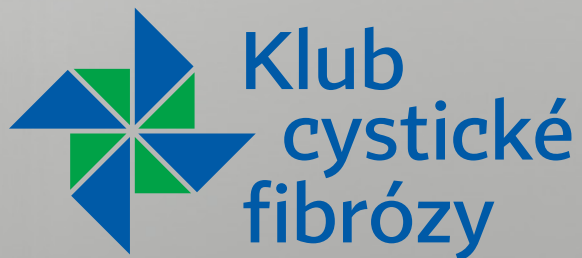


# Výroční zpráva

# 2023







# KDO JSME

---

**Jsme Klub nemocných cystickou fibrózou z.s. (zkráceně Klub CF)**

**Adresa:** Kudrnova 22/95, 150 00 Praha 5 – Motol

**Telefon:** 257 221 515

**Webové stránky:** [www.klubcf.cz](http://www.klubcf.cz)

**IČ:** 45249440

**DIČ:** CZ45249440

**Běžný účet:** 1921101329/0800

**Transparentní účet:** 30015-1921101329/0800

**Vznikli jsme dne 7. 4. 1992 v Praze, ale působíme v celé ČR.**

Jsme zapsaný spolek vedený u Městského soudu v Praze, spis. zn. L 3279.

## **Naše organizační struktura**

### **Výbor Klubu CF**

Mgr. Simona Zábranská – předsedkyně

Markéta Mikšíková, DiS. – místopředsedkyně

MUDr. Tereza Doušová – místopředsedkyně

Bc. Anna Arellanesová

Mgr. Kamila Šmídová

Patrik Čakloš, MSc.

### **Revizní komise**

Ing. Milivoj Uzelac – předseda

Ing. Martina Jiříková

Ing. Martina Lisá



## Naši zaměstnanci v roce 2023

**Mgr. Simona Zábranská** – ředitelka

**Ing. Ivana Šohajová** – fundraiser

**Bc. Lenka Johannová, DiS.** – projektový a grantový manažer

**Andrea Škaloudová** – PR & marketing do srpna 2023

**Ing. Adéla Zagainovová** – PR & marketing od září 2023

**Mgr. Barbora Šitinová** – sociální poradenství a mediace

**Mgr. Alžběta Slavíčková** – sociálněprávní poradenství

**Ing. Edita Schwarzová** – office manager

### Externisté:

Ing. Alena Šťastná, Tomáš Bada, Mgr. Alexandra Lammelová, Tatiana Semenová, Mgr. Dominika Biela, Jana Franková

## Co je cystická fibróza

Cystická fibróza (CF) je závažné a nevléčitelné dědičné onemocnění postihující zejména dýchací a trávicí systém. Nemocní s CF potřebují intenzivní léčbu, zahrnující inhalace a rehabilitace, každý den po celý život. CF se projevuje opakovanými infekcemi dýchacích cest, které postupně způsobují fatální poškození plic. Vzhledem k poruše funkce slinivky břišní špatně tráví jídlo. Proto musí ke každému jídlu užívat trávicí enzymy. V konečné fázi onemocnění způsobuje selhání plic a jedinou možnou záchranou se stává transplantace plic. Ta bohužel není možná u všech pacientů. Průměrný věk dožití nemocných je nyní 25 let. Zhruba každý 34. člověk je zdravým nosičem mutace genu pro CF.

## Slané děti, slané ženy, slaní lidé

Pacienti s CF mají až pětkrát slanější pot než zdraví lidé. Proto se jim v závislosti na věku a pohlaví říká slané děti, slané ženy nebo slaní lidé. Pětkrát slanější pot u nich způsobuje právě jejich onemocnění cystická fibróza.

## Poslání a činnost Klubu CF

Posláním Klubu CF je zlepšování kvality života nemocných cystickou fibrózou a dále zvyšování informovanosti veřejnosti o tomto onemocnění.

### Naplnění tohoto poslání dosahujeme následujícími činnostmi:

- Poskytování nemocným CF, jejich rodinám a blízkým informačního servisu týkajícího se všech aspektů onemocnění CF.
- Poskytování nemocným CF, jejich rodinám a blízkým potřebné psychosociální podpory prostřednictvím nabídky sociálních služeb.
- Podporování vzájemné spolupráce nemocných CF, jejich rodin a blízkých se členy týmů CF center v České republice.
- Medializování problematiky onemocnění cystická fibróza.
- Seznamování odborné i laické veřejnosti s existencí tohoto onemocnění, s jeho projevy a důsledky, jakož i s možnostmi léčby.



- Chránění oprávněných zájmů nemocných CF, jejich rodin a blízkých a vystupování jménem nemocných CF na veřejnosti.
- Zajišťování finančních prostředků na aktivity Klubu CF a na realizaci jeho projektů prostřednictvím fundraisingu. Pořádání veřejné sbírky ve prospěch nemocných CF.
- Dotování vybavení potřebného pro nemocné CF a pro jednotlivá CF centra v České republice. Podporování dalších možností, které nemocným CF zkvalitní léčbu.
- Finanční podporování rodin nemocných CF s nízkými příjmy.
- Zajištění finanční pomoci v případě, bude-li nutné přistoupit u nemocného CF z České republiky k transplantaci v zahraničí, případně krytí nákladů pro doprovod nemocného do zahraničí.
- Podporování projektů zaměřených na zdokonalení léčby a diagnostiky CF a vzdělávání odborníků, kteří se problematice CF věnují.
- Podporování mezinárodní spolupráce se zahraničními partnery a přenášení získaných poznatků do činnosti Klubu CF.

**Klub CF je jediná organizace v České republice, která sdružuje nemocné cystickou fibrózou a pomáhá jim.**

## Generální partner, patron a ambasadoři Klubu CF

### Altron – generální partner Klubu CF

Firma Altron je generálním partnerem Klubu CF již od roku 2016.

### Ivan Trojan – patron Klubu CF

Patron Klubu CF Ivan Trojan a jeho rodina podporují naše aktivity a pomáhají již více než 15 let. Od roku 2008 je Ivan Trojan oficiálním patronem Klubu CF.

V roce 2023 se díky pomoci Ivana Trojana stal Klub CF neziskovým partnerem Mezinárodního filmového festivalu Karlovy Vary. V průběhu festivalu Ivan Trojan inicioval fotografování Slaného kalendáře 2024, do kterého se zapojilo mnoho českých i zahraničních filmových osobností.

*„Podobně jako není na první pohled vidět onemocnění cystickou fibrózou, je často neviditelná i práce lidí, kteří pacientům a jejich rodinám pomáhají. Za dobu naší mnohaleté spolupráce jsem se ale sám přesvědčil, jak je tato činnost náročná a jak velký přínos pro nemocné má.“*

*Ivan Trojan*



### Ambasadoři Klubu CF

#### Klára Pollertová-Trojanová

herečka

Klára Pollertová-Trojanová se v roce 2013 stala patronkou kalendáře Slané ženy. Od té doby je pravidelnou ambasadorkou Klubu CF a pomáhá při realizaci kulturních a osvětových akcí.

#### Martina Olivová

jednatelka Magic Hill

*„Od roku 2010, kdy jsem se já osobně potkala s touto nemocí poté, co byla diagnostikována mému synovi, se snažím podporovat Klub nemocných cystickou fibrózou. Jejich činnost a úsilí považuji za naprosto klíčové pro rodiny nemocných, a to nejen proto, že nemocní na první pohled vypadají zdravě a pomoc se tak pro ně mnohdy hledá obtížněji, ale také proto, že ze své osobní zkušenosti vím, že s nemocí se lépe žije, pokud na ni člověk není sám.“*

#### Pavel Zuna

moderátor

Pavel Zuna pro nás již 15 let moderuje benefiční aukce dětských obrázků a uměleckých děl, které organizujeme vždy jednou za dva roky. Od roku 2019 tuto akci nejen moderuje, ale společně s manželkou Danou se aktivně podílejí i na její organizaci.

