



VÝROČNÍ ZPRÁVA

ZA ROK 2014

1. Obsah

1. Obsah.....	3
2. Členská základna a orgány ČSH	4
3. Rekondiční pobyty	5
4. Regionální workshopy a další setkání	6
5. Světový den hemofilie.....	8
6. Publikační činnost	8
7. Mezinárodní spolupráce	9
8. Fyzioterapie a domácí péče	10
9. Český národní hemofilický program a hemofilická centra	11
10. Závěr a hospodaření.....	12

2. Členská základna a orgány ČSH

K 31. prosinci 2014 měl Český svaz hemofiliků celkem 223 členů, z toho 168 hemofiliků, 13 s von Willebrandovou chorobou a 42 ostatních. Mezi ně počítáme rodinné příslušníky, lékaře a další zájemce z řad zdravotníků a ostatní sympatizanty. Vzhledem k celkovému počtu zhruba 1000 hemofiliků v České republice to není moc, ale Rada ČSH už před lety rozhodla o vyškrtnutí těch členů, již neplnili základní členské povinnosti – například neplatili členské příspěvky – nijak se na chodu svazu nepodíleli a celkově vykazovali o svazové aktivity očividný nezájem.

V období mezi výročními Konferencemi, nejvyšším orgánem svazu podle stanov, řídila svazový život Rada ČSH. Pracovala ve složení:

předseda PhDr. Vladimír Dolejš

místopředseda Martin Bohůn

ekonom Václav Tóth

členové Mgr. Petr Grim

Mgr. Jana Kalábová

Mgr. Michal Skořepa

Mgr. Anastasiya Žídková

Jako v minulosti jednala i v roce 2014 Rada nejčastěji prostřednictvím služby Skype. Především z úsporných důvodů, protože členové pocházejí z celé republiky a cestovní náklady představují poměrně značné položky. Přesto se třikrát sešli všichni členové i fyzicky, zejména při dalších příležitostech, takže cestovné nebylo nutné speciálně pro schůzi řídicího orgánu vyplácet.

Hlavní snahou celého svazu zůstal i v roce 2014 úkol připravit všem členům podmínky pro co největší zkvalitnění života, zastávat zájmy celé komunity lidí s poruchami srážlivosti krve a umožnit jim plné začlenění do běžného života.

Dosud byli členy jen lidé s hemofilií, ale v roce 2014 významně přibýlo i těch s von Willebrandovou chorobou. Svaz připravil velkou dotazníkovou akci se záměrem upozornit na sebe a informovat o výhodách členství. Ještě zdaleka ne všichni respondenti se přihlásili, ale potěšitelný je už samotný zájem. Celkem na dotazník šířený například v lékařských ordinacích a dalších místech, kde lze předpokládat kontakt s takovými zájemci, odpovědělo víc než padesát respondentů. Dá se předpokládat, že mnozí z nich se stanou regulárními členy.

Mezi nováčky jsme ale uvítali i řadu dalších zájemců, především rodičů malých dětí. Dospělá populace je už členstvím ve svazu dostatečně saturovaná a v dohledné době nelze rapidní nárůst počtu členů takové věkové skupiny, očekávat.

3. Rekondiční pobyty

I rok 2014 přinesl pravidelné možnosti setkání, jaké připravuje svaz už několik let. Nejnovější tradicí je rekondiční pobyt pro hemofily s inhibítorem v lázních Vráž, ten se uskutečnil dokonce dvakrát. V jarním a podzimním termínu přijela řada zájemců, nejen těch s inhibítorem, ale i ostatních. Vše proběhlo v součinnosti se společností Novo Nordisk, která událost financovala. Účastníci měli k dispozici pravidelnou rehabilitaci, bazén, vodoléčbu a řadu možností společenského uplatnění. Potěšitelná je skutečnost, že na přípravě programu se podílejí sami členové, mohou před kolegy uplatnit své znalosti a dovednosti a posílit tak duch vzájemnosti.

Samozřejmou součástí jsou ve Vráži vždycky setkání s lékaři, fyzioterapeuty a dalšími odborníky, kteří tu mohou v intimním prostředí poradit a pomoci.

