

Lepke

A Schopper Gabriella
Magyar Lupus Egyesület hírlevele



2026. március 31. • 19. évfolyam

MEGHÍVÓ A LUPUSZ VILÁGNAP PROGRAMUNKRA

LUPUSZ VILÁGNAP

LUPUSSZAL ÉLŐK TALÁLKOZÓJA



2026. május 16.

(szombat) 13.00-16.30 óráig

NEAK (volt OEP) székház · Budapest, Váci út 73/A

13.00 órától:

Kötelező helyszíni regisztráció, kötetlen beszélgetés.

13.30 óra:

Purgel Zoltán, a Magyar Lupus Egyesület ügyvezetőjének köszöntője.

13.40 óra:

Dr. Polocsányi Béla immunológus főorvos
(SZSZBVK Jósza András Oktatókórház, Nyíregyháza) előadása
SLE-vel élők mindennapi helyzetei címmel.

14.20 óra:

Dr. Horváth Ágnes immunológus szakorvos (Debreceni Egyetem, Klinikai Központ, Reumatológiai és Immunológiai Klinika) előadása

Fókuszban a lupus: A legújabb terápiás megközelítések címmel.

15.00 óra:

Szünet, vendéglátás, jótekonysági vásár.

15.30 óra:

Eredményhirdetések: IV. Hevér Krisztina Díj és „A pillangó ezer árnyalata” című rajzpályázat.

15.45 óra

Beteg klub - kötetlen beszélgetés a betegek életminőségének javításáról, az orvosi utasítások betartásáról, az egészségügyi rendszerben való eligazodásról, a rokkantossági eljárásról, az autoimmun betegséggel élők nehézségeiről, a betegséggel kapcsolatos elakadások felismeréséről, valamint a tünetek és életmódbeli tényezők közötti összefüggésekről, a táplálkozás szerepéről (pl. AIP diéta) és a mindennapi betegút tapasztalatairól. Vendégünk:

Dunai-Ujvári Brigitta betegút-mentor.

Ezen a napon 1245 órakor kezdődik a Magyar Lupus Egyesület közgyűlése. A közgyűlés nyilvános, arról külön meghívó készült.

Programunk mindenki számára ingyenes, a helyszínen kötelező kitölteni a jelenléti ívet.

Az előadásokon való jegyzeteléshez ingyenesen biztosítunk jegyzettömböt és íróeszközt.

A program eseménye a Facebookon:
<https://www.facebook.com/events/2040788249860402/>

Programunkon jótekonysági vásár lesz, pillangós kulcstartót és hűtőmágneset, valamint Pillangó magazint lehet vásárolni.

Kérjük támogasson bennünket adója egy százalékával!

Adószámunk: 18157860-1-06

Ingyenes programunkra sok szeretettel várunk minden lupusszal vagy más autoimmun betegséggel élő embert.

A programváltozás jogát fenntartjuk!
A mindenkori járványügyi szabályok betartása kötelező!

A programot a Magyar Lupus Egyesület rendezi.
További információ: info@lupusz.hu • t:(30)349-1100



Helyszín megközelítése:



MEGHÍVÓ A MAGYAR LUPUS EGYESÜLET KÖZGYŰLÉSÉRE

Tisztelt Egyesületi Tagok!

Ezúton értesítem, hogy Alapszabályunk szerint Közgyűlést hívok össze, melyet 2026. május 16-án (szombaton) 12.45 órai kezdettel tartunk Budapesten a Váci út 73/A. sz. alatt, a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő (korábbi nevén: Országos Egészségbiztosítási Pénztár) székházának előadótermében.

Amennyiben nincs jelen a meghívott Magyar Lupus Egyesület aktív tagjainak 50%-a plusz egy fő, akkor ugyanezen a helyszínen és napon 13.15 órakor ismételten összehívom a Közgyűlést, amely ugyanazon napirendi ponttal és a megjelentek létszámától függetlenül szavazó és határozatképes lesz.

