi vďační všetkým, naozaj všetkým ďakujeme,“ odkazuje Richard Olexa.

Aj vďaka týmto peniazom sa teraz Vilkova liečba mohla posunúť do ďalšej fázy. Francúzski vedci pripravili terapeutický prístup zodpovedajúci Vilkovej genetickej poruche a otestovali ho na Vilkových odobratých bunkách. Zatiaľ sa ukazuje, že by liek mohol fungovať, potrebné sú však ešte toxikologické testy bezpečnosti a následný schvaľovací proces slovenskými úradmi, aby mohol byť liek vyrobený vo veľkom množstve a podaný Vilkovi.

Do roka liek?

Ako vysvetlil profesor Matej Škorvánek z **Lekárskej fakulty UPJŠ** a Univerzitnej nemocnice L. Pasteura Košice, deje sa to súbežne, aby boli všetky papiere potrebné pre úrady pripravené, akonáhle budú k dispozícii výsledky testov. Chcú tým ušetriť tak vzácny čas, aby mohli Vilkovi liek podať najneskôr do jedného roka. Samozrejme, ak budú testy v poriadku.

Ak k tomu dôjde, v Košiciach sa uskutoční vôbec prvé podanie tohto konkrétneho liečiva človeku na svete. „Našou úlohou je preniesť výsledky z laboratórií do presného a bezpečného klinického postupu pre Vilka. Zároveň získavame skúsenosti s prípravou komplexnej štúdie génovej terapie, ktoré môžu byť využiteľné aj pri ďalších inovatívnych liekoch,“ vysvetľuje.

Široký tím vedcov

„DMD gén si môžeme predstaviť ako dlhý recept na výrobu dystrofínu – bielkoviny potrebnej pre správne fungovanie svalov. Ten sa skladá zo 79 častí a u Vilka chýba šiesta časť, preto bunka nedokáže návod správne prečítať a vytvoriť potrebný dystrofín. Naš terapeutický prístup jej pomáha poškodenú časť preskočiť a vytvoriť skrátenú, ale funkčnú formu dystrofínu,“ vysvetľuje princíp liečby Vilka profesor Nicolas Wein z Nantes Université, autor terapeutického prístupu a hlavný vedecký garant projektu, ktorý s kolegyňou Oumeyou Adjali pracoval na Slovensku.

V tejto fáze liečby teraz vedci pripravujú väčšie množstvo liečiva, určujú dávku vhodnú pre Vilka a dôkladne preveria jeho bezpečnosť a toxicitu. To si už vyžaduje spoluprácu viacerých špecializovaných pracovísk.

„Vývoj génovej terapie nie je prácou jedného vedca ani jedného laboratória. Spája molekulárnych biológov, odborníkov na výrobu, imunológov, toxikológov, lekárov, pracovníkov kvality aj regulačných expertov. Aj liečivo pripravované pre jediného pacienta musí splniť rovnako prísne požiadavky na kvalitu a bezpečnosť ako každá iná génová terapia. Našou úlohou je všetky tieto časti prepojiť a pripraviť liečivo na ďalšie fázy vývoja,“ vysvetľuje Oumeya Adjali, ktorá ako odborníčka na imunológiu a výrobu génových terapií prepája jednotlivé tímy. Je aj riaditeľkou TaRGéT Institute v Nantes.

Začalo to správou

Olexovcom lekári dlho neverili, že s ich synčekom niečo nie je v poriadku. „Manželka si už v pôrodnici všimla, že má zväčšené lýtko, lekári to pripisovali iba opuchu,“ spomína Richard. Vilkovej matke sa však nepozdával ani jeho ďalší vývoj – motoricky zaostával – s ťažkosťami sa pretočil na bruško, nevedel poriadne sedieť, neskôr len tak z ničoho nič padal dozadu... Aj toto lekári zľahčovali, pripisovali oneskorenému vývoju.

Keď však naliehala, napokon Vilka podrobili dôkladným testom, kde sa ukázala táto choroba. Mal vtedy 16 mesiacov. Rodičia sa rozhodli nerezignovať.

Richard sa vybral na vedeckú konferenciu k tejto tematike, o ktorej sa dozvedel na internete a práve tam prvý raz uvidel profesora Weina. Po nej mu napísal správu, nevediac, či mu na ňu vôbec vedecká kapacita odpíše. Napokon bolo všetko inak.

