

RAPORT ROCZNY 2024

Fundacja na Ratunek Dzieciom
z Chorobą Nowotworową



na ratunek dzieciom
z chorobą nowotworową FUNDACJA

Dzieci i nastolatkwie zmagający się z chorobą nowotworową oraz Ozdrowieńcy, którzy mierzą się z długofalowymi następstwami leczenia, są w centrum naszej uwagi. Każdego dnia działamy z myślą o ich zdrowiu i przyszłości, łącząc wiedzę i doświadczenie środowiska medycznego, naukowego, biznesowego oraz organizacji pacjentów. Wierzimy, że tylko poprzez współpracę i konsekwentne działania możemy realnie wpłynąć na optymalną jakość ich życia, zapewniając dostęp do nowoczesnej diagnostyki, innowacyjnych terapii oraz kompleksowego wsparcia psychospołecznego.

Co roku w Polsce diagnozę nowotworu słyszy około 1 200 dzieci i nastolatków. Dzięki postępowi medycyny skuteczność leczenia stale rośnie, a w wielu przypadkach przekracza 80%. Jednak intensywne terapie niosą za sobą konsekwencje zdrowotne i psychospołeczne, które wymagają długofalowej opieki. Dlatego działamy wielotorowo – z jednej strony zapewniamy pacjentom i ich rodzinom dostęp do nowoczesnych badań diagnostycznych, interdyscyplinarnej opieki i programów edukacyjnych, z drugiej angażujemy się w inicjatywy badawcze i finansujemy innowacje, które mogą zmienić sposób leczenia nowotworów dziecięcych. Inwestujemy w rozwój precyzyjnej medycyny i wdrażanie nowych technologii, które pozwalają lepiej dopasować terapię do indywidualnych potrzeb pacjentów.

Nowotwory wieku dziecięcego stanowią mniej niż 1% wszystkich diagnoz onkologicznych, co sprawia, że ich skuteczne leczenie wymaga współpracy na poziomie międzynarodowym. Dlatego aktywnie uczestniczymy w globalnych inicjatywach, które podnoszą standardy terapii, jak również długofalowej opieki nad Ozdrowieńcami. W ramach sie-

ci ambasadorów European Society for Paediatric Oncology (SIOPE) – Europejskiego Towarzystwa Onkologii Dziecięcej i PanCare współpracujemy z europejskimi ekspertami, aby wdrażać jednolite standardy opieki i wspólnie rozwijać systemy monitorowania późnych efektów leczenia. Jesteśmy także częścią St. Jude Global Alliance, międzynarodowej sieci szpitali i organizacji pacjentów, koordynowanej przez St. Jude Children's Research Hospital, z którym łączą nas wspólny cel – poprawa dostępu do skutecznej diagnostyki i terapii nowotworów dziecięcych na całym świecie. Rozwijamy też bazę "Hope for children", która stanie się kluczowym narzędziem do analizy skuteczności terapii i opracowywania nowych metod leczenia.

To, co robimy, nie byłoby możliwe bez osób, które każdego dnia współtworzą Fundację – zespołu ekspertów, lekarzy i naukowców, z którymi działamy na rzecz lepszej opieki nad młodymi pacjentami i Ozdrowieńcami, oraz wolontariuszy, którzy wspierają ich w najtrudniejszych momentach. Nasze inicjatywy rozwijają się dzięki Partnerom i Darczyńcom, którzy dostrzegają wartość długofalowej inwestycji w zdrowie dzieci i przyszłość medycyny.

Fundacja to wspólna odpowiedzialność i zobowiązanie do działania. Dzięki współpracy i konsekwencji w realizacji naszych celów budujemy przestrzeń do dialogu, wzmacniamy relacje między środowiskiem medycznym, naukowym i pacjentów oraz wspólnie tworzymy rozwiązania, które realnie poprawiają jakość życia dzieci, nastolatków i ich rodzin.

