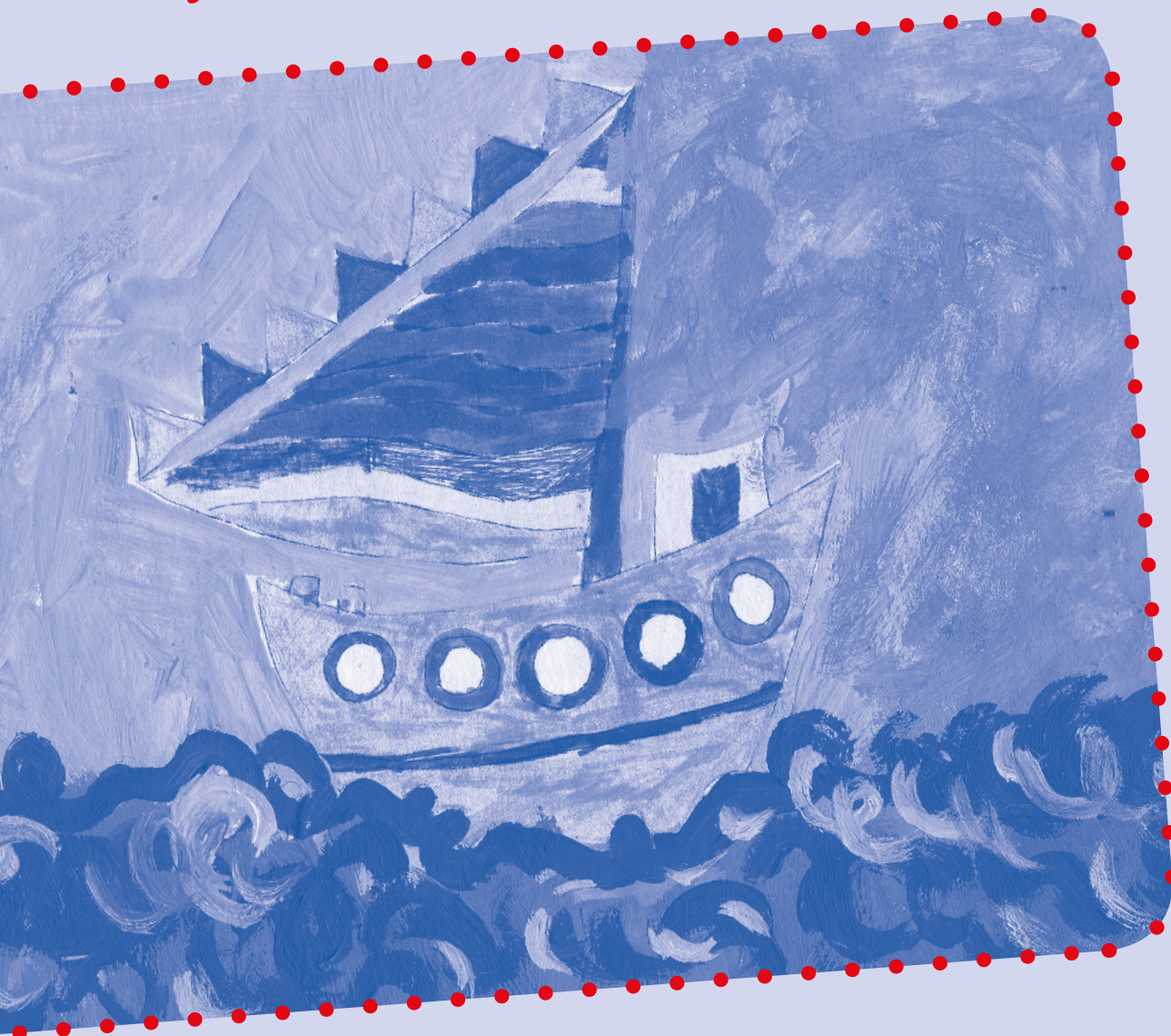


Výroční zpráva 2007



Obsah

3	Úvodní slovo	9	Akce Klubu CF v roce 2007
4	Poslání a činnost Klubu CF	11	Příspěvkové akce
5	Členská základna		Fond sociální pomoci
	Členská schůze		Inhalátory eFlow
5	Sociální služby poskytované Klubem		Nebulizátory k inhalátorům zdarma
	Základní a odborné sociální poradenství		Náhradní díly do inhalátorů pro členy
	Raná péče		z Jihomoravského kraje
	Vikendová setkání pro rodiče dětí s CF	13	Zpravodaj, informační dopisy a webové stránky
	Další služby poskytované Klubem	13	Veřejná sbírka
8	Dobrovolníci pro nemocné cystickou fibrózou		Pokladničky v roce 2007
8	Spolupráce s CF centry	15	Ekonomická část výroční zprávy
8	Mezinárodní činnost	19	Poděkování spolupracovníkům Klubu CF
	ECORN	20	Poděkování sponzorům
	Mezinárodní konference společnosti pro CF		

Co je cystická fibróza?

- Cystická fibróza je nevyléčitelné dědičné onemocnění.
- Ročně se v ČR narodí asi 30 dětí s CF.
- CF postihuje jedno z 2 500–3 000 narozených dětí.
- Každý 27. člověk je nositelem genu CF.
- Každý pár dvou nositelů tohoto genu má 25% riziko narození dítěte s CF.
- Cystická fibróza se diagnostikuje tzv. potním testem. Nemocní mají totiž výrazně slanější pot, a proto se jim laicky říká slané děti. Dále se diagnóza potvrzuje genetickým vyšetřením.
- V současné době je v ČR diagnostikováno 500 nemocných CF. Téměř stejný počet nemocných se však léčí pod jinou diagnózou, nebo vůbec.
- Včasná diagnostika a zahájení léčby jsou však primárními předpoklady pro dlouhodobě dobrý zdravotní stav nemocného.
- Polovina nemocných se dnes dožívá alespoň 32 let.

Nyní žijeme již 6 let s diagnostikovanou CF a pomalu si zvykáme. Ale stejně je to nemoc tak záluďná, že si nic neplánujeme a bereme všechno tak, jak to přijde. Není nic, na co bychom byli předem připraveni. Ale snažíme se, aby nás CF nepřepřala. Ze své zkušenosti vím, že se člověk nesmí vzdát, ale musí stále bojovat. Kdybych se tenkrát nestyděla říct lékařovi o Alenčině špatném trávení, mohla jí být CF diagnostikována dříve. V našem případě byla totiž CF zaměnitelná s astmatem.

maminka nemocné CF

Jak začít...??? Před měsícem, právě v den třetích narozenin naší dcery Lucinky, nám smutně oznámili její diagnózu CF. Tato zpráva byla pro nás jako blesk z čistého nebe. Do té doby jsme o této nemoci ani netušili, ale postupně do sebe začalo vše zapadat. Zauzlené tenké střevo po porodu, nafouklé břicho a tak dál. Asi už víte, co se s námi děje. Strach a úzkost se střídá s pocity beznaděje, které provází obrovská vůle co nejlépe pečovat o naši dcerušku. Po edukačním pobytu v Motole, kde nás starostlivě vyšetřili a obětavě nám pomohli s prvními úskalími této nemoci, jsme doma a zápasíme se spoustou praktických problémů.

otec nemocné CF

Úvodní slovo

Rok 2007 byl pro naše sdružení mimořádně úspěšný. Výsledek ve finanční zprávě to jednoznačně potvrzuje. Čísla ale zdaleka nemohou sdělit vše. Rozsah naší pomoci a pestrost všech aktivit se nedají vyčíslit ani změřit. Přesto bych ráda zmínila velký úspěch, který lze spočítat a je pro nás podstatný. Je to počet akcí ve prospěch nemocných cystickou fibrózou. V uplynulém roce se jich podařilo uspořádat nejvíce za celou dobu historie Klubu.

Velmi nás těší, že nás oslovují další lidé, kteří nám nabízejí zorganizování benefice nebo část výtěžku ze společné akce. Neméně radostná je skutečnost, že ti, kdo již pomohli v minulých letech, i nadále velkoryse podporují naše poslání. Činnost Klubu je nepostradatelná, neboť nikdo jiný se pomoci nemocným cystickou fibrózou nevěnuje. Díky vám všem můžeme trvale poskytovat tuto nezbytnou pomoc a nadále ji zlepšovat. Vážíme si každé spolupráce a podpory, které nám dávají šanci více pomáhat. Upřímně děkujeme a těšíme se na další společné úspěchy.

