

10

Výroční zpráva
2010



OBSAH



| | |
|--|-------------------|
| ÚVOD | str. 3 |
| O sdružení | str. 4 |
| Úvodem o roku 2010 | str. 5 |
| Projekty zaměřené na dostupnost informací | str. 6-7 |
| Projekty zaměřené na setkávání pacientů | str. 8 |
| Projekty zaměřené na osvětové aktivity | str. 9-11 |
| Finanční zpráva o hospodaření | str. 12-13 |
| SPONZOŘI, PARTNEŘI A DÁRCI | str. 14 |
| KONTAKTY | str. 15 |

ÚVODNÍ SLOVO



Vážené kolegyně, kolegové, přátelé a příznivci,

předkládáme vám výroční zprávu o činnosti našeho občanského sdružení, která nabízí ohlédnutí za minulým rokem 2010. Zvu vás na další stránky naší výroční zprávy, kde se vás pokusíme seznámit s přehledem toho nejdůležitějšího, co jsme v loňském roce vykonali a prožili.

Pro mne i ostatní pracovníky bylo i v tomto roce nejdůležitější maximálně přispět k osvětě veřejnosti, zkvalitňování péče o pacienty s lymfomem, ale i k motivaci pacientů po léčbě, kdy často dochází k únavě, obavám z relapsu a v některých případech i osamění či ztrátě smyslu života. Znamená to znát problémy pacientů, jejich blízkých a úzkou spolupráci s lékaři.

V tomto roce jsme úspěšně pokračovali v projektech, které jsme zahájili již v roce 2009. Velmi dobrou zpětnou vazbu máme zejména na pokračující projekt internetu v nemocnicích, organizaci setkávání pacientů a zejména hrdí jsme na osvětový a motivační projekt „Život na druhou“. Tento fotografický projekt Sary Saudkové vyhlásilo naše sdružení ve spolupráci s Nadací pro transplantace kostní dřeně již na jaře 2009. Představuje inspiraci a povzbuzení od těch, kteří úspěšně překonali onkologické onemocnění a podařilo se jim přivést na svět dítě často navzdory velmi nízkým šancím. V minulém roce 2010 tyto fotografie spolu se svým poselstvím putovaly celou naší republikou a zaznamenaly ohromný úspěch. Zájem o ně projevil i zahraniční organizace.

Z roku 2010 jsme tak vykročili ještě silněji přesvědčení o smyslu naší práce.

Dovolte, abych poděkovala za všechny formy pomoci, které nám umožňují naplňovat naše poslání. Děkuji za celoroční práci všem pracovníkům, dobrovolníkům, lékařům, spolupracujícím organizacím i všem, kteří nás finančně podpořili.

Ing. Liliana Svojšová
členka dozorčí rady Lymfom Help, o.s.

LYMFOM HELP, o.s.

vznikl z iniciativy samotných pacientů v září 2005 a jeho aktivity vedou k naplňování cílů, které jsou obsaženy ve stanovách sdružení, tedy především:

- sdružovat nemocné trpící lymfomem, jejich příbuzné a blízké, zdravotní sestry i lékaře podílející se na léčbě tohoto onemocnění;
- zvýšit dostupnost informací o onemocnění samotném, možnostech léčby a následné péče i dalších otázkách, se kterými se nemocní setkávají;
- vytvořit komunikační prostředek pro sdílení zkušeností mezi nemocnými, jejich rodinami či přáteli a okolím;
- zviditelnit „pojem“ onemocnění maligním lymfomem, pátou nejčastější onkologickou diagnózu mezi českou veřejností;
- shromažďovat informace a údaje o dostupné lékařské péči a pacientech (s jejich výslovným souhlasem), které by mohly dále posloužit ke zlepšení péče o nemocné trpící lymfomem;
- poskytovat pomoc a podporu nemocným trpícím lymfomem, jejich příbuzným a blízkým.

Co je to lymfom?

