

Výroční zpráva za rok 2022



Nestojí za námi žádné významné osobnosti, nedisponujeme ani obrovským majetkem. Cítíme ale potřebu pomáhat, a to zejména těm, kteří si sami pomoci nemůžou. Budeme moc rádi, když se k nám připojíte i Vy. Děkujeme za Váš zájem, i ten je totiž důležitý, protože lidé by neměli být lhotejní...

Poděkování

Nadační fond Algo patří k malým nadačním fondům disponujícím omezenými finančními prostředky. O to více se snaží o maximální využití těchto prostředků za účelem zcela konkrétní pomoci. Přestože Nadační fond Algo vznikl v roce 2012), stihl již za dobu svého působení pomoci řadě potřebných a získat si tolik nutnou důvěru. Osobně se domnívám, že důvěra dárců, spolupracujících společností, úřadů i samotných klientů je vybudována právě na tom, že Nadační fond Algo je schopen doložit, že každá koruna byla investována s rozmyslem a že všichni naši klienti, kteří nejsou žádnými anonymními příjemci, pomoc opravdu potřebují. Navíc s tím, že opravdu všechny prostředky jdou jen a jen potřebným, protože všichni, kdo pracují pro Nadační fond Algo, tak činí bez nároku na finanční odměnu.

Je nám jasné, že fond naší velikosti nemůže pomoci všem, ale i kdybychom pomohli třeba jen jedinému člověku, má naše činnost smysl.

Děkujeme všem, kdo pomáhají s námi.

Děkujeme, že nejste lhostejní.



Petr Loužecký
Předseda správní rady
Nadační fond Algo

Obsah

1. O nás	4
2. Základní údaje.....	4
2.1 Název fondu, IČ, sídlo.....	4
2.2 Zřizovatel.....	4
2.3 Účel zřízení.....	5
2.4 Správní rada	5
2.5 Revizor	5
3. Nadační projekty v roce 2022	6
4. Náklady fondu v roce 2022	34
5. Jak lze Nadační fond podpořit?	35

1. O nás

Nadační fond Algo byl založen 13. dubna 2012.

Fond se zaměřuje zejména na:

- pomoc dětem znevýhodněným svým zdravotním stavem nebo handicapem,
- materiální, sociální a kulturní podporu osobám, které o tyto děti pečují a které nemají finanční prostředky na základní potřeby, zdravotní pomůcky a léky nebo se ocitly v jiné nouzi, popř. pomoc materiální, sociální a kulturní povahy institucím o tyto děti pečujícím
- materiální, sociální a kulturní podporu seniorů, popř. institucím o tyto seniory pečujícím

Cílem fondu je přispět zcela konkrétní pomocí těm, kdo ji opravdu potřebují.

Za každou naši pomocí stojí zcela skutečný lidský příběh.

2. Základní údaje

2.1 Název fondu, IČ, sídlo

Název: Nadační fond Algo
IČ: 242 91 862
Sídlo: Sokolovská 668/136D, Karlín, 186 00 Praha 8
Zapsán: N 900 vedená u Městského soudu v Praze
Web: www.algonadace.cz

2.2 Zřizovatel

Název: Algotech, a.s.
IČ: 247 75 487
Sídlo: Sokolovská 668/136D, Karlín, 186 00 Praha 8

2.3 Účel zřízení

Nadační fond Algo byl zřízen zejména za účelem dosahování obecně prospěšných cílů, kterými jsou zejména:

- materiální, sociální a kulturní podpora jednotlivců znevýhodněných svým zdravotním stavem nebo handicapem a organizacím zajišťujícím podporu pro tyto osoby,
- materiální, sociální a kulturní podpora dětem a jejich rodičům či osobám o tyto děti pečujícím, které nemají finanční prostředky na základní potřeby, zdravotní pomůcky a léky, nebo se ocitli v jiné nouzi,
- materiální, sociální a kulturní podpora seniorů
- rozvoj vzdělávání a vědy všech sociálních a věkových skupin

2.4 Správní rada

Petr Loužecký, předseda správní rady. Pracoval pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu.

Ing. David Kazda, člen správní rady. Pracoval pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu

Ing. Kateřina Loužecká, člen správní rady. Pracovala pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu.

2.5 Revizor

František Zeman, MBA. Pracoval pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu.

3. Nadační projekty v roce 2022

Petra K.

Paní Petra je samoživitelka v invalidním důchodu. Její dcera trpí těžkou epilepsií. Dostaly se do těžké finanční situace, navíc se musely přestěhovat. Požádaly nás o finanční pomoc, kterou by využily na nákup nábytku do nového domova.



Nadační fond poskytl příspěvek na nákup skříní a kuchyňské linky ve výši 10 000 Kč.

Eva Z.

26letá Eva je maminka ročního chlapečka se srdeční vadou. V životě neměla štěstí na muže (domácí násilí, partnerovy dluhy). Vyhlásila osobní bankrot, poctivě splácí. Stát nepomáhá, dvě zaměstnání nestačí. Je v zoufalé životní situaci, a tak se obrátila na nadaci s prosbou o poskytnutí finanční pomoci.



Nadační fond poskytl příspěvek na životní náklady ve výši 10 000 Kč.

Anna M.