Sám svaz připravuje vždycky v květnu rekondiční pobyt dospělých v Lednici na jižní Moravě. Sem se už po léta sjíždějí ti, kdo mají zájem především zlepšit kondici kloubů a absolvovat pravidelnou intenzivní denní rehabilitaci. Rada ČSH se už delší dobu potýká s nedostatkem kvalifikovaných fyzioterapeutek, které by měly možnost se lednického setkání zúčastnit. Některé z dřívějších pravidelných účastnic nastoupily rodičovskou dovolenou, jiné vážou pracovní povinnosti.

Svaz se pokusil několikrát přizvat ke spolupráci nové spolupracovnice či spolupracovníky, ale zatím bez úspěchu.

V tomto směru je poněkud jiná situace na dětském táboře. Tentokrát poprvé po několika letech změnil své působiště a z Ondrášova dvora v podhůří Beskyd se přesunul do Zubří na Českomoravské vysočině. Majitelé původního areálu pojali s prostorem stavební záměry, které ho pro účely dětského tábora diskvalifikují. Hlavní vedoucí tábora proto vyhledal novou lokalitu a hodlá jí využít i v roce 2015.

Zubří je v mnohém s Ondrášovým dvorem srovnatelné, rovněž poskytuje ubytování dětem v chatkách a kolem nich dost prostoru, podstatnou nevýhodou je ale absence bazénu. Ten řeší přilehlý rybník, bazén však stoprocentně nenahrazuje. Celkově ale panuje s lokalitou spokojenost a svaz ji bude vyžívat i nadále, pokud se nenajde něco minimálně stejně vhodného. Rekreačních areálů je v republice dostatek, ale jen velmi málo jich vyhovuje účelům, které svaz potřebuje. Kromě vlastní podoby takových míst hraje roli i finanční stránka, většina míst je nad možnosti účastníků. Svaz sice dětem účast silně dosuje, ale část nákladů stále připadá na rodiče. A ti – v mnoha případech – nejsou sociálně právě nejsilnější.

Pozitivem je zisk dvou mladých studujících fyzioterapie, jež se opět do táborového života začlenily. Staly se tak už samozřejmou součástí fyzické přípravy dětí, ale podařilo se je uplatnit i při jiných příležitostech, které svaz pro členy stále připravuje.

Rekondici malých dětí s rodiči v Bělči sice pořádá sesterský Hemojunior, ale finančně pokrývá ČSH. Ten žádá pro tento podnik o dotaci ministerstva zdravotnictví, poskytuje prostředky Hemojunioru a následně vše vyúčtovává.

4. Regionální workshopy a další setkání

Jedním z hlavních úkolů svazu zůstaly územní workshopy, na nich se scházejí členové vždy z patřičného regionu. Tady hodně záleží na zájmu a aktivitě příslušného hemofilického centra. Největší úspěch zaznamenalo setkání v Ostravě, centrum při zdejší fakultní nemocnici vystupuje v tomto směru velmi aktivně. Ve spolupráci se svazem připravili pracovníci severomoravského centra velmi zajímavý program. Dal nahlédnout do minulosti regionu, současnosti, ale také budoucnosti.

Workshopy se mohly uskutečnit díky spolupráci se společností Baxter, která vystřídala na této pozici Bayer. Ta po personálních změnách, jež tu proběhly už před několika lety, ve spolupráci s ČSH polevila. Svazu schází především užší součinnost při organizaci zamýšlených podniků a ne zcela shodný názor na směr, jakým by se měla ubírat. Zaplnění mezery se ujala právě společnost Baxter.

Ve spolupráci s ní proběhl i druhý ročník setkání „Jsme tady pro vás“ v hotelu Jezerka v Seči u Chrudimi. Přínosem je především setkání všech generací, což je vzácná příležitost. I podruhé kvitovali účastníci možnost s povděkem, třebaže se museli částečně podílet na financování symbolickou spoluúčastí 1000,- Kč. I tak zůstává otázkou, zda i nadále v tomto směru pokračovat. Náklady na využití Jezerky jsou poměrně značné a, je třeba uvažovat, zda by se nedaly uplatit jinde. Se stejným efektem, ale za nižší cenu.

ČSH úzce spolupracoval s organizací Hemojunior, jehož členové přijeli opět v hojném počtu. Pro ně je přínosem možnost zjistit, jak se žilo hemofilikům v minulosti, což si jinak dovedou představit jen obtížně. Domácí léčbu považují za cosi samozřejmého, nedokážou si už bez ní život představit. Právě možnost potkat se s těmi, kteří ještě takové štěstí neměli, jim přináší hlubší poznání všech záludností společné choroby.