Maligní lymfom je onkologické onemocnění lymfatického systému, které je v současné době již pátým nejčastěji diagnostikovaným onkologickým onemocněním na světě. Výskyt nejčastějšího typu tzv. nehodgkinského lymfomu stoupl od začátku 70. let asi o 80 %. V České republice je toto onemocnění diagnostikováno u 3-4 pacientů denně a celkem se odhaduje, že s maligním lymfomem u nás žije kolem 10 000 lidí. Toto onemocnění se vyskytuje u všech věkových kategorií. Přesto ale zůstává veřejnosti jedním z nejméně známých onkologických onemocnění.



Úvodem

Rok 2010 byl především ve znamení osvěty a informovanosti. Na počátku roku pro naše sdružení zorganizovala zpěvačka Lucia Šoralová dražbu obrázků, které namalovali v loňském roce přední tuzemští umělci pro audioknihu Velcí herci malým dětem. Výtěžek dražby přesahující částku 200 tisíc Kč, byl použit pro zajištění následných osvětových aktivit a činnosti sdružení.

Díky hlavnímu projektu roku 2010 s názvem Život na druhou jsme mohli oslovit s cílem osvěty nejen širokou veřejnost, ale hlavně dát naději nově diagnostikovaným či léčeným pacientům s maligním lymfomem, potažmo jiným onkologickým onemocněním. Stalo se tak nejen prostřednictvím fotografií rodin vyléčených pacientů, které během jarních měsíců nafotila Sára Saudková, ale i díky výstavám realizovaných během druhé poloviny roku. Výstavu fotografií známé fotografky spolu s příběhy a vzkazy lidí, jenž zvládli onkologickou léčbu a přivedli poté na svět jedno nebo i více dětí, tak mohli ve druhé polovině roku shlédnout zájemci v Praze, Olomouci, Liberci a Plzni. Putovní výstavy pokračují dále i v následujícím roce. Z fotografií Sáry Saudkové vznikl na podzim kalendář, který jsme věnovali pacientům v léčebných centrech, jež se na léčbu hematologických diagnóz specializují.

Touto cestou proto chceme poděkovat všem, kteří se jakýmkoliv způsobem podíleli na vzniku fotografií, kalendáře a realizaci výstav. Především pak prim. Vladimíru Kozovi, Sáře Saudkové, spolupracujícím lékařům a hlavně samozřejmě těm, kteří se nebáli vystoupit z anonymity a dokázali se podělit o své zkušenosti z doby, kdy vinou onkologické nemoci bojovali o svůj život. Díky jejich svědectví

tak mohou fotografie a jejich poselství dodat sílu a naději všem, kteří ji právě potřebují.

Historicky poprvé jsme v tomto roce vydali svoji vlastní publikaci, a to informační brožurku pro pacienty po skončení léčby s názvem „Jak dál po léčbě lymfomu?“. Na její přípravě se podíleli MUDr. David Belada a MUDr. Pavla Štěpánková (FN Hradec Králové), MUDr. Heidi Móciková (FN Královské Vinohrady), psycholog PhDr. Mgr. Jeroným Klimeš, Ph.D. a právník JUDr. Pavel Musil.

Věříme, že v ní nejen pacienti s maligním lymfomem, ale i všichni ti, kteří se po ukončení onkologické léčby vrací zpět do běžného života, najdou mnoho potřebných odpovědí a podnětů pro další život.



Personální složení statutárních orgánů sdružení v roce 2010

| | |
|----------------|--|
| Výkonný výbor: | Ing. Kateřina Klásková, Monika Poulová Mgr. Ludmila Šimáčková |
| Dozorčí rada: | PhDr. Mgr. Jeroným Klimeš, Ph.D. MUDr. Robert Pytlík, Ing. Liliana Svojšová |

1. Projekty zaměřené na dostupnost informací o diagnóze maligní lymfom

Každý pacient se po sdělení diagnózy, v průběhu náročné léčby či po jejím dokončení, ocitá ne vlastní vinnou ve velmi tíživé životní situaci. Z vlastních zkušeností nás jakožto pacientů a zároveň z naší dosavadní práce víme, že dostatek jakýchkoliv informací o nemoci či léčbě pacientům pomáhají situaci lépe zvládnout. Nemoc vždy zasáhne nejen pacienta, ale i celou jeho rodinu a proto jsou projekty zaměřené na dostupnost informací o diagnóze maligní lymfom určeny nejen jim, ale i všem jejich blízkým.

