

2010

VÝROČNÍ ZPRÁVA



MNOHOČETNÝ
MYELOM
KLUB PACIENTŮ

Mnohočetný myelom
Vzdělávací CD pro pacienty a jejich blízké

Mnohočetný myelom
Vzdělávací CD pro pacienty a jejich blízké

KLUB PACIENTŮ
MYELOM



KLUB PACIENTŮ MNOHOČETNÝ MYELOM

BULLETIN

klubový časopis květen 2010 / ročník II.

www.mnohočetnýmyelom.cz



Obsah

ÚVOD

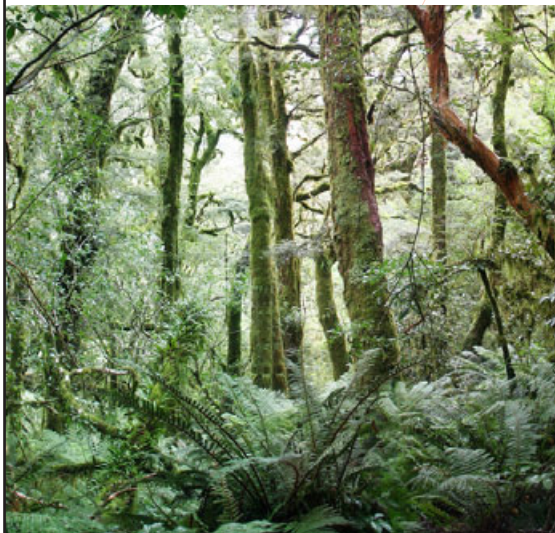
KDO JSME

AKTIVITY

ZPRÁVA O HOSPODAŘENÍ

LIDÉ

PODĚKOVÁNÍ

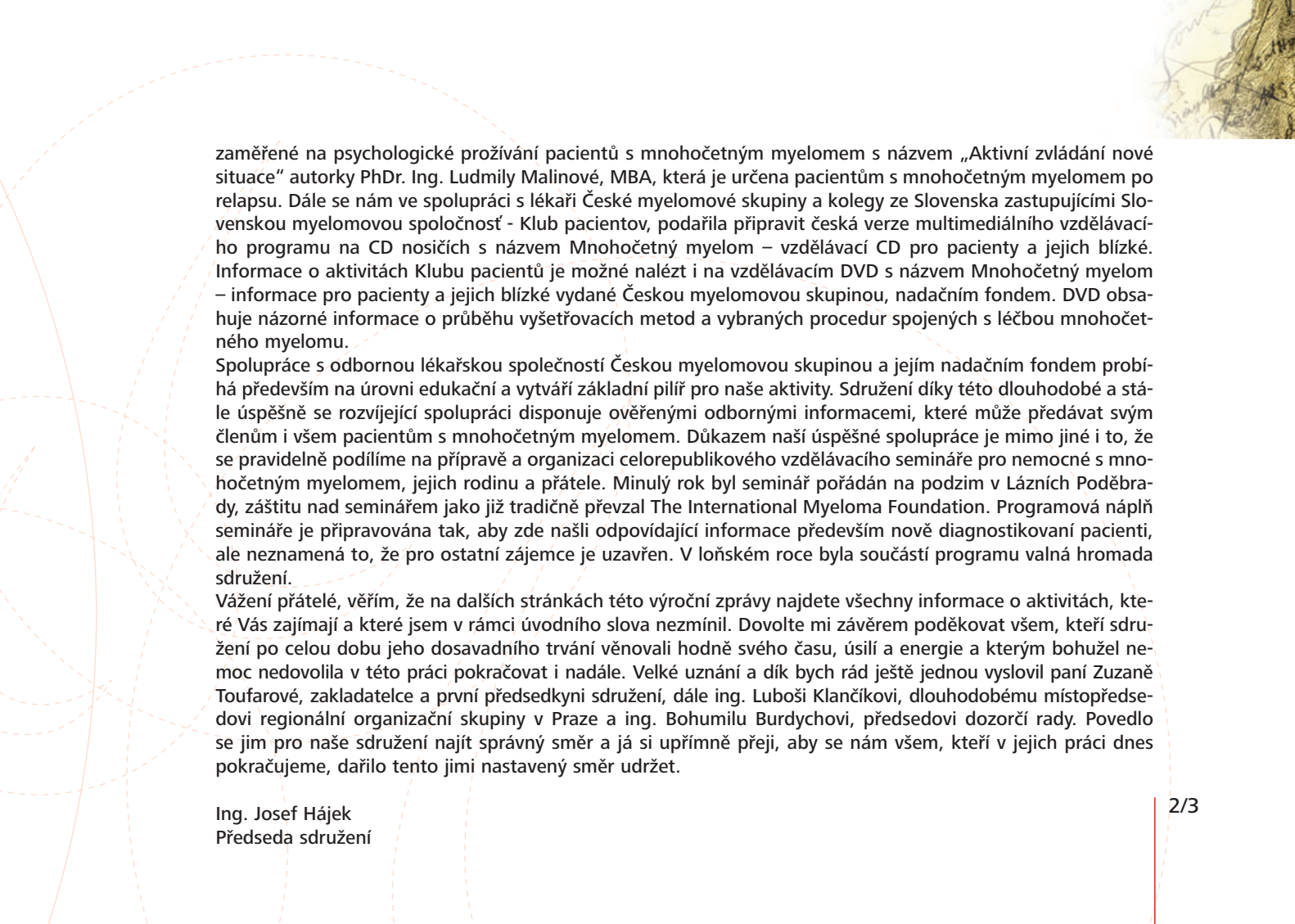


Vážení přátelé Klubu pacientů mnohočetný myelom.

Držíte v rukou první Výroční zprávu Klubu pacientů mnohočetný myelom a já doufám, že informace v ní obsažené Vám pomohou více poznat rozsáhlou činnost našeho sdružení. Naše občanské sdružení má za sebou čtyři roky velmi úspěšné činnosti a s radostí konstatuji, že se za tu dobu stalo nezávislou a dobře fungující neziskovou organizací. Díky nezištné práci členů výkonného výboru, díky jejich ochotě získávat stále nové zkušenosti a také díky spolupráci s dlouhodobými partnery se postupně zvyšuje i kvalita naší práce. Jsem přesvědčen, že právě proto jsme schopni stále důrazněji prosazovat zájmy naší organizace a jejich členů a naplňovat tak poslání sdružení. Je velmi těžké v úvodním slovu vzpomenout všechny aktivity a činnosti, které jsme v uplynulém období uskutečnili, dovolte mi proto ohlédnout se v této historicky první Výroční zprávě Klubu pacientů mnohočetný myelom v krátkosti za uplynulým obdobím a na chvíli se zastavit u nejdůležitějších událostí minulého roku.

