

Frieda

pacientská organizace



**VÝROČNÍ
ZPRÁVA
2024**

Úvodní slovo

Uplynulý rok byl pro Friedu i všechny pacienty s Friedreichovou ataxií zlomový. Na jaře roku 2024 dorazil do České republiky vůbec první lék zpomalující progresi nemoci. Prozatím je pacientům dostupný na výjimku ze zákona. Na Ministerstvo zdravotnictví byla podána žádost o zařazení léku do běžných úhrad na recept, která však byla počátkem roku 2025 zamítnuta. Naše úsilí v této oblasti tedy zdaleka nekončí, usilujeme o to, aby se k existující léčbě mohl dostat každý pacient, pro kterého je vhodná. S nadějí také vzhlížíme k dalším vznikajícím lékům, které by pacientům pomohly ještě více. V tomto roce došlo také k proměně týmu Friedy, posílila jej administrativní pracovnice. Jsme velmi rádi, že máme možnost naši činnost dále rozšiřovat a pomáhat tak efektivněji. Uspořádali jsme další víkendové setkání i jednodenní výlety pro pacienty a jejich blízké, zprostředkovali jsme jim aktuální informace z českého i mezinárodního lékařského prostředí. Zřídili jsme bezplatnou psychologickou poradnu pro pacienty i jejich rodiny, a především nadále vytváříme prostor pro vzájemné poznávání a sdílení, aby na tuto nemoc nebyl nikdo sám. I tento rok nám přinesl několik skvělých osvětových akcí, díky kterým můžeme šířit povědomí o naší nemoci. Absolvovali jsme bezpočet jednání, zejména těch týkajících se léku, kde jsme bojovali za práva našich pacientů. Velmi si vážím podpory každého dárce, partnera i dobrovolníka. Děkuji také svým kolegům a kolegyním, kteří věnovali svůj čas a energii v realizačním týmu Friedy.

Děkujeme, že nám pomáháte pomáhat.

MICHAELA HOUŠKOVÁ

ŘEDITELKA

FRIEDA, Z. S.

Frieda, z. s. je nezisková organizace, která pomáhá pacientům a rodinám vyrovnávat se s každodenními výzvami života s nemocí Friedreichova ataxie.

Usilujeme o společenské změny, které by nemocným s Friedreichovou ataxií umožnily žít důstojně s touto diagnózou.

CO CHCEME?

- Aby každý pacient měl přístup k nejnovější **léčbě**, potřebné informace a podporu.
- Aby pacienti i jejich rodiny mohli **sdílet** zkušenosti a setkávat se.
- Aby odborná i lékařská veřejnost **znala projevy nemoci** a dokázala je rozpoznat např. od vlivu alkoholu či jiných omamných a psychotropních látek.

CO PRO TO DĚLÁME?

- Poskytujeme pacientům informace a poradenství, provozujeme psychologickou poradnu.
- Organizujeme setkání, workshopy a víkendové pobyty.
- Pořádáme osvětové akce.
- Hájíme zájmy pacientů při jednání s farmaceutickými firmami, pojišťovnami a dalšími aktéry.

ROK 2024 V ČÍSLECH

9 firemních
dárců

77 členů
organizace

48
registrovaných
pacientů

1
zaměstnanec

53
individuálních
dárců

6 členů
týmu

KDO JSME A CO DĚLÁME?



Jsme jediná organizace v České republice poskytující podporu nemocným s Friedreichovou ataxií. Jedná se o dědičné neurodegenerativní onemocnění postihující mitochondrie. Diagnózu tohoto vzácného onemocnění má v ČR přibližně 50 nemocných. Statisticky je však jejich počet odhadován na 200.