#### Dejvické divadlo

Jako jednu ze čtyř organizací, které pravidelně podporuje, si nás vybralo i celé Dejvické divadlo. Herci z DD se zapojili do focení kalendáře Slané ženy 2020. Pomohli nám natočit úžasný spot Naše nemoc není vidět, kterým chceme vzkázat ohromné díky všem, kteří



nám pomáhají na naší cestě v boji s cystickou fibrózou. Dejvické divadlo nás každoročně podporuje dražbou vstupenek na svá představení.

#### **David Vencí**

freediver, držitel světového rekordu v plavání na nádech pod ledem  
Kromě závodního freedivingu se věnuje i lektorování v oblasti freedivingu, dechové terapie, chladové terapie a biohackingu.

*„Zatímco pro nás je dech samozřejmostí, jsou mezi námi někteří, kteří mnohdy o svůj dech bojují. Já také každý nádech počítám, a proto mi dává smysl propojit se právě s Klubem CF. Pomáhám šířit osvětu o této nemoci a velmi mě těší, pokud se díky tomu naskytne možnost pomoci i finančně.“*

#### **Květa Benediktová**

spoluorganizátorka projektu Za lepší nádech

*„Pracovala jsem v Institutu sportovního lékařství a na Rehabilitační klinice Fakultní nemocnice Motol. V práci jsem pečovala i o pacienty s cystickou fibrózou, kteří byli po transplantaci plic. Když prvorozené dceři zjistili CF, velmi dobře jsme věděli, jakou výzvu před sebou máme. Od počátku jsem přemýšlela, jak mohu pomoci. Jelikož jsem od mládí hrála závodně basketbal, byla sportovní událost spojená s basketbalem celkem jednoznačná. V roce 2019 jsem uspořádala první ročník internetové aukce a benefičního basketbalového zápasu Hrajeme za lepší nádech.“*

#### **Jakub Chalupný**

organizátor projektu Pokoř Everest na Lovoši

*„Moje zdolané výškové metry finančně podpoří nemocné cystickou fibrózou. Z vybraných prostředků Klub CF poskytne dětem i dospělým*

*s touto závažnou nemocí finanční či materiální pomoc související s léčbou. Proč vlastně Everesting? Tak, jak se nemůže zdravý člověk nadechnout na vrcholu Everestu, lidé s cystickou fibrózou bojují s dechem každý den.“*

#### **MUDr. Lucia Mansfeldová**

specialistka v oboru estetické dermatologie

Dlouhodobě podporuje Klub CF finančně i osvětou onemocnění.

#### **Michaela Žemličková**

malířka

Malířka Michaela Žemličková v roce 2023 Klubu CF darovala malbu Kouzlo fouknutí. Toto dílo jsme využili jako design plátěných tašek, které si mohou podporovatelé zakoupit v e-shopu a také na akcích Klubu CF.

**Děkujeme  
našim patronům  
a ambasadorům.**

# OBSAH

Kdo jsme .....	3
Slovo úvodem .....	9
Hájení zájmů pacientů .....	10
Podporujeme vědu a výzkum .....	12
Pečovali jsme .....	14
Aktivity Klubu CF v Brně .....	15
Psychologická pomoc .....	16
Vzdělávali jsme .....	17
Patroni rodičů .....	18
Víkendové setkání rodičů .....	19
Fyzioterapie v Klubu CF .....	20
Půjčovali jsme pomůcky .....	21
Finanční pomoc .....	22
Pomáhali jsme pacientům z Ukrajiny .....	23
Spolupracovali jsme .....	24
Klub CF v médiích .....	25
Akce pro veřejnost .....	28
Státní vyznamenání doc. MUDr. Věry Vávrové, DrSc. ....	32
Sportovní akce v roce 2023 .....	33
Podporují nás .....	34
Hospodaření v roce 2023 .....	36



# SLOVO ÚVODEM

---

Milí přátelé,

každý rok nese pečeť nějaké události, která ovlivňuje činnost Klubu CF nebo samotných pacientů. Rok 2023 se bezesporu nesl ve znamení 57. mezinárodního filmového festivalu v Karlových Varech. Stali jsme se oficiálním neziskovým partnerem festivalu.

Byla to úžasná příležitost zviditelnit problematiku cystické fibrózy, mluvit o našich potřebách a plánech. Náš patron Ivan Trojan byl celou dobu s námi, a i proto byl náš stánek v obležení lidí. Festival nám přinesl nové partnery a podporovatele a mnoho příležitostí medializovat cystickou fibrózu.

V Karlových Varech vznikl také náš Sla(v)ný kalendář 2024, který umožnil našim pacientům potkat se se známými osobnostmi.

Celý rok jsme mohli sledovat, jak se lidem s CF mění kvalita života. Ti z nich, kteří mají to štěstí a mají k dispozici novou léčbu, se znovu nadechli. Je úžasné sledovat, jak se jim otevřela životní perspektiva, že zakládají rodiny, pracují, cestují. K léčbě se již dostávají stále mladší věkové kategorie.

Musíme však myslet i na ty, co nemají léčbu, nebo na prevenci. V roce 2023 jsme s motolskými genetiky rozjeli projekt Prevence onemocnění v širší rodině. Mluvit o onemocnění v rodině je velmi důležité, aby se předešlo narození miminka, které bude trpět cystickou fibrózou.

Pojďte zalistovat naši výroční zprávou a zjistěte, co se nám povedlo a co jsme v roce 2023 dělali. Věřím, že nudit se nebudete.

Vám všem, kteří jste nás v roce 2023 podporovali a pomáhali nám v naší práci pro lidi s cystickou fibrózou, patří velké díky. Vážíme si toho.

S úctou  
Simona Zábranská

# HÁJENÍ ZÁJMŮ PACIENTŮ

I v roce 2023 jsme hájili zájmy lidí s cystickou fibrózou. Nová modulatorová léčba byla pacientům proplácena v režimu výjimečné úhrady a díky vstřícnosti pojišťoven se léčba dostala k těm, kteří odpovídali indikačním kritériím. Lék je dostupný pro pacienty od 6 let a brzy se očekává schválení pro pacienty od 2 let. To je úžasná zpráva pro pacienty i jejich rodiny. Díky léčbě se prodlužuje věk dožití a mění se i kvalita života.

V roce 2023 jsme začali intenzivně řešit problematiku chronicky nemocných žáků ve školách. Dětsí pacienti s cystickou fibrózou, jejich rodiče a ostatní pečující dlouhodobě řeší problém s podáváním léků v mateřských a základních školách. MŠ a ZŠ často nechtějí přijmout dítě do svého vzdělávacího zařízení, případně uzpůsobit podmínky. Děti často nemohou jezdit na kolektivní akce, jako jsou školy v přírodě, lyžařské kurzy či jiné výlety. Je to zcela zbytečné, jejich zdravotní stav to dovoluje.

Tento problém nemají jen naše slané děti, ale i děti s jinými diagnózami. Proto vznikla na ministerstvu zdravotnictví skupina, která se spolu s ministerstvem školství snaží najít řešení. Podílíme se na práci skupiny a věříme, že příští rok bychom měli mít první výsledky.

Pro naši práci je nezbytné spolupracovat s ostatními organizacemi. Jsme členy Pacientské rady ministra zdravotnictví, Národní asociace patientských organizací, pracujeme v komisích a pracovních skupinách na MZ ČR, účastníme se kulatých stolů na témata, která

posunují péči o naše pacienty. Spolupracujeme i se zahraničními organizacemi – v roce 2023 se náš člen Milan Sedláček stal členem výboru CF Europe, která sdružuje patientské organizace pro CF z celé Evropy.







# PODPORUJEME VĚDU A VÝZKUM



## **Studie CAR-CF**

Již třetím rokem podporujeme studii organizovanou Sítí klinických studií v rámci Evropské společnosti pro cystickou fibrózu. Tato studie je prováděna za účelem stanovení přítomnosti protilátek proti SARS-CoV-2 (protilátky určují míru odpovědi imunitního systému na infekci) u pacientů s cystickou fibrózou. Klub CF se podílí na úhradě personálních nákladů.







