

Výroční zpráva za rok 2013



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 poměrně nedávno (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 lhotejní.

Ing. Martina Koutníková

Předsedkyně správní rady
Nadační fond Algo



Obsah

1. Krátce o nás.....	4
2. Základní údaje.....	4
2.1 Název fondu, IČ, sídlo	4
2.2 Zřizovatel.....	4
2.3 Účel zřízení.....	4
2.4 Správní rada	5
2.5 Revizor.....	5
3. Nadační projekty v roce 2013	6
4. Jak lze Nadační fond podpořit	14

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 pečující
- materiální, sociální a kulturní podporu seniorům, popř. institucím o tyto seniory pečující

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: AB Group CZ, a.s.

IČ: 247 75 487

Sídlo: Praha 8, Sokolovská 366/84, PSC 186 00

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 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 pečující, které nemají finanční prostředky na základní potřeby, zdravotní pomůcky a léky, nebo se ocitli v jiné nouzi,

- materiální, sociální a kulturní podpora seniorům
- rozvoj vzdělávání a vědy všech sociálních a věkových skupin

2.4 Správní rada

Ing. Martina Koutníková, předsedkyně správní rady. Pracovala 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.

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

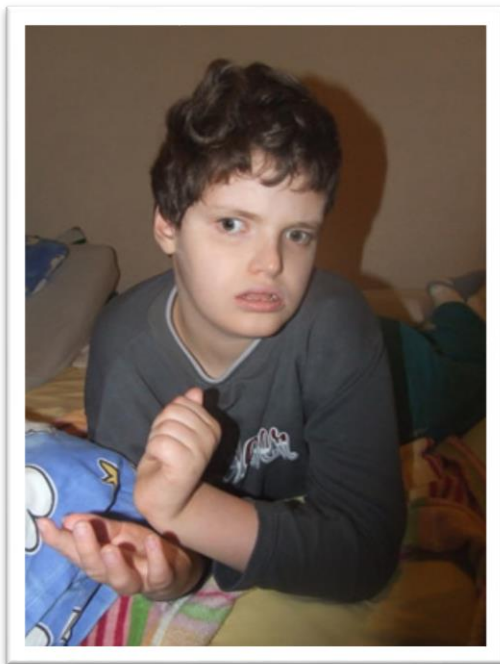
2.5 Revizor

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

3. Nadační projekty v roce 2012

Davídek

Davídkovi je 15 let, ale vývojově odpovídá stáří půl roku. Jeho diagnózy jsou onemocnění CNS, těžký hypotonický syndrom (ochablé svaly, epilepsie, astma, praktická slepota a alergie na mléko a veškeré luštěniny). Davídek potřebuje dohled a péči 24 hodin denně.



Davídek žije se svými rodiči a dvěma sourozenci. Maminka se mu věnuje celý den a zvedání Davídka je pro ni už fyzicky náročné, protože Davídek je nyní velký cca 160 cm a váží přes 50 kg. Má snížený polykací reflex a je nutné ho k pití a jídlu zvedat do výšky. Pro spánek je také potřeba ho polohovat.

Nadační fond Algo zakoupil Davídkovi polohovací rošt do postele, který umožňuje i polohování nohou, což je ideální i vzhledem k bolestivosti jeho kloubů a zabraňuje sklouzávání.

Kristýnka

Kristýnka je 12letá holčička, která má dětskou obrnu. Nemoc jí byla diagnostikována 4 měsíce po jejím narození. Hned v prvním roce života prodělala operaci lebečních švů, aby jí rostla hlavička, a v říjnu 2011 podstoupila operaci, při které jí lékaři povolovali lýtkové svaly a šlachy. Operace jí má pomoci v tom, aby se mohla naučit chodit. K tomu je ale zapotřebí hodně cvičení a rehabilitace, které Kristýnka sice navštěvuje, ale to nestačí.



Lékaři doporučili rehabilitační pobyt v lázních Klimkovice. Zdravotní pojišťovna hradí ale pouze pobyt samotný, nikoliv procedury, které samy o sobě stojí přes 50 000 Kč.

Na Nadační fond Algo se obrátili rodiče Kristýnky s prosbou o pomoc při sbírce víček od PET lahví. Sbírka byla úspěšná a Kristýnka léčbu v lázních absolvovala.

Nadační fond Algo děkuje všem, kteří se do sbírky zapojili.