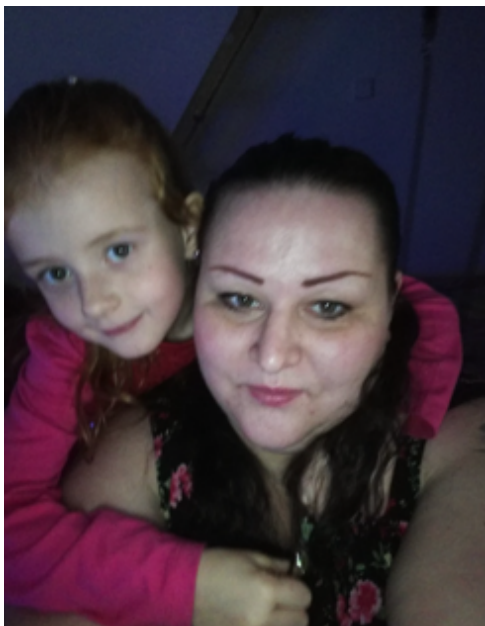
Anna je upoutána na invalidní vozík s diagnózou DMO. A to kvůli narození ve 30. týdnu, kdy vážila pouhých 740 gramů. Přes boj o holý život a nemálo operací to nevzdala. Dostala se do Jedličkova ústavu, kde začala navštěvovat sportovní klub. Již 9. rokem se věnuje atletice hendikepovaných – hodu kuželkou a hodu diskem. Anna se skvěle umísťuje na medailových pozicích na závodech evropských rozměrů. Jejím snem je účast na paralympiádě v roce 2024. Aby mohla pokračovat v boji a plnění svého snu, potřebuje nezbytné a pravidelné fyzioterapie, které jsou bohužel nad rámec rehabilitaci hrazených pojišťovnou.



Nadační fond poskytl příspěvek na fyzioterapii ve výši 23 595 Kč.

Martina D.

Martina odešla od přítele kvůli týrání, když byla těhotná. Holčička se narodila předčasně, ale bez větších zdravotních problémů. Martině však následně byl diagnostikován vysoký tlak a cukrovka 2. stupně. Její pracovní zařazení je omezené, financí se nedostává. Podporu v rodině nemá žádnou. Martina nás požádala o příspěvek na doplacení nájmu, aby s dcerkou o svůj vysněný 29 m² byt nepřišly.



Nadační fond poskytl příspěvek na nájemné a jídlo ve výši 9 000 Kč.

Lucie M.

Lucie je maminka pětileté Emmičky, a už 15 let bojuje s roztroušenou sklerózou. Poslední rok se její nemoc zhoršila. Mladá žena téměř nevidí na levé oko, trpí bolestmi, ztratila cit v nohách. Navíc je matka-samoživitelka, bohužel kvůli pandemii koronaviru nemůže chodit ven a pracovat. Přesto by si velmi přála být plnohodnotnou mámou pro své děvčátko co nejdéle, a nechce skončit na invalidním vozíku. Léčba je však nákladná, na půl roku vyjde až na 300 tisíc korun.



Nadační fond poskytl příspěvek na léčbu ve výši 10 000 Kč do veřejné sbírky.

Martin S.

Martin se narodil s diagnózou rozštěp páteře. Díky značnému počtu operací, z nichž první musela proběhnout co nejrychleji po porodu, se lékařům podařilo docílit alespoň toho, že nemusí být upoután na invalidní vozík jako většina lidí, kteří mají stejnou diagnózu. Bohužel i přesto mu zůstal vážný tělesný handicap. Zejména pohyb venku je pro něj velmi komplikovaný. Možnost lépe se pohybovat venku je nezbytná při zařizování především osobních věcí, jako jsou návštěvy lékaře, nákupy a podobně, ale také třeba z důvodu trávení volného času, například pohybu v přírodě, který má moc rád, ale bohužel zvládne jen kratší procházky.



Nadační fond zakoupil elektrotříkolku ve výši 22 880 Kč.

Pavlíčka Č.

Pavlíčka se narodila jako zdravé miminko a všichni byli šťastní. Bohužel to netrvalo dlouho. Měla velké problémy se spánkem a maminka věděla, že je něco špatně. Po druhém roce života si všichni mysleli, že diagnózou je autismus. K Pavlínčině smůle je to ještě horší. Má velmi vzácný mikrolečňný syndrom PHELAN MCDERMID. Nadělal jí v hlavičce pěknou paseku a má poruchu autistického spektra, ADHD, poruchu spánku, absenci řeči. Pavlíčka je ve 3 letech plně na plenkách a špatně vidí.



Nadační fond přispěl na nákup nového automobilu částkou 20 000 Kč.

Daniel J.

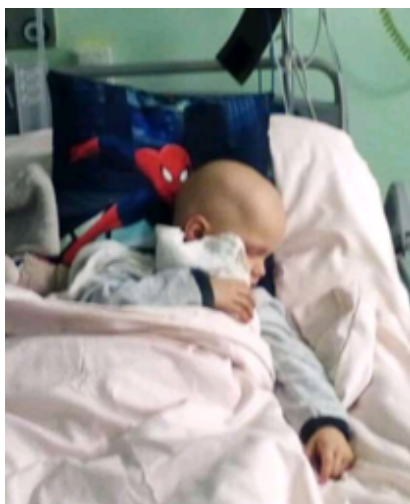
Panu Danielovi jsme pomáhali již na konci roku 2021. Jsou obětí loňského tornáda na Moravě, s rodinou přišel o střechu nad hlavou a všechny osobní věci. Od státu pomoc nedostali a štěstí se k nim otočilo zády. Podporu, kterou od nás dostal rozdělil mezi vánoční dárky pro děti (podpořili jsme vloni částkou 2 662 Kč), za zbytek pořídili do nového bytu pračku, zbytek financí použili na nákup potravin.