Onemocnění se projevuje nejčastěji ve věku mezi 10 - 20 lety a postihuje muže i ženy ve stejné míře. Symptomy se objevují postupně a po drobných krůčcích mění celý život nemocného a jeho rodiny. Nemoc způsobuje zhoršující se koordinaci pohybů horních i dolních končetin pacienta a narušuje rovnováhu. Postupně je nutná chůze s holí, poté chodítkem a následuje invalidní vozík. Nemoc se projevuje také na svalech mluvidel, nemocný má potíže s výslovností a jeho řeč se stává nezřetelnou. Mentální funkce pacienta však nemoc neovlivňuje. Objevují se také potíže s polykáním, zrakem a sluchem. Část pacientů trpí deformitami chodidel a nohou či skoliózou, která mnohdy vyžaduje operativní vyztužení páteře. S nemocí je spojena častá kardiomyopatie či diabetes. Průměrná délka života s Friedreichovou ataxií se v současné době uvádí 37- 45 let.

Lidé s tímto onemocněním se potýkají

nejen se zdravotními problémy, ale i s velkou psychickou a sociální zátěží.

Diagnóza FA je velkým zásahem do života celé rodiny nemocného. Výhled nemocného je postupné zhoršování nemoci a zvyšování závislosti na péči rodiny nebo pomoci jiných lidí. Rychlost progresu nemoci se mezi pacienty liší, obecně však lze říci, že čím dříve nemoc propukne, tím je její postup zpravidla rychlejší. U většiny pacientů se Friedreichova ataxie projeví již v dospívání, má tedy zásadní vliv na možnosti osobního života, pracovního uplatnění i trávení volného času.

Naše organizace vstupuje do rodin nemocných podporou a poskytováním ověřených informací. Staráme se o to, aby po vyslechnutí diagnózy nemoci, kterou téměř nikdo nezná, nebyli pacienti sami. Spolupracujeme s odborníky z Centra hereditárních ataxií ve FN Motol i dalšími patientskými organizacemi z ČR, Evropy i USA.

TÝM FRIEDY V ROCE 2024

STATUTÁRNÍ ORGÁN

Mgr. Michaela Houšková

Vladimír Houška

Tomáš Hladík

TÝM FRIEDY

Michaela Houšková
ředitelka spolku, zakladatelka

Vladimír Houška
manager, zakladatel

Petra Maděrová
copywriterka

Monika Justiánová
spolupráce s experty

Alžběta Zrcková
administrativní podpora

Václav Uher
tvorba videí



JAK POMÁHÁME?



LÉČBA

Usilujeme o přístupnou léčbu Friedreichovy ataxie. Jednáme s cílem co nejrychleji dostat léčbu ke všem pacientům, pro které je vhodná.



SDÍLENÍ

Vytváříme prostředí, ve kterém si pacienti a jejich blízcí mohou vyměňovat zkušenosti a vzájemně se podporovat. Jdeme pacientům naproti.



OSVĚTA

Chceme zvýšit povědomí o Friedreichově ataxii. Je důležité informovat veřejnost, aby lépe rozpoznala projevy onemocnění a dokázala pacientům správně pomoci.



ODBORNOST

Spolupracujeme s lékaři z Centra hereditárních ataxií ve FN Motol. Máme informace o nejnovějších pokrocích vědy a výzkumu a nadějných léčích, které díky nim vznikají.



LÉČBA

Díky aktivní spolupráci s českými i zahraničními lékaři a institucemi máme informace o nejnovějších pokrocích vědy a výzkumu a nadějných léčích, které díky nim vznikají.

Zatímco dosud jsme se při vyslechnutí diagnózy dovídali pouze beznadějně informace o neexistenci vhodné léčby, v posledním roce se situace změnila.

V dubnu 2024 se podařilo i do ČR dostat **první lék Skyclarys (omaveloxolon)** zpomalující progresi FA.

Čeští pacienti mohou lék získat pouze

individuálně “na výjimku” podle § 16 zákona č. 48/1997, o veřejném zdravotním pojištění. Koncem roku 2024 užívalo lék 18 pacientů,

Žádost o schválení léku do běžných úhrad na recept byla počátkem roku 2025 Ministerstvem zdravotnictví zamítnuta.



PODPORA PRO ZÍSKÁNÍ LÉČBY

Dalším 17 pacientů však pojišťovna lék “na výjimku” podle § 16 neschválila. Pomohli jsme proto pacientům, kteří se proti rozhodnutí odvolali.

