



Атанас Цонков

**Н**е само българите, целият свят се бори упорито и масово, но погрешно и безуспешно срещу хилядите нелечими болести: АЛС, аутизъм, рак, М.С., Алцхаймер, Паркинсон, инсулти, инфаркти, шизофрения и пр., и пр.

**АЛС (амиотрофична латерална склероза)** –

най-ужасната, най-опасната, най-страшната, най-мъчителната болест! – пишат журналистите.

Ако обаче се изразяваме по-внимателно, по-грамотно и по-точно, ще трябва да кажем, че **АЛС не е болест!!!**

Да, защото тя е само един **ужасен болестен синдром**, един набор, букет от клинични симптоми с **неизвестен произход**.

Поводът да напиша тези редове е глобалната кампания „Ледена кофа“.

През последните 2-3 месеца светът е луднал по поредното шоу. Този път става дума за благотворителна акция – видни личности се заливат с кофа ледена вода (и/или даряват 10 или 100 долара) за асоциация „ALS“, която щяла да изследва тази медицинска „загадка“, да открие причините за боледуването, да намери ефикасна терапия за болните...

Цялата тази шумотевица (инициатори, организатори, популяризатори, участници) говори за масово невежество, в което понякога прозира и скритата самореклама, вдигане на личния рейтинг, натрупване на лична изгода... Разбира се, аз акцентувам на факта – **медицинско невежество**. Впрочем то е характерно дори за „специалистите“ по АЛС, да не говорим за добронамерените участници в кампанията като Бил Гейтс, Майкъл Дъглас, футболистите Кристиано Роналдо, Димитър Бербатов, Стилиян Петров, политика Цветан Цветанов, спортни журналисти, включи се и оня бивш американски президент Джордж Буш-младши, за когото в „Лечител“ писа статията „**Болен ли е Буш?**“ (бр. 35/2007 г., [www.lechitel.bg](http://www.lechitel.bg)), дори президентът Барак Обама подкрепи инициативата, като дари... 100 долара. Популярният филмов актьор Чарли Шийн си „поля“ главата с 10 000 долара, а още по-известният Леонардо ди Каприо се отчете със 100 000 долара – за (забележете!)

# СИНДРОМЪТ

„Асоциацията, организира цялото предизвикателство“.

Обществената истерия, падежието на разума (нали човекът бил Homo sapiens – разумен човек!) стигна дотам, че за малко да полетят с ледена вода и най-известния в света пациент с АЛС, знаменития британски физик **Стивън Хокинг** (в „Лечител“ писа нееднократно за неговия здравен проблем). Ако го бяха полели атрактивно, можеха да го погребат със скоротечна пневмония, но ледената вода бе излята върху дъщерите му, обладани от същия благоден ентузиазъм и същото медицинско незнание, както хилядите, да, както милионите други пациенти, „звезди“, фенове на кампанията, лекари, медицински експерти...

Слава Богу, намериха се и мислещи скептици, които се противопоставиха, макар и по различни съображения, на вълнуващата водна атракция.

• Ето че се случи и най-неочакваното. Една филмова звезда от САЩ – **Памела Андерсън**, отказа да се полива с ледена вода. Една блондинка демонстрира повече мисъл от гениите на новата технологична епоха – компютърните асове Бил Гейтс и Зукърбърг (казано е впрочем: „И най-мъдрият си е малко прост“, но за това диалектично противоречие – по-нататък).

Ще цитирам Памела Андерсън, без да съм фен нито на артистлъка ѝ, нито на „звездния“ ѝ имидж:

„Съжалявам, но няма да приема предизвикателството на „Ледената кофа“. Одобрявам инициативите, които информират обществото за подобни проблеми по забавен и креативен начин. Направени наскоро експерименти, финансирани от „ALS“ обаче, оставиха мишки с пробити черепи. Гризачите били заразени с осакатяващи болести и принудени да се движат по бягаща пътека до пълно изтощение. Маймуни са били инжектирани с химикали, а по-късно убити и разчленени за дисекция.“

Какви са резултатите от тези експерименти (освен страданието на животните)? Няма да приема предизвикателството „Ледена кофа“, но затова пък **предизвиквам „ALS“ да престанат с безсмислените си експерименти върху животните**. През последното десетилетие едва около 10 метода за експериментално лечение, приложено първо върху животни, са били изпробвани и на хора, след като станало ясно, че симптомите при животните се облекчават от гадени медикаменти. Истината обаче е, че само един от тези методи облекчава пациентите с ALS, и то незначително. Тогава какъв е смисълът, щом има доказателства, че опитите са обречени на провал. При все че животните изпитват

страдание и болка, също като нас, доказано е още, че те реагират на много медикаменти по съвсем различен начин от хората“, аргументира се Памела.