Nadační fond podpořil rodinu nákupem nové pračky v hodnotě 4 090 Kč a nákupem potravin za 1 248 Kč.

Renata J.

Renata je od roku 2018 pěstounka svého 8letého vnuka Adámka. Babičce byl svěřen do péče, když se léčil v Brně na dětské onkologii. Následně pak Adámek ztratil zrak, ale operace a brýle naštěstí oko zachránily. Adámek, ač osmiletý, chodí teprve do MŠ, má navíc i ADHD. V lednu babička přišla o odměnu pěstouna a začali rodinné finanční problémy. Obec hledá rodině obecní byt. Ten i azylový dům jsou plné. O potraviny zkouší žádat v potravinové bance. Renata nás požádala o podporu s nájmem a životními náklady.



Nadační fond podpořil rodinu zaplacením nájemného hodnotě 19 900 Kč.

Martina B.

Martina má tři syny 16, 14 a 13 let. Nejstarší z nich je v ústavní výchově. Mladší dva má v péči. V listopadu 2021 jí byl odebrán příspěvek na péči na Pavla prostředního syna. Pracovala jen na DPP a dostala se do dluhu na nájmu.

Nyní je se syny v azylovém domě pro matky s dětmi v Humpolci. Požádala nás o příspěvek na nájemné.



Nadační fond podpořil rodinu zaplacením nájemného hodnotě 9 000 Kč.

František T.

Františkovi bohužel osud nedal do vínku tolik zdraví, kolik by si zasloužil. I přes bezproblémové těhotenství matky měl těžkou cestu na svět. Hned po pár vteřinách na světě ho museli lékaři resuscitovat. V důsledku žádného přísunu kyslíku do mozku, se část mozku neokysličovala a František hned po narození prodělal dětskou mozkovou obrnu (dmo). Shodou okolností nás pouštěli z porodnice jako zdravé dítě, později jsem si všimla nedostatků v jeho vývoji a nedala se jen tak odbít tím, že je to „Líný chlap“ a trvala jsem na podrobnějším vyšetření... V 9. měsíci života Františka mu byla udělaná magnetická rezonance, kde se zjistilo že má odumřenou 1/4 mozku a byla nám diagnostikována DMO - pravostranná hemiparéza (má ochrnuté levostranné končetiny).

Prognóza lékařů byla - dejte ho do ústavu, bude z něho nemohoucí ležák (v současné době (3,5 roku) Fanda chodí s oporou o jednu ruku).



Nadační fond přispěl na rehabilitaci v Centru Hájek částkou 15 000 Kč.

Lilly A.

Lilly se narodila jako krásná zdravá holčička. Když bylo Lilly 7. měsíců dostala z ničeho nic křečovitý záchvat, poté horečku 38,5. Záchvat trval přes 40 minut. RZS nás převezla do FN Plzeň, kde jsem zjistila, že je dcera na půl těla ochrnutá. Následoval koloběh vyšetření, přes magnetickou rezonanci mozku, lumbální punkci, EEG, náběry krve, odběry moči... Všechna vyšetření byla v pořádku a Lilly prodělávala virózu. Noc strávila na JIP, ochrnutí naštěstí samo odeznělo. Problémy pokračovaly a kupily se, po nějaké době se přišlo na to, že Lillynka má mutaci genu SCN1A, způsobující syndrom Dravetové. Lilly se postupně začal opožďovat psychomotorický vývoj. Začaly se přidávat i další diagnózy, které úzce souvisí se syndromem Dravetové - ADHD (dcera má těžké), PAS - porucha autistického spektra, specificky narušený vývoj řeči a lehká až středně těžká mentální retardace... Rodina nás požádala o příspěvek na nákup automobilu, aby mohli snadněji dojíždět na všechna potřebná vyšetření a rehabilitace.



Nadační fond přispěl na nákup automobilu částkou 15 000 Kč.

Ondřej M.

Ondrášek se narodil jako zdravé miminko. V půl roce onemocněl herpetickou meningo-encefalitidou (zánětem mozku). Po víc jak měsíčním pobytu v nemocnici si rodina domů přivezla „ležáčka“ a celý jejich život se náhle změnil. Následkem této smrtelné nemoci trpí Ondra psychomotorickou retardací, sekundární epilepsií, dětským autismem a ADHD, svalovou hypotonií. Ondrášek nemluví, jen vokalizuje, je plně na plenkách, trpí poruchou spánku. Bez opory je schopen ujít pouze cca 80 m a životem ho provází trvalý neklid.

Ondráškovi je deset let, ale mentálně je na úrovni ročního dítěte. Od začátku intenzivně rehabilitovali, jeho stav se výrazně zlepšil. Mezi nejlepší výsledky dosavadní rehabilitace by maminka zařadila skutečnost, že dokázali to, že se Ondřej naučil chodit a vrátil se mu polykací reflex. Nejhorší je, že nedokáže porozumět svým pocitům, neumí s nimi pracovat. Proto se strašně trápí, ubližuje sám sobě.

I když se jeho zdraví už nevrátí, snaží se rodina dělat maximum, aby se jeho kvalita života zlepšovala, aby ho svět kolem sebe zaujal a radoval se. Ondrášek potřebuje kvalitní intenzivní specializované neurorehabilitace, které bohužel stojí velké peníze a na které pojišťovna nepřispívá.



Nadační fond přispěl na rehabilitaci v Centru Hájek částkou 15 000 Kč.

Jitka A.