Silně vnímáme nespravedlnost v tom, že některým pacientům byl lék schválen bez větších potíží a jiným v obdobné situaci byl zamítnut. Rozhodli jsme se proto k solidárnímu kroku - vždyť získání léku pro všechny pacienty je jedním z hlavních poslání Friedy. Sedmi pacientům, kteří se proti nepříznivému rozhodnutí pojišťovny odvolali, a jsou členy Friedy, jsme proto přispěli úhradou poloviny nákladů na právní služby.





SDÍLENÍ

Vytváříme prostředí, ve kterém mohou pacienti a jejich blízcí sdílet své každodenní starosti i radosti, navzájem si pomoci dobrou radou, vzájemně se inspirovat a podporovat. Jdeme pacientům naproti.

Setkání naživo, kdy pacienti mohou mezi sebou probrat i drobné starosti a radosti, jsou nenahraditelná. Náš pacient Tomáš Pik spolu s maminkou Erikou proto zavedli tradici **jednodenních výletů** pro pacienty v různých českých městech. V roce 2024 jsme se tak mohli setkat v Brně a na pražském Vyšehradě a předvánoční setkání proběhlo v Café Foyer na Hlavním nádraží. Plánujeme ve výletech

pokračovat i v roce 2025 zorganizovat setkání i na Moravě.

Dále v roce 2024 proběhlo 5 **online setkání**, která umožňují účast i pro méně mobilní pacienty. Zúčastnily se jich i lékařky z Centra hereditárních ataxií, informovaly nás o novinkách na poli vývoje léků a dostupnosti pro české pacienty. Těm, kdo se setkání nemohou zúčastnit, poskytujeme **informační servis**, ve formě zápisu či newsletteru.



VÍKENDOVÝ POBYT

Třetí víkendové setkání členů Friedy se konalo 19. - 21. dubna v Bohuslavicích u Telče. Setkání se zúčastnila i MUDr. Lucie Šťovíčková z Centra hereditárních ataxií ve FN Motol. Pacienti se zde mohli dozvědět nejnovější informace o vyvíjených léčích díky hovoru se zástupci americké organizace FARA pro výzkum FA Jennifer Farmer a Myriam Rai. Na setkání byl přítomen také psycholog, který vedl workshopy

pro pacienty a pro pečující a poté byl k dispozici pro osobní konzultace. Tomáš Pik nám také představil svou práci ambasadora FARA. Oba večery byl prostor i pro společné zpívání s kytarou a klarinetu a v neděli ráno se udělalo tak hezky, že několik odvážlivců využilo nabídky nymburských skautů, v čele s naším členem Honzou Staňkem, a vyrazili na ledovou vodu na lodičky.





OSVĚTA

Naším cílem je rozšířit povědomí o onemocnění FA a jeho projevech mezi veřejnost. Chceme informovat ty, kteří se s projevy onemocnění mohou setkat letmo, na ulici. Špatnou stabilitu, motoriku mluvidel a další obtíže pacientů mohou totiž snadno zaměnit za vliv alkoholu či jiných omamných a psychotropních látek.

Charitativní běh proběhl v červnu 2024 na ZŠ Mohylová na Praze 13. Díky podpoře vedení bylo celé dopoledne věnováno informování o nemoci a jak se s ní žije. Na akci dorazilo mnoho pacientů a fandili běžcům z řad žáků ZŠ i několika mateřských škol. Žáci si za symbolické vstupné “kupovali” jednotlivé trasy a podpořit nás přišla i řada rodičů. Výsledný dar z akce připadající na Friedu byl věnován na podporu sbírky Pavla Š. na nový mechanický vozík. Děkujeme Radě rodičů při ZŠ Mohylová za spolupráci.



OSVĚTOVÉ AKCE

Další akcí byl Koncert na podporu lidí žijících s FA, který proběhl v listopadu v kostele sv. Jakuba ve Stodůlkách. V podání bývalých členů Kühnova dětského sboru zazněly skladby klasické hudby a na trubku zahrál Kuba Houška, bratr jednoho z pacientů. Na charitativním koncertě se vybralo do veřejné sbírky patientské organizace Frieda 20 000 Kč.