Od roku 2007, kdy bylo sdružení založeno, zaznamenáváme trvalý nárůst zájmu pacientů o klubové aktivity, o čemž mimo jiné svědčí stále se zvyšující počet členů našeho sdružení. V současnosti je členská základna tvořena 215 členy, což je vzhledem k tomu, že mnohočetný myelom patří do skupiny vzácných onemocnění velmi povzbudivé a zároveň zavazující. Hlavní podíl na aktivní účasti tolika pacientů a jejich blízkých má bezesporu i stále se zvyšující kvalita patientských setkání a informačního servisu. Klubová setkání jsou pořádána pravidelně ve všech regionech, jmenovitě v Praze, Brně, Hradci Králové, Plzni a Olomouci. Celkem naše sdružení uspořádá každý rok deset setkání pro pacienty a jejich blízké. Snažíme se vytvářet různorodou náplň odborného i kulturního programu, pravidelně zařazujeme informace jak z oblasti medicíny, tak z oblasti sociální, fyzioterapeutické nebo psychologické pomoci pacientům a jejich blízkým, ale také z oblasti využitelných alternativních metod. Jsem velmi rád, že se postupně rozvíjejí mezi jednotlivými účastníky setkání přátelské vztahy a dochází k aktivní výměně názorů a životních zkušeností.