Jitka je po mozkové obrně, jejímu synovi diagnostikovali leukemii. Aby byli v čistém prostředí, přestěhovali se z podnájmu do chaloupky po tatínkovi. Zdravotní stav Jitce neumožňuje přivýdělek, požádala nás o příspěvek na opravu stropů v chalupě.



Nadační fond přispěl na opravu stropů v chalupě částkou 12 000 Kč.

Miriam B.

Mirinka se narodila po velmi dlouhém, náročném a vyčerpávajícím porodu, který nakonec skončil akutní sekcí. Několik minut nedýchala a nebilo jí srdíčko. Což na mě bohužel zanechalo následky. Nejdříve dlouho nezvedala hlavičku a nechtěla ani pást koníčky a nakonec se celá zkroutila do pozice banánu. První krůčky Mirinka udělala až v 19 měsících, poprvé promluvila ve 3 letech. Nedávno Mirince diagnostikovali vývojovou dysfázií s poruchou opozičního vzporu a velkou vadu řeči s podezřením na autismus.

Dnes je jí 6 let, chodí do mateřské školky s asistencí, velmi špatně rozumí, mluví, ale špatně. Ve školce může být jen 6 hodin denně, protože stále velmi málo jí a odmítá se ve školce vyprazdňovat.



Nadační fond přispěl částkou 9 000 Kč na zdravotní péči pro dceru.

Jiřík R.

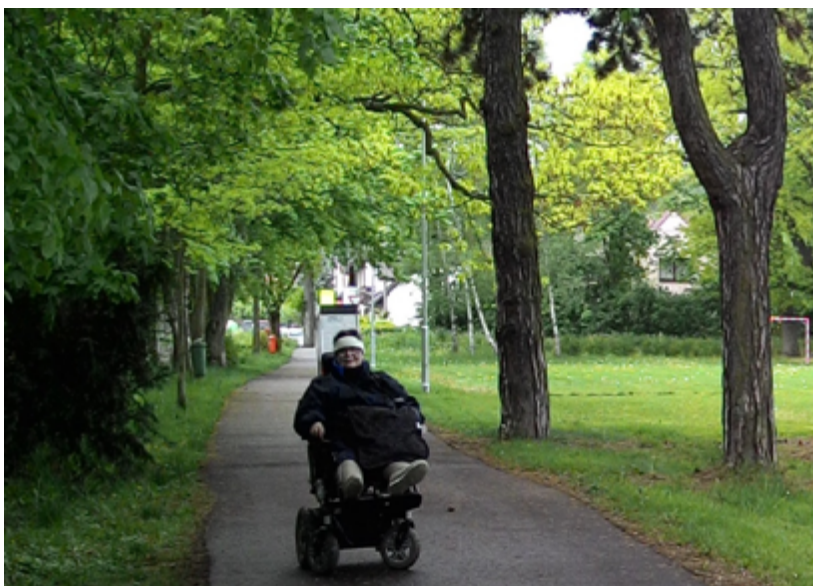
Jirka má vrozenou vývojovou vadu nervového systému, v praxi je imobilní, inkontinenční - plně odkázaný na pomoc druhé osoby - matky. Otec situaci neunesl a před lety odešel od rodiny. Na péči o syna se nepodílí. Jiřík začal v dospělosti růst pouze na levé straně, čím vznikla velmi velká skolióza páteře, rotace pánve atd., což mu velkým způsobem komplikuje život. Maminka se na nás obrátila opakovaně s žádostí o příspěvek na rehabilitaci.



Nadační fond přispěl na rehabilitační pobyt částkou 15 000 Kč.

Irena F.

Paní Irena je invalidní důchodkyně, která je odkázána na pomoc syna při zvládnání základních životních potřeb. V exteriéru se pohybuje na el. vozíku. Paní Irena prodělala v roce 2020 covid, její zdravotní stav se zhoršil. Současně se zhoršováním jejího zdravotního stavu musí řešit i zvýšená vydání zejména pokud jde o některá nová léčiva, která si musí hradit sama, náklady na hygienické a ochranné prostředky, cesty k lékaři. Má speciálně upravený automobil, kde se objevila závada na spojce. Paní Irena nás požádala o finanční pomoc s opravou tohoto vozu.



Nadační fond pomohl částkou 6 000 Kč.

Vendula M.

Paní Vendule jsme již pomáhali v roce 2021, začátkem letošního roku se na nás znovu obrátila s velkou prosbou. Zničili se jí brýle, bez kterých je téměř slepá. Paní Vendula je hendikepovaná maminka se synem s ADHD ve střídavé péči. Do těžké životní situace se dostali kvůli koronaviru.



Nadační fond zakoupil brýle v hodnotě 4 844 Kč.

Eliška K.

Elišce jsme pomohli již v roce 2021. Maminka se na nás obrátila i letos s prosbou o příspěvek na rehabilitaci do Centra Hájek. Eliška je 15letá slečna s neléčitelným genetickým syndromem Cri Du Chat. Eliška má kromě mentální retardace, mikrocefálie, hypotonie aj. i těžkou skoliózu. Jelikož náročná operace páteře s velkými bolestmi během pooperační péče by pro Elišku znamenala velký psychický i fyzický zásah do těla, rozhodla se rodina pro konzervativní řešení. Po konzultacích s fyzioterapeuty má Eliška šanci skoliózu zlepšit intenzivním cvičením. Denní cvičení doma je však nedostačující. Potřebuje péči fyzioterapeutů, kteří s ní budou cvičit denně několik hodin.



Nadační fond přispěl na rehabilitační pobyt částkou 15 000 Kč.

Kačenka Z.