• Хърватският писател **Едо Попович** осъди категорично масовото заливане с ледена вода:

„Майка ми почина преди година и половина от ALS – страшна болест, която може би най-силно от която и да е друга болест разрушава и тялото, и психиката. Всички други болести оставят надежда за излекуване, понякога едва мъждукаща, като при рака и други заболявания, но все пак има надежда. Но ALS не оставя никаква надежда – след поставяне на диагнозата човек има най-много 4 години време до последния си дъх. И сега гледам тези свет-

дия“

• „**Рапърът Бичето се заля с лайна**“

(Това е музикантът Юлиан Гочев от Варна, посочен като „**властелинът на нестандартното**“, а сам се определя като Върбан Тодоров от село Краводер).

• „**Чичо Чарли се поля с... долари**“

Известният холивудски артист **Чарли Шийн**, който вместо вода си изсипа нещо сухо върху главата, заявявайки: „О, чакайте, това не е лед. Това са **10 000 долара в брой**, които аз ще даря на асоциация „ALS“. Ледът ще се стопи, но **тези пари действително ще помогнат на хората...**“

После Чарли предизвика още трима свои колеги да го последват: „Хайде, момчета, това е за една велика кауза.“

лекция по морал, медицина, АЛС...?!

Ще приведа само няколко факта от моето житие-битие, за да стане ясно **защо** се залавям да пиша по тази тема. Ако някой знае по-скромнен начин за себепредставяне и осведомяване на публиката, да ми го съобщи, за да го предпочета следващия път...

**Първо**. Все още нямам диагноза АЛС, но имах и имам други сродни и сходни диагнози, пред които **медицинските светили** от ортодоксалната медицина „**гледат умно**“ и „**умно мълчат**“, меко казано...

**Второ**. Имам близо 70 години личен **пациентски опит**, имам **над 70 000 пациенти от всички европейски и американски страни**, даже неколцина от Африка, Азия, Австралия...

**Трето**. На поредния Балкански медицински конгрес във



Стивън Хокинг

ски „знаменитости“ как се поливат с ледена вода, уж за да алармират света за тази болест. Що се отнася до мен – пращам ги по дяволите. Гледайки **този цирк** и спомняйки си последните дни на моята майка, се чувствам като че някой ме заплюва в лицето. Не знам, идеята може да е добра, но реализацията е отвратителна. И една тежка болест успява да сведат го *Dancing Stars*.”

За досегашните и бъдещите мутации на тази АЛС кампания, за дивотиите и простотиите, които тя поражда и които я съпровождат, за негативите, които тя носи (и на болни, и на здрави!), няма да се спирам подробно, но... се изкушавам поне да цитирам някои красноречиви вестникарски заглавия по този повод:

• „**Алкохолна кофа, Росен Марков** (шеф на Партията на българските мъже) **се поля с алкохол**“

• **Берен Саат** (турска артистична знаменитост) **пишна настилка от „Ледена кофа**“

• „**Ледената кофа уби 18-годишен младеж в Шотлан-**

# АЛС

• **Отнася се за всички, които имат проблема АЛС, както и за тези, които го нямат...**

• **Асоциация „ALS“ лапва 115 милиона долара, за да открие топлата вода през 2014 г.(!?)**

Ето че си дойдохме на душата, на темата. Който не го е прозрял (също като Чарли), ще го разбере някога, а ако страда от АЛС, вероятно ще си остане в неведение докрай... **Защото краят при тези болни в 99% от случаите идва след 2 до 5 години!**

Чарли Шийн не е длъжен да знае тайните на медицината, на корупцираността, на мерзостта, на престъпността в здравната област. За жалост той не е криминален инспектор, следовател или разследващ журналист, а е само артист, богат добродушко, наивник, модерен Дон Кихот.

Още с лансирането на тази кампания (не, не заподозрях, а) съзрях нейната нечиста същност, просто защото познавам безброй подобни „благотворителни“ кампании, злоупотреби с безкористни дарения, нечистоплътни акции на „търгуващите в храма“...

А и защото имам честта, удоволствието, кръста и драмата да бъда **вътре** в проблема.

