



**Društvo psoriatikov Slovenije**  
Engelsova ulica 6, 2000 Maribor  
TRR:04515-0001214948  
Davčna številka:82086796  
Tel.: 02 420 22 12  
[www.drustvo-psoriatikov.si](http://www.drustvo-psoriatikov.si)  
e-naslov: [info@drustvo-psoriatikov.si](mailto:info@drustvo-psoriatikov.si)



Programi in delovanje sofinancira FIHO.  
Stališča organizacije ne izražajo stališč FIHO.

## Plakatna akcija Društva psoriatikov Slovenije

Spoštovani!

Društvo psoriatikov Slovenije je humanitarna organizacija, ki že 36 let deluje v Sloveniji in združuje bolnike s psoriazom ali luskavico. Luskavica je dedno pogojena bolezen, ki prizadene predvsem kožo bolnikov, v približno 2% pa tudi sklepe obolelih. Čeprav nekateri pravijo, da je to lepota bolezen, saj se odraža na koži bolnikov z različno velikimi "fleki", rdeče, napete in luščeše se kože, pa za to boleznijo v Sloveniji oboleva okoli 40.000 bolnikov. Veliko psoriatikov bolezen skriva, saj so prav zaradi izgleda največkrat izločeni iz družbe, ker nepoučeni nanje gledajo kot na nekakšne "gobavce". Društvo psoriatikov Slovenije se je ustanovilo prav zaradi tega, da se ljudje z enako boleznijo družijo in se skupaj borijo za prepoznavnost bolezni v družbi. Društvo si prizadeva za izboljšanje kakovosti življenja psoriatikov, za boljše poznavanje, razumevanje in sprejemanje bolezni, kar uresničuje s številnimi dejavnostmi.

Mladi še močnejše občutijo tegobe te bolezni in se zaradi stereotipov ter predsodkov o bolezni še toliko bolj skrivajo pred drugimi. V okviru osveščanja smo v društvu pripravili **plakatno akcijo**, s katero želimo predvsem mlade ozaveščati o bolezni. Zastavili smo si dva glavna cilja akcije, ki izhajata iz poslanstva društva:

- **ozaveščanje javnosti, da smo vsi enaki** (rušenje predsodkov-manjvrednost, stereotipov-nalezljivost)
- **graditev osebnostne podobe bolnika** (da se človek, kljub luskam na koži, v družbi počuti dobro in sprejeto)

V kampanjo smo vključili znano osebo, Lada Bizovičarja, ki smo ga fotografirali z mlado bolnico Urško Sulič, ki se ji psoriza močno vidi predvsem po obrazu. Oboelim želimo pomagati, da bi lažje shajali z boleznijo, javnost pa pozivati k razumevanju in sprejemanju psoriatikov. Namen plakata je predvsem prikazati, da luskavica ni nalezljiva.

Kot ciljno populacijo smo izbrali mlade, zato bomo plakate velikosti B1 razobesili v vse srednje in visoke šole v Sloveniji, vse bolnice in zdravstvene domove, 50 večjih plakatov pa bomo razobesili v osmih mestnih občinah po celi Sloveniji.

Ker ima društvo zelo omejena sredstva za svoje delovanje, smo toliko bolj zadovoljni, ker so se skoraj vsi akterji plakatne akcije odločili, da nam pomagajo in svoje delo ne zaračunajo, ampak svoj prispevek v celoti ali deloma donirajo kot pomoč humanitarnemu društvu. Tako se še posebej zahvaljujemo Ladu Bizovičarju, ki se je takoj in brez pomisleka odzval naši prošnji, Urški Sulič, fotografu Dejanu Nikoliču, podjetju tiskarna Celje Atelje 64, podjetju TAM-TAM iz Ljubljane in posameznim občinam, ki so nam omogočile plakatiranje brez občinskih dajatev.



Predsednica Društva psoriatikov Slovenije  
Dragica Dremelj