O Friedreichově ataxii se hovořilo na konferenci Neuropsychiatrického fóra. MUDr. Lucie Šťovíčková zde přednesla příspěvek o výhledech v léčbě Friedreichovy ataxie. Naše patientská organizace Frieda se zde prezentovala se svým stánkem. Navázali jsme také nové kontakty s odborníky i dalšími organizacemi.



ODBORNOST

Díky aktivní spolupráci s lékaři, českými i zahraničními patientskými organizacemi, českými i zahraničními institucemi (ministerstva, lékové agentury ad.) a dalšími subjekty máme informace o nejnovějších pokrocích vědy a výzkumu a nadějných léčích, které díky nim vznikají.

Spolupracujeme s **Centrem hereditárních ataxií** ve Fakultní nemocnici Motol. Centrum je členem Evropské referenční sítě pro vzácná neurologická onemocnění (ERN-RND) a Evropského konsorcia pro translační studie u Friedreichovy ataxie (EFACTS).

Jsme členy **ČAVO** (Česká asociace vzácných onemocnění) a NAPO (Národní asociace patientských organizací). S ČAVO jsme v uplynulém

roce spolupracovali zejména na stanoviscích k nově schvalovanému léku. Zúčastnili jsme se však také akce ke Dni vzácných onemocnění, která se koná jen v přestupném roce.

Jsme v kontaktu s neziskovou organizací **FARA** (Friedreich's Ataxia Research Alliance) je celosvětově jedinou organizací, která systematicky financuje výzkum nových možností léčby FA.



FARA AMBASSADOR TOMÁŠ PIK

Jeden z našich pacientů, Tomáš, se stal oficiálním FARA ambasadorem pro Českou republiku. Jelikož je vášnivým cestovatelem, využívá každé své cesty k setkání s dalšími pacienty s FA po celém světě. Pravidelně navštěvuje zahraniční FARA ambasadory nebo rovnou celé FA komunity. Tyto osobní kontakty pomáhají prohlubovat vztahy a sdílet nejen informace o léčbě, ale i běžné radosti, strasti a naděje. “Udržujeme pravidelně kontakt online – scházíme se, sdílíme pokroky, podporujeme se navzájem. Tato propojení jsou pro nás důležitá, protože FA je vzácné onemocnění a vzájemná blízkost, byť na dálku, pomáhá víc, než se může zdát.”

V červnu se v Oklahomě (USA) konalo každoroční setkání FARA pacientů. Mezi 32 účastníky z USA tentokrát poprvé nechyběla ani mezinárodní účast – pacientky z Kanady a právě náš Tomáš z ČR. Jeho účast zanechala silný dojem nejen mezi ostatními pacienty, ale také u vedení FARA, včetně prezidenta organizace, který má české kořeny. Tomáš zaujal i zástupce farmaceutických společností jako Biogen a PTC Therapeutics, kteří s ním osobně vedli rozhovor. Jsme hrdí, že máme ve světě tak silného a inspirativního zástupce, který pomáhá šířit povědomí o Friedě i mimo hranice České republiky.



FINANČNÍ PODPORA

Mezi naše aktivity patří i finanční pomoc pacientům. Postupně se snažíme přispívat pacientům na služby a pomůcky, které potřebují. Celkově jsme v roce 2024 na pomůcky a terapie rozdělili 198 000 Kč.

V roce 2024 jsme vyplatili všem pacientům příspěvky na fyzioterapie, rehabilitace, psychoterapie a zdravotní pomůcky z grantu Nadace ČEZ, který jsme obdrželi v roce 2023.



Šimon H. si pořídil nový mechanický vozík s pohonem, na který získal příspěvek z Charitativního běhu na ZŠ Mohylová v roce 2023. Částka byla zdvojnásobena díky podpoře nadace Divoké husy.



Pavlu Š. se podařilo vybrat ve své sbírce jen třetinu prostředků na nový mechanický vozík. Díky Charitativnímu běhu na ZŠ Mohylová 2024 a zaměstnaneckému grantu Nadace ČEZ se podařilo prostředky na nový vozík shromáždit.