Nielenže odpísal, pozval Richarda k sebe domov, aby sa dôkladnejšie oboznámili s problémom a možnosťami. „Je to jeden z najsrdечnejších ľudí, akých poznám,“ hovorí dnes s vďačnosťou.

4 – 6 rokov – rizikové obdobie

Na vývoji liečiva dnes spolupracujú odborníci z Francúzska, USA, Belgicka, Česka a Slovenska. Bezpečnostné a toxikologické testy sa uskutočnia v špecializovaných laboratóriách v Českej republike, ktoré pracujú podľa prísnych pravidiel správnej laboratórnej praxe (GLP). Budú sledovať, ako sa správa v organizme, kde sa nachádza, ako rýchlo sa z tela vylučuje a či nevyvoláva nežiaduce účinky.

Prvé výsledky by mohli byť známe v prvom polroku 2027 s tým, že ak všetko bude v poriadku, liek by mohol byť podaný na jeseň. To je podľa Mateja Škorvána ešte dostatočne včas, aby bol Vilko zachránený.

V článku sa ďalej dočítate:



Richard dostal možnosť prihovoriť sa tisícom pútnikov z pódia, aby ich poprosil o pomoc.

Richard chce pre milovaného syna urobiť maximum.

Vilko trpí zriedkavým ochorením - Duchennovou svalovou dystrofiou

Richarda prišli podporiť aj malý Vilko a manželka Zuzka.

Otec Vilka verí, že v Levoči pomôžu jeho chorému synčekovi.

iánskej hore sa cez víkend stretli desaťtisíce pútnikov z celého Slovenska. Medzi nimi bol aj Richard Olexa, otec dvojročného Vilka, ktorý trpí nevyliečiteľnou Duchennovou svalovou dystrofiou. Rodina zbiera 3 963 500 € na experimentálnu liečbu, ktorá mu môže zachrániť život.

Richard - otec

Na snímke Matej Tóth a Richard Olexa, ktorý sa vybral na pochod z Košíc do Bratislavy, aby upozornil na synov príbeh a získal potrebnú finančnú pomoc. Jeho syn Vilko trpí duchennovou svalovou dystrofiou.

Na snímke Richard Olexa so synom Vilkom, ktorý trpí duchennovou svalovou dystrofiou. Richard sa vybral na pochod z Košíc do Bratislavy, aby upozornil na synov príbeh a získal potrebnú finančnú pomoc.

Na snímke podpora pre Vilka, ktorý trpí duchennovou svalovou dystrofiou. Otec dvojročného chlapčeka sa vybral na pochod z Košíc do Bratislavy, aby upozornil na synov príbeh a získal potrebnú finančnú pomoc.

Na snímke v pravo Richard Olexa. Richard sa vybral na pochod z Košíc do Bratislavy, aby upozornil na synov príbeh a získal potrebnú finančnú pomoc.

Na snímke Zuzana Olexová so synom Vilkom, ktorý trpí duchennovou svalovou dystrofiou. Otec dvojročného chlapčeka sa vybral na pochod z Košíc do Bratislavy, aby upozornil na synov príbeh a získal potrebnú finančnú pomoc.

Na snímke Richard Olexa, ktorý sa vybral na pochod z Košíc do Bratislavy, aby upozornil na synov príbeh a získal potrebnú finančnú pomoc. Jeho syn Vilko trpí duchennovou svalovou dystrofiou.

Na snímke stretnutie Richard Olexu s rodinou na Račianskom Mýte v Bratislave. Richard sa vybral na pochod z Košíc do Bratislavy, aby upozornil na synov príbeh a získal potrebnú finančnú pomoc. Jeho syn Vilko trpí duchennovou svalovou dystrofiou.

Richard Olexa dokončil svoju cestu za syna Vilka v Bratislave.

Otec Richard Olexa kráča z Košíc do Bratislavy, aby zachránil svojho synčeka Vilka.

Rodičom bolo povedané, aby si užívali každý deň s Vilkom. Odmietli sa zmieriť iba s touto možnosťou.

Vilko je na pohľad zdravý chlapček, jeho telíčko ale ničí zákerné ochorenie.

Vilko je mentálne v poriadku, no nebehá ani neskáče.

Otec Richard sa vybral peši za záchranu svojho syna na dlhú cestu.

Človek by na prvý pohľad nepovedal, že Vilko bojuje s takým krutým ochorením.

Malý Vilko

Zbierka Zachráňme Vilyho | Let's save Vily na Donio.sk

Autor: Patricia Poprocká