10letá Kačenka s dvojčátkem Anežkou se narodily v 31. týdnu těhotenství. Kačenka byla s vývojem oproti své sestřičce i dalším vrstevníkům velmi pozadu, ale doktoři rodiče stále ujišťovali, že je jen pomalejší a vše se určitě srovná. V 1. roce, po navštívení soukromého neurologa, bylo Kačence diagnostikováno DMO spastická dispareza. Od té doby začal kolotoč rehabilitací, dalších a dalších návštěv specialistů. Ve 2 letech podstoupila operaci strabismu očí v nemocnici Motol. V 7 a v 8 letech aplikaci botulotoxinu do lýtek a stehů. Po konzultaci byla Kačce doporučena operace hlezna u levé i pravé nožky. Tato operace byla provedena 1. 10. 2019. Kačenka jezdí od roku 2016 pravidelně každých 6 měsíců na KlimTherapy do lázní Klimkovice. Po několika letech se Kačka snad postaví na nožky a ujede několik metrů s chodítkem a lékaři slíbili, že Kačenka bude chodit a běhat se svou sestřičkou, ale chce to jen čas a píli, kterou Kačenka má a jde si za svým cílem.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt.

Lukáš P.

Lukáš měl ve 39 letech nehodu na lyžích v Itálii, při které ochrnul od hlavy dolů (je kvadruplegik) a nyní se pohybuje pouze na mechanickém vozíku. V roce 2020 se rozvedl a od té doby se musí postarat nejen sám o sebe, ale hlavně o své čtyři nezletilé děti (16, 13, 8 a 5 let), které má ve střídavé péči. Tělesné postižení mu nedovoluje pracovat, tudíž jediným příjmem je pro něj invalidní důchod, ze kterého musí hradit nájem bytu, jídlo a potřeby dětí.

Lukáš nás požádal o příspěvek na nový mechanický vozík a přídatný elektrický pohon, jelikož stávající se mu rozbil.



Nadační fond přispěl částkou 25 000 Kč.

František D.

František se narodil jako extrémně nedonošený v nedokončeném 27. týdnu těhotenství, v červnu 2022 mu budou čtyři roky. Má dětskou mozkovou obrnu s postižením především dolních končetin. Oproti svým vrstevníkům je celkově opožděný v psychomotorickém vývoji – zatím nemluví, pohybuje se lezení po čtyřech, obcházením kolem nábytku, v poslední době se i zkouší pouštět opory a dělat své první samostatné krůčky. František je velmi živý a veselý chlapeček.



Františka jsme podpořili částkou 15 000 Kč na rehabilitaci v Centru Hájek.

Štěpánka H.

Štěpánka je matka samoživitelka se 4 dětmi. Její partner ji psychicky i fyzicky týral. Bála se o svůj život, dlouho tento trestný čin nehlásila. Hádky a bití probíhaly vždy v přítomnosti dětí. Pokud se ony maminky zastaly, partner fyzicky napadal i je. Nyní od něj konečně odešly, jsou ve finanční tísní. Štěpánka nás požádala o příspěvek na jídlo.

Nadační fond podpořil rodinu částkou 9 000 Kč.

Michaela A.

Michaela je maminka samoživitelka se 3 dětmi. Již třikrát byla nucena žít v azylovém domě a pokaždé, kdy už se nadechovala a vypadalo to, že život se konečně obrátí k lepšímu, přišlo vystřízlivění v podobě domácího násilí, psychického i fyzického týrání a ohromný strach o děti, na kterých se to bohužel také podepsalo. Byl to začarovaný kruh, ze kterého Michaela neviděla cestu ven, a ani u své rodiny jsem nenašla oporu. Požádala nás o dárek pro syna k 11. narozeninám – kolo.



Nadační fond podpořil rodinu částkou 7 490 Kč.

Karolína H.

Karolínka se narodila po bezproblémovém těhotenství, v termínu a úplně zdravá. Ve 3 týdnech onemocněla herpetickou encefalitidou (zánět mozku způsobený oparem). Několik měsíců bojovala v nemocnici o život. Svůj boj sice vyhrála, ale s dost ošklivými následky. Kájinka je úplný ležáček, je zcela závislá na pomoci druhých. Karolínka má těžkou mentální retardaci, nedokáže sedět bez opory, neudrží hlavičku, neumí hýbat rukama ani nohama, má skoliózu páteře, luxaci obou kyčelních kloubů, těžkou epilepsii, má pleny, také má těžkou podvýživu, protože neumí kousat a špatně polyká a nakrmit ji pusou je velmi složité. Tekutinu nepolkne vůbec, má tedy zavedený PEG (hadička zavedená břišní stěnou přímo do žaludku). PEGem jí dávám i umělou vysokokalorickou výživu. Pusinkou jí dávám jen mixovanou stravu bez kousků. I v noci ji musím polohovat. Péče o Karolínku je velmi náročná a vyčerpávající.

Po mentální stránce je na tom Karolínka mnohem lépe. Vnímá své okolí, reaguje a rozumí tomu, co se kolem ní děje, rozumí i jednoduchým větám, které se stále opakují. Má moc ráda společnost ostatních dětí, ráda se dívá na brášky a jejich kamarády, když si hrají, je šťastná, když chodíme na procházky, hlavně do lesa, pozorování stromů se jí velmi líbí. Také ráda pozoruje zvířátka v ZOO. Maminka se na nás obrátila po roce znovu s prosbou o příspěvek na rehabilitační pobyt.