Откъде-накъде, биха рекла родните всезнайковци, медицински оракули и медийни папунаци, откъде-накъде някой си Атанас Цонков ще ни чете

Варна (28-30 септември 2006 г.) изнесох **нескромния доклад „Защо лаймската болест е най-големият здравен проблем на човечеството?“**

Ето един откъс от този доклад, който може да се прочете и в сайта на „Лечител“ (<http://www.lechitel.bg/page.php?id=11>):

„**За дегенеративните заболявания**

Трудно е да се изпишат дори имената на всички псевдодиагнози, които влизат в тази група и които ускоряват процеса на остаряване. Казвам псевдо, тъй като това не са истински, **етиологично обусловени**, а само описателни, непълноценни, симптоматични диагнози.

Разбира се, такива са и техните терапии – **симптоматични**. Резултатите естествено са временни, нетрайни, незадоволителни, палиативни. Говоря за най-значимите, най-масовите, **най-съдбоносните дегенеративни заболявания, които формират над 90% от общата човешка смъртност в света**: диабет, астма, артрит, артроза, фибромиалгия, сърдечна недостатъчност, атеросклероза, аритмии, инфаркт, инсулт, болест на Хашимото, шизофре-



# И СКАНДАЛАТ

ния, параноя, синдром на хроничната умора, Паркинсон, Алцхаймер, М.С., повечето от т.нар. аутоимунни, кожни, редки, някои онкологични и прочие „болести“. Добавете към тях още: **АЛС (амиотрофична латерална склероза)**, тинитус, системен лупус еритематозес, склеродермия, анемии, алергии, миастения гравис, болест на Крон, болест на Пейрони, лимфоми и т.н. **В този списък засега се наброяват 127 заболявания.** Всички те водят началото си ГЛАВНО от неразпознати инфекциозни етиологични фактори и най-вече от **хроничната лаймска болест (ХЛБ).**

**Това е доказано при комплексно диагностиране на над 1000 пациенти от цял свят. Едно от доказателствата за верността на диагнозата е лечебният ефект, който превъзхожда и най-добрите постижения на общоприетата в такива случаи АНТИБИОТИЧНА ТЕРАПИЯ.**

**Четвърто.** Още веднъж искам да подчертая, че едни от най-зловещите, жестоките, унижителните, обезчовечаващите заболявания заемат **над 80%** от нозологичната медицинска листа и **всички** те са **идиопатични, т.е. с неизвестен първичен произход...** Това означава, че де факто **това не са същински болести** – с ясно установени причинители, с неизбежна симптоматика и ход на заболяването, с адекватна (било успешна или безрезултатна!) терапия. Те са само симптоми, синдроми, набедени за „болести“, както произволно се обозначават (и от журналисти, и от специалисти) някои от тях: „болест“ на Алцхаймер, „болест“ на Рейно, „болест“ на Хашимото, „болест“ на Паркинсон – и пр., и пр.

Една значителна част от тези болестни състояния поразяват предимно нервната система и невролозите ги наричат **невродегенеративни болести.** Тук спадат **Алцхаймер, Паркинсон, АЛС, множествена склероза, Гийен-Баре, мускулните дистрофии** и пр.

Ако вникнем по-дълбоко в същността на тези „диагнози“, ще се сетим неизбежно за т.нар. **невроборелиоза** – лаймска (Борелия бургдорфери) инфекция на главния и гръбначния мозък. А защо не и на **цялата нервна мрежа**, с което ще станат прозрачни **най-честите** причинители на плексити, бурсити, епикондилити, пануевити, миелити, менингити, енцефаломиелити, радикулити, тендовагинити, кардити и пр., и пр.... Тези мои констатации са публикувани отдавна.

**Датата е септември 2006 г.!**

**Пето.** Ако наистина се интересувате, драги читатели, от истината за АЛС и не страдате от излишни национални ком-

плекси за малоценност, влезте в сайта на „Лечител“ - [www.lechitel.bg](http://www.lechitel.bg) - и прочетете поне **„Гого – българската драма!“** (бр. 8/2011 г.)

По повод болестта и смъртта на този забележителен човек и певец българските медици изляха, изсипаха и натрупаха камари от лъжи, заблуди, глупости, простотии, дори психиатрични енергии... Живот и здраве, скоро ще бъде публикувано моето разследване на тази медийно-медицинска джунгла, срамотия, гадост...