Mgr. Kamila Šmídová, předsedkyně Klubu CF

Adresa kanceláře Klubu CF a další kontaktní informace

Klub nemocných cystickou fibrózou, o.s.

Kudrnova 22/95, 150 06 Praha 5 – Motol

Tel.: +420 257 211 929, Fax: +420 257 221 515

e-mail: info@cflub.cz, skype: cflub, www.cflub.cz

IČ: 452 49 440

Bankovní spojení: Česká spořitelna Praha 5, č. ú. 1921101329/0800

Poslání a činnosti Klubu CF

Posláním občanského sdružení Klub nemocných cystickou fibrózou je zlepšování kvality života nemocných cystickou fibrózou a dále zvyšování informovanosti (odborné i laické). Klub vznikl v roce 1992. Jako jediná organizace svého druhu v ČR sdružuje nemocné CF, podporuje je a pomáhá jim zlepšovat kvalitu života.

Činnost Klubu nemocných cystickou fibrózou, o.s.:

- Zprostředkovává úzkou spolupráci nemocných a jejich blízkých s lékařským týmem.
- Zajišťuje psychologickou pomoc pro nemocné i jejich blízké.
- Poskytuje sociální služby pro nemocné a jejich rodiny.
- Sociální pracovníce a psycholožka navštěvují nemocné během hospitalizací ve FN Motol.
- Informuje nemocné prostřednictvím zpravodajů a dalších materiálů.
- Pořádá edukační setkání pro rodiče nemocných CF.
- Prostřednictvím médií informuje veřejnost o tomto dosud málo známém dědičném onemocnění.
- Pořádá benefiční akce a vede veřejnou sbírku.
- Získává finance na zdravotnické přístroje a vybavení center pro léčbu a diagnostiku CF i na provoz celé organizace.
- Přispívá nemocným na přístroje pro léčbu i rehabilitaci a léčebné klimatické pobyty.
- Spolupracuje s CF centry v České republice.
- Spolupracuje s podobnými organizacemi v ČR a je členem Mezinárodní organizace pro cystickou fibrózu – CFW a Evropské organizace pro cystickou fibrózu – CFE.

Cílová skupina

- Uživateli služeb Klubu mohou být nemocní cystickou fibrózou, jejich rodiny a blízcí.
- Služeb Klubu mohou využívat i ti, u nichž se diagnóza CF teprve proěřuje.
- Finanční podporu od Klubu mohou žádat pouze řádní členové.

Z dotazníku spokojenosti se službami nabízenými Klubem: „Jednou jsem Klubu pomáhala během hospitalizace přípravováním dopisů Info k rozeslání všem členům. Donedávna jsem se akcí Klubu moc neúčastnila. Až díky častějším pobytům v nemocnici jsem zjistila, co vše pro nás Klub dělá a co je s tím práce.“

Organizační struktura Klubu nemocných cystickou fibrózou

Předsedkyně:

Mgr. Kamila Šmídová

Místopředsedkyně:

Bc. Anna Arellanesová

Mgr. Alexandra Lammelová

Členové Výboru:

Helena Holubová – zástupkyně Klubu CF
pro zahraničí, členka výboru CFE
MUDr. Filip Hudeček

Revizní komise:

Jiří Janoušek

Renáta Plachá

Ing. Milivoj Uzelac

Pracovní tým Klubu CF:

Bc. Lenka Eislerová, DiS. – ředitelka (od 1. 7. 2008)

Mgr. Helena Chladová – psycholožka

Mgr. Tereza Tesařová – sociální pracovníce

Mgr. Lenka Vakermanová – koordinátorka

Členská základna

V roce 2007 měl Klub CF cca 369 členů/rodin.

Během roku 2007 se do Klubu přihlásilo 30 nových rodin/členů.

O **řádne členství** může požádat každý, v jehož rodině se CF vyskytuje, chce být informován o veškerém dění v Klubu a případně využívat finanční pomoci Klubu.

Nabízíme i **členství mimořádné**. Do Klubu se mohou přihlásit ti, kteří se zajímají o onemocnění CF a chtějí Klub takto podpořit.

Čestnými členy jsou osobnosti, které se významně zasloužily o řešení problematiky CF. Čestné členy navrhuje Výbor Klubu. Všechny nové členy schvaluje Výbor Klubu.

V Klubu je čtrnáct sourozeneckých dvojic (z toho dvoje dvojčata) a jedna trojice sourozenců.

V Klubu máme

- pět maminek s CF, které mají vlastní dítě.
- čtyři nemocné po transplantaci (plic a v jednom případě srdce).

Minimálně 57 nemocných CF žije na hranici 2násobku životního minima.

Členská schůze

Jde o každoroční setkání, na které jsou pozváni všichni členové sdružení. V roce 2007 jsme schůzi uspořádali dne 14. 4. a zúčastnilo se jí 80 rodičů. Cílem schůze je informovat přítomné o hospodaření a činnosti Klubu za minulý rok. Dále shromáždění schvaluje rozpočet organizace na daný rok a výroční zprávu. Jednou za dva roky volí členové Výbor Klubu CF, který je statutárním orgánem celé organizace. Po schůzi vždy následuje odborný program, na kterém se svými přednáškami vystupují lékaři z CF týmu při FN Motol.

V roce 2007 byla Anna Arellanesová zvolena členskou schůzí do Výboru Klubu CF. Předsedkyně Kamila Šmídová informovala přítomné, že by chtěla v roce 2008 omezit rozsah své práce pro sdružení, a proto bude nutné přijmout do pracovního týmu výkonného ředitele.

Během odborného programu vystoupily lékařky CF centra s informacemi o novinkách v léčbě CF a o výsledcích pilotního projektu novorozeneckého screeningu. V odpoledním programu s odborníky proběhly skupinové diskuze na téma fyzioterapie a psychologie.

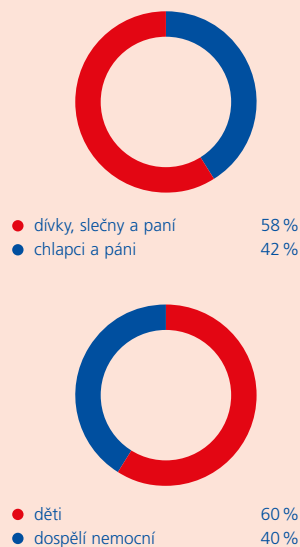
Sociální služby poskytované Klubem

Dne 5. 12. 2007 nám byly Magistrátem hlavního města Prahy registrovány níže uvedené sociální služby:

Základní a odborné sociální poradenství

Rodina, která se dozví diagnózu dítěte, se ocitá ve zcela nové a neznámé situaci, která je náročná především psychicky. Zároveň se však rodina musí adaptovat na odlišné podmínky – dítě s CF potřebuje mnohem více péče a jeden z rodičů s ním bývá doma

Následuje statistika o našich řádných členech, tedy nemocných CF. V Klubu je přihlášeno:



obvykle déle, než kdyby bylo dítě zdravé. Dítě má nové, specifické potřeby, a těm se musí všichni přizpůsobit. Stejně tak dospělí s CF mohou narazit na problémy, se kterými se přicházejí poradit do Klubu.

Poradenství nabízené Klubem zahrnuje zejména:

- pomoc s vyřizováním sociálních dávek a výhod
- poskytnutí informací o dalších sociálních službách, které mohou nemocnému CF pomoci
- pomoc při uplatňování práv, zájmů a při obstarávání osobních záležitostí
- poradenství v rodinném a pracovním právu, zdravotním a sociálním pojištění...
- specializované poradenství nemocným a jejich blízkým související s léčbou CF (zvládání denního režimu, inhalace a fyzioterapie, inhalátory a dechové pomůcky, hygienický režim s CF, pobyt v nemocnici, fungování CF centra, léky a jejich úhrada pojišťovnou, regulační poplatky ve zdravotnictví, výživa dítěte s CF, školní problematika, sociální vztahy, pracovní uplatnění, partnerství a rodičovství s CF...)
- nabídku možností další pomoci ze strany Klubu (zprostředkování kontaktu s jinými rodiči či dospělými s CF, tiskové materiály Klubu o CF, finanční či materiální pomoc členům Klubu, nalezení dobrovolníka pro nemocného CF)

Poradenství zajišťuje sociální pracovnice ve spolupráci s psychologkou Klubu. Nemocní CF se na Klub mohou obracet osobně, telefonicky, přes Skype, dopisem či e-mailem. Sociální poradenství probíhá denně.