Ke zlepšení informovanosti o mnohočetném myelomu jistě přispívají i funkční webové stránky a pravidelné vydávání Bulletinu-klubového časopisu. Příprava a vydávání informačních materiálů tvoří další část poslání sdružení. Klubový časopis vychází pravidelně třikrát za rok a zájem o něj stále stoupá, v současnosti je vydáván nákladem 1000 výtisků, v elektronické podobě je k dispozici na webu našeho sdružení i na webu České myelomové skupiny. V loňském roce jsme vydali druhou část publikace



zaměřené na psychologické prožívání pacientů s mnohočetným myelomem s názvem „Aktivní zvládání nové situace“ autorky PhDr. Ing. Ludmily Malinové, MBA, která je určena pacientům s mnohočetným myelomem po relapsu. Dále se nám ve spolupráci s lékaři České myelomové skupiny a kolegy ze Slovenska zastupujícími Slovenskou myelomovou spoločnosť - Klub pacientov, podařila připravit česká verze multimediálního vzdělávacího programu na CD nosičích s názvem Mnohočetný myelom – vzdělávací CD pro pacienty a jejich blízké. Informace o aktivitách Klubu pacientů je možné nalézt i na vzdělávacím DVD s názvem Mnohočetný myelom – informace pro pacienty a jejich blízké vydané Českou myelomovou skupinou, nadačním fondem. DVD obsahuje názorné informace o průběhu vyšetřovacích metod a vybraných procedur spojených s léčbou mnohočetného myelomu.

Spolupráce s odbornou lékařskou společností Českou myelomovou skupinou a jejím nadačním fondem probíhá především na úrovni edukační a vytváří základní pilíř pro naše aktivity. Sdružení díky této dlouhodobé a stále úspěšně se rozvíjející spolupráci disponuje ověřenými odbornými informacemi, které může předávat svým členům i všem pacientům s mnohočetným myelomem. Důkazem naší úspěšné spolupráce je mimo jiné i to, že se pravidelně podílíme na přípravě a organizaci celorepublikového vzdělávacího semináře pro nemocné s mnohočetným myelomem, jejich rodinu a přátele. Minulý rok byl seminář pořádán na podzim v Lázních Poděbrady, záštitu nad seminářem jako již tradičně převzal The International Myeloma Foundation. Programová náplň semináře je připravována tak, aby zde našli odpovídající informace především nově diagnostikovaní pacienti, ale neznamená to, že pro ostatní zájemce je uzavřen. V loňském roce byla součástí programu valná hromada sdružení.

Vážení přátelé, věřím, že na dalších stránkách této výroční zprávy najdete všechny informace o aktivitách, které Vás zajímají a které jsem v rámci úvodního slova nezmínil. Dovolte mi závěrem poděkovat všem, kteří sdružení po celou dobu jeho dosavadního trvání věnovali hodně svého času, úsilí a energie a kterým bohužel nemoc nedovolila v této práci pokračovat i nadále. Velké uznání a dík bych rád ještě jednou vyslovil paní Zuzaně Toufarové, zakladatelce a první předsedkyni sdružení, dále ing. Luboši Klančíkovi, dlouhodobému místopředsedovi regionální organizační skupiny v Praze a ing. Bohumilu Burdychovi, předsedovi dozorčí rady. Povedlo se jim pro naše sdružení najít správný směr a já si upřímně přeji, aby se nám všem, kteří v jejich práci dnes pokračujeme, dařilo tento jimi nastavený směr udržet.

Ing. Josef Hájek
Předseda sdružení

Klub pacientů mnohočetný myelom, občanské sdružení je nestátní nezisková organizace založená v březnu 2007. Jejím posláním je nabízet kvalitní a plnohodnotné informace nemocným s mnohočetným myelomem a jejich blízkým, zprostředkovávat setkání nemocných s odborníky z různých oborů a pomáhat jim tak orientovat se v tíživé životní situaci.