**Шесто.** А сега, ако не сте информирани, потърсете в интернет една документална книга (близо 200 стр., от **Сара и Джон Уотър**, журналисти), която е озаглавена **„Когато АЛС е лаймска болест“.** Книгата се появи в Мрежата към края на **2013 г.**

\* \* \*

Ще сгрешите, ако помислите, че не съм предлагал моите разкрития, находки, теории, заключения на съответните специалисти, институции, клиники... Никога не съм пазил моите прозрения за себе си, за да правя с тях пари! Никога! Аз нямам нужда от пари, а от човеци, от съмишленици, от сътрудници, за да променим **заедно** поне скапаната, дефектната, инфантилната, импотентната, амортизираната и свръхкомерсиализираната част от медицината, от официалната, конвенционалната, академичната, а немалка част и от т.нар. „алтернативна“ медицина.

**Първо.** По-конкретно за АЛС писах до **проф. М.**, невролога – „корифея“, с чиято монография (твърди корици!) може да провокирате неврологичен проблем, но не може да го решите... Чакам още отговор от... Она свят!

**Второ.** Писах до, струва ми се, единствения експерт у нас по невроборелиозата **доц. Н.** – същия мистичен резултат.

**Трето.** Позвъних на комай единствения ни специалист по АЛС – **д-р С.**, който ми рече, че тук няма какво да се изяснява – всичко било вече изяснено – АЛС била фамилно (?) заболяване...

Е, имам и още по-куриозни и по-скандалозни кореспонденции с учени, заемащи отговорни длъжности в милото ни отечество, но... да му мисли отечеството!

Живеем в най-динамичната епоха на цялата човешка цивилизация – информационната.

Тъжно, абсурдно, гибелно е, че не знаем да се информираме – не просто от своя съсед, от своя вестник или от Фейсбук, а от глобалния информационен океан!

И това се отнася не само за полугра-



мотния селянин от глухата провинция, но и за болния от АЛС гражданин Кори Грифин (вече покойник), жител на страната, откъдето тръгват информационните технологии, които завладяха света... За съжаление това може да се каже и за технологичните, информационните, компютърните гении, които първи подеха тази кампания – Зукърбърг и Гейтс...



**Памела Андерсън**

Те можеха да потърсят повече и по-надеждна информация за АЛС – не само от здравното министерство на САЩ или от Уикипедия. Можеха да се осведомят попълно за кадрите, методите, „постиженията“ на въпросната асоциация „ALS“ и да поразсъждават струва ли си да се ангажират, да си заложат авторитета и честта за една, меко казано, съмнителна неправителствена институция...

Ако бяха потърсили, щяха със сигурност да се позамислят дали да си поливат главите с ледена вода, след като узнаят, че някъде по света някой работи (без благотворителни кампании за събиране и **пропиляване** на милиони долари!) и знае, и може доста повече от американските официализирани „експерти“...

Впрочем пълноценното, бързото, оптималното информиране не само по здравни теми продължава да бъде един от главните проблеми на човечеството, дори в главозамайващата ера на информационните чудесии!

Въпреки изобилието от вестникарски антрефилета за АЛС например така и не прочетох как стои въпросът с **инициатора на тази акция:**

• Дали това е вече починалият от съ-

щата болест Кори Грифин?

• Или това е идея на неправителствената асоциация „ALS“, която организира кампанията с ледена вода и прибира даренията (вече над 115 милиона долара)?

• Или авторството на леденото начинание, както съобщиха някои медии, принадлежи на младия бизнесмен милиардер Зукърбърг?

• Или „ледената“ инициатива принадлежи на китариста Джейсън Бекер, който страда от АЛС вече над 25 години?

Този въпрос не е „подробност“, особено когато се разиграват (събират, харчат, влагат, приборват, пропиляват) милиони, доста милиони долари... А страдащите от АЛС продължават да страдат и да умират преждевременно, както жестоко и безполезно, след порядъчни „научни“ инквизиции, предават Богу дух невинните и безпомощни опитни мишки, хамстери, котки, кучета, прасета, маймуни... Това е медицинската „наука“ на маймуноподобните човеци...?!

Думите на щедрия Чарли Шийн **„тези пари действително ще помогнат на хората“** се нуждаят от коментар и осветляване.

**На кои хора** ще помогнат тези пари, питам аз? Те няма да помогнат на болните от АЛС, няма как да им помогнат! Но ще помогнат на чиновниците от асоциация „ALS“. Ще помогнат на псевдоучените, свързани финансово с тази фондация, която ми звучи като офшорка...

Десетките милиони долари ще им помогнат да си сменят леките автомобили с по-нови модели, да си купят яхтите, да си изхранят семействата и любовниците...