Raná péče

Raná péče je podle zákona poskytována dítěti a rodičům dítěte ve věku do 7 let, které je zdravotně postižené, nebo jehož vývoj je ohrožen v důsledku nepříznivé sociální situace. Služba je zaměřena na podporu rodiny a podporu vývoje dítěte s ohledem na jeho specifické potřeby.

Raná péče zahrnuje zejména:

- zjišťování a zhodnocení potřeb dítěte a rodiny
- podporu v období zjištění diagnózy CF u dítěte
- návštěvy psychologky a sociální pracovnice při edukačním pobytu ve FN Motol
- pomoc s adaptací na nový režim rodiny
- pomoc při obnovování či upevňování kontaktů s širší rodinou, případně s dalším sociálním začleňováním
- nabídku kontaktu s dalšími rodinami s CF
- setkání rodičů dětí s CF při členské schůzi ve FN Motol spojené s přednáškami odborníků, víkendová setkání pro rodiče dětí s CF
- zhodnocení schopností dítěte, školní zralosti, pomoc s výběrem MŠ a ZŠ a se začleněním dítěte do kolektivu

Na jaře roku 2007 byla diagnostikována půlroční Verunka, která měla již od narození příznaky CF. Její dětská lékařka však rodiče stále ujišťovala, že Verunce nic není a že by byla příliš velká náhoda, aby zrovna jejich dítě, dítě, které má tato lékařka v péči, bylo nemocné cystickou fibrózou. Po měsících obav, pozorování dítěte a pátrání po tom, co Verunce je, byla diagnóza potvrzena. Verunka je spolu s rodiči na edukačním pobytu ve FN Motol. Rodiče se seznamují se vším, co je potřeba vědět a naučit se o CF. Celou rodinu čeká náročné období sžívání se s nemocí dítěte a se zcela jiným denním režimem.



V létě roku 2007 byl hospitalizován šestiletý chlapec s CF kvůli zhoršení zdravotního stavu. Jak se ukázalo, chlapec se již řadu měsíců neléčil, jeho matka spadla do velkých osobních problémů. Chlapec byl svěřen do péče prarodičů, kteří se během hospitalizace i v dalších týdnech učili, co všechno je třeba s nemocným vnoučetem zvládnout.

Obdobnou péči poskytujeme i dětem starším sedmi let, dospělým nemocným CF a jejich blízkým. Jde o podporu a provázení nemocných CF a jejich blízkých. Nemocní CF a jejich rodiny mají specifické potřeby po celý život a Klub je může provázet všemi životními obdobími.

Víkendová setkání pro rodiče dětí s CF

V roce 2007 jsme obnovili tradici víkendových setkání rodičů. V říjnu 2007 se v penzionu na Berounsku sešlo 13 rodičů převážně menších dětí. Samozřejmě vše proběhlo bez dětí a možná o to víc jsme si víkend užili. Během víkendu se rodiče seznámili, povídali si a dokonce i malovali. Stihli také výlet na hrad Točnick a zříceninu Žebrák. Víkendem rodiče provázely psycholožka Helena Chladová, sociální pracovnice Tereza Tesařová a předsedkyně Klubu a maminka téměř dospělé Gábiny Kamila Šmídová. Rádi bychom poděkovali firmě Novartis, která na setkání rodičů sponzorsky přispěla.

Setkání rodičů v Novém Jáchymově bylo moc fajn! Je super si povídat s lidmi, kteří řeší obdobné problémy jako my. Už se těšíme na příští setkání a všem rodičům, kteří nemohli přijet, vzkazujeme: stojí to za to, tak příště neváhejte a přijďte! manželé P.



Další služby poskytované Klubem

Pro své členy Klub dále zajišťuje:

- zaslání informačních dopisů Info a časopisu Zpravodaj
- zapůjčení pulzního oxymetru či koncentrátoru kyslíku, půjčení nebulizátoru v situacích, nemá-li rodina rezervní a objednávka nového trvá více dní
- individuální a rodinnou psychoterapii
- podporu pro hospitalizované nemocné, případně pro rodiče hospitalizovaných dětí
- návštěvy a nabídku možností aktivního trávení volného času během hospitalizací pro děti i dospělé nemocné CF
- péči o transplantované nemocné
- zprostředkování kontaktu nemocného CF s dobrovolníkem
- provázení nemocného CF a jeho blízkých po celý život a další...

Devítiletý Jakub nerad jí a už vůbec nemá rád, když ho do jídla mamka nutí. Ví dobře, že by měl sníst o kus víc než jeho zdraví kamarádi a že jestli chce hrát fotbal, musí mít dost síly. Už měl jednou zavedenou tzv. PEG sondu – tj. hadičku přes břišní stěnu přímo do žaludku, kterou je dodávána chybějící výživa. Teď to chce zvládnout společně s mamkou bez sondy a chodí si povídat za paní psycholožkou. Baví se o tom, jak mu to jde na fotbale i v jídle. Nakreslil nám svoje nejoblíbenější jídlo – chleba s máslem – a pomáhá mamce vařit, co mu chutná.

Tyto služby zajišťují psycholožka a sociální pracovnice Klubu. A to ambulantně v prostorách Klubu, při hospitalizaci ve FN Motol a výjimečně v domácím či jiném prostředí podle potřeb CF nemocných. V roce 2007 bylo zaevidováno cca 180 návštěv hospitalizovaných dětí (příp. s rodiči) a 125 návštěv dospělých nemocných CF sociální pracovnící. V kontaktu s psycholožkou bylo i opakovaně přes 70 nemocných a jejich blízkých.

Práce s nemocnými CF je specifická tím, že se nemocní CF nesmějí mezi sebou setkávat. Tím je do značné míry omezena možnost Klubu i samotných nemocných, při které by docházelo k přímé výměně zkušeností se specifiky onemocnění CF.

Dříve, když jsme ještě jezdili na rekondační pobyty, to bylo jiné. Dala se dělat spousta různých aktivit, vzpomíná 25letá dívka, která se těchto akcí pravidelně účastnila. Malovali jsme, vymýšleli různé věci – jednou jsme dokonce ušili a omalovali indiánské teepee. Taky jsme vyráběli z keramické hlíny. Vytvářet něco společně – to byla hodně silná motivace. Dnes mi kontakt s ostatními nemocnými CF hodně chybí.

Dobrovolníci pro nemocné cystickou fibrózou

Začátkem roku 2007 vznikl projekt „Dobrovolníci pro nemocné CF“. Je to jeden ze způsobů, jak lze nemocným pomoci. V projektu je zatím zapojena jedna dobrovolnice, která se schází s dospělou nemocnou s CF. Posláním tohoto projektu je zlepšování psychosociálních podmínek nemocných. Dobrovolníci mohou prostřednictvím nejrůznějších druhů aktivit pomáhat nemocným CF nebo jejich rodinám v jejich přirozeném domácím prostředí, případně i během hospitalizace v nemocnici. Tímto projektem se snažíme oslovit i ty, kteří o CF třeba dodnes nic neslyšeli, chtějí ale ve svém volném čase někomu pomáhat a dělat něco užitečného.

Vítáme i dobrovolníky, kteří by nám pomáhali při přípravě různých akcí Klubu CF. Tyto akce jsou většinou většího rozsahu a nelze je realizovat pouze s pracovním týmem našeho sdružení.

Spolupráce s CF centry

Léčba cystické fibrózy je ve vyspělých zemích poskytována v tzv. CF centrech, která zajišťují komplexní terapii řadou odborných specialistů. V roce 2005 byly Evropskou společností pro CF definovány standardy péče, které by mělo každé CF centrum splňovat. Komplexní péče znamená především spolupráci celého týmu odborníků, a to včetně úzké spolupráce s nemocným a jeho rodinou. V České republice působí šest CF center: ve FN Motol v Praze, FN Brno, FN Hradec Králové, FN Plzeň, FN Olomouc a v nemocnici v Mostě. Další CF lékaři působí ve FN Ostrava. Klub CF působí od svého vzniku při Centru pro léčbu a diagnostiku CF ve FN Motol a je svým způsobem spojovacím článkem mezi CF týmem a nemocnými s jejich rodinami. Sociální pracovnice a psycholožka Klubu se účastní pravidelných schůzek CF týmu. Klub zprostředkovává kontakt mezi lékaři a nemocnými jednak osobně, a jednak vydáváním dopisů Info a časopisu Zpravodaje. Dále Klub pomáhá tam, kde končí možnosti našeho zdravotnictví – prostřednictvím sbírky hledá finanční prostředky na vybavení CF center v České republice a také pro samotné nemocné. V roce 2007 Klub financoval vybavení dvou lůžkových jednotek pro dospělé nemocné ve FN Brno v celkové hodnotě 150 000 Kč.