A Közgyűlés tervezett napirendi pontjai a következők:

- Szakmai és pénzügyi beszámoló az Egyesület 2025. évi gazdálkodásáról és közhasznú tevékenységéről, a 2025. évi közhasznúsági melléklet elfogadása. (A dokumentum előzetesen megtekinthető a www.lupusz.hu honlapon, a „Letöltések” oldalon.)

Szegvár, 2026. február 17.

Tisztelettel: Purgel Zoltán ügyvezető

- *Kérjük, hogy akinek számít civil szervezetünk jövője, vegyen részt közgyűlésünkön. Aktív tagjaink megjelenésére feltétlen számítunk!*
- *A Közgyűlés nyilvános, azon bárki részt vehet, de szavazni csak érvényes tagsággal rendelkező Aktív tagjaink tudnak.*
- *A Közgyűlés várhatóan 20 percig fog tartani.*

ADD NEKÜNK AZ EGY SZÁZALÉKOD

Kedves Betegtársak, Tagok, Pártolók!

Azzal a kéréssel fordulok Hozzátok, hogy ebben az évben a Magyar Lupus Egyesületnek ajánljátok fel a személyi jövedelemadó egy százalékát.

Adószámunk: 18157860-1-06.

Civil szervezetünk ebben az évben 33 éves – de ilyen szomorú anyagi helyzetben még nem voltunk. Becsületes múlttal rendelkezünk, tisztségviselőink és önkénteseink fizetés nélkül végzik feladataikat, működési költségünk

csekély. Az adó egy százalékból befolyó bevételeinket 100%-ban cél szerinti tevékenységre (és nem működésre) fordítjuk. Az utóbbi 32 év könyvelési anyagába bárkinek betekintést biztosítunk. Kérem, ha teheted, segíts bennünket adód egy százalékkal!

Tisztelettel: Purgel Zoltán ügyvezető

SZJA KEDVEZMÉNY SLE-S BETEGEKNEK IS

Az összevont adóalap adóját csökkenti a súlyos fogyatékkal élő magánszemélynél az erről szóló igazolás alapján a fogyatékkal való élet kezdő napjának hónapjától ezen állapot fennállása idején havonta, az adóév első napján érvényes havi minimálbér 5 %-ának megfelelő összeg.

Az összevont adóalap adóját csökkentő kedvezmény igénybevétele szempontjából súlyos fogyatékkal élőknek kell tekinteni azt a személyt, aki a 335/2009. (XII.29.) Kormányrendelet mellékletében meghatározott betegségek valamelyikében szenved, vagy a mellékletben meghatározott valamely fogyatékkal él, és ez külön jogszabályban foglaltak szerint megállapításra került. A lupusz (SLE) betegség szerepel a mellékletben! A kedvezmény igénybe vételére jogosult az a személy is, aki fogyatékosági támogatásban részesül. A kedvezmény igénybevétele szempontjából a súlyos fogyatéknak minősülő betegség, illetve fogyatéknak megállapítására, és az állapot végleges, vagy átmeneti jellegének meghatározása szakambulancia, vagy kórházi osztály szakorvosa jogosult. Az erről szóló igazolást tehát a szakambulancia szakorvosa, vagy a jogosultságot megállapító szakorvosi dokumentáció alapján a beteg háziorvosa állítja ki.

KÖSZÖNJÜK A TAGDÍJ BEFIZETÉSEKET!

Egyesületünk tagjainak nagy része már kiengyelítette a 2026. évi 5.000 Ft összegű tagdíjat – nagyon szépen köszönjük! A tagdíj összege fontos bevétel egyesületünknek, mivel ezt működési költségeink finanszírozására használjuk fel, pl. postaköltség, weboldalak fenntartása, papír-írószer, nyomtatvány, könyvelő, bankszámla fenntartása, stb.



