

Co je to cystická fibróza?

- ▶ **Cystická fibróza (CF) je závažné a nevyléčitelné dědičné onemocnění, které výrazně zkracuje nemocným jejich život.**
- ▶ **Postihuje zejména dýchací a trávicí systém, ale i některé další orgány.**
- ▶ **Nemocní s CF potřebují celý život intenzivní léčbu, zahrnující každodenní inhalace, rehabilitace a přísný hygienický režim.**



- ▶ **Každý rok se v ČR narodí 15 - 20 dětí s CF.**
- ▶ **V současné době žije v České republice zhruba 700 nemocných s klasickou formou onemocnění.**
- ▶ **Každý 30. člověk v ČR je nosičem genu CF.**



Všichni nemocní musí denně:

- Nemocní musejí inhalovat až 2 160x/rok.
- Denně užívají až 18 různých druhů léků.
- Léčba stojí v průměru 6 852,- Kč / měsíc.
- Potřebují až 4,6 hodin denně péči druhých.



Pomáháme nemocným s cystickou fibrózou lépe se nadechnout!

▶ Jak Klub CF nemocným pomáhá?

- Zajišťuje materiální a finanční pomoc pro nemocné.
- Podporuje nemocné a pečující (psychologické a sociální poradenství).
- Spolupracuje s odborníky, podporuje vědu a výzkum.
- Přípravuje projekty na podporu nemocných, hájí a prosazuje jejich zájmy.



Podpořte
nemocné s CF.

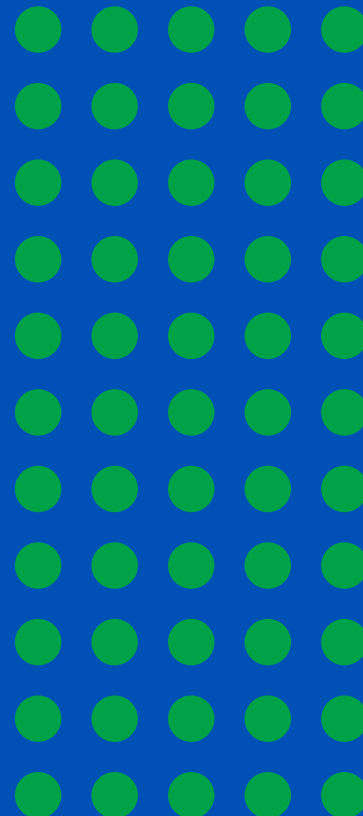


Klub
cystické
fibrózy

Slaný kalendář

Charitativní kalendář na podporu nemocných s cystickou fibrózou.

Darujte radost
a udělte dobrý skutek.





Zakoupením Slaného kalendáře podpoříte nemocné s cystickou fibrózou (CF).



Kde zakoupit kalendář?

► Kalendář můžete pro sebe, své blízké nebo pro firmu zakoupit na www.klubcf.cz.



Děkujeme, že nám pomáháte!

Z darů našich pravidelných dárců zajišťujeme nemocným s cystickou fibrózou potřebnou léčbu, rehabilitace, psychosociální podporu a zdravotnické pomůcky.

Pouze díky dlouhodobé a kontinuální péči můžeme dosáhnout lepších výsledků v poskytování pomoci nemocným s cystickou fibrózou.



Váš dar pomůže nemocným s CF:

- 100 Kč přispěje na vysokokalorickou stravu
- 200 Kč přispěje na opravy a revizi zapůjčovaných přístrojů
- 500 Kč přispěje na fyzioterapii a psychosociální podporu
- 1 000 Kč přispěje na inhalátory, přístroje a rehabilitační pomůcky

Pomáhejte s námi nemocným s CF lépe se nadechnout!

Klub nemocných cystickou fibrózou, z.s.
Kudrnova 22/95, 150 00 Praha 5
+420 257 221 515, info@klubcf.cz
www.klubcf.cz

Tento leták vznikl za podpory
Úřadu vlády České republiky

Úřad vlády České republiky