Струва ми се, че проблемът АЛС е добър повод да се създаде **представителен и прозрачен международен център или сдружение, или работна група за АЛС!**

Не виждам обаче как може да се сформира смислен **екип за проучване на АЛС** със „специалисти“ като **проф. М., доц. Н., д-р С.**, но може би необходимите кадри (честни, талантлив, работливи) ще се обадят от нашите провинциални медицински университети...? А защо не и от Германия, Франция, Швеция, Холандия, Великобритания, Япония?!...

Експертите от Националния център за заразни и паразитни заболявания – **проф. Ива Христова** и **проф. Тодор Кантарджиев**, шеф на този без съмнение най-стар и най-авторитетен български медицински институт, също може да проявят интерес, любовитство. Няма нищо унижително в това да научиш

(Продължава на стр. 20)



**Его Попович**



# СКАНДАЛЪТ АЛС

(Продължение от стр. 19)

нещо ново! Макар че журналистиката е несравнимо по-лесна за усвояване професия от лекарската, аз съм срещал нерядко пишещи не журналисти (моята специалност е журналистика), които превъзхождат моите професионални постижения.

Дали АЛС е наистина „най-ужасната болест“?

Лекарите познават и по-ужасни заболявания, но едва ли е уместно да се класират болестите по тяхната жестокост, коварство, непреодолимост... **Синдромът на Алцхаймер** например не отстъпва по нищо на АЛС, даже в Алцхаймер има нещо по-безпощадно, по-унизително за болния, по-непоносимо за близките му – ако от АЛС се умира най-често след 2-3 до 4-5 години (край на мъките!), то алцхаймеровци (**Роналд Рейгън, Бинка Желязкова** и др.) понякога изпадат в пълна вегетация. Не само нямат памет и спомен за нищо, но не познават никого, не знаят кои са, личностната характеристика, човешката същност е напълно разрушена и **човекът-труп** преживява така по 8-10 години. **Шок и ужас!**

Опитите ми да установя контакт със **Стивън Хокинг** не дадоха резултат. Дълго изследвах биографията на учения и **бих могъл да посоча даже датата (кога, как и защо), когато възниква неговото заболяване...** Ако някой може да ме свърже директно със знаменития британец, бих му дал доказателства за казаното по-горе. Поне една малка утеха преди края – да знае началото и причината за своето велико страдание, защото времето изтича безпощадно.

Съжалявам, че при него вече е късно за предприемане на сериозно, ефективно лечение...

Не е вярно твърдението на в. „България днес“ (27 август 2014 г.), че „не се знае кога и как ще удари АЛС“. Вече споменах, че мога да посоча причината и датата (това, което е неизвестно за британските невролози и лечители на Хокинг!), когато започва АЛС на атрактивния физик теоретик.

Всъщност се предполагат множество причинители, но аз винаги съм твърдял, че една е водеща, е най-честа, е най-съдбоносна – **лаймската инфекция**. Внимание! Ще сторите голяма грешка, ако имате или предполагате, че имате АЛС и решите да проверите за наличието на Борелия бургдорфери, като се тествате в реномирана лаборатория... Защо? Бихте разбрали отговора, ако прочетете поне „**Защо лаймската болест е най-големият здравен проблем на човечеството?**“ (доклад, изнесен на Балканския медицински конгрес, 28-30 септември 2006, Варна; в. „Лечител“ – бр. 40/2006г., www.lechitel.bg).

Няма основание и следното твърдение в „България днес“:

„И никое медицинско лице все още не може да каже защо едни болни си отиват бързо, а други като Хокинг над 50 години са живи, макар и да общуват само с очите си.“

Да припомним и казаното от Едо Попович, че „АЛС не оставя никаква надежда“.

На тези и още много други въпроси по темата ще се опитам да отговоря в специална статия – „**Мистерията АЛС**“, която ще се появи във в. „Лечител“ най-вероятно през **януари 2015 г.** Вестник „Лечител“ заслужава да се чете не само заради това заглавие, ако читателят знае своя здравен и финансов интерес...

В действителност това именно създава най-тежките проблеми и изпитания

за болните от АЛС. Защото, ако се познаваше произходът (може да се каже и – първичната същност!) на страданието, би имало реални шансове да се противодейства успешно на тази беда.

