

# Výroční zpráva za rok 2024



# 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 2024 .....   | 6  |
| 4.  | Náklady fondu v roce 2024 .....      | 11 |
| 5.  | Jak lze Nadační fond podpořit? ..... | 12 |

# 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](http://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 2024

#### Elena Sch.

Elenka se narodila jako zdravé miminko, komplikace nastaly po očkování v 7. měsíci. Od té doby těžké pohybové a mentální postižení, není schopna samostatného pohybu a je odkázána na celodenní péči. Sama se nenají, je plně krmená a nemluví. Ve svých 15 letech je na úrovni ročního dítěte, ale je moc veselá a společenská. Za každý úspěch si umí zatleskat.

Od května 2014 je zařazena do studia vzácných metabolických poruch. V listopadu 2019 Elence zjistili velmi vzácné genetické onemocnění – kandidátní gen HNRNPU které má bohužel jen 80 lidí na celém světě. Což znamená, že je to neléčitelné a nikdo nic neví. Do toho má bohužel Elenka vzácnou epilepsii (asi 7 typů záchvatů), kterou mělo nebo má 20 lidí na světě. Léky bohužel nezabírají a někdy nastává velmi špatné období, kdy má za den i 250 epileptických záchvatů. Což jí vrací hodně zpět a moc vysiluje tělíčko.

Elenka je velký bojovník a dřič. Hodně jí pomáhá intenzivní cvičení v kosmickém oblečku. Doma se už pohybuje ve speciálním chodítku a má z toho velkou radost. Má staršího brášku, který jí má hodně rád a se vším pomáhá.

Z nebe na rodinu dohlíží a posílá velkou podporu a pomoc jejich milující tatínek a manžel, který v červenci 2011 náhle zemřel.



**Nadační fond poskytl příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek ve výši 15 000 Kč.**

## Andrea R.

Andrejka se narodila minutu po svém bráškově Patrikovi císařským řezem. Páťa byl hned od začátku velmi šikovný a nepotřeboval žádnou pomoc, Andrejka byla menší, hubenější a adaptaci na světě zvládala hůře. Měla zavedený kyslík na podporu dýchání.

Po 3 dnech při kontrole ji byla zjištěna katarakta na obou očích. Šedý zákal se odstraňuje operativně, proto Andrejka v pouhém měsíci absolvovala operaci v Motole. Operace druhého oka ji čekala hned za měsíc další.

Psychomotoricky vývoj nepostupoval správným tempem dopředu, a tak jsem se rozhodla podstoupit magnetickou rezonanci. Ta ukázala nález na mozku, který nás brzdí v posunu dál.

Andrejky diagnóza je momentálně dětská mozková obrna – triparéza s větším poškozením na levé straně. Andrejka sama nechodí, nemluví. Zvládne asymetricky lézt. Každý den nasazujeme kontaktní čočky a lepíme okluzor. Mentálně je na tom ale velmi dobře, rozumí naprosto všemu, takže se zvládne dorozumět s každým, když dotyčný pokládá správně otázky. Všechny terapie a doktory s Andy absolvují pouze maminka. S tatínkem Andrejky a Patrika se už před rokem rozešli.



**Nadační fond poskytl příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek ve výši 15 000 Kč.**

## František T.

František měl těžkou cestu na svět. Hned po pár vteřinách na světě ho museli lékaři resuscitovat. V důsledku nulového přísunu kyslíku do mozku, se část mozku neokysličovala a František hned po narození prodělal dětskou mozkovou obrnu (dmo). V 9. měsíci života udělali Františkovi magnetickou rezonance, protože jeho vývoj nebyl standardní, kde se zjistilo že má odumřelou 1/4 mozku a byla mu diagnostikována DMO - pravostranná hemiparéza (má ochrnuté levostranné končetiny).

Prognóza lékařů byla – dejte ho do ústavu, bude z něho nemohoucí ležák (v současné době (7 let) Fanda chodí s oporou o jednu ruku a začíná mluvit).

Pomoc Františkovi jsme poskytli již i v minulých letech.



**Nadační fond poskytl příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek ve výši 15 000 Kč.**

## 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 nedokáže rodina zajistit.

Pomoc Honzíkovi jsme poskytli již i v minulých letech.



**Nadační fond poskytl příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek ve výši 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. Záchvat trval přes 40 minut. RZS ji převezla do FN Plzeň, kde se zjistilo, že je Lilly 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 (má těžké), PAS - porucha autistického spektra, specificky narušený vývoj řeči a lehká až středně těžká mentální retardace...

V roce 2022 nás rodina žádala o příspěvek na automobil, tento rok o příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek.



**Nadační fond poskytl příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek ve výši 15 000 Kč.**

### **Vojta K.**

Vojtíkovi je 14 let a má DMO - spastická diparéza, vrozený hydrocefalus, středně těžká mentální retardace a ageneze corpus callosum. Chodí jen o berličích (na delší vzdálenosti má invalidní vozíček), mluví slova, která občas spojí do jednoduché věty.

**Nadační fond poskytl příspěvek na rehabilitaci v Centru Hájek ve výši 15 000 Kč.**

### **Rozárka a Boris**

sociální pracovnice ve službě Sociálně aktivizační služby pro rodiny s dětmi, pod Oblastní Charitou v Pardubicích nás oslovila s prosbou o finanční spoluúčast pro dvě děti, které má v péči.

Slečna Rozárka (14 let), žije společně s matkou a dvěma bratry, z něhož je jeden z nich handicapovaný. S ohledem na velmi malý byt, ve kterém rodina žije, by bylo pro ni žádoucí, si od rodiny na týden odpočinout, v přírodě a s dalšími vrstevníky.

Chlapec Boris (15 let), je svěřen do péče prababičky, se kterou žije osamoceně. Nikdy neměl možnost zažít táborové dobrodružství a velmi by po tom toužil. S prababičkou sdílí na spaní jednu místnost a také by mu jistě prospěl pobyt mimo domov.

Obě vytipované děti nemají výchovné problémy ve škole a přes nepříznivé sociální podmínky ve kterých vyrůstají, jsou kamarádští, spolehliví a soběstační. Osobně je znám nejen z našich volnočasových akcí a pobytu na horách.

**Nadační fond poskytl příspěvek na tábor pro obě děti ve výši 12 980 Kč.**

## 4.Náklady fondu v roce 2024

| Jméno             | Nadační příspěvek                                   | Výše příspěvku    |
|-------------------|-----------------------------------------------------|-------------------|
| Szymanská Dita    | Rehabilitace v Centru Hájek                         | 15 000 Kč         |
| Radová Andrea     | Rehabilitace v Centru Hájek                         | 15 000 Kč         |
| Tauber František  | Rehabilitace v Centru Hájek                         | 15 000 Kč         |
| Kopal Jan         | Rehabilitace v Centru Hájek                         | 15 000 Kč         |
| Táborská Rozárka  | příspěvek na letní tábor pro soc. znevýhodněné dítě | 6 490 Kč          |
| Feneš Boris       | příspěvek na letní tábor pro soc. znevýhodněné dítě | 6 490 Kč          |
| Kamic Vojtěch     | Rehabilitace v Centru Hájek                         | 15 000 Kč         |
| Androščuková Lily | Rehabilitace v Centru Hájek                         | 15 000 Kč         |
|                   |                                                     |                   |
|                   |                                                     |                   |
|                   |                                                     |                   |
|                   |                                                     |                   |
| <b>Celkem</b>     |                                                     | <b>102 980 Kč</b> |

## 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