# PEČOVALI JSME

Psychosociální péče je našim členům poskytována celoročně a bezplatně. Každému členovi Klubu CF a jeho blízkým je poskytováno sociálněprávní poradenství a psychologická podpora. S rodinami pracujeme téměř od začátku života dítěte s cystickou fibrózou a tato péče pokračuje po celý život pacienta. Prvně se totiž s rodinou setkáváme při edukačním pobytu, který přichází bezprostředně po sdělení diagnózy. Nabízíme pomoc při procesu přijetí diagnózy a překonávání obav.

Společně řešíme nejrůznější životní situace, které život s cystickou fibrózou přináší. Za nejdůležitější považujeme posilování schopnosti našich klientů samostatně řešit své sociální problémy a také jejich začlenění do společnosti.

Sociální pracovnice i v roce 2023 poskytovaly informace o sociálních dávkách a invalidních důchodech. I v tomto roce jsme rodiny provázeli správním řízením, připravovali je na sociální šetření a pomáhali při odvolacím řízení. Častěji se na nás obraceli pacienti v hmotné nouzi s prosbou o pomoc z Fondu sociální pomoci.

Nedílnou součástí byla také návštěva našich pacientů při hospitalizaci. Takové návštěvy zpříjemňují pacientům čas strávený v nemocnici. S členy jsme se setkávali i v terapeutické místnosti v prostorách Klubu CF. Tyto prostory slouží nejen ke konzultacím, ale nabízí rodinám také bezpečný prostor, kde mohou strávit volný čas, například při čekání na kontrolu v nemocnici. Místnost je plně

vybavena hračkami, čističkou vzduchu a omyvatelnými povrchy, aby se eliminoval případný přenos bakterií.

## Sociální služba se v roce 2023 věnovala těmto oblastem péče:

- návštěvy ve FN Motol při hospitalizacích
- edukace rodin nově diagnostikovaných pacientů
- telefonické, e-mailové a osobní konzultace
- pravidelné setkávání s lékaři a zdravotníky
- vedení správních řízení ve věci příspěvku na péči, průkazů osob zdravotně postižených, invalidních důchodů
- právní poradenství v dalších odvětvích (rodinné právo, pracovní právo, jiná správní řízení)
- projekt „Patroni rodičů“



# AKTIVITY KLUBU CF V BRNĚ

---

## Edukační pobyty rodin ve FN Brno

Nově diagnostikovaní pacienti s cystickou fibrózou už nejsou edukováni pouze v pražském CF centru FN Motol. Od roku 2023 probíhají edukační pobyty pro pacienty a jejich rodiny z Moravy v brněnském CF centru FN Brno.

Klub CF při edukaci zastupují Dominika Biela a Jana Franková, které jsou rodiči dětí s CF a zároveň Patronky rodičů. Sdělují tak rodinám nově diagnostikovaných dětí informace o Klubu CF, jeho službách, předávají důležité kontakty, podporují děti i rodiče, zodpovídají otázky rodičů a předávají edukační balíček.



# PSYCHOLOGICKÁ POMOC



Psychologická pomoc je určena pro dospívající a dospělé pacienty s CF, rodiče či sourozence pacientů, partnery či další blízké osoby. Podmínkou poskytnutí služby je téma zahrnující nemoc či vztahující se k ní. Pomoc má charakter krizové intervence, poradenství, podpory či provázení. Nenahrazuje dlouhodobou psychoterapeutickou péči.

Našim členům poskytujeme psychologickou pomoc osobně, telefonicky nebo online formou. Konzultace se týkaly hlavně témat vyrovnávání se s diagnózou, nové životní perspektivy v souvislosti s modulátorovou léčbou a partnerských vztahů.



# VZDĚLÁVALI JSME

---

## Edukace nově diagnostikovaných pacientů

I v roce 2023 prováděla naše sociální pracovnice edukace u 18 nově diagnostikovaných pacientů.

Edukace spočívá v podpoře rodičů nově diagnostikovaných pacientů, seznámení s výhodami členství v Klubu CF, v pomoci s doprovodem na jednotlivá vyšetření či komunikací s nemocničním personálem. Tato edukace poskytuje rodinám pocit sounáležitosti. V rámci edukace jsou rodiny seznamovány s projektem Patroni rodičů. Je jim nabízena možnost zkontaktovat se s Patrony rodičů, kteří jim poskytují podporu a pomoc v situaci, ve které sami před lety byli. Během edukace jsou rodinám poskytnuty edukační materiály, které se týkají péče o dítě s CF, a informace o službách a činnostech Klubu CF. Každý nově diagnostikovaný pacient dostal dárkový balíček a řadu edukativních materiálů a brožur o CF.

## Prevence onemocnění v širší rodině

V roce 2023 jsme vytvořili novou brožuru Prevence onemocnění v širší rodině. Na toto téma navázal i webinář, který se zaměřoval především na genetiku onemocnění.

Vzdělávání bylo určeno všem, kterým se v rodině objevila cystická fibróza a kteří chtějí předejít narození dalšího dítěte s CF v rodině.

Mluvilo se o možnostech genetického testování, přenosu genu, výskytu onemocnění a psychologickém aspektu nemoci.

Webinářem provázeli:

**Mgr. Barbora Šitinová** (psychosociální pracovnice Klubu CF)

**Mgr. Pavla Hodková** (psycholožka CF centra Praha)

**MUDr. Marek Turnovec** (genetik CF centra Praha)

**prof. MUDr. Milan Macek, DrSc.** (genetik FN Motol)

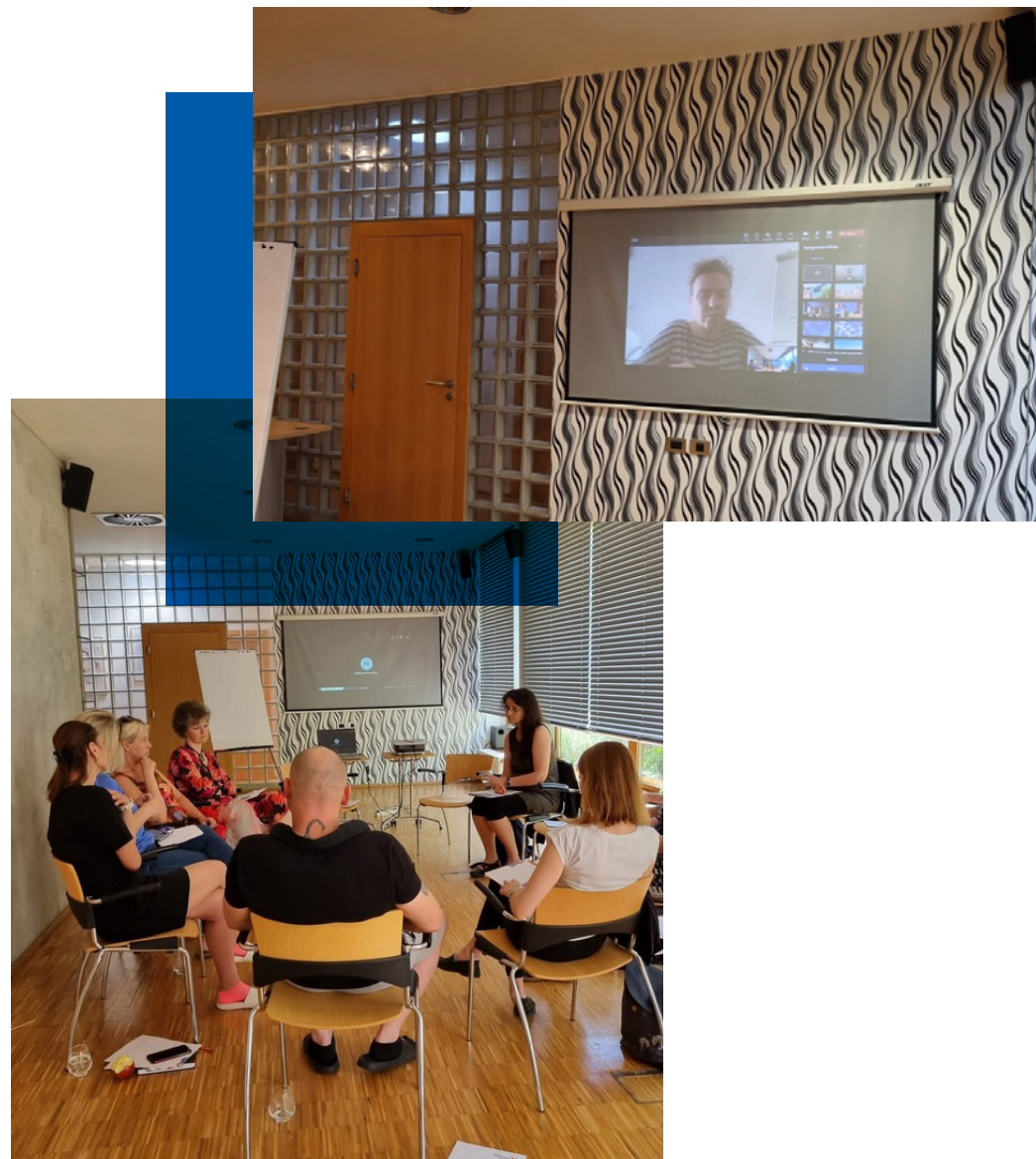


# PATRONI RODIČŮ

V roce 2023 nadále probíhal projekt Patroni rodičů. Patroni rodičů jsou tzv. laičtí poradci pro rodiny s dětmi nemocnými CF. Tato služba je využívána především rodiči pacientů s CF, ale není určena pouze jim. Obrátit se na Patrony rodičů mohou také sourozenci, prarodiče a další příbuzní. Patrony rodičů je možné kontaktovat e-mailem, telefonicky nebo osobně.

Víkendové setkání Patronů rodičů proběhlo v nově zrekonstruovaných prostorách Klubu CF v Praze. Setkání se zúčastnila psychosociální pracovníce Mgr. Barbora Šitinová a psycholožka Mgr. Alexandra Lammelová. S novinkami v edukaci nově diagnostikovaných rodin přišla Patrony rodičů seznámit MUDr. Jana Bartošová.

Novinkou tohoto roku bylo zavedení nové služby pro nově diagnostikované rodiny. Již při edukaci v nemocnici dostávají možnost, aby je do pár týdnů od edukace kontaktoval někdo z řad Patronů rodičů. Tato služba se zatím velmi osvědčila a rodiny zůstávají s Patrony rodičů v trvalém kontaktu.





# VÍKENDOVÉ SETKÁNÍ RODIČŮ .....

Víkendové setkání rodičů proběhlo 13.–15. 10. 2023 v hotelu Florentina Boat. Zúčastnilo se 21 rodičů, psychosociální pracovníce Barbora Šitinová, dětská CF lékařka Jana Bartošová a psycholožka Pavla Hodková a dospělá pacientka.

*„Během víkendového pobytu jsem se dozvěděla spoustu nových informací, které mi ulehčí péči o syna. Důležité pro mě bylo hlavně sdílení zkušeností s rodiči, kteří mají stejně nemocné dítě jako já. A pak také odpočinek. Už dlouho jsem si takto neodpočinula,“* říká účastnice víkendového setkání rodičů.





# FYZIOTERAPIE V KLUBU CF

Členové Klubu CF mají možnost využívat ambulantní fyzioterapie v prostorách terapeutické místnosti v Klubu CF. Hodiny vedou Mgr. Jana Plešková nebo Mgr. Aneta Kolářová.

Terapie slouží k rozšíření péče o pacienty s CF, ke konzultacím či jsou vhodným doplňkem při nespolupráci dítěte v rámci péče o dýchací cesty, případně při zhoršení stavu pacienta.

Na projektu spolupracujeme s firmou MR Diagnostic.



# PŮJČOVALI JSME POMŮCKY .....

Členové Klubu CF mohou bezplatně využívat službu zapůjčování pomůcek. Tu pacienti zpravidla využívají v případě, kdy je jejich vlastní přístroj v opravě nebo čekají na schválení přístroje u zdravotní pojišťovny. Mohou si u nás zapůjčit inhalátory, kyslíkové koncentrátory, baterie a dobíječky k přenosnému kyslíkovému koncentrátoru, přístroj Simeox, drobné rehabilitační pomůcky a také infuzní pumpy.





# FINANČNÍ POMOC

<b>Členské příspěvky:</b>	vyplaceno celkem 433 825 Kč (218 žadatelů)
<b>Příspěvky pro nově edukované:</b>	vyplaceno celkem 97 449,80 Kč (22 pacientů)
<b>Fond sociální pomoci:</b>	vyplaceno 148 023 Kč
<b>Pomoc Ukrajině:</b>	vyplaceno 106 668 Kč

## Klub CF financoval

- 3 ks odsávaček Aidal do CF center v hodnotě 39 482 Kč (Praha, Brno, Plzeň)
- proběhla mimořádná BTK u kyslíkového stacionárního koncentrátoru v hodnotě 10 214 Kč
- proběhla plánovaná BTK u infuzních pump v hodnotě 9 051 Kč

Díky sponzorským darům jsme mohli v roce 2023 našim členům rozdat 234 ks pomůcek v celkové hodnotě 960 120 Kč.





# POMÁHALI JSME PACIENTŮM Z UKRAJINY .....

Pokračovali jsme v podpoře pacientů s cystickou fibrózou přicházejících z Ukrajiny. Vzhledem k podpoře z grantu EURORDIS jsme mohli pomáhat nejen v rámci sociálního poradenství a doprovázení, ale také finančně a materiálně. Mohli jsme tak pokrýt potřebu parních sterilizátorů, inhalátorů a jiných fyzioterapeutických pomůcek.

Naší péčí prošlo již 40 rodin pacientů s cystickou fibrózou a naše psychosociální pracovnice s nimi nadále intenzivně pracuje.



# SPOLUPRACOVALI JSME

- s Centry cystické fibrózy v Praze, Brně, Ostravě, Hradci Králové a Plzni
- s Českým registrem cystické fibrózy
- s nadací Dobrý anděl, jejíž příspěvky pomáhají některým našim klientům
- s nadací NROS, která nám pomáhá zajistit víkendové pobyty pro rodiče
- se Zlatou Rybkou, z.ú., která plní přání vážně nemocným dětem
- s ČAVO – Českou asociací pro vzácná onemocnění, která zastřešuje organizace hájící zájmy pacientů se vzácnými onemocněními v celé ČR
- s EURORDIS – Evropskou organizací pro vzácná onemocnění
- s Cystic Fibrosis Europe (CFE) – Evropskou organizací pro pacienty s CF
- se Slovenskou Asociáciou Cystickej Fibrózy
- s Nadací rodiny Vlčkových
- s organizací Srdcem Robinson

## Účast na konferencích

- CF Europe a ECFS ve Vídni
- Konference Pacientského hubu na téma Participace PO ve zdravotnictví
- Konference NAPO – Fórum pacientů 2023
- Recyf

## Jsme členy

- **ČAVO** – Česká asociace pro vzácná onemocnění, která zastřešuje organizace hájící zájmy pacientů se vzácnými onemocněními v celé ČR
- **EURORDIS** – Evropská organizace pro vzácná onemocnění
- **CF Europe** – Evropská organizace pro pacienty s CF
- **NRZP** – Národní rada osob se zdravotním postižením ČR
- **NAPO** – Národní asociace patientských organizací sdružuje patientské organizace zaměřené na všechny typy onemocnění i zdravotního postižení působící v ČR
- **ČARO** – Česká aliance proti chronickým respiračním onemocněním
- **AIP** – Aliance individualizované podpory





# KLUB CF V MÉDIÍCH

V roce 2023 se Klub CF soustředil na zvýšení povědomí o CF a její dědičnosti. Součástí kampaně byly rozhovory nemocných s CF a jejich příbuzných pro časopisy Maminka.cz a Blesk pro ženy. V rozhovorech se čtenáři mohli seznámit s pacienty, kterým nová modulátorová léčba změnila život. Svůj příběh vyprávěli také rodiče dětí s CF, kterým se s příchodem CF obrátil život naruby. O tom, jaké to je, mít v rodině nemocného s CF, se rozprávěli sourozenci členů Klubu CF.