FINANČNÍ PODPORA

Naše nejmladší pacientka Petka potřebovala nové ortézy, které se v Česku nevyrábí. Její sbírka na Donio shromáždila jen část potřebných finančních prostředků. Oslovili jsme proto firmy v jejím okolí. Tři místní firmy jí zásadním způsobem na nové ortézy přispěly a podařilo se vybrat cílovou částku. Děkujeme firmám Jarmes, s.r.o., Cirmon, s.r.o. i neznámému štedrému dárci.



PSYCHOLOGICKÁ PORADNA

Dlouhodobě nemocní a jejich blízcí mohou být pod velkým psychickým tlakem. Díky podpoře Nadace Moneta Clementia jsme mohli pro naše pacienty, jejich rodiny a blízké spustit psychologickou poradnu. Poradna funguje od listopadu 2024 pod vedením psycholožky **Alexandry Lammelové**.



Děkujeme Kateřině Kartákové z Moneta Bank
za pomoc se získáním grantu.

KOMUNIKACE S VEŘEJNOSTÍ

Posilovat povědomí o Friedreichově ataxii je jedním z našich hlavních úkolů. Poskytujeme ucelené informace těm, kteří je potřebují. Jsme vděční, že novináři pomáhají dostat téma zajímavými způsoby k široké veřejnosti.

Během celého roku jsme pořádali aktivity směřující k veřejnosti pro seznámení s nemocí Friedreichova ataxie a s našimi aktivitami. Rodina Houškových byla v reportáži v událostech ČT v souvislosti s úhradou léků na vzácná onemocnění. Na webu Vitalia.cz vyšel velký článek o onemocnění i naší patientské organizaci.

Tomáš Pik pak poskytl rozhovor pro PTC Therapeutics a pro web info-zdravi.cz. Díky spolupráci s novým kameramanem a PR pracovníkem Vaškem Uhrem vznikla také první krátká videa rozhovorů s několika pacienty a se členy týmu.



MÁME NOVOU GRAFIKU

Monika Justiánová iniciovala spolupráci experty z oblasti fundraisingu a grafického designu. Obě expertky jsme získaly pro neplacenou spolupráci přes platformu heroclan.cz.



Díky spolupráci s grafičkou **Romanou Hnízdilovou** vznikla postupně nová grafická podoba Friedy včetně loga, které můžete najít již v této výroční zprávě, a zakrátko budou spuštěny i nové webové stránky. S Romanou dále spolupracujeme na vytváření propagačních materiálů a doprovodných ilustracích.

Zdenka Marešová z Diakonie ČCE nám poradila, jak vybudovat funkční fundraising organizace. Pomohla nám vydefinovat, v čem je naše organizace jedinečná a jaké komunikační strategie vůči potenciálním dárcům zvolit. Také jsme si uvědomili, jaké hlavní oblasti chceme rozvíjet a jaké činnosti jsou k tomu potřeba.

FIREMNÍ DÁRCI

Většina prostředků od našich firemních partnerů směřuje k profesionalizaci organizace, zlepšení osvěty a komunikace a k posílení povědomí o nemoci tak, aby se jí dostalo vyšší a odpovídající pozornosti ze strany autorit, odpovědných organizací i všeobecné veřejnosti.

DĚKUJEME NAŠIM PARTNERŮM

- Nadace ČEZ
- Nadace Moneta Clementia
- Inset, s.r.o.
- FTMO, s.r.o.
- Všeobecný lékař, s.r.o.
- STILL spol, s.r.o.
- CBCB - Czech Banking Credit Bureau, a.s.
- Jarmes spol, s.r.o.
- Cirmon, s.r.o.

INDIVIDUÁLNÍ DÁRCI

Díky podpoře dárců může patientská organizace Frieda, z.s. poskytovat a rozvíjet své služby, předávat zkušenosti a šířit osvětu. Všem dárcům a podporovatelům děkujeme za jejich pomoc a podporu v roce 2024.