Pro starší členy ČSH je zase důležité setkat se s těmi mladšími a přesvědčit se, jaké výsledky změna léčby za poslední desetiletí přinesla. Tomu všemu napomáhají i přednášky odborníků z řad hematologů, fyzioterapeutů a specialisty na léčbu bolesti, také ale psychologů a praktikem v sociální oblasti. Psychologická podpora je důležitá zejména pro rodiny s malými dětmi, ty také příležitosti hojně ke konzultacím využívají.

Navázaná spolupráce s odborníky na otázky sociální přinášela během roku ovoce i v podobě individuálních a rad a pomoci těm, kteří se octli v nějaké složité situaci a nikdo jim nedovedl poradit. Právě zásah ČSH a zprostředkování dotazů a rad se stalo významným počinem, který už dokázal pomoci v několika konkrétních případech. Svazová rada proto hodlá v nastoupeném trendu i nadále pokračovat.

5. Světový den hemofilie

Rovněž v úzké součinnosti s Hemojunioem připravil svaz oslavy Světového dne hemofilie, jenž připadá vždycky na 17. duben. V aktuálním roce připravili členové rady návštěvu Jindřichohradecké železnice. Společnost Novo Nordisk pomohla zorganizovat a hlavně financovat pronájem vlaku a celé infrastruktury úzkokolejných železnic na jihu Čech. Po minulých úspěšných akcích s motokárami, ve westernovém městečku, plavbě po Baťově kanálu a Hummer centru, proběhl velmi úspěšný podnik.

V Praze se uskutečnil pochod ulicemi s cílem upozornit na existenci hemofilie a zároveň uzavřít několikaměsíční kampaň s názvem „Podporuji léčbu hemofilie.“ Iniciativou společnosti Baxter vznikly speciální webové stránky s e-shopem, kde se prodávaly předměty typu triček, šál a podobně. Výtěžek převzali na závěr pochodu při happeningu zástupci ČSH a Hemojunioru, celkem vynesla kampaň 60 000,- Kč. Vyvrcholení spojené s programem, kde vystoupila například dívčí skupina Five Angels, přilákala i mnohé kolemjdoucí. Příznačné je, že manažerem skupiny je právě rovněž člověk s hemofilií. Vyhodnocení celé záležitosti ale nevyznělo jednoznačně a Rada ČSH se rozhodla ji už v roce 2015 neopakovat.

6. Publikační činnost

Odrazem práce svazu jsou i reakce na webových stránkách www.hemofilici.cz. Jejich hlavním úkolem je ovšem informování členů a dalších zájemců o svazový život s bohatými aktivitami. Ale také o novinkách v léčbě a vůbec poskytovat všem nesmírně potřebné podněty.

Druhým důležitým informačním kanálem je tiskovina Zpravodaj. Vychází nepravidelně a je určený hlavně těm, kdo nemají přístup k internetu. Takových je sice velmi málo, česká společnost má možnost sledovat internet z více než 80%, ale Rada ČSH došla k názoru, že Zpravodaj je nutné zatím zachovat. Snaží se ušetřit alespoň na poštovním, proto vyzvala členy, kterým stačí pohled do PDF podoby na webu, aby se práva na doručení výtisku poštou vzdali.

Obsahem Zpravodaje byly opět některé články převzaté z webu, ale i původní určené právě sem. Tady se mohli čtenáři seznámit s některými zajímavými členy svazu, shrnutím toho nejdůležitějšího z uplynulých událostí, ale také s výhledem do blízké i vzdálenější

budoucnosti. Na rozdíl od webu byly k dispozici i materiály podobné komentářovému žánru, pro něž se tato forma média hodí lépe.

I tak ale vyšlo méně čísel než bylo v minulosti obvyklé. Čtenáři nepřišli o patřičný příděl informací, ale dostali je i formou dvojčísla. Důvodem je opět snaha ušetřit, protože klesly náklady na výrobu omezením drahé barevné obálky a hlavně na poštovné. To je jednou z hlavních položek rozpočtu na tiskovinu.

Zpravodaj dostávají poštou všichni členové (pokud se práva, jak uvedeno, nevzdali), všechna hemofilická centra v republice a další zájemci. Svaz plní také zákonný úkol posílat všechny tiskoviny příjemcům povinných výtisků.