Karolínku jsme podpořili částkou 15 000 Kč na rehabilitaci v Centru Hájek.

Jan H.

Honzovi je 22 let. Má vzácný Angelmanův syndrom. Nechodí, leze jen po čtyřech, trpí skoliózou, deformity nohou. Nemluví, mentálně je na tom jak osmiměsíční dítě. Trápí ho navíc epilepsie.



Honzu jsme podpořili částkou 15 000 Kč na rehabilitaci v Centru Hájek.

Jitka P.

Jitka je na mateřské dovolené s 18 měsíčním Matyáškem, který trpí chronickými zápaly plic a často je v hospitalizován v nemocnici. Sedmiletá dcera Sašenka má atopický ekzém, astma a střevní bakterii. Tatínek trpí silnou crohnovou nemocí, měl zavedenou nasogastrální sondu do žaludku, která ho vyživovala. Díky tomu přišel o práci a je evidován na ÚP. Rodina se ocitla v tísnivé finanční situaci. Maminka nás požádala o brýle pro dceru a uhrazení nedoplatku za energie.



Jitku a její rodinu jsme podpořili částkou 12 000 Kč na nedoplatek energií a brýle pro dceru.

Fabián P.

8letý Fabián je od narození postižen těžkou mozkovou obrnou a dalšími přidruženými poruchami jako je mentální retardace atd. Jeho tatínek je absolventem sociální pedagogiky a při práci se synem zjistil, že na něj velmi pozitivně působí speciální Feldenkraisova metoda. Tuto metodu v ČR téměř nikdo neprovozuje, a proto se rozhodl ji studovat (od roku 2018) ve Vídni a v Anglii. Během dne pak se synem metodu cvičí a zatím mají pozitivní výsledky. Syn se dokáže sám plazit po zemi, přetočit se na stranu a klečet na kolenou. Rodina se na nás obrátila opakovaně s žádostí o příspěvek na rehabilitace pro Fabiánka.



Nadační fond podpořil rodinu částkou 10 000 Kč na rehabilitace pro Fabiánka.

Anna B.

Anička se narodila v prosinci 2019 o měsíc dříve, než byl plánovaný porod. Její příchod na svět nebyl vůbec jednoduchý – museli ji resuscitovat a její první noc byla kritická. Měla krvácení do mozku do obou komor, které způsobilo jeho extrémní poškození. Také měla novorozenecké krvácení do nadledvin, sekundární epilepsii a necelých 5 měsíců byla krmená přes sondu. Má diagnostikovaný horizontální nystagmus a další diagnostika ji teprve čeká. Její zraková pozornost je velmi krátká, jedná se spíše o lokalizaci světelného, nebo velmi výrazného podnětu. Musí několikrát denně cvičit očička.

V současné době je bez sondy a jí normálně, i když mixovanou stravu. Po propuštění z neonatologie, po necelých čtyřech měsících pobytu, byla doma 14 a musela na další operaci. Anička denně rehabilituje. Přes veškerou snahu je pro ni hodně těžké zvedat hlavičku a rozhybat pravou stranu, která je méně pohyblivá. Dělá pokroky, ale hodně pomalu.



Nadační fond podpořil Aničku částkou 15 000 Kč na rehabilitaci V Centru Hájek.

Jan K.

Osm hodin po porodu prodělal Honzík syndrom náhlého úmrtí, který díky zásahu lékařů přežil. Syndrom ale způsobil poškození mozku. Jako čerstvě narozené miminko tak strávil tři měsíce na JIP. Dodnes má však značné problémy s hrubou i jemnou motorikou, se kterou mu velmi pomáhají neurorehabilitační terapie. Ty jsou ale finančně natolik náročné, že mu je bez pomoci nedokážeme zajistit.



Nadační fond podpořil Honzíka částkou 15 000 Kč na rehabilitaci V Centru Hájek.

Sebík M.

Sebík v květnu oslavil 6 let. Neměl dobrý start do života. Narodil se s kombinovaným postižením. Od narození jej trápí trupová hypotonie (oslabení svalů), spastická diparéza - diparetická forma DMO (forma dětské mozkové obrny) a oční vada. Celkové těžké vývojové opoždění. Trupová hypotonie navíc velmi znesnadňuje rozvoj psychomotorického vývoje. Po vykouzlení toho nejkrásnějšího úsměvu na tváři našeho syna, jdou všechny problémy stranou a jsme nejšťastnějšími rodiči. Sebík prozatím nechodí a nemluví, má svůj specifický způsob lezení, díky kterému se dostane všude a vše může pozorovat. Díky každodennímu a intenzivnímu cvičení se dokáže sám posadit, ale díky nedostatečnému posílení břišního svalstva se u Sebíčka začala projevovat narůstající skolióza a kyfóza. Naše dny se neobejdou bez intenzivního cvičení a neustálého posilování a procvičování neposedného tělíčka. Musíme hlavně dbát i na zasloužený odpočinek, aby mohl Sebík načerpat nové síly a dál posiloval své tělíčko. Skvělého parťáka má ve svém desetiletém bráškově Oliverovi. Tráví spolu mnoho času, učí se jeden od druhého a mají mezi sebou krásný vztah, plný lásky a porozumění. Sebík druhým rokem navštěvuje mateřskou školku s osobním asistentem. Začlenění mezi zdravé dětičky Sebíka velice zoceluje a je vidět, jak se krásně socializuje. Je spokojený a velmi si zájem dětiček užívá. Celkově mu školka moc svědčí.



Nadační fond podpořil Sebíka částkou 15 000 Kč na rehabilitaci v Centru Hájek.