DÍKY PATŘÍ ZEJMÉNA NAŠIM PRAVIDELNÝM DÁRCŮM:

HEDA HLADÍKOVÁ, VĚRA MATĚJKOVÁ, LUCIE
ŠŤOVÍČKOVÁ, MAREK TROJAK, MICHAL VRBA

DĚKUJEME I JEDNORÁZOVÝM DÁRCŮM:

DANIELA POSLUŠNÁ, ECOSOND, S.R.O., FILIP ROSKOVEC,
GABRIELA ZDEŇKOVÁ, HANA VÁLKOVÁ, HELENA
BARTONÍČKOVÁ, JIŘÍ BENEŠ, IVA DUBRAVSKÁ, IVA
FRANČEOVÁ, JAKUB NOVOTNÝ, JANA FABIÁNOVÁ, JANA
PIKOVÁ, JANA SUCHÁNKOVÁ, JAN FLEK, JAN FRAUS, JAN
MOLNÁR, JAN ZELENÝ, JAROSLAVA BENEŠOVÁ, JAROSLAV
CHLOUPEK, JOSEF OLŠÁK, KAMILA FAŠUNGOVÁ, KATEŘINA
STAŇKOVÁ, LINDA ŠTĚCHOVÁ, LUCIE RYBNÍČKOVÁ, LUCIE
ŠEFLOVÁ, LUCIE ŠVIHROVÁ, MAGDALENA H., MAGDALENA
NIKODÝMOVÁ, MAREK DVOŘÁK, MAREK RYS, MARIE ANEŽKA
MANDOUSOVÁ, MARKÉTA BORTLOVÁ, MIROSLAV LIPPER,
JIŘÍ SUCHÁNEK, MICHAL NOVOTNÝ, MICHAL KMEŤ, ONDŘEJ
KMENTA, PAVEL FRANC, PETR HÁJEK, ROMANA BUŇKOVÁ,
ŠÁRKA ŠMEJKALOVÁ, TEREZA TÓTHOVÁ, VÍT JANOTA,
VLADIMÍR NOVÁK, ZDEŇKA MAREŠOVÁ, ZUZANA KARLOVÁ

Jak nás lze podpořit?

- Jednotlivcům nabízíme možnost podpořit konkrétního pacienta, přispět do veřejné sbírky na potřeby pacientů či podpořit naše fungování. Od roku 2025 budeme nově nabízet i podporu financování výzkumu nemoci.
- Firmám nabízíme spolupráci s profesionální neziskovkou s transparentním financováním, spolupracující se zdravotníky a dalšími subjekty.
- Dobrovolníky uvítáme na pomoc s organizací akcí či drobnými úkoly.
- Profesionálové nám mohou poradit či pomoci ve své oblasti expertízy.



UZVĚRKA ÚČETNICTVÍ

Název a sídlo účetní jednotky

Frieda, z.s.

Běhounkova 2527/53, 15800 Praha 5

Údaje o účetní jednotce

IČ: 09965050

Zapsána u: Městský soud v Praze

Zapsána do OR dne: 24.3.2021

Právní forma: SPOLEK

V likvidaci: Ne

Předmět podnikání: Podpora pacientů trpících Friedrichovou ataxií

Rozvahový den: 31.12.2024

Okamžik sestavení účetní závěrky: 31.3.2025

Spisová značka: L 74554

Použité obecné účetní zásady a metody

Účetní zásady

- Věrné a poctivé zobrazení
- Nepřetržité trvání účetní jednotky
- Akruální princip a významnost
- Zásada bilanční kontinuity a periodicity, stálost účetních metod
- Zásada kompenzace
- Zásada opatrnosti

Účetní metody

- účtování zásob způsobem B

ROZVAHA PRO NEVÝDĚLEČNÉ ORGANIZACE

	Aktiva	Stav k prvnímu dni úč. období	Stav k poslednímu dni úč. období
B	Krátkodobý majetek	324	597
B.III	Krátkodobý finanční majetek celkem	324	597
B.III.2.	Peněžní prostředky v pokladně	6	2
B.III.3.	Peněžní prostředky na účtech	318	595
	Aktiva celkem	324	597