Jak jsme vznikli

- 2005 – myšlenka založit patientskou organizaci se zrodila v rámci I. vzdělávacího semináře pro pacienty, jejich rodinné příslušníky a přátele v Lednici. Seminář pořádala Česká myelomová skupina, nadační fond, dlouhodobý partner Klubu pacientů mnohočetný myelom.
- 2006 – pod záštitou občanského sdružení ARCUS – ONKO Centrum, sdružujícího pacienty s onkologickým onemocněním, vznikla samostatná sekce pro pacienty s mnohočetným myelomem s názvem Klub pacientů mnohočetný myelom. Se zvyšujícím se zájmem o klubové aktivity byly při léčebných centrech založeny první regionální uskupení, brněnská v říjnu a královéhradecká v listopadu tohoto roku. Z iniciativy těchto dvou regionálních skupin se začalo diskutovat o vzniku samostatné organizace, v tomto období byla zprovozněna první verze webových stránek.
- 2007 – v únoru vznikla třetí regionální skupina, tentokrát v Praze a byly zpracovány nezbytné poklady k vytvoření nezávislé organizace. V březnu byl Klub pacientů mnohočetný myelom, občanské sdružení oficiálně zapsán na Ministerstvu vnitra ČR. V květnu téhož roku byla založena čtvrtá regionální organizační skupina v Plzni.
- 2008 – postupně se rozšiřuje členská základna a s narůstajícím počtem klubových aktivit vzniká potřeba stálého pracovníka, který by zajišťoval nezbytnou agendu. V srpnu vznikla funkce koordinátora aktivit občanského sdružení. V listopadu byla založena poslední regionální organizační skupina v Olomouci.
- 2009 – jsou změněny webové stránky sdružení a také Bulletin-klubový časopis dostává novou tvář. Časopis se stává přehlednějším a vytváří prostor pro vyšší množství informací, je členěn do pravidelných rubrik – Klubový život, Info KPMM, Odborné téma a Info CMG, NF.
- 2010 – sdružení se zaměřuje na posílení svého postavení jako patientské organizace, dochází k upevnění a stabilizaci vnitřních procesů a kontrolních mechanismů. Dochází také ke změnám ve složení výkoného výboru a ve složení dozorčí rady sdružení.



Proč jsme vznikli

Ústřední myšlenka, která vedla k rozhodnutí založit patientskou organizaci, byla snaha sdružit nemocné s diagnózou mnohočetný myelom, jejich příbuzné a blízké, zdravotní sestry i lékaře a vytvořit tak funkční komunikační prostředek pro sdílení zkušeností mezi nemocnými, jejich rodinami či přáteli a okolím.

Mnohočetný myelom patří mezi vzácná onkologická onemocnění a jako takový pro českou veřejnost představuje málo známý pojem. I z tohoto důvodu je dalším významným cílem sdružení zprostředkovat nemocným i široké laické veřejnosti dostupnost informací nejen o onemocnění samotném, ale také o možnostech léčby a následné péče a dalších souvisejících otázkách, se kterými se nemocní setkávají.

Spolupracujeme při jednáních se státními orgány, orgány samosprávy, zdravotními pojišťovnami, právníckými a fyzickými osobami tak, aby docházelo ke zlepšení dostupnosti vhodných léků pro léčbu mnohočetného myelomu. Z pohledu patientské organizace se účastníme vybraných připomínkových procesů při přípravě legislativních podkladů, případně jiných předpisů a postupů v oblasti léčby.

S výslovným souhlasem všech zainteresovaných kompletujeme informace a údaje, které slouží ke zlepšení péče o nemocné s mnohočetným myelomem.

Uspořádali jsme

V roce 2010 jsme uspořádali deset klubových setkání, kterých se zúčastnilo celkem 138 členů Klubu. Na přípravě a organizaci setkání se podílejí především zástupci výkonných výborů jednotlivých regionálních skupin.