Ty čerpá Rada ČSH nejen z domácích odborných zdrojů, ale i zahraničních. Proto se její členové pravidelně účastní mezinárodních konferencí, symposií a dalších užitečných setkání hemofilické komunity ať už světové, anebo evropské. Proto pravidelně zajíždějí na workshopy pořádané Evropským hemofilickým konsorciem EHC a Světovou federací hemofilie WFH. Zejména evropská organizace velmi úzce spolupracuje s příslušnými orgány Evropského parlamentu v Bruselu a podařilo se jí zakotvit do evropské legislativy mnoho velmi užitečných a potřebných ustanovení. Rada ČSH tu také pravidelně informuje o svých aktivitách a dává tak některým sesterským organizacím Evropy přínosné podněty.

7. Mezinárodní spolupráce

Vrcholem mezinárodního života je vždycky v letech se sudým letopočtem Světový hemofilický kongres. Tentokrát se konal v australském Melbourne a ČSH byl opět u toho. Tady zjištěné informace pak prostřednictvím webu, tištěného Zpravodaje a distribucí jednotlivých materiálů šíří dále mezi členskou základnu, ale také mezi české odborníky z řad lékařů, fyzioterapeutů a dalších profesionálů v oboru.

Druhým důležitým setkáním na mezinárodní úrovni je pak každoroční konference EHC. Tentokrát proběhla v Belfastu a česká delegace odtud rovněž přivezla a dále rozšířila řadu podnětů.

Pokračovalo zasilání statistik o počtu hemofiliků, typech onemocnění, způsobu léčby, spotřebě koncentrátů a dalších důležitých údajů. Světová federace i evropské konsorcium z dílčích údajů o jednotlivých členských zemích sestavuje každoročně statistiku a přehled o

stavu světové a evropské populaci s krvácivými chorobami. České údaje sem putují teprve poslední čtyři roky a Česká republika tak mohla zaplnit bílé místo na mapě. Dříve svaz hodnoty mezinárodním organizacím neposkytoval, což na kvalitu diagnostiky, léčby i celkové péče nevrhalo z mezinárodního pohledu příznivé světlo.

Svaz je členem také EURORDIS, tedy evropského sdružení organizací zabývajících se hájením zájmů těch, co trpí vzácnými onemocněními. Zdejší členství je rovněž zajímavé, ale nedosahuje úrovně EHC nebo WFH. Každoročně totiž přesvědčuje o tom, že stav hemofilického hnutí v mezinárodním měřítku, ale také v ČR, je na tak vysoké úrovni, že svaz může zkušenosti, poznatky a podněty spíše předávat než získávat. I to je jeden z důvodů, proč se zástupci svazu žádných mezinárodních podniků v tomto směru nezúčastnili.

Zato se ale podíleli na přípravách a organizaci mezinárodního semináře WFH v prosinci v Praze. Tématem byla obhajoba zájmů a záměrů jednotlivých národních organizací před státními orgány v každé zemi. Na podnět pořádající Světové federace hemofilie vyslal svaz svého juniorského zástupce a umožnil mu tak blíže nahlédnout do mezinárodního dění. Rada tak pečuje i o výchovu nástupců činovníků z mladé generace, což se dříve nedělo.

8. Fyzioterapie a domácí péče

Významným počinem se stalo natočení informativních videopořadů o fyzioterapii. Jsou dva, jeden určený profesionálům v oboru a druhý laikům. Tedy těm, jimž má nejvíce pomoci. Ve spolupráci s velmi zkušenou a při mnoha příležitostech osvědčenou fyzioterapeutkou jsou k dispozici materiály zájemcům z rehabilitačních středisek pracujících speciálně s hemofilikou a pro domácí použití.

V tomto směru uspořádal svaz ve spolupráci se sponzory několik potřebných školení pro fyzioterapeuty. Nejen ve velkých centrech, ale i menších. Přítomní se tu mohli seznámit se specifikou rehabilitace dospělých i dětských hemofiliků a zbavit se zbytečných obav, jimiž jsou mnohdy zatíženi. Svaz považuje rehabilitaci za obzvláště důležitou a proto se jí v pracovním programu tak často věnuje. Školení se setkalo s velkým úspěchem a potvrdilo, že mezery v odborném vzdělání běžných fyzioterapeutů existují a je třeba je rozhodně trvale a účinně zaplňovat.