Příručka pro pacienty po skončení léčby maligního lymfomu „Jak dál po léčbě lymfomu“

Velké množství těch, kteří se obracejí na naše sdružení, jsou pacienti po skončení léčby nebo v remisi onemocnění. Ve spolupráci s renomovanými odborníky proto byla zpracována témata, kterých se dotazy těchto pacientů nejvíce týkaly. Medicínskou část zpracovali lékaři hemato-onkologické kliniky FN Hradec Králové, další části příručky pak psycholog PhDr. Mgr. Jeroným Klimeš, Ph.D., dlouholetý spolupracovník sdružení a člen dozorčí rady, a JUDr. Pavel Musil, který se sdružením také dlouhodobě spolupracuje a pomáhá klientům řešit právní problematiku. Pacienti v této publikaci naleznou praktické informace pro svůj životní styl po skončení náročné cytostatické léčby, pomůžou jim s možnými psychickými problémy i s otázkami týkajícími se snížené pracovní schopnosti nebo návratu do zaměstnání. Příručka, která je pacientům k dispozici zdarma, byla vydána za podpory Ministerstva zdravotnictví ČR a byla distribuována na hematologická a onkologická oddělení fakulturních nemocnic v celé republice, aby se dostala k pacientům, kteří ukončili léčbu maligního lymfomu.

Webová stránka www.lymfomhelp.cz

Převážná většina veřejnosti dnes již čerpá informace prostřednictvím internetu. I proto je Lymfom Help, o.s. provozovatelem webových stránek. Pacientům jejich prostřed-

nictvím sdělujeme různorodé informace o diagnóze, možnostech a průběhu léčby i o vyšetřeních, která musí podstoupit. Jsou zde také kontakty na všechna odborná léčebná centra, jež se na léčbu maligního lymfomu specializují. Webová stránka je také místem, kde se mohou zájemci dozvědět vše o našich aktivitách a to jak o těch zrealizovaných, probíhajících, tak i plánovaných. Najdou zde také informace o veškeré pomoci, kterou jim naše sdružení nabízí, a způsob, jak se stát jeho členem či příznivcem.

Součástí stránek je také e-mailová poradna, kterou sdružení provozuje ve spolupráci s lékaři Kooperativní lymfomové skupiny. Prostřednictvím poradny mohou zájemci pokládat anonymní dotazy související s diagnózou. V roce 2010 jsme zde zodpověděli 55 dotazů, z toho více než polovina se týkala sociálně právní problematiky.

Celkem stránky www.lymfomhelp.cz v roce 2010 navštívilo 18 000 jednorázových uživatelů.

Facebook

V roce 2010 jsme větší pozornost věnovali prezentaci sdružení v sociální síti - Facebooku, kde provozujeme dvě stránky - Lymfom Help (zaměřeno na dění ve sdružení) a Život na druhou (zaměřeno na aktivity spojené s tímto projektem). Na stránkách informujeme fanoušky o našich nadchá-

zejících aktivitách, např. setkání pacientů nebo o aktuálních výstavách Život na druhou. Počet zhlédnutí jednotlivých příspěvků na profilu Lymfom Help byl průměrně 1500, počet fanoušků pak na konci roku 160 (Lymfom Help) a 60 (Život na druhou).

Pacientská linka

Od samotného vzniku provozuje naše sdružení telefonní informační poradenskou linku. V roce 2010 se počet telefonátů na pacientskou linku téměř zdvojnásobil. Stejně jako minulý rok je linka v provozu každé pondělí a středu vždy od 9. do 18. hod. Nejčastěji jsou volajícími sami pacienti či jejich blízcí. Dotazy se týkají pocitů a prožitků v různých fázích nemoci, způsobů stravování, vedlejších účinků léčby, ale také toho, jak pomoci nemocnému a jakým způsobem komunikovat s člověkem, který podstupuje protinádorovou léčbu. Další skupině volajících pomáháme zprostředkovat odborné konzultace s lékaři (hemato-onkology), psychology, psychiatry a také odborníky ze sociálně právní sféry. Poslední neméně početnou skupinu tvoří zájemci o informace týkající se aktivit sdružení.