Aki még nem fizette be a 2026. évi tagdíjat, kérjük, hogy átutalással a 11702012-20004257 bankszámlánkra egyenlítse ki.

Az éves tagdíj összege: 5.000 Ft

Szomorú tény, hogy folyamatosan csökken az egyesületi tagok száma. Tudom, hogy sokan nem tudják az évi párezer Forintos tagdíjat sem fizetni. Amikor 19 évvel ezelőtt az egyesület vezetője lettem, akkor az újonnan diagnosztizált betegek nagy része belépett az egyesületbe, s sokszor az is előfordult, hogy a betegek családtagjai, rokonai is beléptek, hogy a tagdíj fizetésével támogassanak bennünket.

Sajnos a taglétszám csökkenése gond akkor is, amikor pl. egy pályázat vagy támogatási kérelem során a társadalmi támogatottságot kell igazolnom. Azt szeretném kérni a betegtársaktól, hogy lépjenek be a Magyar Lupus Egyesületbe, mert a tagdíjfizetéssel azt közhasznú civil szervezetet támogatják, amelyik az ő ügyüket képviseli.

400.000 FT PÁLYÁZATI FORRÁST NYERTÜNK

2026. január 30-án kaptuk az értesítést a Bethlen Gábor Alapkezelő Zrt.-től, hogy a tavaly októberben a „Helyi és területi hatókörű civil szervezetek egyszerűsített támogatása 2026.” című pályázati kiírásra beadott, NE-AG-KP-1-2026/5-000068 azonosítószámú, „A szervezet működésének és szakmai programjainak az egyszerűsített támogatása” című pályázatunk pozitív elbírálásban részesült.

A szerződéskötést követően 400.000 Ft összegű vissza nem térítendő támogatás fogunk kapni, 100%-os támogatási előleg formájában. A támogatás 2026. április 1. – 2027. március 31. közötti megvalósítási időszakban használható fel.

Nagyon örülünk a pozitív elbírálásnak, nem tudjuk, hogy a döntésnek köze lehet-e, hogy tavaly júliusban levélben fordultunk Dr. Takács Péter egészségügyért felelős államtitkár Úrhoz.

(Legutóbb 2020-ban sikerült 300.000 Ft vissza nem térítendő forrást nyerni, azóta minden pályázatunkat elutasították, úgy érezzük, igazságtalanul.)

RÉSZT VETTEM AZ NNGYK KONZULTÁCIÓS NAPJÁN

2026. február 19-én délután volt a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ Technológia-Értékelő Főosztálya szervezésében egy konzultációs nap, amelyre meghívtak kapott a Magyar Lupus Egyesület is.

A tudományos program az NNGYK Bayer termében volt. A megnyitó után az „Evidenciától a betegig – Az egészségügyi technológiaértékelés dilemmái” című előadást hallhattuk Hetényi Andrásról. Ezután a „Betegcentrikus értékelemek integrálása az egészség-gazdaságtani értékelésekbe – gyakorlati szempontok az új hazai irányelv mentén” című előadás következett Dr. Juhász Cintia előadásában. Dr. Kósa Nikolett „Hogyan jelenik meg a betegek bevonása az uniós közös klinikai értékelésekben?” című előadása után a „Betegszervezetek részvétele az Európai Gyógyszerügynökség (EMA) gyógyszerengedélyezési folyamataiban” című előadást hallhattuk Dr. Jákliné Dr. Ullrich Beáta előadásában. Az utolsó előadás „A betegek hangja a gyógyszerbiztonságban: Farmakovigilancia a betegbiztonság szolgálatában” címmel hangzott el, Dr. Biczó Ágota előadásában.



Érdekes előadásokat hallhattam a rendezvényen, s több olyan információt sikerült gyűjtenem, amely a közeljövőben civil szervezetünk javára lehet. A programon kb. 30 fő betegszervezeti képviselő volt, találkoztam több ismerőssel is. Az előadások után (és közben) lehetett kérdezni, volt lehetőség közös gondolkodásra, az érvek és ellenérvek ütköztetésére.