Klub má velký zájem o spolupráci s jednotlivými CF centry, považujeme to za jednu z našich priorit. Pravidelně lékařům rozesíláme informace o naší činnosti, mapujeme potřeby jednotlivých CF center a hledáme způsoby, jak jim pomoci.

Mezinárodní činnost

ECORN

Hlavním cílem tohoto projektu je zajistit pacientům, lékařům a dalším odborníkům snadný přístup ke kvalitním informacím a radám v oblasti onemocnění cystickou fibrózou. Dále by měla vzniknout referenční síť pro evropská centra CF. Projekt zahájil svou činnost na začátku května 2007. Byl podpořen z fondů Komise Evropských společenství a spolupracuje na něm 8 evropských států, např. Německo, Švédsko nebo Holandsko. Jedním ze spolupracovníků je i Česká republika, konkrétně CF tým z FN Motol a Klub nemocných cystickou fibrózou. Na začátku projektu vznikly webové stránky ECORNu, které mají 8 jazykových verzí. Na těchto stránkách se může kdokoliv poradit s odborníkem na cystickou fibrózu, a to ve svém mateřském jazyce. V České republice na dotazy odpovídají lékaři a další odborníci z CF týmu při FN Motol. Všechny dotazy jsou pak přeloženy do angličtiny a publikovány na hlavní webové stránce. Jde o to zajistit stejnou úroveň odborného poradenství ve všech zapojených zemích. Díky projektu se také mohou nemocní CF nebo odborníci poradit o určitém problému z pohodlí svého domova nebo pracovny a nemusí informace složité vyhledávat jinými cestami. Do konce roku 2007 museli čeští odborníci odpovědět na nejvyšší počet dotazů ze všech zúčastněných zemí.

Mezinárodní konference Evropské společnosti pro CF

XXX. mezinárodní konference Evropské společnosti pro CF se konala v červnu 2007 v tureckém Beleku. Odborné části konference se za Českou republiku zúčastnili lékaři a další odborníci z CF týmů a za Klub psycholožka Helena Chladová a sociální pracovnice Tereza Tesařová. Na konferenci přispěly posterem s názvem Improving the quality of life for CF patients by facilitating their creativity (o tom, že podporování kreativity CF nemocných zlepšuje kvalitu jejich života). Součástí konference byla i výroční schůze a seminář CFW, kde se setkávají zástupci národních asociací pro nemocné CF. Za Klub CF se této části zúčastnila členka Výboru Klubu Helena Holubová.

Akce Klubu CF v roce 2007

Rok 2007 byl na akce pro veřejnost velmi bohatý. Některé z nich jsme pořádali již po několikáté. Jiné si odbyly premiéru a my doufáme, že nezůstane pouze u jediného ročníku.

8. ročník Pochodu pro kuřátko

Pochod pro kuřátko je nejstarší akcí Klubu CF. Každý rok se pořádá v Prokopském údolí. Osmý ročník akce, který se konal dne 21. 4. 2007, nesl podtitul Hurá za bobříky a děti musely plnit rozmanité úkoly, aby je „ulovily“. Celkově jsme během dne získali 8 000 Kč, které jsme jako vždy věnovali ve prospěch projektu Pomozte dětem. Rádi bychom poděkovali paní profesorce Zuzaně Tvrđíkové a jejím studentům z gymnázia Minerva, kteří nám již po několikáté vydatně pomohli při organizování akce. Dále děkujeme společnosti Ferrero Česká a Českým dráhám za odměny pro malé návštěvníky.

3. ročník dobročinné aukce Draci Brno pomáhají nemocným CF

V roce 2007 pro nás již potřetí uspořádal baseballový tým Draci Brno dobročinnou aukci, která se konala v rámci květnové All Star Game. I tentokrát se dražily obrazy a další umělecké předměty s dračí podobou. Ty vytvářeli buď sami nemocní CF nebo jejich přátelé a blízcí. Dražbu vedl Pavel Chadim, známá osobnost mezi fanoušky baseballu a také příbuzný členů Klubu CF. Výtěžek aukce byl skutečně mimořádný, a to 187 700 Kč. Jeho velkou část jsme použili na nákup vybavení dvou pokojů pro nemocné CF ve FN Brno. Rádi bychom poděkovali všem Drakům za pomoc a skvělou podporu.

4. ročník akce Pomoc pro slané děti

Pomoc pro slané děti je osvětová a charitativní akce pro veřejnost, kterou Klub pořádá každý rok v květnu. Onemocnění cystická fibróza není zatím mezi českou veřejností příliš známá a tento projekt má za cíl to změnit. V roce 2007 jsme akci uspořádali v 6 městech ČR, a to v Praze, Brně, Hradci Králové, Třebíči, Písku a Plzni. V každém jmenovaném městě jsme na jeden den postavili informační stánek, kde zájemci získali letáky o CF a také mohli přispět na takto nemocné. Každý, kdo přispěl jakoukoliv částkou, získal na památku lahvičku od léku, kterou ozdobili nemocní CF nebo jejich blízcí a symbolicky ji naplnili solí. Symbolika soli je zde na místě, protože nemocným CF se laicky říká slané děti pro jejich vyšší koncentraci solí v potu. Během akce se nám podařilo do pokladniček vybrat přes 22 000 Kč a rádi bychom tímto poděkovali všem dárcům. Velmi děkujeme i dobrovolníkům z řad studentů či rodičů dětí nemocných CF. Bez jejich velké pomoci bychom nemohli akci realizovat v této podobě.

Aukce Reeboku

Novinkou loňského roku byla červnová aukce spojená s přehlídkou sportovního oblečení značky Reebok, jejíž tváří se stala naše patronka tenistka Nicole Vaidišová. Pořadatelé nás oslovili s nápadem uspořádat při tomto společenském večeru aukci darů od slavných sportovců. S jejich sháněním pomohla Nicole Vaidišová a agentura IMG. Další dary do aukce věnoval Petr Cvrk, který také pomáhal s organizací večera. Pro Reebok to byla první dobročinná aukce a proběhla velice dobře. Celkový výtěžek se vyšplhal ke 311 000 Kč. Děkujeme pořadatelkám z firmy Reebok a Adidas Radce Šabatkové a Markétě Seidlové za příjemnou spolupráci.



Lesní slavnosti divadla

Ke konci srpna se v Lesním divadle v Řevnicích konal již několikátý ročník této akce. V jejím průběhu se divákům představila přední pražská divadla v krásném prostředí přírodního amfiteátru. V roce 2007 se pořadatelé lesních slavností společnost Altron a MM Consulting rozhodli přispět našemu sdružení částí výtěžku ze vstupného. Získali jsme tak 10 000 Kč a také vstupenky na každé představení. Pozvali jsme proto naše sponzory, spolupracovníky, lékaře a zdravotníky z motolského CF centra. Chtěli jsme jim touto cestou poděkovat za jejich obětavost. Každý návštěvník dostal informační leták o cystické fibróze a před posledním představením jsme krátce představili naši činnost. Rádi bychom poděkovali pořadatelům akce panu Miloslavu Šmejkalovi a Tereze Erbenové za dlouhodobou pomoc našemu sdružení.

Aventinské kulturní léto

Pořadatelem této akce byla společnost VAS, která patří mezi sponzory našeho sdružení. Cílem projektu bylo zkulturnit prostor za stanicí metra Národní třída a zároveň podpořit čtyři neziskové organizace. Od června do října tak na tomto prostranství vyrostlo pódium a téměř každý večer se zde konal rozmanitý kulturní program. Všichni návštěvníci si také mohli odnést informační letáčky o jednotlivých neziskových organizacích. Den na podporu nemocných cystickou fibrózou se konal v polovině září. V jeho průběhu vystoupil divadelní spolek Ty-já-tr a gospelová skupina Gospplain. Děkujeme účinkujícím i ředitelce společnosti VAS paní Nadě Vanišové, která nám během charitativního dne předala šek na 50 000 Kč.