А аз твърдя (вече не съм единствен в този отбор!), че **етиологията на АЛС е установена и пациентите, които се намират в началото на заболяването, могат да оцелеят.**

Идеята на Владимир Томов да се създаде **Център за изследване на редки болести** (А.Ц. – или поне на АЛС!) заслужава внимание, но както отбелязва „България днес“, в САЩ всеки щат има такъв център, във Великобритания има десет подобни центъра... Да не забравяме и асоциация „ALS“, която събира (прибира и консумира) и милионите от кампанията „Ледена кофа“.

Пази, Боже, от такива центрове, които функционират тъпо, формално, кухо и безплодно на принципа „Дайте да дадем“, „Ден да мине, друг да дойде“, „Имате ли парички, дайте ги на нас“ и т.н.

Ако АЛС можеше да се победи **само с пари**, тя отдавна щеше да е спомен от миналото... Повече за **парите и АЛС** – в споменатата статия „**Мистерията АЛС!**“

Като се цели в незнанието на своя политически антипод, една българска биг-брадърка и главна редакторка пише в своя вестник: „Бедата е, че както обикновено, всяко **добро начинание** (тук и навсякъде преди или по-нататък под чертаването е мое – А.Ц.) **у нас се профанизира.**“

Тази авторка дава своя съществен „принос“ към „Ледената кофа“, като в една и съща статия **утвърждава кампанията** („това благородно начинание“, „няма спор, че идеята с ледената кофа

• **Безименен фен на футболния клуб „Литекс“** – ето един българин, който не профанизира идеята на Зукърбърг, а я изправя на крака. Този запалянковец не се полива с ледена вода, няма 100 долара, за да ги дари като Обама, но очевидно има отзивчиво сърце и будна мисъл и започва да събира разхвърлян по земята ни боклук, за да дари 10 лева...

Целта е да подпомогне финансово болния **Явор Йорданов от Русе...** (Жалко, че в публикацията на „България днес“ не е казана нито диагнозата на Явор, нито е посочен адресът му.)

Този анонимен филантроп призовава и феновете на други футболни отбори да подкрепят инициативата му... Дано!

• **Соломон Паси** също подкрепи идеята, но той конкретизира нещата и **дари пари за лечението на Васил Тепавичаров**, страдащ от **множествена склероза** (вече стана дума за сродството между АЛС, М.С. и други „болести“). Жалко, че и тук липсва адресът на болния!...

• **25 спортни журналисти** също се оказаха на най-високо и достойно равнище – решиха да помогнат не на американската асоциация „ALS“ (една „черна дупка“ в медицината!), а да помогнат на известния пловдивски спортист Аян Садъков, страдащ от АЛС...

А дали тези наистина похвални дарения ще свършат работа, дали и доколко ще помогнат на болните от АЛС или М.С. – скептицизмът ми е категоричен!

Ето как вестник „Всеки ден“ представя кампанията „**Ледена кофа**“:

„Предизвикателството всъщност е много добре замислена благотворителна кампания, която цели чрез забавление да привлече средства към неправителствената американска организация, финансираща изследването на



**ДЖЕЙСЪН БЕКЕР - вторият известен пациент, който живее над 10 години с АЛС**

като тя или не е информирана за най-новите разкрития по темата в САЩ и по света, или премълчава по нечисти, немедицински причини и съображения тази безценна, животоспасяваща информация?!

Друг вестник също бърза да заяви, че публичната леденоводна поливка е „част от благотворителна кампания за повишаване на информираността за АЛС“ (!?!).

Идеята да си поливаме главата с ледена вода навежда на мисълта, че авторите и последователите на тази недомислена (за да не кажа малоумна и невежествена) кампания трябва по-скоро да си посипят главата с пепел...

За всеки случай се обзалагам, че ако Зукърбърг и Бил Гейтс, когато си умували как да направят първия си милион и първия си милиард, ако тогава бяха вложили толкова интелектуална енергия, колкото са вложили за пръкването на „Ледената кофа“ срещу АЛС, днес техните имена щяха да бъдат само две от 7 млрд. никому непознати, освен на приятелите им от кръжмата...

**Това лековато и повърхностно отношение към една почти 100% смъртоносна диагноза** подсказва красноречиво ЗАЩО в световната медицинска теория и практика няма ефективно решение не само за АЛС, но и за още десетки, стотици, хиляди съдбоносни заболявания; подсказва **защо** и най-добросъвестните лекари не смеят в интерес на пациента да нарушават догмите и разпоредбите в склерозиралата и корумпираната здравна система; показва **защо Биг Фарма** командва световния (не само медицински!) парад и с нейните прескъпи медикаменти **произвежда повече заболявания** (т.нар. „**лекарствена болест**“ отдавна е №1, водеща сред най-масовите и социално значими болести!), отколкото успява да елиминира трайно и безпроблемно.