## Zdravotnický deník

O proběhlém setkání Kulatý stůl Zdravotnický deník s názvem Financování center pro léčbu cystické fibrózy a dalších center pro léčbu vzácných onemocnění informoval web Zdravotnickydenik.cz. Během setkání se diskutovalo o financování center, personálním nedostatku a s tím související problematice multidisciplinárních týmů.

## Novinky.cz

Server Novinky.cz informoval o účasti herce Ivana Trojana, patrona Klubu CF, na KVIFF. Klub CF byl oficiálním neziskovým partnerem 57. ročníku Mezinárodního filmového festivalu Karlovy Vary. Na stánku Klubu CF byl přítomen také herec Ivan Trojan. Návštěvníci se mohli seznámit s problematikou dědičného onemocnění CF a činností Klubu CF. Během festivalu Klub CF pořádal besedu s tématem cystická fibróza a se společností Mattoni 1973 také charitativní dražbu ikonických „vodních šatů“.



## Sama doma

Pozvání do pořadu Sama doma přijala ředitelka Klubu CF Mgr. Simona Zábranská, patron Klubu CF herec Ivan Trojan a pacientka s CF Kristýna Zimlová. Zástupci Klubu CF mluvili o cystické fibróze a představili nový Slaný kalendář pro rok 2024.

## Forbes

Časopis Forbes informoval o charitativní galavečeři, jejímž hostem byl se svým projektem péče o pacienty Klub CF. Podnikatelé a podnikatelky z Česka během večere podpořili dobročinné projekty.

## Vogue

Časopis Vogue přinesl informace o unikátní charitativní dražbě „vodních šatů“. Seznámil čtenáře s možností podílet se na podpoře nemocných s CF.

## Rozhovory s Mgr. Simonou Zábranskou, ředitelkou Klubu CF

### Maminka.cz

Mgr. Simona Zábranská v rozhovoru pro časopis Maminka.cz prozradila, jak se dostala k práci ředitelky Klubu CF. Mluvila o úspěších, kterých Klub CF doposud dosáhl, a také o tom, jaké výzvy má před sebou – především hájení zájmů pacientů, kteří nemohou mít novou modulátorovou léčbu.

### Svět neziskovek

Klub CF dlouhodobě spolupracuje od roku 2008 s Ivanem Trojanem. V rozhovoru Mgr. Simona Zábranská mluví o tom, proč Klub CF spolupracuje s jedním patronem a proč se jím stal právě Ivan Trojan.





## Odborníci o CF v médiích

### Hyde Park Civilizace

Hrudní chirurg prof. Robert Lischke, který se specializuje na transplantaci plic, byl hostem pořadu Hyde Park Civilizace. Mluvil o svém náročném životě lékaře, pacientech s CF a transplantaci plic, které se bohužel mnozí z nich nevyhnou.

### Blesk pro ženy

Psycholožka Mgr. Pavla Hodková promluvila o péči o lidi s cystickou fibrózou, které se věnuje již 22 let. Psychosociální podpora je pro nemocné s CF velmi důležitá.

### Studio ČT24

Prof. MUDr. Pavel Dřevínek, Ph.D., promluvil o tématu schválení modulátorové léčby pro děti od dvou let.

### Mojezdрави.cz

Vedoucí lékařka dětského CF centra v Motole MUDr. Tereza Doušová, Ph.D., poskytla rozhovor pro server Mojezdрави.cz, kde pohovořila o CF a nové léčbě.

### Český rozhlas

Prof. MUDr. Milan Macek, DrSc., v pořadu Alex a host promluvil o cystické fibróze a její dědičnosti.



# AKCE PRO VEŘEJNOST

## Větrníkový den

Na 21. listopadu každoročně připadá Evropský den pro cystickou fibrózu. My tento den pravidelně slavíme akcí VĚTRNÍKOVÝ DEN. Do naší akce se zapojují základní a mateřské školy, školní družiny i jednotlivé rodiny. Všichni vyrábějí větrníky jako symbol boje s cystickou fibrózou. Větrníky pomoci se roztácejí na stovce míst České republiky a my dostáváme mnoho krásných fotografií od našich podporovatelů, které pak sdílíme na sociálních sítích. V roce 2023 se zapojila desítky MŠ, ZŠ a družin. Větrníkový den pro zaměstnance uspořádala firma PROFI CREDIT Czech, a. s.

## Benefiční aukce obrázků

Dražbu obrázků pořádá Klub CF ve spolupráci s manželi Zunovými každé dva roky již řadu let. Tentokrát se dražba konala 12. 12. 2023 v Písecké Bráně. Celý večer provázela úžasná atmosféra, kterou podtrhl i výsledek dražby. Na pomoc nemocným s cystickou fibrózou byly vybrány významné finanční prostředky.

## Výstava obrázků ve FN Motol

V termínu od 6. do 24. listopadu 2023 probíhala v prostorách kavárny FN Motol výstava obrázků dětí s cystickou fibrózou a jejich





kamarádů. Tato výstava byla pečlivě naplánována tak, aby zahrnovala Evropský den pro CF, který připadá na 21. listopadu. Po celé Evropě v tento den patientské organizace pořádají různé osvětové a informační akce a stejně tomu bylo i v případě naší české organizace. Projekt jsme realizovali za podpory Městské části Prahy 5 a FN Motol.

## Online sportovní aukce Za lepší nádech

Letošní aukce probíhala netradičně v podzimním říjnovém termínu. V našem repertoáru nechyběla velká jména jako Pavel Francouz, Dominik Hašek, Michal Krčmář, Jan Kuf, Lukáš Krpálek, Karolína Muchová, Vít Přindiš, Lukáš Rohan, Martina Sáblíková, David Schweiner, Barbora Strýcová, Zdeněk Štybar, Tereza Vyoralová a spousta dalších. Veškerý výtěžek putoval na podporu našich členů.

## Mezinárodní filmový festival v Karlových Varech

V roce 2023 jsme se stali oficiálním neziskovým partnerem 57. ročníku Mezinárodního filmového festivalu v Karlových Varech a dostali jsme tak příležitost prezentovat naše aktivity na doprovodných programech festivalu. Partnery Klubu CF se na festivalu staly firmy Mattoni a Moët & Chandon.

Náš stánek v průběhu festivalu navštívilo mnoho lidí, probíhala zde každodenní autogramiáda herce Ivana Trojana. K autogramiádě se dvakrát připojila i malířka Michaela Žemličková, která pro festival



vytvořila nový design plátěných tašek. Návštěvníci se potěšili i koncertem hudebníka En.dru.

Pro veřejnost jsme připravili edukační program s firmou MR Diagnostic, kdy si zájemci mohli nechat otestovat kapacitu plíc. Radost si mohli udělat i nákupem drobného merche.

Na akci spolupracovalo 12 dobrovolníků, bez kterých bychom akci nezvládli. Děkujeme za pomoc!

## Slaný kalendář 2024

V letošním roce jsme kalendář fotili během Mezinárodního filmového festivalu v Karlových Varech. Několika pacientům jsme umožnili splnit si sen a potkat se se známou osobností. Během celého týdne se nám podařilo zorganizovat 13 krásných setkání na nejrůznějších místech v Karlových Varech a naši pacienti se tak mohli potkat nejen se svým oblíbencem, ale navštívit i místa, která nejsou běžně přístupná. Dostali se tak do Císařských lázní, na balkon Marka Ebena, viděli pracovnu ředitele festivalu Kryštofa Muchy, navštívili Grandhotel Pupp i hotel Embassy, ve kterém pobývala Patricia Clarkson. Jako každoročně nám kalendář pomohl připravit náš dlouholetý partner agentura Elite Solutions.

Kalendář jsme pokřtili v Praze a v Liberci a tyto křty jsme spojili s dražbou šesti fotografií v Praze a dvou fotografií v Liberci.