Informační bulletiny

Jako tradičně jsme v průběhu roku vydali dvě vydání informačního bulletinu (červen, prosinec) pro pacienty, jejich příbuzné a blízké. Obsažené informace mají podpořit psychický stav pacientů, zkvalitnit jejich život během léčby a usnadnit návrat do běžného života. Články v bulletinech jsou různě zaměřeny: týkají se např. nových možností v léčbě nebo možnostech rekonvalescence po náročné léčbě, již uskutečněných či připravovaných aktivit a projektů sdružení.

Prostřednictvím bulletinu mohou bývalí pacienti sdílet své zkušenosti z období nemoci nebo zde dokonce publikovat svůj vlastní příběh a tím se podělit s ostatními nemocnými o své prožitky z období léčby či po jejím ukončení apod.

Součástí každého vydání je rovněž kontakt na sdružení s členskou přihláškou.

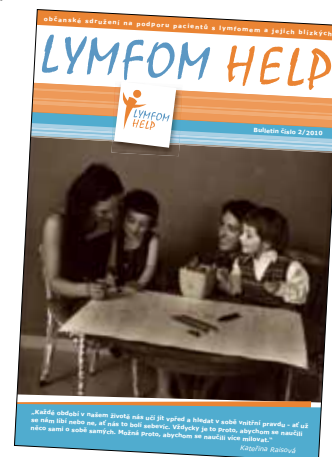
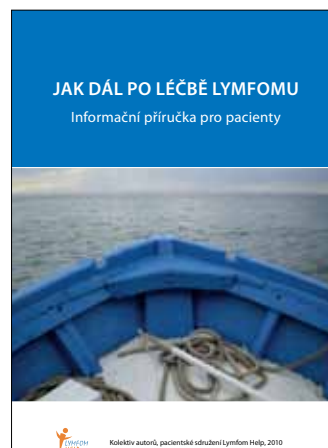
Bulletiny jsou distribuovány do fakultních nemocnic v celé ČR, členům a příznivcům sdružení a organizacím, se kterými Lymfom Help, o.s. spolupracuje.

Informační newsletter

Těm, kteří se o naši činnost ve větší míře zajímají, zajišťujeme pravidelný přísun informací prostřednictvím informačního newsletteru, který rozesíláme v elektronické formě členům a příznivcům sdružení dvakrát ročně (jaro, podzim).

Spolupráce s jinými pacientskými organizacemi.

Každý pacient má své specifické potřeby, které je nucen v souvislosti s onkologickou léčbou řešit. V rámci komplexní podpory proto hledáme i další formy pomoci, jež můžeme těm, kteří se na nás obrací, nabídnout. Díky spolupráci s dalšími organizacemi jim doplňujeme kvalitní nabídku pomoci o jiné aktivity, zejména relaxační a rekondiční pobyty nebo osobní kontakt na psychoterapeuta a na další odborníky při řešení různých problémů.



2. Projekty zaměřené na setkávání pacientů

Sdílení zkušeností s těžkou životní situací je hlavním cílem projektů, které jsou zaměřeny na setkávání pacientů, jež onemocněli maligním lymfomem. Setkávání s lidmi, kteří nemoc již překonali, je přínosem hlavně pro nově diagnostikované nemocné nebo ty, kteří zrovna léčbu podstupují nebo jsou na jejím úspěšném konci - těm může vzájemné setkávání usnadnit návrat do běžného života. Důležitá je i naděje, kterou dávají akutně nemocným ti, kteří tuto nemoc již překonali. I akce, kde mají nemocní možnost vyslechnout odborné přednášky a konzultovat své problémy s odborníkem, jsou velmi významné. Všechny tyto projekty jsou určeny nejen pacientům, ale i jejich rodinám a blízkým.