V Brně se v roce 2010 poprvé sešli členové Klubu 19. května, tématem tohoto setkání byly novinky a změny v sociálním zabezpečení. Hlavní přednášející, paní Lea Janků, vedoucí odboru péče o dlouhodobě nemocné a seniory Magistrátu města Brna, se kterou naše sdružení dlouhodobě spolupracuje, informovala především o systému poskytování invalidních důchodů a ZTP průkazů. Druhé setkání jsme uskutečnili na podzim, v říjnu roku 2010, tentokrát jsme se zaměřili na problematiku léčby bisfosfonáty a možné komplikace, které mohou v souvislosti s léčbou vzniknout. O zkušenostech s léčbou, možných komplikacích a způsobech jejich zvládnání se s námi podělili MUDr. Luděk Pour, Ph.D. a MUDr. Vojtěch Peřina, Ph.D. z Fakultní nemocnice Brno v Bohunicích.

Také v Praze se v jarním dubnovém termínu hovořilo o problematice sociálního zabezpečení, zástupkyně Ministerstva zdravotnictví ČR, MUDr. Julie Wernerová přehledně shrnula plánované změny týkající se pacientů s mnohočetným myelomem a upozornila na ty, které byly do systému zavedeny v posledním období. Na jarním setkání vystoupila také PhDr. Ing. Ludmila Malinová, MBA, která hovořila o psychologii všedního dne. Účastníci setkání měli možnost vyslechnout zajímavé informace a také si vyzkoušet jednoduché relaxační cviky. Na podzimním setkání, které proběhlo v říjnu, se podobně jako v Brně diskutovala problematika bisfosfonátů. O zásadách, které je nutné pro úspěšný průběh léčby dodržovat, ale také o případných stomatologických problémech velmi zaslíbeně hovořil pravidelný host našich setkání MUDr. Jan Straub z Všeobecné fakultní nemocnice v Praze.

BRNO



PRAHA



HRADEC KRÁLOVÉ



V Hradci Králové jsme se i tento rok drželi osvědčené tradice a Klubová setkání jsme organizovali na různých místech regionu, tak aby byla zajištěna dostupnost pro členy Klubu z různých částí rozsáhlého regionu. V pozdním jarním termínu – 9. června, jsme se vrátili do domovského přístavu a setkání na téma novinky a změny v sociálním zabezpečení bylo uspořádáno v prostorách Fakultní nemocnice v Hradci Králové. Zástupkyně odboru sociálních věcí Magistrátu Hradce Králové paní Libuše Majurňiková nabídla v případě potřeby pomoc všem našim pacientům a jejich blízkým. Pro podzimní setkání jsme zvolili malebné prostředí polabské nížiny pod Kunětickou horou. Na tomto setkání se hovořilo především o současných možnostech ve vzdělávání pacientů a jejich blízkých, hlavním přednášejícím byl doc. MUDr. Vladimír Maisnar, Ph.D., který mimo jiné hovořil o úspěšném vzdělávacím programu připraveném ve spolupráci s CMG pro pacienty a jejich blízké na CD nosičích.

PLZEŇ



V Plzni jsme upořádali jarní setkání rovněž v červnovém termínu, pacienti a jejich blízcí měli možnost seznámit se s trekovými holemi a pod vedením zkušené fyzioterapeutky Mgr. Marešové přímo na místě vyzkoušet jejich používání. Nordické hole jsme získali v loňském roce pro všechny členy Klubu pacientů v rámci Projektu Psychologové. V další části programu účastníci diskutovali o léčbě bisfosfonáty, na jejich otázky odpovídal MUDr. Lukáš Hauer ze stomatologického oddělení FN Plzeň. Podzimní setkání se konalo začátkem listopadu, ústředním tématem bylo vystoupení MUDr. Jiřího Moráně z FN Plzeň, který hovořil o mnohočetném myelomu a jeho negativním vlivu na funkci renálního systému. Jako vždy i tentokrát na všechny další dotazy odpovídala rovněž MUDr. Miroslava Schützová, která je pravidelným milým hostem všech našich setkání.

