



Klub
cystické
fibrózy

ZA POUHÝCH 100 KČ MĚSÍČNĚ MĚŇTE ŽIVOTY!

Stačí 100 Kč každý měsíc a můžete dlouhodobě podporovat ty, kteří to nejvíce potřebují. Pravidelný příspěvek od vás nám umožní plánovat a efektivně pomáhat tam, kde je to potřeba.

JAK MŮŽETE POMOCI?

- Nastavte si pravidelnou platbu 100 Kč na náš účet 1921101329 / 0800
- Společně můžeme dosáhnout velkých věcí. Vaše pomoc, každý měsíc, mění životy. Děkujeme!

CO JE TO CYSTICKÁ FIBRÓZA?

Cystická fibróza (CF) je závažné, dědičné onemocnění, které ovlivňuje především dýchací a trávicí systém. Každý den lidé s cystickou fibrózou čelí neviditelnému nepříteli. Jejich plíce plné hlenu bojují o vzduch, jejich těla se perou s vyčerpávající léčbou, a přesto každý z nich sní o tomtéž – dýchat volně, žít plnohodnotný život.

CF V ČÍSLECH

- 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.

LÉČBA

Léčba cystické fibrózy je náročná a vyžaduje každodenní péči. Základem je udržovat dýchací cesty co nejvíce čisté pomocí inhalací a dechových rehabilitací, které se často provádějí několikrát denně.

- Diagnostikovaní s CF musejí inhalovat až 2 160-krát za rok
- Denně užívají až 18 různých druhů léků
- Léčba stojí v průměru 6 852 Kč/měsíc
- Potřebují až 4,6 hodiny denně péči druhých

PROČ „SLANÝ“ ŽIVOT?

Jedním z charakteristických znaků cystické fibrózy je neobvykle slaná chuť. Tohle „slanější“, tělo je způsobeno mutací genu, který reguluje přenos soli v těle. Slaná chuť potu byla jedním z prvních ukazatelů, které pomohly lékařům nemoc rozpoznat. A i když to může znít trochu zvláštně, toto propojení soli je dnes symbolem síly a odvahy lidí s cystickou fibrózou.

SPOLEČNĚ SILNĚJŠÍ

Zapojte se do našich aktivit! Můžete se stát dobrovolníkem, darovat finance či se zúčastnit našich akcí, jako je Slaný kalendář nebo další charitativní projekty. Společně můžeme přinést změnu a podpořit ty, kteří bojují se slanou cestou života.



SLANÝ KALENDÁŘ 2025



PROČ SE STÁT PRAVIDELNÝM DÁRCEM?



SPOLEHLIVÁ POMOC
Díky pravidelným darům můžeme plánovat a pomáhat systematicky po celý rok.



TRVALÝ DOPAD
I malá částka každý měsíc může vytvořit velké změny, když se spojí s dary dalších dárců.



JEDNODUCHOST
Jednou nastavíte a každý měsíc automaticky pomáháte, aniž na to musíte myslet.



TRANSPARENTNOST
Víme, jak vaše dary využít efektivně, a o každém kroku vás budeme informovat.

365 SLANÝCH OKAMŽIKŮ, SE KTERÝMI NIKDY NEJSTE SAMI

Klub nemocných cystickou fibrózou s radostí oznamuje vydání unikátního charitativního slaného kalendáře pro rok 2025. Tento výjimečný kalendář přináší nejen krásné fotografie, ale také silné a inspirativní příběhy pacientů diagnostikovaných cystickou fibrózou.

„Naším cílem bylo vytvořit kalendář, který nejen ukazuje krásu a sílu přírody, ale také odráží statečnost a odhodlání našich pacientů,“ říká Simona Zábranská, ředitelka Klubu nemocných cystickou fibrózou.
„Cystická fibróza je vážné genetické onemocnění, které vyžaduje neustálou léčbu a péči. Tento kalendář je symbolem naděje a solidarity,“ dodává.

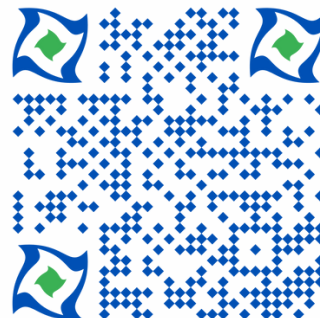
STAŇTE SE SOUČÁSTÍ PŘÍBĚHU

Kupte si svůj Slaný kalendář 2025 a udělejte první krok ke změně. Každý zakoupený kalendář je malým, ale důležitým příspěvkem k lepšímu životu lidí s cystickou fibrózou. Pomozte nám šířit slanou odvahu a naději! Získejte svůj kalendář a přidejte se k těm, kteří mění svět. Protože i když je život někdy slaný, společně je mnohem sladší.

KDE ZAKOUPIT KALENDÁŘ

Zakoupením Slaného kalendáře podpoříte nemocné cystickou fibrózou (CF).

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



KDO JSME?

Klub nemocných cystickou fibrózou je organizace, která podporuje lidi žijící s touto vzácnou genetickou chorobou, stejně jako jejich rodiny a blízké. Klub se zaměřuje na zvyšování povědomí o nemoci, poskytování emocionální, sociální a zdravotní podpory a také na zlepšení kvality života pacientů.

JAK POMÁHÁME?

- Zajišťujeme materiální a finanční pomoc pro nemocné.
- Podporujeme nemocné a pečující (psychologické a sociální poradenství).
- Spolupracujeme s odborníky, podporujeme vědu a výzkum.
- Připravujeme projekty na podporu nemocných.
- Hájíme a prosazujeme jejich zájmy.

KONTAKT

Klub nemocných cystickou fibrózou
Kudrnova 22/95
150 06 Praha 5
info@klubcf.cz
www.klubcf.cz