Už v roce 2013 začal ČSH prosazovat systém domácí péče. V té době o možnosti věděl jen málokdy a v součinnosti s finančními prostředky společnosti Baxter mohlo proběhnout několik školení v regionech pro tamní agentury domácí péče, jež projevíly zájem se svazem spolupracovat. Přínosem jsou návštěvy vysoce kvalifikovaných a náležitě vyškolených sester přímo v domácnostech hemofiliků, již si momentálně, anebo trvale, nejsou schopni sami aplikovat srážecí koncentráty a nedokážou to ani jejich rodinní příslušníci. Často nemohou ani docházet do některého specializovaného, anebo obecného, zdravotnického zařízení a domácí nitrožilní injekce jsou pro ně záchranou.

9. Český národní hemofilický program a hemofilická centra

Zástupci svazu se pravidelně účastnili jednání koordinační rady Českého národního hemofilického programu, vrcholného orgánu sdružujícího téměř všechna hemofilická centra v ČR. Tady mohli uplatnit poznatky získané od členů a kompetentním místům přiblížit to, co české hemofiliky trápí a co by bylo možné zlepšit.

Ne úplně všechny záměry svazu se podařilo naplnit. Už řadu let se snaží napravit stav v oblasti komerčního cestovního pojištění, které se ze zákona na hemofiliky nevztahuje. Nejen na hemofiliky, ale na všechny chronicky nemocné, kteří o své chorobě vědí. V tom případě žádná komerční pojišťovna neposkytuje pojistné plnění vyvolané událostí související s takovou nemocí. Výrazně to omezuje zejména možnost mladých lidí cestovat do světa za studiem, ale také běžným turistům. Vyjet za hranice mohou jen bez pojistky, což je velice riskantní. Náklady na ošetření vynucené krvácivými projevy mohou šplhat do statisíců korun, ale řešení díky platné české legislativě neexistuje. Všechny snahy svazu vyzněly v tomto směru naprázdno.

Dalším důležitým nesplněným úkolem je stále nevyřešená situace v brněnském centru se statutem CCC. To je podle mezinárodní klasifikace centrum nejvyššího typu (Comprehensive Care Centre) a musí disponovat naprosto všemi potřebnými medicínskými odbornostmi. Přes několikaleté urgencye svazu založené na stížnostech členů z Moravy se nepodařilo najít s vedením Fakultní nemocnice Brno najít společnou řeč. Schází tu neobyčejně důležitý obor ortopedie, po hematologii ten nejpotřebnější. Brněnská ortopedie není schopná operace hemofiliků uskutečňovat a její potenciální klienti tak musejí využívat péči CCC v Praze. To působí obtíže nejen samotným pacientům, kteří tak musejí cestovat daleko, ale i celému

systemu péče o české hemofiliky. Značné náklady na zejména srážecí koncentráty jdou z účtu Prahy a jejím klientům se pak prostředky krátí.

Český svaz hemofiliků opakovaně vyzýval vedení FN Brno k řešení, inicioval osobní schůzky, ale stále bez výsledku. Naštěstí se ke konci roku vyskytla aktivita Fakultní nemocnice Ostrava, ta o přidělení statutu CCC požádala a uspěla. ČSH s FN Ostrava úzce spolupracuje, o tom svědčí už zmíněný úspěšný tamní workshop i další okolnosti. S ostravskou ortopedií však nejsou zatím žádné zkušenosti a svaz vyčkává věcí budoucích. Nikterak ale v působení na brněnské centrum nepolevuje a snaží se o to, aby i zdejší hemofilici měli stejně kvalitní péči jako v CCC Praha.

10. Závěr a hospodaření

Výroční zpráva může obsahovat jen ty nejdůležitější body svého programu, ale základem je drobná práce mezi členy a pomoc právě jim v řešení mnoha palčivých potíží, jež potkávají hemofiliky a postižené von Willebrandovou chorobou každodenně. To se skutečně děje nejen v roce 2014, ale bude pokračovat i nadále. Potěšitelný je fakt, že se Radě ČSH podařilo udržet téměř vyrovnaný rozpočet, ačkoliv má svaz za sebou několik velmi nákladných událostí. Výše prostředků na běžném bankovním účtu se sice snížila, ale hlavním důvodem je nutnost uhradit dluh 230 459,- Kč za pořádání Hemofilického dne v roce 2012 Hummer Centru. Nedopatřením nebyla faktura dosud uhrazená a bylo tak nutné učinit až nyní.