	Pasiva	Stav k prvnímu dni úč. období	Stav k poslednímu dni úč. období
A	Vlastní zdroje celkem	324	587
A.II	Výsledek hospodaření celkem	324	587
A.II.1.	Účet výsledku hospodaření	224	343
A.II.3.	Nerozdělený zisk, neuhrazená ztráta z minulých let	100	244
B.III.	Krátkodobé závazky celkem	0	10
B.II.5.	Zaměstnanci	0	10
	Pasiva celkem	324	597

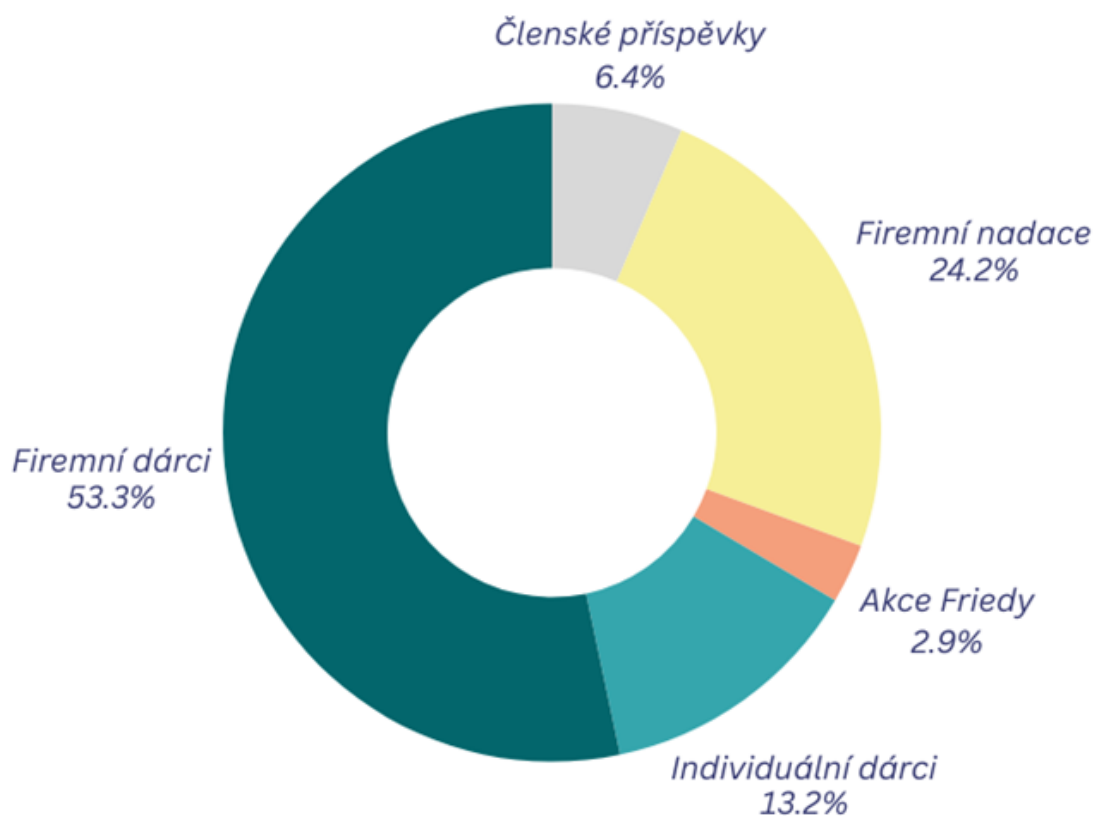
VÝKAZ ZISKU A ZTRÁTY PRO NEVÝDĚL. ORG.

	Náklady	Činnost hlavní	Činnost hospodářská	Celkem
A.I.	Spotřebované nákupy a nakupované služby	242	0	242
A.I.1.	Spotřeba materiálu, energie a ostatních neskladovaných dodávek	8	0	8
A.I.4.	Náklady na cestovné	79	0	79
A.I.6.	Ostatní služby	155	0	155
A.III.	Osobní náklady	110	0	110
A.V.	Ostatní náklady	3	0	3
A.VII.	Poskytnuté příspěvky	1	0	1
	Náklady celkem	356	0	356

VÝKAZ ZISKU A ZTRÁTY PRO NEVÝDĚL. ORG.