## Mattoni vodní šaty

Firma Mattoni nám na Mezinárodním filmovém festivalu v Karlových Varech darovala do charitativní aukce vodní šaty, které vytvořil módní návrhář Lukáš Macháček. Šaty na festivalu oblékla top-modelka Pavlína Němcová a Klubu CF je poté osobně věnoval majitel společnosti Alessandro Pasquale.

## Forbes galavečeře

V prosinci jsme měli možnost stát se součástí největší charitativní večeře v Česku, kterou pořádal měsíčník Forbes. Na akci Klub CF představila jeho ředitelka Simona Zábranská a herec Ivan Trojan. Součástí večera byla i dražba šestilitrové lahve šampaňského Moët & Chandon, podepsané hvězdami, které navštívily 57. ročník Mezinárodního filmového festivalu v Karlových Varech.







# STÁTNÍ VYZNAMENÁNÍ

## DOC. MUDR. VĚRY VÁVROVÉ, DRSC.

Dne 28. 10. 2023 obdržela doc. MUDr. Věra Vávrová, DrSc., z rukou prezidenta Petra Pavla státní vyznamenání za zásluhy o stát v oblasti vědy. Na vyznamenání, které reflektuje její celoživotní práci na zlepšování života pacientů s cystickou fibrózou, byla nominována Klubem nemocných cystickou fibrózou a odbornou veřejností.

Gratulujeme!

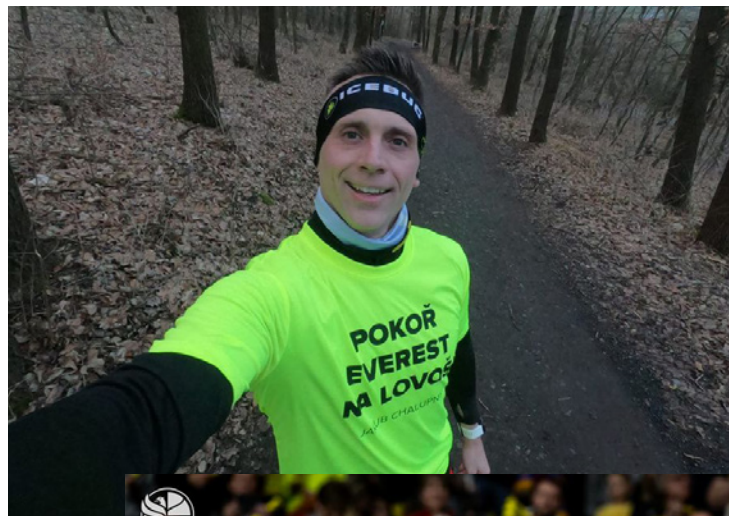




# SPORTOVNÍ AKCE V ROCE 2023 .....

- Fyziorun
- Daruj běh pro slané
- Mystery Run
- Up Hill Run
- Mělnický vinařský běh
- Everesting na Lovoši
- Volejbalový turnaj
- Běhá celé Rádlo
- Prostě dýchej – jízda srdce
- Memoriál Aničky Durchánkové
- ME mužů v baseballu
- Běh pro slané děti Stěžery
- Basketbalové utkání BK Opava – Sršni Písek
- ME ženy U-18 v softballu

Děkujeme všem, kteří pro nás tyto sportovní akce pořádali a zajistili tak finanční pomoc na podporu našich členů.



# PODPORUJÍ NÁS

## Generální partner

- **Altron, a.s.**

## Hlavní partneři

- **AMBIENT Energy, a.s.**
- **FTMO s.r.o.**
- **CHIESI CZ s.r.o.**
- **Ministerstvo zdravotnictví ČR**
- **Moët Hennessy Czech Republic s.r.o.**
- **PROFI CREDIT Czech, a. s.**
- **Sdružení NROS**
- **Úřad vlády České republiky**
- **Vertex Pharmaceuticals (Czech Republic) s.r.o.**
- **Základní škola s rozšířenou výukou jazyků Magic Hill s.r.o.**

## Partneři

- ABATIS a.s.
- ADEXILIS Czech Republic/ Slovakia, s. r. o.
- ALMIADERM, spol. s r.o.
- AS-Real, a. s.
- Ball Beverage Packaging Czech Republic s.r.o.
- Basketbalový klub Opava a.s.
- Bikers Help, z.s.
- BOVYS, s.r.o.
- Bruno Labedan
- Canadian Medical s.r.o.
- COMPEK MEDICAL SERVICES, s.r.o.
- Č.O.S. servis, spol. s r.o.
- Českomoravský cement, a.s.
- Danone a.s.
- Decci servis s.r.o.
- EURORDIS
- FC TEMPO PRAHA, z.s.
- FlixBus CZ, s.r.o.
- GENNET, s.r.o.
- Hana Hovorka
- HLAVNÍ MĚSTO PRAHA
- Ing. Radoslav Kubiš
- International Lawyers Network
- IRSnet CZ s.r.o.
- IV-Nakladatelství s.r.o.
- Jakub Chalupný
- Jana Burajová
- KAMAT spol. s r.o.
- Karel Višnovský
- KOPOS KOLÍN a.s.
- KYTOS s.r.o.
- LATUS CZ s.r.o.
- Marek Lekeš
- Mattoni 1873 a.s.
- Městská část Praha 5
- Mgr. Dita Frankeová
- Mgr. František Cink
- Mgr. Ing. Václav Král, advokát
- Mgr. Marek Zvěřina, advokát
- MIBCON a.s.
- Milivoj Uzelac
- MONETA Money Bank, a.s.
- MR Diagnostic s.r.o.
- Nadace TIPSPORT
- Nadační fond Astéri
- Nadační fond Energie pomáhá
- Nadační fond Tesco



- Nadační fond Veolia
- NORDIC Pharma, s.r.o.
- Olga Haindl
- Peter Bečár
- PETERKA & PARTNERS advokátní kancelář s.r.o.
- Purkyt & Co. advokátní kancelář
- Radana Veselá
- Radka Blažková
- RAYCOMAT a.s.
- ResMed CZ s.r.o.
- Run the World, z. s.
- Sedlecký kaolin a. s.
- Skayo Capital s.r.o.
- Skládačky z.s.
- SPĚVÁČEK vzdělávací centrum s.r.o.
- Stavební firma Ječmínek, spol. s r.o.
- TAX AID s.r.o.
- TeepCo s.r.o.
- Thun 1794 a.s.
- UPM-Kymmene s.r.o.
- Václav Rak
- Viatris CZ s.r.o.
- Vodárenská věž Opava o.p.s.
- Základní škola a mateřská škola Kamenice, okr. Jihlava, příspěvková organizace

- Životy slavných, s.r.o.

## Hmotné dary

- Alza.cz a.s.
- ANTALIS s.r.o.
- Bonavita, spol. s r.o.
- Císařské lázně, příspěvková organizace
- DELIKOMAT, s.r.o.
- Eco Building Czech s.r.o.
- Elite Solutions, s.r.o.
- HELLER s.r.o.
- JCHP s.r.o.
- Kärcher spol. s r. o.
- KOVAP Náchod, s.r.o.
- KVIFF
- MR Diagnostic
- Mattoni
- Moët & Chandon
- Nestlé Česko s.r.o.
- RESPILON E-commerce s.r.o.
- SONBERK, a.s.
- STARÁ DÁMA s.r.o.
- UNIPRINT, s.r.o.