Вероятно повечето читатели, включително и медици, журналисти, политици и т.н., ще възразят на следващите ми думи, но едва ли възраженията им могат да се подкрепят с непоклатими аргументи.

Аз твърдя, че за преодоляване (на първо време) на **проблема АЛС трябва твърде малко пари** (почти символични суми!), но са нужни **твърде много други инструменти:**

**интелект, морал и труд!**

За скорошния положителен резултат мога да поема отговорност, мога да гарантирам аз, стига да се явят тези **четирилистни детелини, притежаващи интелект, морал и труд**. Тези специалисти, с които да съставим невъзможния досега научноизследователски и терапевтичен екип!



**Берен Саат**

е оригинална“, „няма нищо лошо забавното да се съчетава с полезното“) и **два пъти я анатемосва** (като „циркаджийска реклама“, „заливането с ледена кофа вода, по което е истерясал цял свят, се превърна у нас в реклама на всевъзможни личности и няма нищо общо с благотворителността“).

Инициативата „Ледена кофа“ претърпя и наша родна модификация. Този път, отбелязвам това с удоволствие и доза национална гордост, защото „побългаряването“ на чуждоземната идея превъзхожда оригинала.

Макар че не предлагат оптималното, неколцина наши сънародници приземиха, рационализираха, облагородиха американската кампания.

Без да са блестящи медицински експерти, ето как неколцина българи се **включват** в акцията „Ледена кофа“, като тънко и мъдро я отричат де факто:

**амиотрофичната латерална склероза (накратко АЛС)** и болничното лечение на страдащите от заболяването. Тази организация също така се ангажира да **информира обществото за болестта** и е активен **застъпник на страдащите** от нея пред държавата и правителството.“

Бих попитал автора на този цитат:

**Първо. Колко пари е похарчила тази организация досега за изследване на АЛС и какво ново е открила, което поне да облекчи страданията на болните или да удължи с месец или година жестоко съкратения им живот?**

**Второ. Има ли тази Асоциация научен проект за по-нататъшни проучвания и кой контролира изразходването на подобни дарения като събраните чрез „Ледената кофа“ вече над 115 милиона долара?**

**Трето. Как тази организация ще информира обществото за АЛС, след**



# СКАНДАЛЪТ АЛС

Обръщам се

- към колегите журналисти **от всички медии**;
  - към популярните личности (звезди, лидери и пр.) от киното, телевизиите, радиата, спорта и шоубизнеса...
  - към бизнесмените с добри сърца;
  - към политиците, които искат да направят нещо за здравето и добруването на своите избиратели;
  - към учените и особено към учениците в медицината, към лекарите, които обичат пациента, а не кесията му;
  - към служителите от Здравната каса и цялата здравна система, които знаят какво е болестно страдание;
  - към Президента, Премиера, Омбудсмана, бъдещия Парламент...
- Нека не пропуснем този горещ повод – акцията срещу АЛС, нека обединим усилията си, за да се отлепим от последното място в здравеопазването и да станем **водеща нация по здраве!** Ние наистина можем – стига да го пожелаем **всички** и да заработим в правилната посока.

Човешкото общество – и в национален, и в глобален мащаб – изглежда, е във вечен плен на низки страсти, тъмни инстинкти и фалшиви идеи – щом още не е отшумяла празната „Ледена кофа“, и на хоризонта вече се задава друга тъпоумна (лансирана като благородна и благотворителна – ?!) кампания - „**Почувствай яйцата си**“, с която искат да провокират обществен интерес към проблема рак на тестисите...

Този луд-луд, този суетен и алчен, този тъп и глупав, този невеж и болен,



Кори Грифин

този суетен и обречен свят – как я мисли (или само „мисли“, че мисли?!), накъде я кара, няма не вижда накъде върви и какво го чака по този маршрут?...

- Питам се;
  - Питам и читателите;
  - Питам ГЕРБ, БСП, ДПС, РБ, ББЦ, АБВ, „Нова България“ и всички политици патриоти, които искат да управляват този умиращ народ;
  - Питам европейца д-р Милен Врабевски;
  - Питам българските граждански медицински организации;
  - Питам националните ни здравни консултанти (по списък са 81 души);
  - Питам кратковременния и бъдещия, вероятно малко по-дълговременен здрав министър;
  - Питам бъдещия шеф на парламентарната здравна комисия;
  - Питам и онези наши медицински специалисти, на които съм изпратил моите лични послания.
- Докога ще бездействате?**
- Ако сами не можете, защо не приемете опита, знанията и уменията на онези, които знаят и могат да реформират



Бил Гейтс

родното здравеопазване?