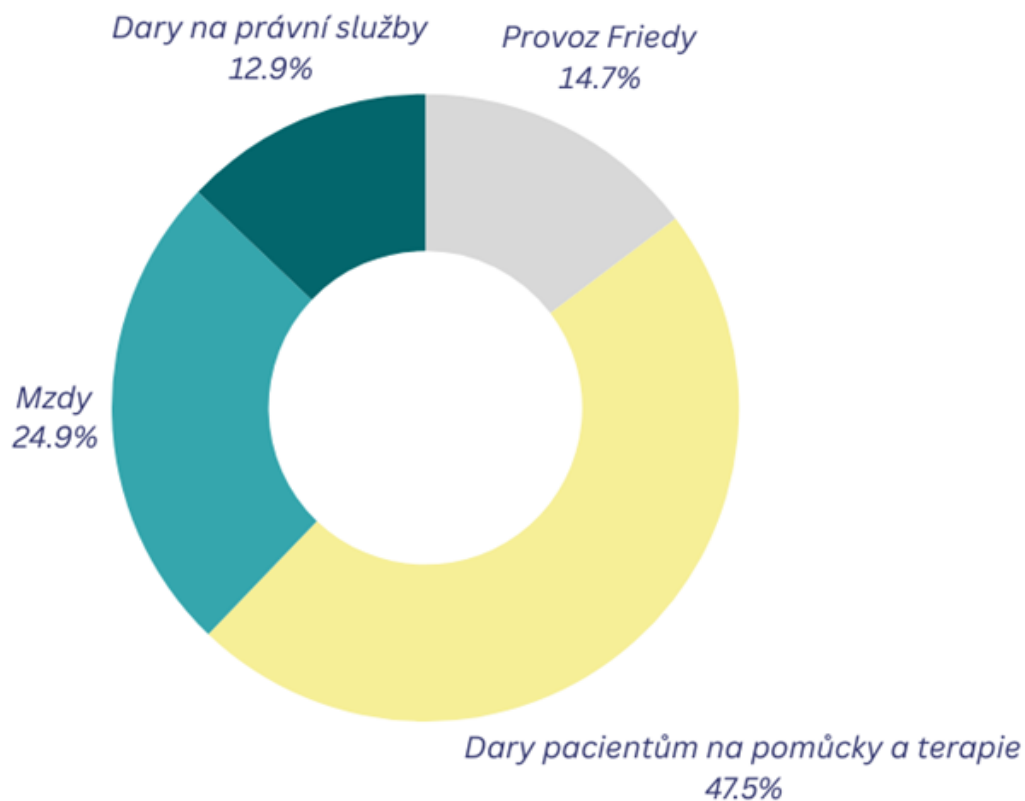
	Výnosy	Činnost hlavní	Činnost hospodářská	Celkem
B.II.	Přijaté příspěvky	624	0	624
B.II.3.	Přijaté příspěvky (dary)	580	0	580
B.II.4.	Přijaté členské příspěvky	44	0	44
B.III.	Tržby za vlastní výkony a za zboží	75	0	75
	Výnosy celkem	699	0	699
C.	Výsledek hospodaření před zdaněním	343	0	343
D.	Výsledek hospodaření po zdanění	343	0	343

PŘÍJMY 2024



Většina příjmů spolku Frieda (66,5 %) je tvořena dary od fyzických a právnických osob. V roce 2024 se nám podařilo získat dva granty od Nadace ČEZ a Nadace Moneta Clementia na odměnu koordinátorky a psychologickou poradnu. Náš spolek není přímo financován žádnou státní dotací, institucí ani zdravotní pojišťovnou.

VÝDAJE 2024



Výdaje spolku jsou ve výši byly z 47,5 % přerozdělovány pacientům s FA na pomůcky a terapie. Tato kapitola zahrnuje i rozdělení grantu ČEZ na terapie (fyzioterapie, psychoterapie a zdravotní pomůcky) z roku 2023 a několik firemních darů konkrétním pacientům na kompenzační pomůcky. Pacientům, kteří využili právní služby související se zamítnutím léku pojišťovnou, jsme přispěli polovinou nákladů na právní služby.



Frieda
patientská organizace