

Výroční zpráva 2011



OBSAH



ÚVODNÍ SLOVO	str. 3
O sdružení	str. 4
Úvodem o roku 2011	str. 5
Projekty zaměřené na dostupnost informací	str. 6-7
Projekty zaměřené na setkávání pacientů	str. 8-9
Projekty zaměřené na osvětovou aktivitu	str. 10-11
Finanční zpráva o hospodaření	str. 12-13
Sponzoři, partneři	str. 14
KONTAKTY	str. 15

ÚVODNÍ SLOVO



Vážení členové a příznivci občanského sdružení Lymfom Help,

po roce opět bilancujeme vše, co se nám v minulém období povedlo a dále i to, co bude nutné v následujícím období ještě zlepšit.

Jedním z našich hlavních úkolů je pomoc pacientům a příbuzným při získávání informací o maligních lymfomech, které zajišťujeme pomocí webové stránky a tištěných informací. K úspěšným akcím patří již tradičně setkání pacientů, a to jak na celostátní, tak regionální úrovni a víkendové setkání spojené s bohatým edukačním, společenským a relaxačním programem. Nelze opomenout rovněž projekty našeho sdružení zaměřené na osvětové aktivity s prezentací v televizi a v tištěných médiích, které zvyšují obecné povědomí o prevenci, diagnóze a léčbě maligních lymfomů. Sdružení Lymfom Help úzce spolupracuje s odbornými lékaři a sestrami a pravidelně je zve na svá setkání a odborné konzultace. Na odborných lékařských a sesterských konferencích naše občanské sdružení pravidelně prezentuje svou činnost.

Děkujeme za rostoucí zájem vás, pacientů a příbuzných, o informace a aktivity našeho sdružení a rovněž za kladné ohlasy na naši činnost, které nás dále povzbuzují v naší práci.

Dík patří i všem sponzorům, kteří přispěli a dále přispívají na činnost našeho sdružení Lymfom Help, jejich podpora umožnila rozvoj našich aktivit v té míře, jak je znáte dnes.

V následujícím období se budeme dále snažit zkvalitňovat naši činnost a uskutečňovat nové nápady.

MUDr. Heidi Móciková, PhD.
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 „pojmem“ 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 2011 jsme zahájili naše aktivity velmi záhy uspořádáním lednové brněnské autogramiády našeho kalendáře a výstavy fotografií Sáry Saudkové, které nafotila s vybranými rodinami v předešlém roce. Její fotografie se tak spolu s nadějnými a povzbuzujícími příběhy onkologických pacientů staly hlavním motivem výstavy Život na druhou, která již druhým rokem putovala celou republikou. Dále ji pak v tomto roce mohli zájemci vidět v Hradci Králové, Brně, Ústí nad Labem, Praze, Tachově i daleké Paříži a to v rámci prestižního mezinárodního lékařského kongresu. Téma onkologicky nemocných, kteří po náročné onkologické léčbě založili rodinu, případně počali další potomky, se podařilo ve velké míře medializovat v různých časopisech či denících, dokonce i v rámci hlavní reportáže pořadu Střepiny na TV Nova.

Myšlenka osvětového projektu Život na druhou se rovněž stala ústředním motivem naší první benefiční golfové akce Lymfom Help Golf Tour 2012, která se konala v období květen až září ve vybraných golfových resortech. Zakončena byla slavnostním večerem, na kterém byly některé fotografie Sáry Saudkové vydraženy a celkový výtěžek z charitativní golfové tour a závěrečné dražby činil více než 300 tisíc korun.

Naplno se rozbíhající zdravotní reforma, zejména v první polovině roku, byla pro nás impulsem k většímu zapojení se do dění v oblasti zdravotnictví a přicházejících legislativních změn a novinek. Dostupnost kvalitní a moderní léčby a snaha o dodržování práv pacientů s maligním lymfomem je totiž v naší činnosti prioritní. Tato témata se proto stala pevnou součástí naší webové stránky ve for-

mě speciální rubriky (Dostupnost a kvalita onkologické péče a plánovaná zdravotní reforma), jakož i pravidelně zařazovaných témat v informačních tiskovinách a při setkáních pacientů. Ta jsme v loňském roce uspořádali i ve třech mimopražských regionech a opět byly důkazem toho, že lidé velmi vítají možnost zprostředkování nových a zajímavých informací vztahujících se k léčbě či období po jejím skončení. Nejen odborné, ale i neformální setkání však mají pro onkologické pacienty svůj význam: víkendového setkání v Jeseníkách se zúčastnilo téměř 40 z nich, což oproti prvnímu víkendovému setkání před pěti lety, které jsme absolvovali v počtu devíti osob, je opravdu závratný posun.