OLOMOUC



V Olomouci jsme v rámci jarního setkání navázali na ústřední téma loňského roku, kterým byla fyzioterapie a hovořili jsme o rehabilitačních technikách a lázeňské léčbě u pacientů s mnohočetným myelomem. Tohoto úkolu se ujal s pečlivostí sobě vlastní prim. MUDr. Jan Vrabec, náměstek pro zdravotní péči Státních lázní v Karlově Studánce. O klinických projevech postižení pohybového aparátu v souvislosti s mnohočetným myelomem hovořil prof. MUDr. Vlastimil Ščudla, CSc., který je tradičním váženým hostem všech našich setkání. Podzimní setkání proběhlo 27. října, o novinkách v léčbě mnohočetného myelomu zasvěceně hovořil MUDr. Jiří Minařík, Ph.D. z FN Olomouc, mimo jiné zmínil problematiku biologické léčby a novinek na poli výzkumu mnohočetného myelomu.

Vydali jsme

Bulletin-klubový časopis

Letos jsme vydali tři čísla Bulletinu-klubového časopisu, první číslo vyšlo v květnu s odborným tématem zaměřeným na lázeňskou léčbu u pacientů s hematologickým onemocněním. Protože se jedná o poměrně rozsáhlé téma, pokračovali jsme v tomto odborném tématu i v čísle následujícím, které vyšlo v srpnu. V třetím, prosincovém čísle jsme členům našeho časopisu nabídli problematiku léčby bisfosfonátů u pacientů s mnohočetným myelomem.

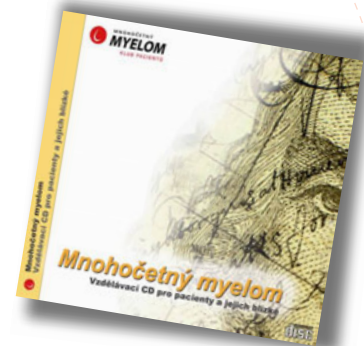


Informační materiály

V září byla v rámci vzdělávacího semináře pokřtěna a představena nová publikace autorky PhDr. Ing. Ludmily Malinové, MBA., s názvem „Aktivní zvládání nové situace“ s podtitulem – určeno pacientům s mnohočetným myelomem po relapsu. Publikace v mnohém navazuje na informace v předchozím díle s názvem „Psychologická podpora pro pacienty s mnohočetným myelomem a jejich rodinné příslušníky“. Obě publikace je možné získat ve specializovaných ambulancích nebo na pravidelných Klubových setkáních.

Multimediální vzdělávací program

V říjnu se podařilo představit multimediální vzdělávací program na CD nosičích s názvem Mnohočetný myelom-vzdělávací CD pro pacienty a jejich blízké. Program byl připraven ve spolupráci s lékaři České myelomové skupiny. Program jednoduchou a přehlednou formou informuje v obecné rovině o onemocnění mnohočetný myelom, nabízí přehled základních diagnostických postupů a vysvětluje léčebné možnosti. Obsahuje množství informací o našem sdružení. Součástí programu je obsahlý slovník odborných výrazů s odkazy na publicistické pořady, které byly o nemoci mnohočetný myelom v minulosti připraveny. Zájemci si mohou vyplnit odborný kvíz nebo křížovku.



Spolupracovali jsme CMG NF

Ve dnech 10. a 11. září jsme jako dlouhodobí partneři České myelomové skupiny, nadačního fondu spolupracovali na přípravě a organizaci VI. vzdělávacího semináře pro nemocné s mnohočetným myelomem, jejich rodinu a přátele. Tentokrát se seminář konal v příjemném prostředí Kongresového centra Kolonáda Lázní Poděbrady. Program byl připraven s ohledem na široké spektrum účastníků, kteří procházejí různými obdobími nemoci. Novinkou v programu semináře bylo zařazení Valné hromady Klubu pacientů mnohočetný myelom. Tato změna se setkala s velmi pozitivním ohlasem, a proto jsme se rozhodli zvolit podobný postup i pro další ročníky vzdělávacího semináře.