TÁMOGATÁSI KÉRELMEKET ADTUNK BE GYÓGYSZERIPARI VÁLLALATOKNAK

2026. február 23-án 12 magyarországi gyógyszergyártó vállalatnak nyújtottunk be támogatási kérelmet, amelyben a 2026. évi tevékenységünkhöz – pl. Lupusz Világnapi programunk megvalósításához, nemzetközi projektjeinkhez, reklám- marketing- és adminisztrációs kiadásainkhoz – kértünk támogatást.

A hat A4 oldal terjedelmű levelünkben betegszervezetünk bemutatása mellett részletes projekttervet és költségvetést mutattunk be, s részletesen indokoltuk az egyes kiadáselemeket, az ebben az évben megvalósítandó projektjeinket.

A kérelmet azokhoz a vállalatokhoz adtuk be, akik autoimmun betegséggel élők részére készítményt forgalmaznak:

- Pfizer Gyógyszerkereskedelmi Kft.
- Novo Nordisk Hungária Kft.
- UCB Magyarország Kft.
- Servier Hungária Kft.
- Sanofi-Aventis Zrt.
- Roche Magyarország Kft.
- MSD Pharma Hungary Kft.
- Amgen Kft.
- Merck Kft.
- Abbvie Gyógyszerkereskedelmi Kft.
- Johnson & Johnson Kft.
- Lilly Hungária Kft.

Nagyon bízunk benne, hogy kérelmeink pozitív elbírálásban részesülnek.



ÍGY DOLGOZHATUNK ROKKANTSÁGI ELLÁTÁS MELLETT

A megváltozott munkaképességű személyek a rokkantsági vagy rehabilitációs ellátás folyó-

sítása mellett akár napi 8 órában, továbbra is jövedelemkorlátozás nélkül dolgozhatnak, emiatt az ellátást nem kell megszüntetni.

Keresőtevékenység folytatása mellett, táppénz, baleseti táppénz folyósítása esetén is igényelhető a megváltozott munkaképességű személyek ellátása. Rokkantsági ellátást vagy rehabilitációs ellátást változtatlanul az a 15. életévét betöltött megváltozott munkaképességű személy kaphat, akinek az egészségi állapota 60 százalékos vagy kisebb mértékű.

A rokkantsági ellátásra és a rehabilitációs ellátásra való jogosultság további feltétele, hogy az ügyfél a kérelem benyújtását megelőző 5 éven belül legalább 1095, 10 éven belül 2555 nap, vagy 15 éven belül 3650 napon át bejelentett biztosítási jogviszonnyal (munkaviszony, egyéni vagy társas vállalkozó, stb.) rendelkezzen.



A rokkantsági és a rehabilitációs ellátás nem minősül saját jogú nyugdíjnak, így a foglalkoztatásra és a járulékfizetésre is eltérő szabályok vonatkoznak. Az öregségi nyugdíjas munkavállaló keresetéből csak a 15 százalékos mértékű személyi jövedelemadót kell levonni, míg az előbbi ellátásokban részesülők jövedelmét 18,5 százalékos mértékű társadalombiztosítási járulék is terheli.

A rokkantsági ellátásban részesülőnek nincs a munkavállalással kapcsolatos bejelentési kötelezettsége, a rehabilitációs ellátásban részesülőnek pedig csak a keresőtevékenység kezdetét, illetve megszűnését kell 10 napon belül bejelentenie a rehabilitációs hatóságnak.



MINDENKINEK JÓ – MINDENKI AD ÉS KAP IS

A Gyöngytrilla – ékszer megálmodója és lelkes alkotója Deme-Farkas Rita két éve indított először jótékonyági licitet a születésnapján, és ebből a szuper kezdeményezésből mára már hagyomány lett.