V roce 2011 došlo ke změně ve složení dozorčí rady. Na vlastní žádost ukončil svůj mandát MUDr. Robert Pytlík a na řádné valné hromadě byla na jeho místo zvolena MUDr. Heidi Móciková, PhD.

Personální složení statutárních orgánů sdružení v roce 2011

Výkonný výbor:	Ing. Kateřina Klásková, Monika Poullová Mgr. Ludmila Šimáčková
Dozorčí rada:	PhDr. Mgr. Jeroným Klimeš, PhD. MUDr. Robert Pytlík/MUDr. Heidi Móciková, PhD. Ing. Liliana Svojšová

1. Projekty zaměřené na dostupnost informací o diagnóze maligní lymfom

Dostatečná a kvalitní informovanost hraje velmi důležitou roli v celém průběhu onemocnění. Na počátku je dostatečná informovanost nutná z hlediska diagnostiky - pokud jsou příznaky rozeznány včas, je větší šance na lepší prognózu a tedy i kratší průběh léčby a dále také na menší množství léčebných a poléčebných komplikací. To vše se odráží i ve značném prodloužení období života bez příznaků onemocnění či dokonce šanci na úplné vyléčení a nekomplikované opětovné zařazení do běžného života, a to včetně pracovního procesu, u mladších jedinců péče o potomky.

Webová stránka www.lymfomhelp.cz

Webové stránky, které v roce 2011 navštívilo přibližně více než 23 tisíc unikátních internetových uživatelů, jsou největším zdrojem informací a to nejen o onemocnění, ale i o aktivitách sdružení, jako jsou motivační projekty, setkávání pacientů včetně odborných přednášek nebo benefiční akce.

Pacienti se zde mohou podrobně seznámit s vyšetřeními, která je nutné během diagnostiky a léčby podstoupit, najdou zde odkazy na odborná centra v České republice, která se na léčbu hemato-onkologických onemocnění specializují a rovněž příběhy lidí a jejich zkušenost s léčbou.

V neposlední řadě stránky obsahují kontakty na ostatní spolupracující organizace nabízející další služby pro onkologické pacienty.

V roce 2011 byla na stránkách zřízena nová sekce reflektující problematiku dostupnosti a kvality onkologické péče a plánované zdravotní reformy. Zájemci zde najdou informace o novinkách v legislativě v souvislosti s novou koncepcí zdravotnictví a dále postupech a jednáních, která zástupci sdružení vedou s cílem být aktivním účastníkem reformního procesu a prosadit svá ústavní práva, tj. nárok na nejlepší dostupnou moderní léčbu.

Nedílnou součástí webové stránky je rovněž anonymní e-mailová poradna. Díky tomu mohou pacienti konzultovat své problémy s vysoce kvalifikovanými odborníky z řad lékařů Kooperativní lymfomové skupiny, kteří spolupracují s naším sdružením. Poradna pomáhá klientům komfortně řešit i ty nejdiskrétnější problémy, se kterými se mohou během léčby i v době po ní setkat včetně problémů sociálně právních či psychických. V roce 2011 využilo možnosti poradny 46 tazatelů.

Facebook

Sociální sítě jsou v současné době jedním z velmi důležitých komunikačních kanálů, proto mu i my věnujeme velkou pozornost. V roce 2011 jsme provozovali dva facebookové profily - Lymfom Help zaměřený na sdružení obecně, speciálně k projektu Život na druhou pak fungoval i stejně nazvaný profil.

V období od února do dubna 2011 byla naše stránka sponzorována a přinesla nám 173 nových fanoušků.

Instalace informačních posterů

V roce 2011 bylo díky podpoře Kooperativní lymfomové skupiny umístěno na odděleních, kde se léčí lidé s maligním lymfomem, celkem 94ks informačních plakátů. Ty informují pacienty o formách pomoci, kterou jim sdružení bezplatně

nabízí, jako např. sociálně-právní poradenství, konzultace s psychologem, informace o možnostech léčby či konzultace s lékařem.