Zúčastnili jsme se

12. - 13. březen 2010

Účast zástupců Klubu na kongresu v Paříži s názvem Sceletal Care Academy. Konference mapovala nežádoucí vliv vybraných onkologických onemocnění na kostní systém pacientů s nádorovým onemocněním prsu, s karcinomem prostaty a s mnohočetným myelomem. Naše sdružení zastupovala paní Iveta Mareschová, která měla možnost setkat se a vyměnit si zkušenosti se zástupci patientských organizací z několika zemí Evropy.

22. – 24. duben 2010

Účast na VIII. Národním workshopu mnohočetný myelom a ročním setkání České myelomové skupiny, myelomové sekce ČHS v Mikulově. V rámci pracovní schůzky zástupců České myelomové skupiny a Klubu pacientů mnohočetný myelom se diskutovalo o programu VI. vzdělávacího semináře pro nemocné s mnohočetným myelomem, jejich rodinu a přátele, plánovaného na 10. a 11. září v Poděbradech.

22. červen 2010

Účast zástupců Klubu na druhém ročníku charitativního golfového turnaje CMG Golf Cup, který se konal v krásném prostředí Dražanské vrchoviny poblíž vesnice Kořenec. Výtěžek akce byl i tentokrát v plné výši využit pro podporu výzkumu a nemocných s nádorovým onemocněním mnohočetný myelom.

24. - 25. září 2010

Účast zástupců sdružení na vzdělávacím semináři pro pacienty s mnohočetným myelomem a jejich blízké v Tatranské Lomnici s názvem „Škola myelomu 2010“. Páteční večer byl věnován informacím o aktivitách patientských organizací z Velké Británie, České republiky a Slovenska. Sobotní program se zaměřoval na problematiku nežádoucích účinků léčby mnohočetného myelomu, a také na možnosti pomoci v oblasti fyzioterapie a výživy.



ZPRÁVA O HOSPODAŘENÍ

Zpráva o hospodaření Klubu pacientů mnohočetný myelom za rok 2010

Rozpočet pro rok 2010

Náklady	637 239,- Kč
Výnosy	467 050,- Kč
Plánovaný rozpočtováný schodek krytý z výnosů minulých let	170 189,- Kč

Skutečné náklady a výnosy v roce 2010

Náklady	547 245,- Kč
Výnosy	541 505,- Kč
Rozdíl uhrazen z výsledků hospodaření z minulých let	5 739,- Kč

Přesto, že rozpočtované náklady byly vyšší, podařilo se v průběhu roku udržet téměř vyrovnané hospodaření s finančními prostředky. Byly sníženy náklady zejména na spotřebu drobného materiálu, klubového časopisu, služeb a také v ostatních položkách bylo dosaženo úspory. Konečný výsledek nákladů je o 89 993,- Kč nižší, než bylo rozpočtované.

Náklady na jednotlivé činnosti sdružení

Cestovné	33 510,- Kč
Ostatní služby	11 508,- Kč
Telefonní poplatky, poštovné	15 554,- Kč
Vzdělávací seminář	80 000,- Kč
Klubový časopis, správa webu	106 680,- Kč
Občerstvení na klubových setkáních	29 664,- Kč
Náklady koordinátora	240 000,- Kč
Honoráře na klubových setkáních	14 186,- Kč
Ostatní drobné výdaje	3 523,- Kč
Celkem výdaje v roce 2010	547 245,- Kč



Finanční majetek	
Hotovost na účtu u KB Brno	313 540,41 Kč
Hotovost v pokladnách regionálních organizačních skupin	
Regionální organizační skupina Brno	3 731,- Kč
Regionální organizační skupina Praha	3 099,- Kč
Regionální organizační skupina Plzeň	3 751,- Kč
Regionální organizační skupina Hradec Králové	1 557,- Kč
Regionální organizační skupina Olomouc	5 000,- Kč
Hlavní pokladna - správa	807,- Kč
Celkem hotovost v regionálních organizačních skupinách	17 945,- Kč
Finanční majetek celkem	330 485,41
Příjmy příštích období	10 600,- Kč
AKTIVA CELKEM	341 085,41 Kč
PASIVA CELKEM	346 824,95 Kč
ÚHRADA ZTRÁTY z výsledků minulých let	5 739,54 Kč
Inventury pokladen, bankovního účtu a výnosů příštích období jsou součástí uzávěrky účetnictví a jsou v souladu se zákonem o účetnictví.	
Účetnictví sdružení vede dle vyhlášky č. 504/2002 Sb., kterou se provádějí některá ustanovení zákona č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění pozdějších předpisů, pro účetní jednotky, u kterých hlavním předmětem činnosti není podnikání, pokud účtují v soustavě podvojného účetnictví.	