Katka S.

Katka se narodila v listopadu 2001 o měsíc dříve kvůli nemoci maminky. Všechno se zdálo v pořádku. První problémy se začaly projevovat okolo 1,5 roku, kdy začínala chodit. Katka chodila špatně a hodně padala, když ji někdo chytil za ruku, se sama někde chytla, tak se jí ruka hned vyhodila a musely k doktorovi. Když tam byly 3x do měsíce, začínali doktoři podezřívat mamku z týraní, poslali je však na genetiku, kde nakonec diagnostikovali Ehlers-Danlos (volné klouby a vazy). Nic z toho Katce nezabránilo být aktivní dítě, ať už měla sádku nebo ortézu, stejně byla pořád venku a bylo jedno jestli na kole, in-line bruslích anebo po svých, udržet ji v klidu bylo téměř nemožné stejně jako teď.

Tohle všechno se změnilo v roce 2012 a to, když jí ortoped zpevňoval kolena a rovnal kotníky sádkou, 2x se mu to povedlo, ale na po 3. už ne a Katku nerozchodili. Proč to už nikdo neví. Prognóza byla, že na vozíku bude už v 5 letech, ale sportem se to oddalovalo. I přes časté sádky, vykloubeniny a úrazy ji nic nemohlo zastavit ve sportu a nepovedlo se to ani, když zůstala na vozíku.

V roce 2019 přišel další ošklivý "pád" a to jen pár dní po 18. narozeninách. Už delší dobu měla potíže s polykáním a mluvením, ale všichni to přisuzovali zhoršené spasticitě a říkali, že se to spraví s baklofenovou pumpou, která do té doby byla v plánu. Došlo to až k tomu, že se nemohla najíst, a tak si ji nechali v nemocnici, kde se druhý den po obědě začala dusit a to i přes kyslík. Katka skončila intubovaná na ARO.

Katky celý příběh si můžete přečíst na jejích webových stránkách: <http://katkasasakova.cz/muj-pribeh/>

Katka nás požádala o příspěvek na nový mechanický vozík.



Nadační fond podpořil Katku částkou 25 000 Kč na nákup nového mechanického vozíku.

Matěj a Jakub B.

Matěje a Jakuba již s námi znáte. Dvojčata se narodila v roce 2008 s diagnózou dětské mozkové obrny. Kluci stárnou a sílí, práce a manipulace s nimi je stále obtížnější. Rodiče se na nás v roce 2022 obrátili s prosbou o příspěvek na opravu tandemového kočárku, bez něhož jsou zcela imobilní.



Matěje a Jakuba jsme podpořili částkou 15 000 Kč na opravu kočárku.

Artur Š.

Artur je neverbální – nerozumí lidské řeči, sám téměř nemluví, občas opakuje slova, aniž by chápal jejich význam. Nechápe čas a prostor, neví kolik je hodin, jak dlouhá uběhla doba. Nerozumí pojmu nebezpečí, nemá absolutně pud sebezáchovy. Nedokáže se samostatně zabavit hrou, prohlížením knih, sledováním televize... Několikrát týdně dochází na terapie, které jsou určeny pro osoby s PAS. Prostřednictvím těchto terapií dochází k pomalému zlepšování komunikace mezi Arturem a okolním světem (komunikuje prostřednictvím obrázkových piktogramů). Bohužel to zatím nemá žádný vliv na synovu přetrvávající nespavost. Tyto terapie nejsou financovány ze zdravotního pojištění a jsou velmi finančně nákladné. Maminka je samoživitelka s dalšími dvěma dětmi a sama nemůže nastoupit do zaměstnání, ani začít vykonávat výdělečnou činnost z domova s ohledem na svoje vytížení v péči ohledně Artura, ale i staršího syna Alexandra.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Nela J.

Nelince hned na počátku života v roce 2018 diagnostikovali poškození mozku. K tomu se přidaly další diagnózy: DMO (dětská mozková obrna), těžké poškození zrakových nervů, mikrocefalie (menší velikost hlavy a mozku) a epilepsii Westův syndrom. Nelinky psychomotorický vývoj je opožděný oproti jejím vrstevníkům. Rehabilitace jí posouvají ve vývoji dopředu a zlepšují její zdravotní stav nejen po fyzické stránce, ale i po té mentální. S Nelinkou rodina pravidelně cvičí již skoro 3,5 roku. Cvičení Nelince velice pomáhá k odstranění svalového napětí z končetin a zlepšuje její držení těla. Nelinka je díky tomu veselá a nic ji nebolí. Naším cílem je, aby Nelinka neměla žádné bolesti a posunula se ve vývoji.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Eliška P.

Eliška se narodila předčasně a její problémy tím začaly. Ihned po narození jí diagnostikovali DMO, má problémy se zrakem i s chůzí. Má deformované plošky chodidel a problémy s koleny. K chůzi jí pomáhají speciální ortézy, které jsou finančně velmi nákladné. Díky nim si zvládne dojít na toaletu nebo se pohybovat po třídě.



Nadační fond přispěl částkou 24 509 Kč na nové ortézy.

Adam M.

Adámek je již od narození nemocný. Ale až teď v šesti letech mu lékaři diagnostikovali vzácnou genetickou vadu. Prognóza je děsivá, ale je to velmi silný kluk a velká osobnost. Je to i tím, že od jeho prvního roku jezdí často cvičit a poslední čtyři roky navštěvuje soukromé neurorehabilitační kliniky. Terapie zde je velmi finančně náročná, ale neskutečně účinná. Adámek by měl být ležák, ale perfektně leze po čtyřech a již trénuje nárok. Maminka nás požádala o pomoc již podruhé.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Anna D.