Pacientská linka

Prostřednictvím poradenské linky, která je v provozu dva dny v týdnu, nabízíme klientům okamžitou

pomoc osobního charakteru. Této možnosti využilo v roce 2011 celkem 56 klientů. Změnu oproti předešlému roku jsme zaznamenali v nárůstu dotazů a konzultace zdravých lidí, kteří se obávají nemoci a proto chtějí svůj zdravotní stav (příznaky onemocnění a potíže) konzultovat.

Informační bulletiny

Naše sdružení každoročně vydává dvě čísla informačního bulletinu, jehož obsah je zaměřen na zlepšení informovanosti jak pacientů po sdělení diagnózy, tak pacientů v remisi. Při přípravě bulletinů vycházíme z potřeb pacientů, kteří nám dávají své podněty (dotazy v internetové poradně nebo telefonní linky). Prostřednictvím této tiskoviny mají pacienti rovněž prostor pro sdělení zkušeností, tj. možnost publikovat vlastní příběh a tím předat svou vlastní zkušenost s onemocněním.

Kromě informací o již uskutečněných či připravovaných aktivitách a projektech sdružení zprostředkováváme čtenářům novinky zejména z oblasti medicíny, o které je všeobecně velký zájem. Pacienti se tak mohli seznámit s aktuální problematikou reformy zdravotnictví a jejím vlivu

na dostupnost onkologické péče, dále s možnostmi pohybové aktivity u pacientů s lymfomy a také se základními druhy transplantace, které jsou v některých případech jedinou šancí na trvalé uzdravení.

V roce 2011 byly bulletiny vydány v nákladech 2x2000 kusů a distribuovány do fakultních nemocnic a dalších léčebných pracovišť v celé ČR, jejichž počet se navýšil na 33 léčebných pracovišť.



Informační příručka „Průvodce pacienta onkologickou léčbou“

Výživa při nádorovém onemocnění a během protinádorové terapie je tématem, které intenzivně řeší každý onkologický pacient. Sama výživa totiž může velmi významně ovlivnit celý průběh a úspěšnost léčby.

Pro pacienta má proto tato oblast informací velký význam a příručka „Průvodce pacienta onkologickou léčbou“ (nakladatelství Forsapí) všechny potřebné informace týkající se mj. rovněž různých typů nádorového onemocnění, obtíží vyvolaných nádorem, možností protinádorové léčby, komplikací spojených s touto léčbou a jejich možné ovlivnění, velmi zdařile zpracovává.

Díky dotaci Ministerstva zdravotnictví ČR bylo 600 ks této publikace věnováno pacientům na stacionáře hemato-onkologických oddělení po celé ČR, kam nemocní docházejí na ambulantní léčbu, dále pak na radioterapeutická oddělení a oddělení lůžková, kde jsou pacienti hospitalizováni.

2. Projekty zaměřené na setkávání pacientů

Setkání s lidmi, kteří úspěšně prošli léčbou a začlenili se do běžného života, je velkou motivací pro nově diagnostikované nemocné nebo pro ty, kteří se zrovna léčí. Setkání mají většinou i edukační část (např. novinky v léčbě lymfomu, zdravý životní styl atd.) a jsou připravována pro pacienty nejen ve fázi léčby, ale i po léčbě, kde velmi důležitou roli - v některých případech nezastupitelnou - hraje osobní poznání a předání zkušeností jednotlivých účastníků navzájem mezi sebou.



Celostátní setkání pacientů

Již po šesté jsme v roce 2011 připravili pro pacienty i jejich blízké Celostátní setkání pacientů (CSP), které jak již název sám napovídá, je otevřené pacientům z celé České republiky. Přednášky v rámci celodenního bloku volíme velmi pečlivě tak, aby všem zúčastněným přinesly co nejaktuálnější informace nejen z oblasti léčby maligního lymfomu a nových poznatků z oblasti medicíny, které mohou výrazně napomo-

ci snadnějšímu či rychlejšímu návratu pacientů do běžného života (oblast stravování, pohybu a psychologické péče), ale i z oblasti sociálně a pracovně právní problematiky. V roce 2011 jsme zařadili i prezentaci s velmi aktuální tematikou nároku pacientů na kvalitní léčbu bez ohledu na dodržování limitů ze strany poskytovatelů zdravotní péče. Na organizaci této akce klademe velký důraz, snažíme se stále poskytovat kvalitní prezentace a potvrzením, že je pro pacienty důležité informovat se o nových poznatcích a novinkách, je stále se zvyšující počet účastníků (v roce 2011 již 71), kteří neváhají vydat se za námi do Prahy i z Moravy.