Az idei évben az első alkotását, egy gyönyörű medált ajánlott fel. Operkulumot választott, rézdrótból tekerte hozzá a befoglalást, majd antikolta. Január 5-e, hétfő este 7-ig lehetett rá licitálni. Aki addig a legmagasabb ajánlatot tette, majd átutalta az összeget egy általa választott jótékonyági szervezet számára, amit bizonylattal igazolt, megkapta a medált. A kikiáltási ár ötezer forintnál indult, és a licitbe egy betegtársunk, Szabó Ági is becsúszott, és végül ő nyerte a licitet, és a Magyar Lupus Egyesületnek átutalt 12 ezer forintot. Apró kezdeményezés, nem óriási összegek, de nagyon nemes célok, szándékok.



<https://www.facebook.com/gyongytrilla>
A Magyar Lupus Egyesület a szisztémás lupusz erythematosus (SLE) és más autoimmun betegséggel élők érdekvédelmi szervezete, amely tájékoztat, oktat, közösséget épít (találkozókkal), és anyagi segítséget nyújt (gyógyszertámogatás) a betegeknek, önkéntes alapon működve, jelentős forráshiányt pótolva önkéntes munkával, adományokból és 1%-os

felajánlásokból, mivel a pályázati források beszükültek. Egy ilyen helyzetben minden támogatás jól jön! Ha esetleg más is kedvet kap hasonló licitekhez vagy felajánlásokhoz, szívesen vesszük.

ÚJ REKLÁMFILMÜNK

2026. január 6-án új reklámfilmet tettünk közzé, amelynek legfontosabb célja egyesületi tagjaink számának növelése. Az egy perces kisfilmet közösségi oldalainkon osztottuk meg.

Szomorú tény, hogy folyamatosan csökken az egyesületi tagok száma. Tudom, hogy sokan nem tudják az évi párezer Forintos tagdíjat sem fizetni. Amikor 19 évvel ezelőtt az egyesület vezetője lettem, akkor az újonnan diagnosztizált betegek nagy része belépett az egyesületbe, s sokszor az is előfordult, hogy a betegek családtagjai, rokonai is beléptek, hogy a tagdíj fizetésével támogassanak bennünket.

Sajnos a taglétszám csökkenése gond akkor is, amikor például egy pályázat vagy támogatási kérelem során a társadalmi támogatottságot kell igazolnom.

Azt szeretném kérni a betegtársaktól, hogy lépjenek be a Magyar Lupus Egyesületbe, mert a tagdíjfizetéssel azt közhasznú civil szervezetet támogatják, amelyik az ő ügyüket képviseli. (Tagjaink ezen kívül hozzáférést kapnak a csak tagjaink számára elérhető egyedülálló tartalomhoz. Tag Kapu oldalunkon a bejelentkezést követően online megtekinthető az orvosi előadások videóit és Pillangó magazinjaink.)

A reklámfilm itt tekinthető meg:

www.youtube.com/watch?v=LDL6rj_SNvU

AMIKOR A SZERVEZETET MEGTÁMADJA ÖNMAGÁT – ÍRÁS A DÍVÁNY PORTÁLON

2025. decemberben interjút készített Purgel Zoltánnal Scheftsik Tamás, a Dívány magazin szerkesztője.

A cikk 2025. december 15-én jelent meg, s a következő hivatkozáson olvasható el:

<https://divany.hu/eitem/lupus/>

Ezúton is köszönjük a szerkesztőségnek a médiamegjelenést!

A cikk a következő oldalon olvasható el.



Amikor a szervezetet megtámadja önmagát – interjú Purgel Zoltánnal, a Magyar Lupus Egyesület elnökével



PURGEL ZOLTÁN
2021. április 15.

Olvasási idő kb. 5 perc

A lupus, pontosabban a szisztémás lupus jól kontrollálható, de egyelőre nem gyógyítható betegség. Tünetei és gyógyszerzése azonban rengeteg kellemetlen pillanattal keserítik a betegek mindennapjait. Adj arcot! interjúsorozatunk legújabb részében azt mutatjuk be, mivel jár a lupus.