Benefiční promítání filmu Medvídek

V polovině září nás oslovila firma Ondřeje Trojanu Total Help Art s nabídkou připojit se k benefičnímu promítání Hřebejkova filmu Medvídek, který tato společnost produkovala. K akci byly přizvány ještě Nadace Terezy Maxové a Anabell, o.s. Promítání se také zúčastnili herci Ivan Trojan, Aňa Geislerová a Táňa Vilhelmová. Poté následoval raut a aukce bot s logem filmu Medvídek. Celkově jsme během večera získali 31 275 Kč. Rádi bychom poděkovali našemu patronovi Ivanu Trojanovi, který před promítáním citlivě promluvil o CF: „Tato nemoc je velmi vážná a je zatím bohužel nevyléčitelná. Věřím, že pokrok medicíny jednou umožní úplné vyléčení. Naděje, že to jednou nastane, je určitě to nejdůležitější v životě nemocných. Dokud k tomu nedojde, je potřeba jim a jejich rodinám pomáhat.“ Dále děkujeme Ondřeji Trojanovi a Marcelu Černé za skvělou organizaci celého večera.



Druhý evropský den pro cystickou fibrózu (Benefiční představení v Dejvickém divadle a Aukce v Galerii U Prstenu)

Dne 21. 11. 2007 se konal druhý den pro CF. V jeho rámci jsme proto společně s našimi partnery uspořádali dvě akce. První z nich bylo benefiční divadelní představení v Dejvickém divadle, které pro nás připravil náš sponzor společnost Altron, a.s., za což jí i všem jejím zaměstnancům patří velký dík. Během večera jsme na vstupném a prodeji pohlednic získali 47 540 Kč. Druhá akce se konala v Galerii U Prstenu. Šlo o dobročinnou aukci obrázků, které namalovaly děti nemocné cystickou fibrózou a jejich přátelé. V roce 2007 svými díly přispěli i tři profesionálové Ivana Baučič Bryndzová, Miroslav Vogl a Jiří Šťastný. Akci zahájil noblesním projevem pan profesor Pavel Pařko a skupina Ignis Infernalis. Celým večerem provázel Pavel Zuna, který mezi přítomnými vytvořil velmi přátelskou atmosféru. Oběma páňům velice děkujeme. Děkujeme také paní Holé, která nám již po mnoho let poskytuje zdarma prostory své galerie a svou laskavou podporu. Během večera se vydražila všechna díla a částka dosáhla 112 550 Kč.



Vánoční jarmark ve Lhotě pod Libčany

Dne 2. prosince 2007 se ve Lhotě pod Libčany konal Vánoční jarmark věnovaný dětem nemocným cystickou fibrózou. Tento jarmark pořádaly lhotecké maminky za podpory obce, základní a mateřské školy a dalších lidí, kteří chtěli nemocným přispět. Prodávaly se zde rukodělné výrobky a z vybrané částky polovina připadla nemocným CF. Na místě jarmarku byl i informační stánek, kde se návštěvníci mohli dozvědět více o nemoci a finančně přispět. Pro děti s CF se podařilo získat celkem 11 600 Kč. Děkujeme lhoteckým maminkám za podporu.

3. ročník dobročinné aukce v Ostravě

V hotelu Atom se začátkem prosince konala třetí aukce výtvarných děl studentů SSUŠ AVE ART Ostrava, SUŠ textilních řemesel v Praze a nově také absolventů SPŠ a VOŠ sklářské v Novém Boru. Největší zásluhu na tom nese ředitel školy Ing. Jaroslav Prokop, který vždy akci společně s Hotelem Atom skvěle zorganizuje. Tento ročník se také podařilo dobře medializovat. Mediálním partnerem akce se totiž stal Český rozhlas Ostrava a pozvání na akci se objevilo i v pořadu ČT Sama doma. Aukcí provázela moderátorka ČRo Ostrava Dagmar Misařová. Výsledek dražby byl oproti minulým ročníkům skutečně výjimečný, a to 82 300 Kč. Rádi bychom poděkovali všem organizátorům akce a studentům, kteří přispěli svými díly.

CHARKOF neboli Charitativní koncert ve Fíčku

Jednou z posledních akcí roku 2007 byl tento charitativní koncert, který se konal dne 7. 12. v klubu Fíčko. Jeho organizátorem byl Pharm. Dr. Milan Peřina, který s naším sdružením dlouhodobě spolupracuje. Během večera vystoupilo několik spřátelených rockových skupin složených především z lékařů a dalších zdravotnických profesionálů. Mezi účinkujícími byla také skupina pana Peřiny s názvem Školení sester. Výsledek celé akce příjemně překvapil. Společně s dary od sponzorů jsme získali 56 335 Kč. Poděkování patří všem kapelám a PharmDr. Peřinovi za nadšení pro dobrou věc.

Vánoční bazar v mokré čtvrti

Herečky Aňa Geislerová, Táňa Vilhelmová a režisér Peter Serge Butko uspořádali v prosinci 2007 již 7. ročník této charitativní akce. Princip je jednoduchý, do bazaru můžete dát vše, co již nepotřebujete, a naopak v něm můžete nakoupit něco jiného. Veškerý výtěžek je vždy rozdělen mezi několik neziskových organizací. V roce 2007 bylo mezi obdarovanými i naše sdružení. Získali jsme tak 200 000 Kč. Děkuje Aně, Táně i Peterovi za jejich chuť pomáhat těm, kteří to nejvíce potřebují.

Příspěvkové akce

Fond sociální pomoci

Fond sociální pomoci pro nemocné cystickou fibrózou byl založen na konci roku 2006 rozhodnutím Výboru Klubu. Fond sociální pomoci pro nemocné CF znamená finanční pomoc sociálně potřebným nemocným CF, kteří se ocitnou v mimořádně tíživé finanční situaci. Na základě žádosti nemocného CF o finanční příspěvek na konkrétní věc zmapuje sociální pracovnice možnosti rodiny a poskytne nemocnému poradenství v oblasti nároků na sociální dávky. Nelze-li vyřešit mimořádně tíživou finanční situaci jinak, může být žadateli poskytnuta pomoc ve formě finančního daru nebo bezúročné půjčky. Výše finanční částky je individuálně určena na základě dohody s žadatelem tak, aby byl dále schopen řešit svoji situaci sám vlastními silami.

Z našich zkušeností vyplývá, že tato pomoc nemocným nebo jejich rodinám je potřebná. Klub by rád v souladu se svými stanovami pomáhal zejména těm nemocným CF, kteří jsou sociálně potřební, obtížně zabezpečují finančně nákladnou péči o svého nemocného člena rodiny a nedostane se jim pomoci jinde. Klub založil Fond a přispívá do něj podle zájmu, jaký o tuto pomoc je. Výhodou Fondu zřízeného Klubem je to, že reaguje rychle na okamžitou potřebu sociálně potřebného nemocného CF.

V prosinci 2006 jsme dostali do Fondu příspěvek ve výši 30.000,- Kč od Nadace Člověk člověku. Nadace Člověk člověku byla založena v polovině roku 2006 s cílem vzbudit a podpořit zájem o přirozenou lidskou pomoc člověka člověku zaměřenou na děti a rodinu. Cílem nadace je podporovat projekty v oblasti výchovy, vzdělávání, sportu, zdravotní péče a využití volného času dětí a mládeže a rovněž podporovat projekty, jejichž cílem je pomoci handicapovaným a sociálně znevýhodněným lidem (<http://www.nadaceclovekcloveku.cz/>). Od založení Fondu přispěl Klub třem rodinám celkovou částkou 12.500 Kč, z toho v roce 2007 dvěma rodinám celkovou částkou 9.000 Kč. S další rodinou byla pomoc domluvena, ale nakonec vyřešili svoji situaci pomocí jiného zdroje.

Paní B. se ozvala do Klubu, když jí byl nezákonně zablokován bankovní účet. Žije již několik let po rozvodu sama se synem, je v plném invalidním důchodu. Její bývalý manžel nadělal řadu dluhů ještě během manželství. Po kontaktování sociální pracovnice FN Motol, která začala vyřizovat odblokování účtu, jsme jí darovali částku 5 000 Kč. Paní B. se totiž ke svým penězům dostane až za měsíc.