Pan Ladislav

Pan Ladislav se narodil v roce 1927 a žije v domě Pečovatelské služby v Praze 5. Je zcela sám, jelikož nemá děti a nikdy nebyl ženatý, je odkázán na pomoc cizích lidí.

Využívá pomoc pečovatelské služby, protože již sám není schopen veškeré základní úkony potřebné k životu zvládnout.



Jeho starobní důchod patří k průměrným a po zaplacení nájmu, služeb pečovatelské služby a léků mu již mnoho finančních prostředků měsíčně nezbývá.

Je částečně slepý a má zhoršenou koordinaci pohybu.

Nadační fond Algo pro něj zakoupil speciální zesílenou židli do sprchy.

Erik

Erik je šikovný romský chlapeček, který již v příštím roce začne navštěvovat základní školu. Z důvodu přípravy na školu a také z důvodu sžití se s dětským kolektivem je velmi potřebné, aby navštěvoval coby předškolák právě mateřskou školku, která v tomto ohledu děti na budoucí náročný rok v jejich životě připravuje.

Rodiče Erika se bohužel ocitli ve finanční nouzi, neboť maminka přišla o zaměstnání, a nemají tedy možnost hradit Erikovi ve školce obědy.

Nadační fond Algo uhradil Erikovi obědy od dubna až do června 2013 a věří, že Erikovi pobyt ve školce pomůže a ulehčí i první kroky ve škole, která ho od září čeká.

Maruška

Maruška se narodila v dubnu 1986, porod byl dlouhý, tři dny uměle vyvolávaný. V závěru třetího dne zdravotní sestra zjistila ustávající srdeční aktivitu dítěte. Maruška se pak narodila císařským řezem. Když byly Marušce 4 měsíce, objevily se u ní první křeče, které byly kvalifikovány jako tzv. bleskové křeče, tedy druh epileptických záchvatů. Kolem roku se začalo projevovat opoždění ve vývoji, bohužel s epilepsií spojenou se středně těžkou mentální retardací.

Život celé rodiny se změnil, a i když se po dalších pěti letech narodila Marušce zdravá sestřička, nakonec zůstaly s maminkou samy.



Maruška absolvovala základní školu, speciální, praktickou jednoletou školu a v současné době s nadšením dochází do denního stacionáře Ratolest patřícího Diakonii ČCE.

Většinou je velmi pozitivně naladěná, miluje pohádky a písničky. Život bez ní si maminka ani sestra neumí představit.

Nadační fond Algo přispěl Marušce na ozdravný pobyt.

Adélka

Adélka je tříletá holčička s vrozeným tělesným postižením, které se projevilo až v průběhu jejího motorického vývoje. Postižení se projevuje především v oblasti hrubé a jemné motoriky. Adélka je schopna chůze jen pomalu a na kratší vzdálenosti, není schopna běhu, velmi obtížně zvládá schody. Má nesprávný a méně funkční úchop. Omezena je její samostatnost v sebeobslužných dovednostech. Trpí bolestí kloubů. Mentální vývoj je zcela v normě, sociálně je velmi zdatná. V září 2013 nastoupila do Mateřské školy ve Velké Chuchli. Největší problémy jsou s přesuny po budově. Aby se mohla zúčastnit pohybových aktivit i mimo budovu mateřské školy, potřebuje kromě kočáru i asistenta. V únoru 2013 se konečně podařilo určit diagnózu a nasadit potřebnou léčbu.



Adélčin stav se zlepšuje, její chůze je ale stále toporná a ne úplně jistá, jdou jí dobře malé krůčky, velké kroky méně. Venku se bojí chodit v nerovném terénu a potřebuje kočár. Díky pohybovému zlepšení a díky úpravám v mateřské škole se zlepšila i Adélčina samostatnost. Pro Adélčin další rozvoj je velmi potřebný častý kontakt s dětmi a dostatečné množství podnětů podporující její motorický vývoj.

Z tohoto důvodu Nadační fond Algo zakoupil pomůcky, které bude Adélka využívat i s ostatními dětmi ve školce, čímž se ještě vícelepší také integrace do dětského kolektivu.

Tereзка

Tereзка má od narození dětskou mozkovou obrnu, která byla způsobena tím, že při porodu došlo k vdechnutí plodové vody. Tereзка je mentálně retardovaná, nemluví, má poruchu jemné i hrubé motoriky, oční vadu a jiné, ale přes všechny její vážné zdravotní problémy je šťastná a veselá holčička se zájmem o okolní svět.