Tato celodenní akce je pořádána ve spolupráci s Kooperativní lymfomovou skupinou za finanční podpory Heřmanského nadace. Velmi důležitá byla pro nás i spolupráce s Českou asociací sester (ČAS), která zařadila naše setkání do akreditačního systému vzdělávání všeobecných sester a laborantů a my jsme tak mohli na naší akci přivítat i zdravotní sestry, které považujeme za důležitý spojník mezi pacienty a naším sdružením.

Setkání v regionech

Vzhledem ke skutečnosti, že naše sdružení působí v rámci



celé republiky, zapojujeme kromě pražských setkání do spolupráce i další regiony. Za roky naší činnosti jsme si ověřili, že skutečné setkání lidí se stejným osudem přináší lidem obrovskou úlevu v tom smyslu, že vidí, že nejsou sami a mohou poznat, že v jejich blízkém či dalekém okolí žijí lidé, kteří si prošli nebo právě procházejí těžkým životním obdobím a zdolávají podobné obtíže. Pocit sounáležitosti a blízkosti tohoto druhu má pro ně neuvěřitelně velký význam. Proto organizujeme ve spolupráci s fakulními nemocnicemi setkání pacientů s lymfomou i v mimopražských regionech. I tato setkání jsou částečně edukačně zaměřena, avšak především poskytují prostor pro bezprostřední komunikaci nejen mezi pacienty, ale i lékaři, kteří se na těchto setkáních mohou pacientům věnovat mnohem více, než je tomu při pravidelné návštěvě ambulance.

V roce 2011 se tato regionální setkání konala v Plzni (květen, listopad), Olomouci (květen) a Hradci Králové (listopad).

Pravidelná setkání v Praze

Pro pacienty z Prahy a okolí připravuje naše občanské sdružení pravidelná setkání pacientů a jejich blízkých - kromě letních prázdnin se konají vždy jednu středu v měsíci v prostorách našeho sdružení. Setkání se pravidelně účastní lékař hematolog, který je připraven pacientům poskytnout odbornou konzultaci, zodpovědět jim veškeré osobní dotazy týkající se nejen průběhu samotného léčebného procesu, ale i problémů, které se mohou objevit mnohem později po ukončení léčby - tzv. dlouhodobá toxicita. Jednou za dva měsíce je vždy setkání pacientů věnováno tématu, které si většinou i sami pacienti na základě

hodnotících dotazníků zvolili. V roce 2011 jsme na těchto setkáních přivítali celkem 33 účastníků a naučili jsme se např. jak poskytnout první pomoc, relaxovat či využívat přírodní zdroje pro uzdravení anebo jak co nejlépe vykročit do života po skončení léčby.

Víkendové setkání

Další aktivitou, která se již v našem programu pro pacienty usadila natrvalo a která je ze strany pacientů velmi pozitivně kvitována, je každoroční víkendové setkání pacientů v Ostružné v Jeseníkách. Toto setkání je více než na edukaci a odbornou problematiku maligních lymfomů zaměřeno na neformální setkání v téměř rodinném kruhu, navíc doprovázené klidnou, příjemnou a velmi přátelskou atmosférou. Hlavní roli na tomto setkání hraje vždy společná zábava a příběhy, které účastníci sdílejí během společenského večera. Na tomto setkání nikdy nechybí pravidelný muzikoterapeutický workshop ani velmi důležitá pohybová aktivita - celodenní výlet do okolí.

3. Projekty zaměřené na osvětové aktivity

Včasná diagnostika onemocnění je stále tím největším předpokladem k úspěšné a hlavně méně zatěžující léčbě pacienta. Díky pokrokům současné medicíny se zvyšují šance na vyléčení i pacientům diagnostikovaným v pokročilejším stádiu onemocnění, avšak jejich léčba je pak mnohem náročnější.



