

KLUB NEMOCNÝCH CYSTICKOU FIBRÓZOU | WWW.CFKLUB.CZ

Podpořený projekt | **„Sociální fond pro nemocné cystickou fibrózou“**
Výše nadačního příspěvku | **30 000 Kč**



Klub nemocných cystickou fibrózou je občanské sdružení, jehož členy jsou nemocní CF - děti i dospělí a jejich rodiny. V České republice je v současnosti kolem 450 diagnostikovaných nemocných CF, z nichž $\frac{3}{4}$ jsou členy Klubu. Cystická fibróza je nevyléčitelné genetické onemocnění, které při dodržování náročné léčby umožňuje poměrně dlouhou dobu vést nemocnému kvalitní život (průměrná délka života nemocných je dnes v ČR asi 35 let).

Klub nemocných CF existuje již od roku 1992, kdy ho založily rodiče nemocných dětí. Od vzniku Klubu se jeho činnost značně rozšířila. Náplní činnosti Klubu v současnosti je všestranná pomoc nemocným i jejich rodinám. Klub poskytuje sociální poradenství, psychologickou pomoc, informační servis, kontakty na servis inhalátorů, navštěvuje hospitalizované ve FN Motol, atd. Prostřednictvím veřejné sbírky se shromažďují finanční prostředky na pomoc nemocným CF. Klub nemocných cystickou fibrózou pomáhá dovybavit centra CF v ČR, poskytuje nemocným CF příspěvky na inhalátory nebo na rekondiční pobyty u moře. Klub nemocných CF udržuje kontakty se zahraničím a jsou členy mezinárodních organizací pro CF.

„Sociální fond pro nemocné cystickou fibrózou“

– Tento projekt znamená finanční pomoc sociálně potřebným nemocným CF, kteří se ocitnou v mimořádně tíživé finanční situaci. Na základě žádosti nemocného CF o finanční příspěvek na konkrétní věc zmapuje sociální pracovnice možnosti rodiny a poskytne nemocnému poradenství v oblasti nároků na dávky státní sociální podpory a sociální péče. Případě nabídne jiné další možnosti, které přichází v úvahu. Snaží se také o CF informovat veřejnost prostřednictvím letáků a médií.