Výkonný výbor

Předseda:	Ing. Josef Hájek
Místopředsedové:	Petr Hylena (regionální organizační skupina Hradec Králové) Ing. Petr Krátký (regionální organizační skupina Plzeň) Mgr. Ronald Laryš (regionální organizační skupina Olomouc) Věra Sedláková (regionální organizační skupina Praha) Miloslava Svěráková (regionální organizační skupina Praha) Josef Zháňal (regionální organizační skupina Brno)
Dozorčí rada:	Ing. Ludmila Gulyášová Ing. Zdeněk Vrba Miran Jireš
Účetní:	Iveta Smítalová
Koordinátor:	Mgr. Alice Onderková
Manager pro mezinárodní spolupráci:	Iveta Mareschová



Děkujeme společnostem, organizacím a všem parterům podporujícím činnost našeho sdružení.

Nadace a NF:

Česká myelomová skupina, nadační fond

Instituce:

MČ Praha 5

Společnosti:

Celgene s.r.o.

Janssen-Cilag s.r.o.

Novartis s.r.o.

Bayer s.r.o.

AGV VLT a.s

GALVAN CZ s.r.o.

PIGMENTUM s.r.o.

Hmotná podpora a služby:

Hotel U Pramenů, Plzeň

Fyzické osoby:

Ing. František Bouda

Mgr. Oldřich Bura

Josef Drexler

Ing. Josef Hájek

Josef Koop

Jaroslav Novák

Jan Zikmund

Základní údaje o nás

Klub pacientů mnohočetný myelom, občanské sdružení (KPMM, o.s.)

Datum založení: 19. březen 2007

Právní forma: občanské sdružení

IČ: 28551729

Registrován: VS/1-1/66967/07-R

Zapsán: Ministerstvo vnitra ČR

Sídlo: Kamenice 5, 625 00 Brno

Číslo účtu: 35-9276720237/0100

Výroční zpráva 2010

Vydal: KPMM, o.s., v roce 2011

Obsah a texty: Josef Hájek, Alice Onderková, KPMM, o.s.

Grafická úprava, sazba a produkce: EXPISTUDIO, Chudobova 35, Brno

Výroba: EXPISTUDIO, Chudobova 35, Brno

Počet výtisků: 60

Schváleno dne 30. března 2011



Kontakty:

Korespondenční adresa: Klub pacientů mnohočetný myelom o.s.
Kamenice 5, 625 00 Brno

Telefon: 603 310 523

E-mail: koordinatorka@mnonocetnymyelom.cz

Web: mnohocetnymyelom.cz

KLUB PACIENTŮ MNOHOČETNÝ MYELOM

BULLETIN

klubový časopis květen 2010 /ročník II.

PSYCHOLOGICKÁ PODPORA PRO PACIENTY S MNOHOČETNÝM MYELOMEM A JEJICH RODINNÉ PŘÍSLUŠNÉKY

naše aktivity



KLUB PACIENTŮ MNOHOČETNÝ MYELOM

BULLETIN

klubový časopis prosinec 2010 /ročník II.



KLUB PACIENTŮ MNOHOČETNÝ MYELOM

BULLETIN

klubový časopis září 2010 /ročník II.



KLUB PACIENTŮ MNOHOČETNÝ MYELOM

Mnohočetný myelom

Vzdělávací CD pro pacienty a jejich blízké



www.mnohocetnymyelom.cz