Státní dotace z prostředků ministerstva zdravotnictví rok od roku klesají, zejména u některých programů se nepodařilo dotaci vůbec získat. Členské příspěvky představují jen velmi malou část příjmů, v celkovém rozpočtu mají spíš symbolickou hodnotu. Hlavní díl příjmů je tak závislý na sponzorských darech obchodních i jiných společností. Bez nich by nemohl svaz nejen plnit svou roli, ale dokonce ani existovat. Právě díky jim má Český svaz hemofiliků zatím dostatek prostředků na všechny zamýšlené záměry a může plnit roli obhájce členů a advokáta mnohdy životně důležitých zájmů všech členů.

Neznamená to však, že by Rada ČSH utrácela svazové peníze bez rozmyslu, naopak postupuje velmi uvážlivě a pečlivě vybírá to, na co prostředky vynaloží. Bohužel nemůže uskutečňovat úplně všechny záměry, mnohé jsou skutečně nad možnosti. Vedení svazu se snaží udržovat hladinu prostředků na pokud možno stabilní úrovni, aby i v budoucnu mohlo financovat program, jež si vytklo.

Přehled hospodaření ČSH za rok 2014				
		k 1. 1. 2014		k 31.12.2014
	Hotovost v pokladně	21 139,00		26 981,00
	Stav běžného účtu	2 242 305,99		1 825 348,42
	Finanční prostředky celkem	2 263 444,99		1 852 329,42
		Příjmy	Výdaje	Rozdíl
	Dotace MZ ČR	150 000,00		
	Dotace VVZP ÚV ČR	0,00		
	Členské příspěvky	25 200,00		
	Dary	389 000,00		
	Jiné příjmy	7 756,00		
	Úrok z běžného účtu	11 488,24		
	Daň z úroků běžného účtu		2 182,77	
	Hemofilický den		112 456,00	
	Mezinárodní akce		73 086,76	
	Drobný majetek		28 261,50	
	Členský příspěvek EHC		2 193,04	
	Členský příspěvek EURORDIS		703,29	
informační servis	Telefonní poplatky + internet		35 357,00	
	Poštovné		229,00	
	Režijní výdaje		355,00	
	Kancelářské potřeby		3 026,83	
	Cestovní náhrady		3 744,00	
	Spotřební materiál		10 279,00	
	Nákup služeb		12 846,00	
	Vyplacená mzda zaměstnancům		12 750,00	
	Odvod daně FU		2 250,00	
	Poplatky bance		3 812,00	
	Ostatní výdaje		1 502,00	
ostatní	Cestovní náhrady		6 744,00	
	Drobné výdaje		22 235,10	
Zpravodaj	Tiskové práce		24 725,00	
	Poštovné, distribuce		4 343,00	
dětský tábor	Účastnické poplatky	91 000,00		
	Ubytování		191 520,00	
	Cestovní náhrady		64 115,60	
	Drobná vydání		43 768,90	
	Pojištění účastníků		1 680,00	
	Vyplacená mzda zaměstnancům		14 025,00	
	Odvod daně FU		2 475,00	
	Účastnické poplatky	51 150,00		
	Ubytování		41 100,00	

rekondice dospělých	Procedury		20 740,00	
	Cestovní náhrady		1 049,00	
	Stravování		13 720,00	
	Ostatní režijní výdaje		9 250,00	
	Vyplacená mzda zaměstnancům		5 100,00	
	Odvod daně FU		900,00	
rekondice dětí a rodičů	Rekondice dětí a rodičů Beleč	15 607,00		
	Drobná vydání		3 312,00	
	Ubytování		42 363,00	
schůze Rady ČSH	Cestovní náhrady		2 521,00	
Podporuji léčbu hemofilie	Prodej předmětů	58 641,00		
	Režijní výdaje		4 652,00	
"Jsme tady pro vás"	Setkání v Seči – Hotel Jezerka	44 000,00	199 126,02	-155 126,02
	Závazek minulých let		230 459,00	
	SOUČET PŘÍJMŮ A VÝDAJŮ	843 842,24	1 254 957,81	-411 115,57
průběžné položky	Finanční převody	92 690,00	92 690,00	
	Průběžné položky celkem	92 690,00	92 690,00	
	PŘÍJMY A VÝDAJE CELKEM	936 532,24	1 347 647,81	-411 115,57

Český svaz hemofiliků

U Nemocnice 1

128 10 Praha 2

tel.: 777 078 509

email: info@hemofilici.cz

www.hemofilici.cz