9letá Anička má kombinované postižení a je v péči neurologa. Její diagnóza je psychomotorická retardace, těžká zraková vada, motoricky velmi neobratná, špatná pohyblivost, chůze na široké bázi, chůze do schodu nohy nestřídá, potřebuje oporu, prostorově neorientovaná. Rodina se na nás obrátila s prosbou o příspěvek na léčebný pobyt v lázních.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v centru Sarema v Liberci.

Tereza R.

Tereza je imobilní maminka dvouletého chlapečka. Po porodu se jí začaly prohlubovat zdravotní obtíže a objevily se potíže psychické, hlavně se jedná o slabost veškerého svalstva a bolesti. V současnosti má diagnostikované autoimunitní nervosvalové onemocnění myastenie gravis, ale diagnostika pořád probíhá (byla poslána na genetické vyšetření, ale čekací doby jsou dlouhé), což se nelíbí posudkovým lékařům, takže zatím nedosáhla na invalidní důchod, příspěvek na péči atd. (teď znovu probíhá řízení). Zvažuje se také, že problémy vznikly jako reakce na nadměrný stres a pracovní zátěž po porodu syna jakožto forma disociativní poruchy nebo psychogenní nástavba k somatickému onemocnění. Dodatečně pak trpí úzkostně depresivním syndromem.

Tereza nás požádala o příspěvek na automobil.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na zakoupení nového automobilu.

Martina S.

Martina je maminkou dvou dcer. 18letá Michaela bojuje se závažným neurodegenerativním onemocněním, jehož původ byl objasněn teprve v jejích 13 letech. Míša je zasažena těžkou formou vzácné genetické mutace ADECY5 – mutace genu adenylátcykazy5. Na celém světě je popsáno zhruba 200 totožných případů, bohužel, aby toho nebylo málo, u Michalky jsou pozorovány výrazně těžší projevy onemocnění. V současné chvíli to vypadá, že se svým klinickým obrazem je na světě jediná.

Maminka nás požádala o příspěvek na zdravotní pobyt u moře.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na zdravotní pobyt u moře.

4.Náklady fondu v roce 2022

Jméno	Nadační příspěvek	Výše příspěvku
Petra Kočendová	příspěvek na vybavení domácnosti	10 000 Kč
Eva Zahumenická	příspěvek na životní náklady	10 000 Kč
Anna Muziková	příspěvek na fyzioterapie	23 595 Kč
Martina Dočkalová	příspěvek na životní náklady	9 000 Kč
Lucie Mollinari	příspěvek na léčbu roztroušené sklerózy	10 000 Kč
Martin Slabý	příspěvek na elektrickou tříkolku	22 880 Kč
Pavlinka Čižnárová	příspěvek na nákup automobilu	20 000 Kč
Daniel Janda	příspěvek na nákup pračky a potraviny	5 338 Kč
Renata Jelenová	příspěvek na bydlení a životní náklady	19 900 Kč
Martina Bohmová	příspěvek na nájemné v azylovém domě	9 000 Kč
František Tauber	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Lilly Androščuková	příspěvek na nákup automobilu	15 000 Kč
Ondřej Minařík	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Jitka Andrlíková	příspěvek na opravu stropů v domě	12 000 Kč
Miriam Beranová	příspěvek na rehabilitaci	9 000 Kč
Jiřík Reif	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Irena Fialová	příspěvek na opravu automobilu	6 000 Kč
Vendula Machálková	příspěvek na brýle	4 844 Kč
Eliška Krouská	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Kačenka Zíková	příspěvek na rehabilitaci do Klimkovic	15 000 Kč
Lukáš Pekárek	příspěvek na mechanický vozík	25 000 Kč
František Divoký	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Štěpánka Hapiaková	příspěvek na jídlo a živobytí	9 000 Kč
Michaela Andrlíková	dárek pro syna k narozeninám	7 490 Kč
Karolína Hájková	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Hondl Jan	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	0Kč*
Podzimková Jitka	příspěvek na energie a brýle pro dceru	12 000 Kč
Přidal Fabián	příspěvek na rehabilitace	10 000 Kč
Babková Anna	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Kopal Jan	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Mann Sebastian	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Sasáková Kateřina	příspěvek na mechanický vozík	25 000 Kč
Beneš Matěj a Jakub	příspěvek na opravu kočárku	15 000 Kč
Šindler Artur	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Jankuliaková Nela	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Peterková Eliška	příspěvek na nové ortézy	24 509 Kč
Mihál Adam	příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek	15 000 Kč
Dvořáková Anna	příspěvek na rehabilitaci v Sarema Liberec	15 000 Kč
Richterová Tereza	příspěvek na zakoupení nového automobilu	15 000 Kč
Stropnická Martina	příspěvek na rehabilitační pobyt u moře	15 000 Kč
Celkem		554 556 Kč

*hrazeno v roce 2021

5. Jak lze Nadační fond podpořit?

Nadační fond Algo je možné podpořit jakýmkoliv způsobem – finančně, konkrétní potřebnou věcí, zapojením se do činnosti nebo do sbírek pořádaných tímto Nadačním fondem.

Pokud chcete přispět finančně, můžete využít bankovní spojení: **4999042/0800**
Účet je vedený u České spořitelny.

Za jakoukoli pomoc ze srdce děkujeme!

Petr Loužecký, Kateřina Loužecká, David Kazda a František Zeman