Egy krónikus betegséggel együtt élni nem egyszerű, de talán még nehezebb a helyzet, ha a betegség romlásának kintudásakor saját szervezetünk működése. A lupus éppen ilyen, hiszen az immunrendszer túlműködésének következtében a saját testünk lesz az ellenfélünk.

Ezt teszi a lupus szervezetteddel

A lupus – teljes nevén szisztémás lupus erythematosus (SLE) – egy krónikus autoimmun betegség, amelyben az immunrendszer tévedésből a saját sejteket és szöveteket támadja meg. Normál esetben az immunrendszer megvédi a szervezetet a **kórokozóktól**, lupus esetében azonban túlzottan aktívvá válik, és gyulladást idéz elő a test különböző pontjain. A **betegség pontos oka** a mai napig nem ismert, de a kutatások szerint genetikai hajlam, hormonális tényezők és környezeti hatások – UV-sugárzás, fertőzések vagy bizonyos gyógyszerek – egyaránt szerepet játszhatnak.



Autóimmun betegség sajnos még nem gyógyítható
Andréj Bostak / Getty Images Hungary

A lupus az egész testet érintheti, ezért szisztémás betegségnek számít. Leggyakrabban a bőrt, az ízületeket, a veséket, a tüdőt, a szívet és az idegrendszert befolyásolja. Tünetei nagyon változatosak lehetnek, és időszakosan, fellángolások formájában jelentkeznek. **Gyakori panasz a fáradtság, az ízületi fájdalom, a láz, a hajhullás és a jellegzetes „pillangós alakú” arcpior.** A betegség leginkább a fiatal nőkkel jelenik meg, ami hormonális összefüggésre is utal, de a férfiak körében is egyre több esetet dokumentálnak.

”
A lupus ma még nem gyógyítható véglegesen, de jól kezelhető.

Az orvosok a gyulladás csökkentésére és az immunrendszer túlműködésének mérséklésére törekednek. Gyakran használt gyógyszerek közé tartoznak a nem-steroid gyulladáscsökkentők, a kortikoszteroidok, az immunszuppresszánsok és a hidroxi-klorokin, amelyet a nemzetközi szakmai ajánlások alapgyógyszerként javasolnak. **A kezelés személyre szabott, és célja a fellángolások megelőzése, a szervkárosodások kivédése és az életminőség javítása.**

A lupussal együtt élni nem könnyű, de nem is lehetetlen, hiszen bár gyógyítani egyelőre nem lehet, jól kezelhető problémáról van szó. Ezzel a betegséggel el együtt Purgel Zoltán, aki ráadásul a Magyar Lupus Egyesület elnöke is.

Hogyan derült ki, hogy a lupus jelen van a szervezetében?

Középiskolás voltam, amikor **bedagadt a bal lábam, a kiderült, hogy mélyvénás trombózisom van.** A

szentesi kórházba kerültem, ott kaptam vírálvadásztífót, gyorsan elmúlt a trombózis. Szerencsére egy jó kezelőorvosot fogtam ki, aki sejtette, hogy **autoimmun folyamatok vannak a trombózis mögött**, ezért továbbküldött a debreceni autoimmun szakrendelésre, ahol a lupusz gyanúja felmerült.

Sajnos pár évvel később a **betegség** megmutatta igazi arcát, súlyos veseelégtelenség miatt hónapokig a szegedi klinikára kerültem. Nagyon sok kezelés után javult annyira a vesefunkció, hogy hazaengedtek, de be kellett tartanom a terápiákat és a szigorú só- és fehérjeszegény diétát.

Mennyiben befolyásolja ez a mindennapokat?