Inhalátory eFlow

Inhalátor eFlow mám asi rok a jsem s ním moc spokojená. Pořídila jsem si ho hlavně kvůli úspoře času. Ranní inhalace s ním trvá asi jen pět minut, takže nemusím vstávat tak brzy do práce. Je malý a lehký, a proto je super na cesty.

nemocná CF

Již od podzimu 2005 pomáhá Klub CF dotovat svým členům pořízení nového kvalitního inhalátoru Pari eFlow Rapid. Tento přístroj oproti „starým“ zkracuje dobu inhalací a z kvalitňuje život nemocného. Doba obvyklé inhalace se zkrátí z 20 min. na 5–8 min. To je významná úspora času (nemocní inhalují až pětkrát denně). Přístroj se dá použít i v terénu díky napájení bateriemi. Kromě toho je snadno přenosný a tichý. Přístroj nehradí pojišťovna a jeho pořizovací cena 23 195 Kč převyšuje finanční možnosti většiny rodin s nemocným dítětem. Další finanční nároky přináší i provoz (náhradní součástky stojí i několik tisíc ročně). Klub proto zajišťuje každému nemocnému příspěvek na pořízení inhalátoru ve výši 10.000 Kč, pro rodiny pobírající sociální příplatek 15.000 Kč. Navíc mají nemocní možnost sehnat si dalšího sponzora, který daruje Klubu konkrétní částku na uhrazení přístroje.

V roce 2007 využilo dotace od Klubu 29 členů. Ve stejném roce získalo deset rodin s nízkými příjmy inhalátor zdarma. To se podařilo zásluhou paní Martiny Řehákové, Renáty Brtnické a firmy Novartis, které rodinám přispěly na nákup inhalátoru. Rádi bychom poděkovali také dalším dárcům, kteří přispěli nemocným CF na pořízení inhalátoru. S přispíváním na nákup inhalátorů eFlow budeme pokračovat i nadále. Velmi proto uvítáme jakoukoliv pomoc sponzorů při zajištění tohoto projektu, který je finančně velmi náročný.

Nebulizátory k inhalátorům zdarma

V roce 2007 jsme dostali od společnosti ČEPS dar ve výši 100.000 Kč určený na nákup nebulizátorů k inhalátorům. Nebulizátor je nástavec, do kterého se lije lék a vychází z něj mlha, kterou nemocný vdechuje. Pojišťovna na něj přispívá pouze jednou za 10 let. Fyzioterapeuti a lékaři doporučují nemocným CF jej měnit jednou ročně. Klub nabídl svým členům, že nebulizátor dostanou zdarma ti, co pobírají sociální příplatek (jsou do 2,2 násobku životního minima). Během roku 2007 jsme rozdali asi 27 nebulizátorů Pari LC+, Pari LL a Pari eFlow. Další nám zbyly, takže v projektu pokračujeme i v roce 2008. Rádi bychom tento projekt nabízeli trvale sociálně potřebným rodinám s nemocným CF. Nový nebulizátor stojí okolo 2.500 Kč!

Děkujeme společnosti ČEPS, že nám finančně pomohla realizovat tento nový projekt.

Náhradní díly do inhalátorů pro členy z Jihomoravského kraje

V roce 2007 jsme získali z jihomoravského kraje dotaci 30 000 Kč. Mohli jsme ji využít na nákup náhradních dílů do inhalátorů pro členy Klubu, kteří mají trvalé bydliště právě v tomto kraji. Naší nabídky využilo 19 rodin z celkových cca 30. Většina členů si objednala nebulizátor. Rádi bychom poděkovali Jihomoravskému kraji za udělení dotace pro nemocné CF.



Zpravodaj, informační dopisy a webové stránky

Základním zdrojem informací, které poskytujeme členům Klubu, veřejnosti i všem lékařům, je Zpravodaj. Časopis, který obsahuje odborné články i příspěvky samotných pacientů i rodičů. Zpravodaj vyšel v roce 2007 pouze jednou.

Dále všem svým členům pravidelně rozesíláme tzv. infa, která obsahují aktuální informace pro nemocné CF. Info jsme v loňském roce rozesílali šestkrát.

Ke konci roku jsme začali aktualizovat naše webové stránky www.cfklub.cz a v roce 2008 plánujeme jejich kompletní rekonstrukci tak, aby lépe vyhovovaly potřebám členů a našich současných i potenciálních sponzorů. Naším cílem je také vybudování nových webových stránek, které by se věnovaly pouze problematice onemocnění cystická fibróza, a zájemci by zde našli mnoho odborných informací a odkazů.

Veřejná sbírka

Dne 17. 9. 2007 skončila platnost sbírky č.j. MHMP/131929/2004, která nám byla povolena Magistrátem hl. m. Prahy v roce 2004. Během září jsme museli vyčerpat všechny finanční prostředky, které zůstávaly na jejím účtu.

Během roku 2007 jsme na sbírkový účet shromáždili celkově 561 424,99 Kč. Získané finanční dary jsme v roce 2007 vyčerpali takto:

Hry pro děti do nemocnice	1 601,50 Kč
Nákup 28 ks eFlow + příslušenství (pro členy Klubu)	553 244,49 Kč
Filtry Spirobac (Plicní klinika FN Motol)	6 510,00 Kč
Celkem	561 424,99 Kč

Zde si můžete prohlédnout konečné vyúčtování sbírky od roku 2004 do roku 2007

Hrubý výtěžek	1 691 859,19 Kč
Náklady spojené se sbírkou	27 414,00 Kč
Čistý výtěžek	1 664 445,19 Kč
Čerpání	1 664 445,19 Kč
Zůstatek	0,00 Kč

Rádi bychom poděkovali všem, kteří přispěli do sbírky pro nemocné CF. Díky pomoci štědrých dárců jsme mohli realizovat nákup inhalátorů eFlow pro členy Klubu CF a nákup zdravotnických přístrojů pro CF centra.

V roce 2008 bude zahájena nová veřejná sbírka s číslem účtu 30015 – 1921101329/0800.

Dále nám byla až do roku 2010 prodloužena sbírka č. MHMP/40174/2002. Na jejím účtu stále zbývá přes 3 000 000 Kč. Tyto prostředky jsou deponovány především pro případy, kdy by bylo nutné uhradit náklady spojené s transplantací nemocných CF v zahraničí.

Pokladničky v roce 2007

Díky pomoci členů Klubu CF jsou pokladničky rozmístěny po mnoha místech ČR. Jejich prostřednictvím shromažďujeme prostředky na sbírkový účet, ale také tímto způsobem informujeme veřejnost o diagnóze CF – k pokladničkám totiž vždy přikládáme informační letáčky.

Přehled výnosů pokladniček za rok 2007

Rádi bychom poděkovali všem rodičům, kteří se starali o umístění pokladničky. Dále bychom chtěli poděkovat i všem, kdo umožnili umístění pokladničky ve svých prostorách.

Akce Pomoc pro slané děti (Brno)	4 376,00 Kč
Akce Pomoc pro slané děti (Hradec)	6 243,50 Kč
Akce Pomoc pro slané děti (Písek)	4 173,50 Kč
Akce Pomoc pro slané děti (Plzeň)	4 228,50 Kč
Akce Pomoc pro slané děti (Praha)	3 793,50 Kč
Akce Pomoc pro slané děti (Třebíč)	2 040,50 Kč
Brno – baseballový tým Draci Brno	2 705,50 Kč
Bystřice nad Pernštejnem	2 841,00 Kč
Hostivice – Sportovní areál Bře	7 294,50 Kč
Hranice n.Moravě	905,50 Kč
Hustopeče	6 272,00 Kč
Jablonec	1 240,00 Kč
Jaroměřice nad Rokytou	15 750,50 Kč
Nový Oldřichov	1 700,50 Kč
Pardubice	4 002,00 Kč
Plzeň	1 400,50 Kč
Praha – Aventinské léto	2 904,00 Kč
Praha – Dejvické divadlo	13 590,00 Kč
Praha – Electrolux	2 048,00 Kč
Praha – Hotel Crowne Plaza	1 479,00 Kč
Praha – International School of Prague	4 706,50 Kč
Praha – Squashpark Cibulka	26 418,50 Kč
Svitavy	5 276,50 Kč
Zlín	8 296,50 Kč
Celkem	133 686,00 Kč

Poděkování za umístění pokladniček

Děkujeme všem, kteří dovolili, abychom umístili pokladničky ve firmách a při nejrůznějších akcích. Díky vaší pomoci jsme mohli shromáždit mnoho prostředků na naše projekty.

Akce Aventinské kulturní léto, Praha
Akce Kocourkovské posvícení, Nový Oldřichov
ČEZ Plzeň
Dejvické divadlo
Hotel Crowne Plaza, Praha
Hustopeče
International School of Prague
Interspar Zlín
Květiny Alena Zástěrová, Bystřice nad Perštejnem
Lékárna Paracelsus, Svítavy

Lékárna Pardubice
Městský úřad Plzeň
Prodejna Electrolux, Praha
Restaurace Stará Střelnice, Jablonec n. Nisou
Spectrum Franěk, Jablonec n. Nisou
Sportovní areál Bře
Squashpark Cibulka, Praha
Státní zámek Jaroměřice nad Rokytou
TJ Jiskra, Nový Oldřichov
Zelená lékárna, Hranice n.M.