Celostátní setkání pacientů

V roce 2010 jsme organizovali v Praze již páté Celostátní setkání pacientů s maligním lymfomem. Spolupráce s Heřmanského nadací a Kooperativní lymfomovou skupinou je již tradicí. Jsme rádi, že pokračuje i naše spolupráce s Českou asociací sester (ČAS) a že setkání bylo opět součástí jejich akreditačního programu vzdělávání. Celodenní program plný zajímavých přednášek s pestrou tematikou byl zakončen koncertem tubového kvarteta Virtuosi di Tuba, jehož členkou je paní Tereza Radová, která v roce 2010 podstoupila léčbu maligního lymfomu a koncert pro ni byl návratem do profesního života.

Pravidelná setkání v Praze

Pacientská setkání se konala kromě letních prázdnin jednou měsíčně vždy ve středu v prostorách sdružení. Setkání se účastnili nejen pacienti, ale i jejich příbuzní a blízcí. Všichni měli možnost neformálně pohovořit s ostatními a sdílet s nimi své zkušenosti s nemocí, léčbou i životem po nemoci. Poté následovaly odborné přednášky. Témata se týkala problematiky maligního lymfomu se zaměřením na otázky jak z lékařské problematiky, tak i podpurné léčby a sociálně právních otázek. Na většině setkání byl přítomen lékař, který byl zájemcům k dispozici pro nezávislou odbornou konzultaci.



Setkání v regionech

Tato setkání organizujeme ve spolupráci s hematologickými pracovišti fakultních nemocnic. V roce 2010 se uskutečnilo pouze jedno regionální setkání, a to v Plzni. Přítomní si vyslechli odborné přednášky, byli seznámeni s aktivitami našeho sdružení a po společné večeři se mohli zúčastnit neformálního závěru s výtvarnou tvorbou.

Víkendové setkání

Již tradiční je červnový víkendový pobyt v Ostružné v Jeseníkách. Jako obvykle jsme připravili pestrý program, ve kterém nechyběla část relaxační, edukační i společenská. Byl zde prostor pro neformální rozhovory a sdílení zkušeností s onemocněním i životem po léčbě.

3. Projekty zaměřené na osvětové aktivity

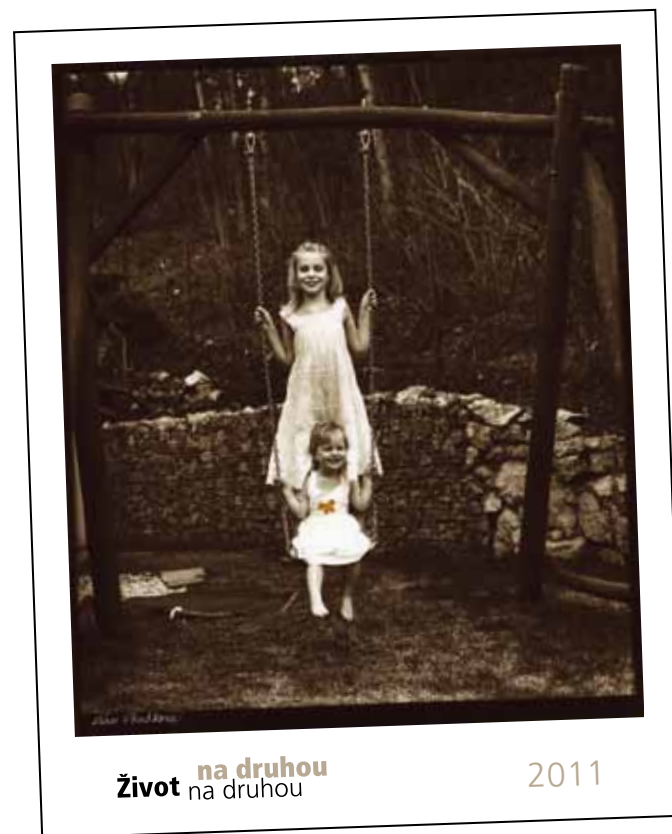
Tyto aktivity patří od samého vzniku sdružení mezi priority a samotná osvěta byla jedním z důvodů vzniku a zahájení činnosti naší organizace. Naším cílem je zviditelnit diagnózu maligní lymfom, ale hlavně také informovat veřejnost o tom, že při včasné diagnostice onemocnění mají pacienti poměrně velké šance na úspěšnou léčbu. Dokonce díky pokrokům současné medicíny se pacientům značně zvyšují šance na úplné vyléčení, po kterém následuje plnohodnotný život a zároveň léčba, kterou pacienti procházejí, je při včasné diagnostice méně náročná. Proto jsou tyto projekty směřovány nejen lymfomovým a onkologickým pacientům, ale i široké veřejnosti.