Tapasztalatom szerint férfiaknál később „megnyugszik” a betegség, de azért ügyélnem kell, hogy ne kápjak el fertőzést, vagy hogy betartsam az orvosi utasításokat.

Állandó fáradékonyssággal küszködöm, az életemet át kellett úgy alakítanom, hogy könnyebb, home office munkát végezzek.



A Magyar Lupus Egyesület munkája összehozza a betegeket

Vannak olyan események, történések az életében, amiket a lupus miatt újra kellett értelmezni, nem végezheti úgy, ahogyan előtte, vagy ahogyan mások szokták?

Korábban nagyon pörgős életet éltem, 18 évesen vállalkozásba kezdtem, volt videókat, hirdetési újságom, nagykereskedelmi tevékenységet végeztem. **Ezeket fel kellett számolnom**, manapság is egyéni vállalkozó vagyok, honlapok, webinárházak, hírportálok készítésével foglalkozom – mondja az egyesület elnöke

A Magyar Lupus Egyesület elnökeként mi a tapasztalata, mennyire terhel meg a betegeket mentálisan az állapotuk?

A betegek többségét megterhelik a betegség tünetei, szövődésményei. Úgy szoktam fogalmazni, hogy nekünk „feléle lejt a pálya”. Az egyik ilyen az **extrém fáradékonyság, amely a betegek 60 százalékánál jelentkezik**. Sok betegnek szteroid gyógyszert kell szednie, tudjuk, hogy ezeknek millió mellékhatása van. Például csonttritus, szürkehályog és a többi. Sok esetben a **steroid okoz idegrendszeri tüneteket is, például feszültséget, szorongást**. Magasabb dózisú szteroid okoz arc puffadást, amely nők számára kellemetlenebb.

”
Én azt ajánlom a betegársaknak, hogy próbáljanak egymással barátkozni, kapcsolatot teremteni.

Milyen segítséget kaphatnak a betegek az egyesületnél?

Az egyesület rendszeresen tart ingyenes betegfórumokat, készitünk betegajánlókat kiadványokat, van hírlevélünk, újságunk, professzionális weboldalunk. Sajnos folyamatosan csökken az egyesületi tagok száma, pedig a lupussal élő képviselőket és segítséget kapnak ettől a szervezettől, ezért megéri belépni.



Tavaly októberben megjelent az új szórólapunk, amelyet betegszervezetünk bemutatása céljából készítettünk, s terveink szerint Magyarország autoimmun centrumaiba, immunológiai szakrendelésére juttatnánk el – az itt munkát vállaló orvosok adnák át a betegeknek.

Éppen időszerű volt a szórólap megjelentetése.

A szórólapból a Magyar Lupus Egyesület tagjai is kaptak a november eleji postai küldeményben.

[illegible]

„Amikor mások szívfejdalmán csillapítunk, saját bánatunkat feledjük.”
(Abraham Lincoln)



Piroska és a farkas

- szép mese.

A **lupusz**
viszont
nem mese!



A **Piroska és a farkas** című szép mesét mindannyian ismerjük. A **lupusz betegség** viszont tényleg nem mese, a lupusszal élő embereknek életük végéig küzdeniük kell a farkassal. Egyesületünk 27 éve alakult azzal a céllal, hogy a lupusz betegséggel élők életfeltételeit javítsa. Közhasznú szervezetünkben mindenki **valóban társadalmi munkában** – fizetés nélkül – végzi feladatait. **Nincs semmi mese**, mi becsületes civil szervezet vagyunk, a felajánlott adó egy százalékokat nem a működési költségek emésztik fel, hanem 100%-ban cél szerinti tevékenységekre fordítjuk. Látogass el weblapunkra, ismerj meg bennünket, s ha azt szeretnéd, hogy egy százalékod **biztosan jó helyre kerüljön**, ajánld fel nekünk!



Schopper Gabriella
Magyar Lupus Egyesület

Adószámunk:
18157860-1-06

www.lupusz.hu/egyszazalek/