Kalendář a výstavy fotografií z projektu „Život na druhou“
Osvětový projekt „Život na druhou“ vznikl již v roce 2009 ve spolupráci s Nadací pro transplantace kostní dřeně. Osobně ho podpořila fotografka a maminka Sára Saudková. S vybranými účastníky nafotila fotografie, zachycující mladé lidi, kteří překonali onkologické onemocnění, a podařilo se jim následně založit rodinu.

Fotografie a příběhy lidí na nich zachycených putovaly během celého roku naší republikou a dokonce i do za-

hraničí (prestižní mezinárodní odborný kongres). Pro realizaci výstavy jsme vždy vybírali prostory s velkou návštěvností veřejnosti.

Výstavy, jejichž hlavním poselstvím byla symbolická naděje a informace o tom, že včasné diagnostikování onkologického onemocnění nemusí nutně znamenat konec, byly k vidění v Nákupním centru Galerie Vaňkovka v Brně, kde se konala i autogramiáda autorky fotografií Sary Saudkové. Dále pak v Hradci Králové v obchodním centru Átrium, v Ústí nad Labem v prostorách Univerzity J.E. Purkyně nebo v Městské galerii Tachov. Pražané měli v loňském roce možnost shlédnout výstavu hned dvakrát a to v prostorách Magistrátu hl. m. Prahy a v nákupním centru Arkády Pankrác.

Z fotografií Sary Saudkové vznikl kalendář sdružení pro rok 2011, který byl distribuován pacientům, lékařům i ostatnímu zdravotnímu personálu po celé ČR. V rámci soutěže „Kalendář roku 2011“ získal i přes velkou konkurenci a přísná kritéria hned dvě ocenění: 3. místo v kategorii kvalita tisku a celkové zhotovení a 2. místo v kategorii vyjádření sociální role.



Benefiční představení

Již tradičně se na podzim konal benefiční koncert s názvem „Krásné je žít“, který každoročně pořádá naše dlouholetá členka sdružení Kateřina Umlaufová. Pravidelně je koncert spojen s poděkováním lékařům, sestřám, ostatním zdravotníkům, ale i rodinám a přátelům, kteří pomáhají pacientům na jejich nelehké cestě k uzdravení. Tento ročník byl však také věnován památce na naši zesnulou patronku sdružení Zuzku Dřížhalovou. Výtěžek z koncertu byl jako obvykle věnován Nadačnímu fondu Janele a našemu sdružení.

Další benefiční akcí, které se sdružení aktivně účastní, je podzimní divadelní představení v Divadle na Vinohradech, konané ve spolupráci s Heřmanského nadací.

Lymfom Help Golf Tour 2011

Jako nezisková organizace získává naše sdružení finanční prostředky na pomoc druhým také prostřednictvím dobročinných akcí. Jednou z nich byl v loňském roce i historicky první ročník charitativního golfového turnaje Lymfom Help Golf Tour 2011, jehož ústředním motivem bylo téma projektu Život na druhou. V rámci Tour bylo odehráno celkem 5 turnajů (Beroun, Darovanský dvůr, Karlštejn, Kunětická Hora, Plzeň - Dýšina), přičemž fotografie byly vždy po dobu konání turnaje vystaveny i v příslušném golfovém resortu. Tour slavnostně ukončil závěrečný společenský večer, kde bylo šest fotografií Sáry Saudkové vydraženo. Celkový výtěžek večera, spolu se získanými prostředky z benefiční Lymfom Help Golf Tour 2011, se vyšplhal na krásných 339 297 Kč. Tento výtěžek bude dále využit pro osvětovou činnost v problematice lymfomů, potažmo dalších onkologických onemocnění a speciální projekty zaměřené na podporu a informovanost pacientů.

Prezentace na odborných lékařských a ošetrovatelských konferencích

Sdružení se chce stát dobrým partnerem pacientům, ale i lékařům a ošetřujícímu personálu. Proto se v rámci možností účastníme všech důležitých konferencí. V roce 2011 to bylo jarní zasedání Kooperativní lymfomové skupiny, Olomouckých hematologických dnů a konferencí pro všeobecné sestry EDIPO.

Díky spolupráci s evropskými patientskými organizacemi jsme se v loňském roce účastnili evropské hematologické konference EHA v Londýně a hlavně jsme mohli ukázat naši výstavu Život na druhou na mezinárodní konferenci EBMT v Paříži, a to jak na Patient&Family Day (den pro pacienty a rodiny), tak i v prostorách konferenčního centra.