- Ако ви е пламнала главата от стрес и работа, **защо** не я полеете с ледена вода и не приемете подадената ви ръка за преодоляване **поне на смъртоносната АЛС** (а това ще рече и на М.С., Алцхаймер, Паркинсон, Гийен-Баре, фибромиалгия, мускулна дистрофия и пр., и пр.)?
- ЗАЩО?**

Атанас ЦОНКОВ  
Медицински консултант  
на в. „Лечител“

За контакти: София 1606,  
ул. „Св. Иван Рилски“ 24 Б, офис 5,  
тел. 02 953 27 45, 0884 428 800  
e-mail: info@lechitel.bg; www.lechitel.bg

**Защо да се абонирате?** Защото много трудно може да намерите „Лечител“. Това е единственият вестник в България, който не преклони глава пред мафиотското разпространение на печата у нас, овладяло 80% от българския пазар и дирижирано от фирми, свързани с Делян Пеевски и неговата майка. „Лечител“ е единственият вестник в България, който даде тази пресътпна групировка на съд и сега очакваме решението на Темида.

Разбира се, това ни коства много. Не само в цели градове, в цели региони от България „Лечител“ не се разпространява. Той е забраненият вестник, който дори и честни продавачи не смеят да вземат на своите маси, защото ще бъдат лишени от ежедневниците, които им се носят от фирмите на Пеевски. А без ежедневници ще фалират...

Как издържа „Лечител“ при този невероятен мафиотски натиск? Трудно. На ръба. И единственият начин невероятните ни читатели, които са му верни повече от 20 години, да го подкрепят и да го получават редовно е да се абонират за него.

**Абонамент 2015 за ЛЕЧИТЕЛ®**  
медицинския вестник №1  
в България от 1991 г.

Това може да направите във:

- ✓ **Всички магазини и грогери „Лечител“;**
- ✓ **Български пощи (каталожен № 422);**
- ✓ **фирма Доби Прес;**
- ✓ **онлайн на адрес: abo.bgpost.bg**



Цената на вестника остава същата като през последните 10 години – 50 ст. на брой,

или 26 лева за цяла година. За всеки едногодишен абонамент, направен в магазините „Лечител“, получавате веднага и подаръци - Комплекс Енергия за жената и чай Хънибуш, 20 филтъра, които виждате по-горе.

**Побързайте – подаръците са до изчерпване на количествата!**



Големият български художник Борис ДИМОВСКИ работи 7 години в „Лечител“ - от 1993 до 2000 г. Това е една от неговите прекрасни рисунки от този период

**ЛЕЧИТЕЛ**  
София 1606  
ул. „Св. Иван Рилски“ 24-Б  
тел.: 02 953-27-45  
web: [www.lechitel.bg](http://www.lechitel.bg)  
facebook: Вестник Лечител  
e-mail: [info@lechitel.bg](mailto:info@lechitel.bg),  
[office\\_lechitel@yahoo.com](mailto:office_lechitel@yahoo.com)  
ISSN 1310-8956

Основател и издател:  
Атанас ЦОНКОВ  
Главен редактор:  
Светла ЛЕФТЕРОВА-ЦОНКОВА  
Заместник-главен редактор:  
Вера ИВАНОВА  
Отговорен секретар:  
Станимир ВУТОВ  
Компютърна обработка:  
Петя БАБУКОВА

Редакционен екип:  
Владимир Йонев, Елица Палова, Елица Танчева, Веселин Сейков, Цеца Фердинандова  
Консултанти:  
Д-р Евгения МАРКОВА - медицина - педиатрия  
Лъчезар ТОШЕВ - екология, генетика

Препечатването на текстовете от в. „Лечител“, без да е цитиран коректно като източник, е нецивилизовано. Авторите отговарят за достоверността на твърденията си.

Издателят не носи отговорност за съдържанието и законнообразността на платените рекламни карета и публикации. Ръкописи не се рецензират и не се връщат.  
Печат:  
„Алианс Медиапринт“ АД

Търговски офис **ЛЕЧИТЕЛ**  
(търговия на едро)  
София 1619  
бул. „Цар Борис III“ 353  
тел. 02 957-13-86, 02 957-12-06,  
тел./факс 02 957-11-43  
Счетоводство: тел. 02 957-05-15