Osvětový projekt „Život na druhou“

Tento projekt vznikl již v roce 2009 ve spolupráci s Nadací pro transplantace kostní dřeně. Ve spolupráci s lékaři jsme vyzvali onkologické pacienty, kterým se podařilo onemocnění úspěšně překonat a založit posléze novou rodinu. Tito lidé svůj příběh zachytili fotoaparátem, aby tak dodali nádeji všem, kteří s nemocí právě bojují. Zároveň také ukázali, že onkologická diagnóza nemusí vždy znamenat konec aktivního plnohodnotného života. Díky podpoře lékařů se do projektu přihlásilo bezmála čtyřicet maminek a tatínek. Tento projekt od samého počátku disponuje vlastními webovými stránkami www.zivotnadruhou.cz.

Projekt také osobně podpořila fotografka a maminka Sára Saudková, která s vybranými třinácti účastníky nafotila kalendář pro rok 2011. Z těchto fotografií, jež Sára Saudková našemu sdružení věnovala, i z ostatních, které nafotili samotní pacienti, vznikla v roce 2010 putovní výstava. Zahájena byla v červnu 2010 na Olomouckých hematologických dnech, největším hematologickém kongresu v ČR.

Fotografie spolu s příběhy bylo dále možné vidět o letních prázdninách v Praze v krásných prostorách Hlavní pošty v Jindřišské ulici. Na podzim měli možnost shlédnout výstavu návštěvníci nákupní galerie Liberec Plaza, odkud se výstava vracela zpět do Prahy. Tentokrát byla umístě-



na v historických prostorách Obecního domu, kde proběhl také slavnostní křest kalendáře „Život na druhou“. Pokřtila ho sama autorka fotografií Sára Saudková s prim. Vladimírem Kozou. Kmotrem se stala zpěvačka Lucia Šoralová, která již druhým rokem sdružení osobně podporuje a psycholog PhDr. Mgr. Jeroným Klimeš, Ph.D., člen naší dozorčí rady a jeden z účastníků projektu.

První adventní neděle pak byla zahájena poslední výstava v roce 2010, která byla spojena se slavnostní vernisáží a autogramiádou kalendáře, a to v plzeňském nákupním centru Olympia.

Kalendář „Život na druhou“ byl na sklonku roku distribuován mezi pacienty, lékaře a ostatní zdravotní personál hematologických a onkologických oddělení fakultních nemocnic v ČR. Zájemci měli také možnost si ho zakoupit prostřednictvím našich webových stránek. Výtěžek z prodeje kalendáře sdružení použije k další osvětové a informační činnosti.

Velcí herci malým dětem

Naše sdružení mělo v roce 2009 možnost stát se partnerem původně slovenského charitativního projektu „Velcí

herci malým dětem“. Díky němu vznikla také audioknižka plná písniček a notiček, kde navíc každý interpret k písničce připojil originální kresbičku. Organizátorkou celého projektu v ČR se stala zpěvačka Lucia Šoralová. Ta pro naše sdružení zorganizovala v březnu 2010 v prostorách Písecké brány na pražských Hradčanech velmi úspěšnou dobročinnou dražbu obrázků právě z této knihy. Výtěžek z vydražených obrázků byl použit na informační a osvětovou činnost

Lymfom Help o.s., stejně jako čtvrtina zisku z prodeje všech prodaných audioknižek. Neodmyslitelnou tvář tohoto projektu se stala také naše patronka Zuzana Dřížhalová.