**Všem  
partnerům  
a dárcům  
děkujeme.**

# HOSPODAŘENÍ V ROCE 2023

## Výkaz zisku a ztráty

Označení	TEXT	Číslo řádku	Činnosti		
			Hlavní	Hospodářská	Celkem
			5	6	7
<b>A.</b>	<b>Náklady</b>	1			
<b>A.I.</b>	<b>Spotřebované nákupy a nakupované služby</b>	2	3 149	726	3 875
A.I.1.	Spotřeba materiálu, energie a ostatních neskladovaných dodávek	3	1 403		1 403
A.I.3.	Opravy a udržování	5	73		73
A.I.4.	Náklady na cestovné	6	69	19	88
A.I.6.	Ostatní služby	8	1 604	336	1 940
<b>A.III.</b>	<b>Osobní náklady</b>	13	4 362		4 362
A.III.10.	Mzdové náklady	14	3 259		3 259
A.III.11.	Zákonné sociální pojištění	15	918		918
A.III.12.	Ostatní sociální pojištění	16	15		15
A.III.13.	Zákonné sociální náklady	17	164		164
A.III.14.	Ostatní sociální náklady	18	6		6
<b>A.V.</b>	<b>Ostatní náklady</b>	21	529		529
A.V.17.	Odpis nedobytné pohledávky	23	6		6
A.V.19.	Kurzové ztráty	25	2		2
A.V.20.	Dary	26	484		484
A.V.22.	Jiné ostatní náklady	28	37		37
<b>A.VII.</b>	<b>Poskytnuté příspěvky</b>	35	11		11
A.VII.28.	Poskytnuté členské příspěvky a příspěvky zúčtované mezi organizačními složkami	36	11		11



	<b>Náklady celkem</b>	39	8 051	726	8 777
<b>B.</b>	<b>Výnosy</b>	40			
<b>B.I.</b>	<b>Provozní dotace</b>	41	1 383		1 383
B.I.1.	Provozní dotace	42	1 383		1 383
<b>B.II.</b>	<b>Přijaté příspěvky</b>	43	5 918		5 918
B.II.3.	Přijaté příspěvky (dary)	45	5 685		5 685
B.II.4.	Přijaté členské příspěvky	46	233		233
<b>B.III.</b>	<b>Tržby za vlastní výkony a za zboží</b>	47	29	879	908
<b>B.IV.</b>	<b>Ostatní výnosy</b>	48	815		815
B.IV.7.	Výnosové úroky	51	121		121
B.IV.9.	Zúčtování fondů	53	239		239
B.IV.10.	Jiné ostatní výnosy	54	455		455
	<b>Výnosy celkem</b>	61	8 145	879	9 024
<b>C.</b>	<b>Výsledek hospodaření před zdaněním</b>	62	94	153	247
<b>D.</b>	<b>Výsledek hospodaření po zdanění</b>	63	94	153	247

## Bilance roku 2023 v celých tisících Kč

Označení	AKTIVA		číslo řádku	stav k prvnímu dni účetního období	stav k poslednímu dni účetního období
<b>A.</b>	<b>Dlouhodobý majetek celkem</b>		<b>1</b>	<b>38</b>	<b>38</b>
A.I.	Dlouhodobý nehmotný majetek celkem		9	282	282
A.I.2.	Software	013	3	73	73
A.I.3.	Ocenitelná práva	014	4	200	200
A.I.4.	Drobný dlouhodobý nehmotný majetek	018	5	9	9
A.II.	Dlouhodobý hmotný majetek celkem		20	3 371	3 371
A.II.4.	Hmotné movité věci a jejich soubory	022	13	2 721	2 721
A.II.7.	Drobný dlouhodobý hmotný majetek	028	16	650	650
A.III.	Dlouhodobý finanční majetek celkem		28	38	38
A.III.2.	Podíly – podstatný vliv	062	22	38	38
A.IV.	Oprávký k dlouhodobému majetku celkem		40	-3 653	-3 653
A.IV.2.	Oprávký k softwaru	073	30	-73	-73
A.IV.3.	Oprávký k ocenitelným právům	074	31	-200	-200
A.IV.4.	Oprávký k drobnému dlouhodobému majetku	078	32	-9	-9
A.IV.7.	Oprávký k samostatným movitým věcem a souborům hmotných movitých věcí	082	35	-2 721	-2 721
A.IV.10.	Oprávký k drobnému dlouhodobému hmotnému majetku	088	38	-650	-650
<b>B</b>	<b>Krátkodobý majetek celkem</b>		<b>41</b>	<b>11 744</b>	<b>18 408</b>
B.II.	Pohledávky celkem		71	156	123
B.II.1.	Odběratelé	311	52	11	0
B.II.4.	Poskytnuté provozní zálohy	314	55	63	44
B.II.6.	Pohledávky za zaměstnanci	335	57	0	- 1
B.II.9.	Ostatní přímé daně	342	60	0	0
B.II.17.	Jiné pohledávky	378	68	82	80
B.III.	Krátkodobý finanční majetek celkem		80	14 588	18 285
B.III.1.	Peněžní prostředky v pokladně	211	72	80	38
B.III.3.	Peněžní prostředky na účtech	212	74	14 508	18 247
	<b>Aktiva celkem</b>		<b>85</b>	<b>14 782</b>	<b>18 446</b>

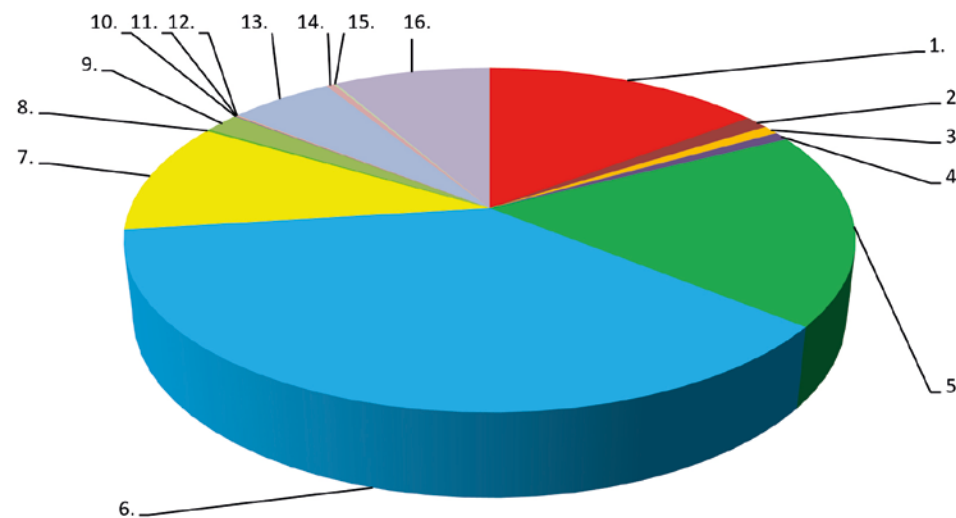


Označení	PASIVA		číslo řádku	stav k prvnímu dni účetního období	stav k poslednímu dni účetního období
<b>A</b>	<b>Vlastní zdroje celkem</b>		<b>86</b>	<b>12 949</b>	<b>12 943</b>
A.I.	Jmění celkem		90	12 909	12 696
A.I.1.	Vlastní jmění	901	87	280	280
A.I.2.	Fondy	911	88	12 629	12 416
A.I.2.1.	Fond Jistoty – rezervní fond			4 260	4 299
A.I.2.2.	Fond pro podporu CF Center			2 000	2 000
A.I.2.3.	Fond pro podporu CF pacientů a jejich rodin			2 240	2 220
A.I.2.4.	Fond pro vědu a výzkum			2 000	1 897
A.I.2.5.	Fond sbírky Slané děti			154	25
A.I.2.6	Fond sbírky na vybavení CF Center			1 975	1 975
A.II.	Výsledek hospodaření celkem		94	40	247
A.II.1.	Účet výsledku hospodaření	963	91	X	247
A.II.2.	Výsledek hospodaření ve schval. řízení	931	92	40	X
A.II.3.	Nerozdělený zisk, neuhrazená ztráta minulých let	932	93	0	0
<b>B</b>	<b>Cizí zdroje celkem</b>		<b>95</b>	<b>1 833</b>	<b>5 503</b>
B.III.	Krátkodobé závazky celkem		129	742	398
B.III.1.	Dodavatelé	321	106	346	5
B.III.4.	Ostatní závazky	325	109	- 2	0
B.III.6.	Ostatní závazky vůči zaměstnancům	333	111	215	208
B.III.7.	Závazky k institucím soc. zabezpečení a veřejného zdrav. pojištění	336	112	106	102
B.III.9.	Ostatní přímé daně	342	114	0	5
B.III.12.	Závazky ve vztahu k státnímu rozpočtu	346	118	0	1
B.III.17.	Jiné závazky	379	122	6	7
B.III.22.	Dohadné účty pasivní	389	127	71	70
B.IV.	Jiná pasiva celkem		133	1 091	5 105
B.IV.2.	Výnosy příštích období	384	131	1 091	5 105
	<b>Pasiva celkem</b>		<b>134</b>	<b>14 782</b>	<b>18 446</b>

