

## SPOLEK ACHILLEUS PŘEDSTAVUJE NOVÝ WEB ZAMĚŘENÝ NA PONSETIHO METODU

Spolek Achilleus spustil v červenci 2016 nový web [www.ponseti.cz](http://www.ponseti.cz), který je zaměřen na léčbu ortopedické vady *Pes equinovarus congenitus* (dále PEC) tzv. Ponsetiho metodou. Cílem stránek je především snazší a přehlednější vyhledání informací o této nejméně invazivní metodě léčby dětí s PEC nejen pro rodiče těchto dětí, ale i pro lékaře a širokou veřejnost.

Na stránkách jsou přehledně k nalezení veškeré informace týkající se Ponsetiho metody, které vycházejí přímo z českého překladu příručky sepsané tvůrcem metody doktorem Ignacio Ponsetim a jeho týmem. Jedná se o popis přesného postupu léčby nožiček miminek, podle kterých lékař – ortoped postupuje při léčbě. Kromě informací o léčbě zde naleznete i informace o vadě, tipy a triky pro rodiče dětí s PEC, vysvětlení lékařské terminologie a obecně získáte povědomí o různých možnostech léčby, o různých typech dlah či o možnosti dalších konzultací, pokud postup lékaře neodpovídá standardu Ponsetiho metody. Webové stránky mají laickým pohledem srozumitelně popisovat správný postup.

*„Nápad vytvořit stránky jen o Ponsetiho metodě vznikl z potřeby poukázat na správný postup a oddělit podstatné informace od nepodstatných tak, aby se mohl rodič v léčbě dobře orientovat. Bohužel informovanost ze strany lékařů není dostačující. My doufáme, že vyplníme tuto mezeru a pomůžeme rodičům, kteří se právě dozvěděli o onemocnění jejich dítěte, a to nejen validními informacemi, ale i podporou a útěchou, že vše dobře dopadne a jejich dítě bude chodit.“*, říká předsedkyně spolku Stáňa Bašatová. Tento fakt potvrzuje aktivita a výměna informací ve facebookové skupině *Pes equinovarus*, která sdružuje rodiče dětí i dospělé s PEC. V současnosti má zhruba 350 členů. Z diskuze často vyplývá, že obecně chybí zdroj informací o léčbě.

V následujících měsících spolek Achilleus chystá revizi svých současných stránek a jejich propojení s webem [www.ponseti.cz](http://www.ponseti.cz). Kromě toho pracuje na dalších projektech, které pomohou šířit osvětu jak o vadě PEC, tak o její léčbě. V plánu je např. distribuce tištěných informačních materiálů do porodnic a ortopedických a pediatrických ordinací nebo tvorba komplexní informační brožury.

Věříme, že činnost spolku Achilleus i jeho nové webové stránky zvýší povědomí o PES a dopomohou ke zkvalitnění života jak dětí, tak i jejich rodičů.