Benefiční představení

Již téměř tradicí se stal podzimní benefiční koncert ve Středočeském divadle na Kladně s názvem „Krásné je žít“. Pořadatelkou této benefiční akce je dlouholetá členka našeho sdružení paní Kateřina Roubalová, která již počtvrté takto podpořila nemocné s krevními chorobami. Vystupující umělci v čele s naší patronkou, která se těchto benefičí pravidelně účastní, účinkovali bez nároku na honorář, aby tak podpořili Nadační fond Janele a Lymfom Help o.s. Další také již téměř tradiční benefiční představení ve spolupráci s Heřmanského nadací proběhlo v předvánočním čase v Divadle na Vihohradech. Výtěžek z akce byl věnován na boj s nádorovým onemocněním.

Prezentace na odborných lékařských a sesterských konferencích

V rámci zajištění komplexní péče o nemocné usiluje naše sdružení o doplnění stávající zdravotní péče, a proto úzce spolupracuje s lékaři, všeobecnými sestrami a dalšími zdra-



vozníky profesemi. Již tradičně využíváme možnost prezentovat aktivity našeho sdružení na lékařských a ošetrovatelských konferencích. V roce 2010 jsme se zúčastnili již popáté Olomouckých hematologických dnů, jarního i podzimního zasedání Kooperativní lymfomové skupiny, konference Prague Onco, Brněnských onkologických dnů a sesterské konference EDIPO, kterou každoročně organizuje Hematologicko-onkologické oddělení FN Plzeň.

Prezentace v médiích.

Za účelem osvěty se Lymfom Help, o.s. pravidelně prezentuje v médiích a to hlavně prostřednictvím příběhů pacientů. V loňském roce byla tato forma mediální prezentace sdružení největší od jejího vzniku a to hlavně díky projektu „Život a druhou“. Účastníci, kteří se do projektu přihlásili, tak poskytli svůj příběh a rozhovor včetně svých fotografií do médií. Jejich příběhy tak mohly upozornit na diagnózu maligního lymfomu a důležitost včasné diagnostiky nemoci. Spolu s příběhy byla prezentována i činnost a zaměření sdružení.

VÝKAZ ZISKU A ZTRÁTY VE ZJEDNODUŠENÉM ROZSAHU K 31. 12. 2010

| Označení | Název ukazatele | č. řádku | Činnosti | | |
|-----------|---|-----------|-------------------|------------------|-------------------|
| | | | Hlavní | Hospodářská | Celkem |
| A. | Náklady | 1 | | | |
| I. | Spotřebované nákupy celkem | 2 | 65430,00 | | 65430,00 |
| II. | Služby celkem | 3 | 870700,86 | | 870700,86 |
| III. | Osobní náklady celkem | 4 | 587508,00 | | 587508,00 |
| IV. | Daně a poplatky celkem | 5 | | | |
| V. | Ostatní náklady celkem | 6 | 9189,00 | | 9189,00 |
| VI. | Odpisy, prodaný majetek, tvorba rezerv a opravných položek celkem | 7 | | | |
| VII. | Poskytnuté příspěvky celkem | 8 | 3290,00 | | 3290,00 |
| VIII. | Daň z příjmů celkem | 9 | | | |
| | Náklady celkem | 10 | 1536117,86 | | 1536117,86 |
| B. | Výnosy | 11 | | | |
| I. | Tržby za vlastní výkony a zboží celkem | 12 | | 215276,00 | 215276,00 |
| II. | Změna stavu vnitroorganizačních zásob celkem | 13 | | | |
| III. | Aktivace celkem | 14 | | | |
| IV. | Ostatní výnosy celkem | 15 | 375,21 | | 375,21 |
| V. | Tržby z prodeje majetku, zúčtování rezerv a opravných položek celkem | 16 | | | |
| VI. | Přijaté příspěvky celkem | 17 | 1275385,40 | | 1275385,40 |
| VII. | Provozní dotace celkem | 18 | 330000,00 | | 330000,00 |
| | Výnosy celkem | 19 | 1605760,61 | 215276,00 | 1821036,61 |
| C. | Výsledek hospodaření před zdaněním | 20 | 69642,75 | 215276,00 | 284918,75 |
| D. | Výsledek hospodaření po zdanění | 21 | 69642,75 | 203276,00 | 272918,75 |