VÝKAZ ZISKU A ZTRÁTY VE ZJEDNODUŠENÉM ROZSAHU K 31. 12. 2011

Označení	Název ukazatele	Činnosti		
		Hlavní	Hospodářská	Celkem
A.	Náklady			
I.	Spotřebované nákupy celkem	183	0	183
II.	Služby celkem	429	30	459
III.	Osobní náklady celkem	592	0	592
IV.	Daně a poplatky celkem	1	0	1
V.	Ostatní náklady celkem	10	0	10
VI.	Odpisy, pr. majetek, tvorba rezerv a OP celkem	0	0	0
VII.	Poskytnuté příspěvky celkem	0	0	0
VIII.	Daň z příjmů celkem	0	0	0
	N Á K L A D Y C E L K E M	1 215	30	1 245
B.	Výnosy			
I.	Tržby za vlastní výkony a za zboží celkem	0	0	0
II.	Změny stavu vnitroorganizačních zásob celkem	0	0	0
III.	Aktivace celkem	0	0	0
IV.	Ostatní výnosy celkem	11	374	385
V.	Tržby z prod. majetku, zúčt. rezerv a OP celkem	0	0	0
VI.	Přijaté příspěvky celkem	526	0	526
VII.	Provozní dotace celkem	350	0	350
	V Ý N O S Y C E L K E M	887	374	1 261
C.	Výsledek hospodaření před zdaněním (+ / -)	-328	344	16
	Daň z příjmů	0	8	8
D.	Výsledek hospodaření po zdanění (+ / -)	-328	336	8

ROZVAHA VE ZJEDNODUŠENÉM ROZSAHU K 31. 12. 2011

Označení	Název ukazatele	Stav k prvnímu dni účetního období	Stav k poslednímu dni účetního období
AKTIVA			
A.	Dlouhodobý majetek	0	0
A. I.	Dlouhodobý nehmotný majetek celkem	0	0
A. II.	Dlouhodobý hmotný majetek celkem	0	0
A. III.	Dlouhodobý finanční majetek celkem	0	0
A. IV.	Oprávkový k dlouhodobému majetku celkem	0	0
B.	Krátkodobý majetek celkem	1 767	1 798
B. I.	Zásoby celkem	0	0
B. II.	Pohledávky celkem	37	7
B. III.	Krátkodobý finanční majetek celkem	1 723	1 784
B. IV.	Jiná aktiva celkem	7	7
AKTIVA CELKEM		1 767	1 798
A.	Vlastní zdroje celkem	1 701	1 709
A. I.	Jmění celkem	0	0
A. II.	Výsledek hospodaření celkem	1 701	1 709
A. II. 1.	Účet výsledku hospodaření	x	8
A. II. 2.	Výsledek hospodaření ve schvalovacím řízení	273	x
A. II. 3.	Nerozdělený zisk, neuhrazená ztráta minulých let	1 428	1 701
B.	Cizí zdroje	66	89
B. I.	Rezervy celkem	0	0
B. II.	Dlouhodobé závazky celkem	0	0
B. III.	Krátkodobé závazky celkem	66	89
B. IV.	Jiná pasiva celkem	0	0
PASIVA CELKEM		1 767	1 798

DĚKUJEME VŠEM SPONZORŮM, PARTNERŮM



Heřmanského nadace
hematologické onkologie



NADACE PRO TRANSPLANTACE
KOSTNÍ DŘENĚ

Kateřina Umlaufová



Pracujeme společně pro zdravější svět™



Haimaom



VLÁDA ČESKÉ REPUBLIKY



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY



Czech Lymphoma Study Group
Kooperativní lymfomová skupina

V DRAŽBĚ FOTOGRAFIÍ SÁRY SAUDKOVÉ PŘISPĚLI:

Dita Jakubcová • Kliment Michal • Jindřich Holna • Zdeněk Macháček • Clanroy a.s. • Němcová Blanka
• Autocentrum Štěřboholy

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

roční zpráva

20

Výroční zpráva



LYMFOM HELP, o.s.

LYMFOM HELP, o.s.

© LYMFOM HELP 2011

LYMFOM HELP, o.s.

LYMFOM HELP, o.s.