Tereзка od svého narození vyžaduje celodenní péči, stará se o ni celá rodina včetně její sestry. Rodina tak žije pouze z příjmu tatínka, a proto je rodinný rozpočet omezený.

Nadační fond přispěl Terezce na léčebný pobyt, který by jí jinak rodina s ohledem na finanční situaci nemohla dopřát.

Dianka

Dianka je čtrnáctiletá dívka. Je ale od narození postižená, takže navštěvuje speciální ZŠ Diakonie ČCE. Je velmi milá a veselá. Má ráda společnost a její nejoblíbenější zábavou je poslech hudby.



Otec Dianky nežije s rodinou ve společné domácnosti, proto jsou finanční možnosti rodiny omezené. Maminka se o Dianku stará vzorně, ráda by jí dopřála ozdravný pobyt, který pořádá škola, do které Dianka dochází, ale nemá dostatek finančních prostředků.

Nadační fond Algo přispěl Diance na ozdravný pobyt.

Tomášek

Tomášek se narodil jako těžce nedonošené dítě v 31. týdnu a vážil 1200 g. Jeho zdravotní stav je dlouhodobě nepříznivý, omezuje duševní, smyslové a fyzické schopnosti, vyžaduje zvýšenou péči, dohled a pomoc při většině úkonů běžného života.



Tomášek žije v Praze se svou maminkou, která se mu maximálně věnuje. Díky tomu může Tomášek navštěvovat speciální školu.

Nadační fond pomohl chlapci již po druhé, a to příspěvkem na léčebný pobyt.

Janko

Janko, kterému je nyní 20 let, se narodil s dětskou mozkovou obrnou. Navzdory intenzivní rehabilitaci skončil na invalidním vozíku.



Původní záměr **sbírký plastových víček**, kterou pro Janka Nadační fond Algo organizuje, byl přispět na pobyt v lázních Klimkovice, kde by Jankovi mohli pomoci vstát z vozíku. Janko už je však úředně dospělý a vzhledem k tomuto faktu a s přihlédnutím k tomu, že by v lázních musel mít doprovod a navíc by pobyt musel být opakovaný, není v našich silách tak velké částky získat.

Z tohoto důvodu jsme se s maminkou Janka dohodli, že budeme pokračovat ve sbírce na nový invalidní vozík, který by Jankovi i jeho rodičům výrazně ulehčil život (starý vozík je již poruchový). Invalidní vozík vhodný pro Janka stojí v základní verzi 30 - 40 000 Kč podle vybavení.

Dětský domov Pyšely

Zřizovatelem Dětského domova Pyšely je Středočeský kraj. Jde o dětský domov rodinného typu, což znamená, že počet dětí nesmí přesáhnout 48. Tomuto počtu odpovídá i kapacita dětského domova.

Děti jsou rozděleny do 6 rodinných skupin maximálně po 8. V jedné skupině jsou chlapci i děvčata různého věku, při zachování sourozeneckých vazeb. V dětském domově žijí děti zpravidla ve věku od 3 do 18 let. V případě, že ještě studují, zůstávají zde až do ukončení studia.



Zaměstnanci společnosti Algotech věnovali již po druhé dětskému domovu prostřednictvím Nadačního fondu Algo oblečení, obuv, televizor, hračky, knížky a školní potřeby.

Matěj

Matýskovi je rok a půl a je po těžkém úrazu hlavy. Jeho rodiče se rozhodli pečovat o něj v domácím prostředí a aby toto mohli uskutečnit, musí vytvořit vhodné podmínky odpovídající jeho závažnému stavu.



Rodiče oslovili náš nadační fond s prosbou o zakoupení čističky vzduchu, kterou malý Matýsek nezbytně potřebuje.

Nadační fond Algo pro něj zakoupil a rodině daroval čističku vzduchu Winix WAC U300.

Pět'a

Pět'ovi je 11 let. Je nevidomý, tělesně omezený v důsledku amputace pravé nohy, s výrazným psychomotorickým postižením.



Nemůže sám chodit a přepravuje se v kočárku. Žije jen s maminkou a starším sourozencem.

Pět'a potřebuje péči maminky 24 hodin denně.

Nadační fond Algo zakoupil pro Pět'u skládací matraci a zimní nánožník ke kočárku, které mu alespoň trochu usnadní život.

4. 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 Česká spořitelna.

O využití Vašeho příspěvku budete vždy informováni.

Děkujeme.

Nadační fond Algo