ROZVAHA VE ZJEDNODUŠENÉM ROZSAHU K 31. 12. 2010

| Označení | Název ukazatele | č. řádku | Stav k prvnímu dni účetního období | Stav k poslednímu dni účetního období |
|---------------|---------------------------------------|-----------|------------------------------------|---------------------------------------|
| AKTIVA | | | | |
| A. | Dlouhodobý majetek celkem | 1 | | |
| I. | Dlouhodobý nehmotný majetek celkem | 2 | | |
| II. | Dlouhodobý hmotný majetek celkem | 3 | | |
| III. | Dlouhodobý finanční majetek celkem | 4 | | |
| IV. | Oprávky k dlouhodobému majetku celkem | 5 | | |
| B. | Krátkodobý majetek celkem | 6 | 412 074,13 | 345 002,70 |
| I. | Zásoby celkem | 7 | | |
| II. | Pohledávky celkem | 8 | 7 000,00 | 37 000,00 |
| III. | Krátkodobý finanční majetek celkem | 9 | 148 383,72 | 172 295,46 |
| IV. | Jiná aktiva celkem | 10 | 7 000,00 | 7 000,00 |
| | Aktiva celkem | 11 | 149 783,72 | 176 695,46 |
| PASIVA | | | | |
| A. | Vlastní zdroje celkem | 12 | 142 847,71 | 170 139,46 |
| I. | Jmění celkem | 13 | | |
| II. | Výsledek hospodaření celkem | 14 | 142 847,71 | 170 139,46 |
| B. | Cizí zdroje celkem | 15 | 69 365,01 | 65 569,00 |
| I. | Rezervy celkem | 16 | | |
| II. | Dlouhodobé závazky celkem | 17 | | |
| III. | Krátkodobé závazky celkem | 18 | 69 365,01 | 65 569,00 |
| IV. | Jiná pasiva celkem | 19 | | |
| | Pasiva celkem | 20 | 149 783,72 | 176 695,46 |

DĚKUJEME VŠEM SPONZORŮM, PARTNERŮM A DÁRCŮM

metrocstav

AMGEN

 Heřmanského nadace
hematologické onkologie


NADACE PRO TRANSPLANTACE
KOSTNÍ DŘENĚ

 Bayer HealthCare
Bayer Schering Pharma

Kateřina Roubalová

 Pfizer
Pracujeme společně pro zdravější svět™

Roche

Haimaom

 Intermedix-

 TROJA
ESTABLISHED

VLÁDA ČESKÉ REPUBLIKY


 MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

CLSG KLS
Czech Lymphoma Study Group
Národní asociace lymfomové skupiny

V DRAŽBĚ OBRÁZKŮ Z AUDIOKNÍŽKY VELCÍ HERCI MALÝM DĚTEM PŘISPĚLI:
Klimuškin Pavel, Ing. • Beránek Pavel • Říha Karel • Mosholu s.r.o. • Kliment Michal • Clanroy a.s.
Sedlák Bohumil • Bratský - Písecká brána • Němcová Blanka

Kontakty:

LYMFOM HELP, o.s.

Občanské sdružení na podporu pacientů s lymfomem
a jejich blízkých

Lotyšská 8, 160 00 Praha 6

(korespondenční adresa:

Arménská 1374/14, 101 00 Praha 10)

www.lymfomhelp.cz

e-mail: info@lymfomhelp.cz

tel.: 724 370 065 (Linka je pro dotazy vyhrazena v pondělí a středu 9-18 hod.)

BANKOVNÍ SPOJENÍ :

Komerční banka 35 – 9667260207/0100



LYMFOM HELP

10
Výroční zpráva

LYMFOM HELP, o.s.

© LYMFOM HELP 2011

LYMFOM HELP, o.s.

LYMFOM HELP, o.s. LYMFOM HELP, o.s.