## Struktura nákladů a výnosů

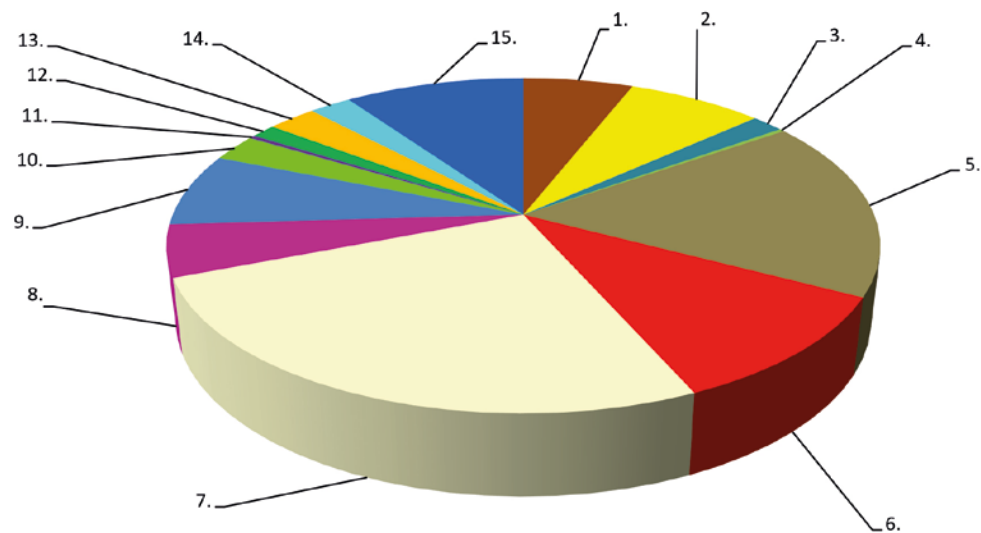
### Struktura nákladů roku 2023 v tisících Kč

1. Spotřeba materiálu	1 293	14,73 %
2. Spotřeba energií	110	1,25 %
3. Opravy a udržování	73	0,83 %
4. Náklady na cestovné	69	0,79 %
5. Ostatní služby	1 604	18,28 %
6. Mzdové náklady	3 259	37,13 %
7. Zákonné sociální pojištění	918	10,46 %
8. Ostatní sociální pojištění	15	0,17 %
9. Zákonné sociální náklady	164	1,87 %
10. Ostatní sociální náklady	6	0,07 %
11. Odpis nedobytné pohledávky	6	0,07 %
12. Kurzové ztráty	2	0,02 %
13. Příspěvek na léky	484	5,51 %
14. Jiné ostatní náklady	37	0,42 %
15. Poskytnuté členské příspěvky	11	0,13 %
16. Náklady z hospodářské činnosti	726	8,27 %
<b>CELKEM</b>	<b>8 777</b>	<b>100,00 %</b>



## Struktura výnosů roku 2023 v tisících Kč

1. Dotace z Úřadu vlády ČR	537	5,95 %
2. Dotace od Ministerstva zdravotnictví ČR	665	7,37 %
3. Grant od Hlavního města Praha	157	1,74 %
4. Dotace od MČ Praha 5	24	0,27 %
5. Nadační příspěvky	1 571	17,41 %
6. Finanční dary od fyzických osob	959	10,63 %
7. Finanční dary od právnických osob	2 318	25,68 %
8. Finanční dary od farmaceutických firem	451	5,00 %
9. Použití finanční sbírky	636	7,05 %
10. Členské příspěvky	233	2,58 %
11. Tržby z ostatních služeb	29	0,32 %
12. Úrokové výnosy z bankovních účtů	121	1,34 %
13. Použití fondů	239	2,65 %
14. Výnosy z poskytnutí reklamního prostoru	205	2,27 %
15. Výnosy z hospodářské činnosti	879	9,74 %
<b>CELKEM</b>	<b>9 024</b>	<b>100,00 %</b>





# Výrok auditora za rok 2023

Kompletní zpráva auditora k nalezení zde:  
<https://klubcf.cz/dulezite-dokumenty/>

*Ing. Václav Černý, Ph.D.: Zpráva auditora o ověření roční účetní závěrky účetní jednotky Klub nemocných cystickou fibrózou, z.s., k 31.12.2023*

## 3. Zpráva nezávislého auditora

Správní radě účetní jednotky Klub nemocných cystickou fibrózou, z.s.

### 3.1 Výrok auditora

Provedl jsem audit přiložené účetní závěrky zapsaného spolku Klub nemocných cystickou fibrózou, z.s., sestavené na základě českých účetních předpisů. Tato účetní závěrka je tvořena rozvahou, výkazem zisků a ztrát a přílohou k této účetní závěrce za rok končící 31.12.2023. Příloha obsahuje popis použitých podstatných účetních metod a další vysvětlující informace. Údaje o společnosti jsou v bodě 1 přílohy k účetní závěrce.

Účetní jednotka dále předložila výroční zprávu, auditor prověřil návaznost údajů ve výroční zprávě na údaje, zveřejněné v účetní závěrce (výkazech).

**Podle mého názoru účetní závěrka podává věrný a poctivý obraz aktiv a pasiv spolku Klub nemocných cystickou fibrózou, z.s. k 31.12.2023 a nákladů a výnosů a výsledku jejího hospodaření za rok končící dnem 31.12.2023 v souladu s českými účetními předpisy.**

### 3.2 Základ pro výrok

Audit jsem provedl v souladu se zákonem o auditorech a standardy Komory auditorů České republiky (KA ČR) pro audit, kterými jsou mezinárodní standardy pro audit (ISA) případně doplněné a upravené souvisejícími aplikačními doložkami. Moje odpovědnost stanovená těmito předpisy je podrobněji popsána v oddílu Odpovědnost auditora za audit účetní závěrky. V souladu se zákonem o auditorech a Etickým kodexem přijatým Komorou auditorů České republiky jsem na účetní jednotce Klub nemocných cystickou fibrózou, z.s. nezávislý a splnil jsem i další etické povinnosti vyplývající z uvedených předpisů. Domnívám se, že důkazní informace, které jsem shromáždil, poskytují dostatečný a vhodný základ pro vyjádření mého výroku.

### 3.3 Ostatní informace uvedené ve výroční zprávě

" Za ostatní informace odpovídá vedení spolku. Ostatní informace, které jsem získal k datu zprávy auditora, zahrnují informace uvedené ve zprávě s výjimkou účetní závěrky

4

## Potvrzení auditora

Ing. Václav Černý, Ph.D.: Zpráva auditora o ověření roční účetní závěrky účetní jednotky Klub nemocných cystickou fibrózou, z.s., k 31.12.2023

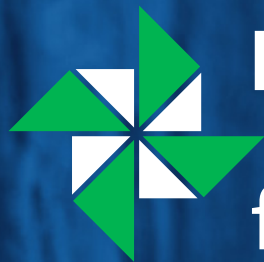
v jeho průběhu učinil, včetně zjištěných významných nedostatků ve vnitřním kontrolním systému.

V Praze, 27.06.2024



**Ing. Václav ČERNÝ, Ph.D.**  
Na Okruhu 387/17  
142 00 Praha 4  
**auditor, č. oprávnění KAČR 1684**





# Klub cystické fibrózy

**Klub nemocných cystickou fibrózou z.s.**  
Kudrnova 22/95, 150 00 Praha 5 – Motol  
Telefon: 257 221 515  
[info@cfklub.cz](mailto:info@cfklub.cz)  
[www.klubcf.cz](http://www.klubcf.cz)