Ekonomická část výroční zprávy

Přehled nákladů a výnosů k 31. 12. 2007 (v tisících Kč)

Náklady

Spotřeba materiálu	4 650,00
Kancelářský a provozní materiál	72 904,42
Drobný dlouhodobý majetek do 30 000	16 918,00
Přístroje pro nemocné	710 835,62
Potraviny	3 147,50
Spotřeba energie	11 377,29
Spotřeba ostatních neskladovatelných dodávek	16 846,18
Spotřebované nákupy	836 679,01
Cestovní náhrady – jízdné	4 156,30
Telefon	36 448,53
Poštovné	23 072,00
Účetnictví	36 500,00
Tisková příprava, tisk, kopírování	31 903,50
Fotoslužby	2 328,50
Pronájem prostor	1 500,00
Pronájem kanc. prostor	11 000,00
Služby spojené s pronájmem prostor	3 663,50
Poplatky za školení, konference	83 781,00
Stravování	9 923,54
Ubytování	6 000,00
Služby	250 276,87
Hrubá mzda – zaměstnanci	386 584,00
Hrubá mzda – dohody o provedení práce	56 314,00
Zákonné sociální a zdravotní pojištění	135 304,00
Zákonné sociální náklady	2 000,00
Osobní náklady	580 202,00
Ostatní daně a poplatky	50,00
Daně a poplatky	50,00
Pojištění komerční	3 516,00
Správní poplatky	207,00
Bankovní poplatky	473,43
Členské příspěvky v asociacích	500,00
Jiné ostatní náklady – přeplatky	0,10
Ostatní náklady	4 696,53
Poskytnuté příspěvky fyzickým a právnickým osobám	9 505,00
Náklady celkem	1 681 409,41

Přehled nákladů a výnosů k 31. 12. 2007 (v tisících Kč)

Výnosy

Tržby z prodeje služeb	1 200,00
Tržby za vlastní výkony a zboží	1 200,00
Úroky	40 714,85
Kurzové zisky	123,25
Zúčtování fondu sbírky	411 584,62
Zúčtování fondu sociální pomoci	9 000,00
Ostatní výnosy	461 422,72
Přijaté příspěvky (dary)	774 138,95
Přijaté příspěvky (dary) od práv. os.	1 927 162,00
Přijaté příspěvky (dary) od práv. os. – samos. vyd. činných	180 000,00
Přijaté členské příspěvky	88 700,00
Přijaté příspěvky	2 970 000,95
Provozní dotace v rámci partnerství	14 020,00
Provozní dotace	14 020,00
Výnosy celkem	3 446 643,67
Hospodářský zisk	1 765 234,26

Výkaz zisku a ztráty v zjednodušeném rozsahu za rok k 31. 12. 2007 (v tisících Kč)

Označení	Název ukazatele	Č. řádku	Činnosti		Celkem
			Hlavní	Hospodářská	
A.	Náklady	1			
I.	Spotřebované nákupy celkem	2	837		837
II.	Služby celkem	3	250		250
III.	Osobní náklady celkem	4	580		580
IV.	Daně a poplatky celkem	5			
V.	Ostatní náklady celkem	6	5		5
VI.	Odpisy, prodaný majetek, tvorba rezerv a opravných položek celkem	7			
VII.	Poskytnuté příspěvky celkem	8	10		10
VIII.	Daň z příjmů celkem	9			
	Náklady celkem	10	1 682		1 682
B.	Výnosy	11			
I.	Tržby za vlastní výkony a zboží celkem	12	1		1
II.	Změna stavu vnitroorganizačních zásob celkem	13			
III.	Aktivace celkem	14			
IV.	Ostatní výnosy celkem	15	42		42
V.	Tržby z prodeje majetku, zúčtování rezerv a opravných položek celkem	16			
VI.	Přijaté příspěvky celkem	17	2 970		2 970
VII.	Provozní dotace celkem	18	14		14
	Výnosy celkem	19	3 447		3 447
C.	Výsledek hospodaření před zdaněním	20	1 765		1 765
D.	Výsledek hospodaření po zdanění	21	1 765		1 765

Rozvaha ve zjednodušeném rozsahu za rok k 31. 12. 2007 (v tisících Kč)

AKTIVA

	Č. řádku	Stav k prvnímu dni účetního období	Stav k poslednímu dni účetního období
a	b	1	2
A. Dlouhodobý majetek celkem	1	689	885
I. Dlouhodobý nehmotný majetek celkem	2		
II. Dlouhodobý hmotný majetek celkem	3	1 587	1 063
III. Dlouhodobý finanční majetek celkem	4		
IV. Oprávky k dlouhodobému majetku celkem	5	-897	-178
B. Krátkodobý majetek celkem	6	5 183	6 780
I. Zásoby celkem	7	133	112
II. Pohledávky celkem	8	95	577
III. Krátkodobý finanční majetek celkem	9	4 955	6 075
IV. Jiná aktiva celkem	10		16
Aktiva celkem	11	5 873	7 665

PASIVA

	Č. řádku	Stav k prvnímu dni účetního období	Stav k poslednímu dni účetního období
a	b	3	4
A. Vlastní zdroje celkem	12	5 810	7 458
I. Jméni celkem	13	5 494	5 377
II. Výsledek hospodaření celkem	14	316	2 081
B. Cizí zdroje celkem	15	63	207
I. Rezervy celkem	16		
II. Dlouhodobé závazky celkem	17		
III. Krátkodobé závazky celkem	18	60	205
IV. Jiná pasiva celkem	19	2	2
Pasiva celkem	20	5 873	7 665

Poděkování spolupracovníkům Klubu CF

Rádi bychom poděkovali všem spolupracovníkům, kteří pomáhají Klubu CF rozvíjet jeho poslání. Bez jejich obětavé pomoci bychom nikdy nemohli naplnit své cíle.

Spolupráce při akcích Klubu

Bárta Lubomír
Bezvodová Radka
Butko Peter Serge
Cvrk Petr
Černá Marcela
Davidová Věra
Dubnová Ivana
Erbenová Tereza
Fechterová Pavla
Geislerová Aňa
Holá Marie
Chadim Pavel
Jaroměřská Jana
Kiššová Mária
Klabouchová Ivona
Měřičková Dana
Misařová Dagmar
Peřina Milan
p. Petr
Pospíšil Jan
Prokop Jaroslav Ing.
Seidlová Markéta
Schuster Roman
Středová Gabriela
Svobodová Romana
Sýkora Tomáš
Šabatková Radka
Šmejkal Miloslav
Tesárková Radka
Tomicová Pavla
Trojan Ivan
Trojan Ondřej

Tvrdíková Zuzana
Uzelac Milivoj
Vanišová Naďa
Vilhelmová Táňa
Wagner Petr
Walton James
Zuna Pavel

Studenti Gymnázia Minerva Praha
Studenti Střední zdravotnické školy Písek
Studentky VOŠ zdravotnické a Střední zdravotnické školy Hradec Králové
ZŠ, MŠ a obec Lhota pod Libčany

Altron a.s.
Dejvické divadlo o.p.s.
Deloitte
Draci Brno
Galerie U Prstenu
Hotel Atom
Hudební skupina Gosplain
Hudební skupina Ignis Infernalis
International School of Prague
Klub Fíčko
Lékárna pod Motolskou nemocnicí
MM Consulting s.r.o.
Nadace Terezy Maxové
Reebok
SSUŠ AVE ART Ostrava s.r.o.
Total Help Art s.r.o.
Ty-já-tr
VAS v.o.s.

Děkujeme všem lékařům a odborníkům, kteří pečují o nemocné CF v:

CF centru při FN Motol
CF centru při FN Brno
CF centru při FN Hradec Králové
CF centru při FN Plzeň
CF centru při FN Olomouc
CF centru při Nemocnici Most
Nemocnici České Budějovice
Baťově nemocnici ve Zlíně
FN Ostrava

Spolupráce s médii

Děkujeme všem následujícím médiím za informování veřejnosti o onemocnění cystická fibróza a jednotlivých akcích, které pořádal Klub CF.

Blesk
České noviny
Máma a já
Metro
Mladá fronta Dnes
Novinky.cz
Moravskoslezský deník
Plzeňský deník
Pražská Pětka
Překvapení
Q magazín

Stop Informační zpravodaj MČ Praha 13
Šíp

Česká televize:
Dobré ráno z Moravy a Slezska
Sama doma
Události v regionech

Prima TV:
Zprávy TV Prima

Český rozhlas Regina:
Třináctka

Český rozhlas Ostrava:
Apetit

ČT 24

Poděkování sponzorům



Klub nemocných cystickou fibrózou děkuje všem institucím, firmám a soukromým osobám, které finančně podpořily nemocné CF prostřednictvím darů. Bez pomoci všech níže jmenovaných a dalších dárců by Klub nemohl poskytovat všestrannou pomoc.

Poskytovatelé dotací a grantů

Magistrát hl. města Prahy nás podpořil grantem v oblasti zdravotnictví
Jihomoravský kraj nás podpořil grantem v oblasti zdravotnictví

Dary nad 100 000 Kč
ALTRON a.s.
ČEPS a.s.
Deloitte Advisory s.r.o.
DRACI s.r.o.
Novartis s.r.o.
VAS v.o.s.

Dary 50 000–100 000 Kč
American Chance Casinos a.s.
Cembrit CZ a.s.
EUROTISK Česká republika spol.s.r.o.

Dary 10 000–50 000 Kč
A.M.T. mobil a.s.
Beaufour Ipsen Pharma o.s.

CEMDEST s.r.o.
ENTRE s.r.o.
FoxCom s.r.o.
INPO CZ s.r.o.
Institut pro testování a certifikaci a.s
International Study Programs s.r.o.
MM Consulting Praha s.r.o.
Nutricia a.s.
Tesco Stores ČR a.s.

Boháč Jaroslav
Janoušek Pavel
Macurek Roman
Rak Václav
Řeháková Martina
Veselý David
Veselý Roman
Vrabcová Jitka

Dary 1 000–10 000 Kč

ADEON CZ s.r.o.
Československá obchodní banka
Darren Stav s.r.o.
Herduca spol s.r.o.
HM HARMONIE s.r.o.
M Trading s.r.o.
Service & Marketing s.r.o.
SK - Bacardi s.r.o.
ŠKOLA BOXU OSA
Vobyd Real s.r.o.
Vozník s.r.o.
Widex Line s.r.o.

Beja Jindřich
Brázová Jitka
Buková Jana
Burda Jan
Davidová Věra

Dědič Jiří
Fiala Karel
Filipi Jiří
Fišárková Hana
Fišer Ivar
Gavenda Radim
Grepl Václav
Grošup David
Hodek Petr
Janda Václav MUDr.
Jaroměřská Jana
Jurčáková Petra
Kabelová Lenka JUDr.
Kettner Ladislav
Klápště Václav
Komínek Pavel MUDr.

Kováčová Dana
Krajíček Milan
Krajíčková Eva
Krušková Hana
Kubalová Ivana
Kubát Kamil
Kvasnička Filip
Kvasnička Vladimír
Macúchová Monika
Močkořová Soňa
Moudrá Hana
Oliva Karel
Ouředníková Šárka
Pakosta Jaroslav
Palička Petr
Paloch Jiří
Paní Dvořáková
Paní Líbalová
Pavlová Jana
Pěkný Radek
Peřina Milan
Pešová Ilona
Petroš Jaroslav
Praus Miloš
Raninec Juraj
Schmidt Jiří
Skalická Veronika
Skrejvalová Marta MUDr.
Snopek Daniel
Ševčík Otakar JUDr.
Šmídová Kamila
Špacír Luděk
Švábenická Lilian
Tatar Jiří
Tejnora Karel MUDr.
Tesař Michal Ing.
Tesařová Markéta
Tesařová Tereza
Tichopádová Lenka
Tomeš Radim
Truska Jindřich
Uzelac Milivoj
Vacková Dana
Vaidišová Nicole
Vakermanová Lenka
Valo Roman
Vávrová Věra
Vepřeková Lenka
Veselý Václav
Vlachová Gabriela
Voldřich Petr
Volráb Vladimír
Vondráčková Petra
Vyhňáková Simona
Zábranský Josef

Zábrodská Simona
Žďárská Věra

Dary do 1 000 Kč

Böhmová Kristýna
Bohunková Jana
Brož Petr
David Jaroslav
Eliška Vojtěch
Franková Denisa
Havránek Oldřich
Hochmannová Dana
Holubová Helena
Hostičková Klára
Chladová Helena
Chlubna Jan
Julius Vladimír
Juliusová Jaroslava
Kateřina Austová
Kotoučková Marcela
Kraus Pavel
Krčka Luboš
Krejčí Jaroslav
Lapková Jiřina
Láznička Rudolf
Lebedová Ivana
Motyčková Jana
Nejezchlebová Petra
Nepimach Jakub
Novotná Martina
pan Dvořák
Podzimková Eva
Sedláček Tomáš
Smolová Kamila
Svobodová Jitka
Syblíková Katka

Šafr Jaroslav
Šefrová Věra
Šenkýř Milan
Šicnerová Lenka
Šveřepová Andrea
Vojtěchovský Petr
Vošahlíková Šárka
Vránová Květa
Vukmirovič Dušan
Zemková Daniela, RNDr.
Železnová Erika

Poskytnutí služeb bez nároku na honorář

ENTRE s.r.o.
FoxCom s.r.o.
Firma Václav Rak, R-PRESS

Věcné dary a dary do aukcí

České dráhy a.s.
Ferrero Česká s.r.o.
IMG

Dary do aukcí

Baučíč Bryndzová Ivana
Crosby Sydney
Falta Jan
Hladík Roman
Kunc Zdeněk
Nadal Rafael
SSUŠ AVE Art Ostrava s.r.o.
SUŠ textilních řemesel, Praha 1
Ševčenko Andrej
Šťastný Jiří
Vaidišová Nicole
Vogl Miroslav

Jak můžete pomoci Klubu CF?

Klub CF vítá každou pomoc při rozvíjení svých aktivit. Pokud vás naše činnost zaujala a chcete nám pomoci, můžete se zapojit mnoha způsoby.

- Věcným darem – kancelářské vybavení, předměty do benefičních soutěží...
- Bezplatným využíváním Vašich služeb – tvorba www stránek, školení, grafické zpracování, tisk informačních brožur...
- Jednorázovým finančním darem – na inhalační přístroje, příspěvky na rekondační pobyty, na edukační materiály o CF...
- Zřízením trvalého platebního příkazu z Vašeho konta – i 50 Kč měsíčně velmi pomůže
- Zprostředkováním sponzorského daru – víte o někom, kdo by chtěl našemu Klubu pomoci, řekněte nám o něm
- Svou účastí na našich benefičních akcích, koncertech, sbírkách...
- Uspořádáním benefiční akce, koncertu, sbírky... s výtěžkem pro nemocné CF
- Objednáním vánočního přání nakresleného dětmi nemocnými CF
- Konkrétní dobrovolnickou pomocí či nabídnutím vlastních znalostí a zkušeností – jistě umíte nebo víte něco, co my ne
- Šířením informací o cystické fibróze mezi odbornou i laickou veřejnost – nejdůležitější je včasná diagnostika
- Umístěním odkazu Klubu nemocných CF na Vašich webových stránkách – pomozte šířit správné informace
- Mediální podporou – napište o nás, pozvěte k sobě na besedu, do rádia, televize... Dokážete Vy odpovědět na otázku, co je cystická fibróza?
- Rádi přivítáme další náměty na možnost spolupráce s Vámi

Co za Vaši pomoc nabízíme?

- Za Váš dar Vám vystavíme potvrzení pro snížení daně – darovací smlouvu
- Zveřejníme Vás v seznamu dárců s uvedením Vašeho kontaktu
- Umístíme Vaše logo na našich webových stránkách a v propagačních materiálech
- Umístění (distribuce) propagačních materiálů na akcích Klubu
- Veřejně Vám poděkujeme za spolupráci či sponzorský dar na akcích, koncertech, v médiích...
- Pravidelně Vám budeme zasílat newsletter s novinkami a akcemi Klubu nemocných CF
- Můžete se stát: generálním partnerem našeho sdružení, hlavním partnerem projektu či partnerem projektu
- Můžete se stát patronem našeho sdružení
- Radost z pomoci druhým
- Budeme rádi, když si sami navrhnete způsob svého ocenění