dr Anna Apel

Prezes Zarządu Fundacji
Ambasador SIOPE w Polsce



SPIS TREŚCI

Podsumowanie 2024 roku	4
O Fundacji	5
Słowo wstępu	8
EDUKACJA I ŚWIADOMOŚĆ	11
Historia dziecka – Karol, 5 lat	12
Kampania 1,5%	14
RakReaton	19
Hematologia dla pacjenta	30
Konferencje i wydarzenia specjalne	31
Historia SIXT	35
BADANIA I INNOWACJE	37
Historia dziecka – Emilka, 12 lat	38
Program Grantowy	40
Rejestr Onkologii i Hematologii Dziecięcej. Niezbędny krok dla ratowania życia dzieci	48
Konsorcjum FORCE	50
Historia MJM Holdings	51
WSPARCIE PSYCHOSPOŁECZNE	53
Historia dziecka – Nadia, 5 lat	54
Terapia Snoezelen	56
Wsparcie rodziców	59
Szkolenia z nerwu błędnego	62
Program stażowy w zespole wsparcia psychospołecznego	63
Szkolenie dla psychologów z Zielonej Góry	64
Szkolenie z terapii skoncentrowanej na rozwiązaniach	64
XVII Dolnośląskie Onkoigrzyska Dzieci i Młodzieży	65
Podaruj prezent	66
Działalność w klinikach	67
Wolontariat	70
Wolontariat pracowniczy	72
Historia LEGO	73
WSPARCIE OZDROWIEŃCÓW	75
Historia Ozdrowieńca – Konrad	76
Długofalowa opieka ozdrowieńcza – raport “Życie po nowotworze”	77
II etap projektu – klinika long term follow up	78
Konferencja PanCare w Lublanie	80
Z widokiem na młode życie po chorobie nowotworowej	81
WSPÓŁPRACA	82
Spotkanie organizacji pacjentów w Warszawie	83
Manifest CCI Europe & SIOPE: Beating Childhood Cancer	84
Dywan z sercem dla WOŚP	85
PROGRAM PARTNERSTW	86
Historia Headfound	89



PODSUMOWANIE 2024 ROKU

najważniejsze działania

edukacja i świadomość

102 200 osób przekazało 1,5% podatku naszej Fundacji

badania i innowacje

858 464 złote w ramach Programu Grantowego przeznaczyliśmy na badania naukowe

wsparcie psychospołeczne

10 boksów sensorycznych przekazaliśmy do 5 Klinik Onkologii Pediatricznej

wsparcie ozdrowieńców

Zainicjowaliśmy otwarcie 2 Poradni Długofalowej Opieki Ozdrowieńczej we Wrocławiu (przy Przylądku Nadziei oraz Uniwersyteckim Szpitalu Klinicznym)

O FUNDACJI

Choroba nowotworowa dziecka to wyzwanie, które trudno opisać słowami. Z dnia na dzień życie całej rodziny ulega całkowitej zmianie. Rodzice muszą dostosować się do nowej rzeczywistości – jeden z nich często rezygnuje z pracy, aby sprawować opiekę nad dzieckiem, podczas gdy drugi przejmuje obowiązki związane z utrzymaniem domu i opieką nad rodzeństwem. W tej sytuacji niezwykle ważne jest wsparcie, które pomaga rodzinom odnaleźć się w nowej rzeczywistości i sprostać codziennym wyzwaniom.

Dlatego od ponad trzech dekad zapewniamy dzieciom, nastolatkom i ich bliskim nieprzerwane, wszechstronne wsparcie na każdym etapie choroby. Fundacja powstała w 1991 roku, aby towarzyszyć im w tej trudnej drodze i odpowiadać na ich potrzeby zarówno w trakcie leczenia, jak i po jego zakończeniu. Każdego roku pomagamy setkom rodzin, oferując im nie tylko specjalistyczną pomoc, lecz także poczucie bezpieczeństwa i nadzieję.

W klinikach we Wrocławiu i Bydgoszczy, które objęliśmy swoją opieką, zapewniamy kompleksowe wsparcie największego w Polsce Zespołu Wsparcia Psychospołecznego.

Nasi specjaliści – psycholodzy, terapeuci, pedagodzy, dietetyk i neurologopeda – towarzyszą pacjentom i ich rodzinom na każdym etapie choroby, dostosowując pomoc do ich indywidualnych potrzeb. Unikalną w skali kraju rolę pełni również fundacyjny ekspert ds. społecznego wsparcia rodziny, który każdego dnia doradza rodzicom chorych dzieci, jak skutecznie ubiegać się o należne świadczenia i wsparcie socjalne z urzędów i instytucji państwowych. Oprócz tego sami udzielamy niezbędnej pomocy finansowej i rzeczowej, aby wesprzeć rodzinę w tej trudnej sytuacji.

Finansujemy zakup sprzętu medycznego i rehabilitacyjnego oraz wspieramy innowacyjne i przełomowe badania nad nowotworami dziecięcymi. Umożliwiamy dostęp do nowoczesnych metod leczenia, przełomowych osiągnięć w onkologii dziecięcej oraz ratujących życie leków. W takich sytuacjach czas odgrywa kluczową rolę – gdy konieczna terapia zależy od dostępności nierefundowanego leku, liczy się każda godzina. Koszty takiego leczenia mogą sięgać setek tysięcy złotych, stanowiąc barierę nie do pokonania. Wspieramy rodziny również w takich momentach, zapewniając niezbędną pomoc finansową, ponieważ zdrowie i życie dziecka nie może czekać.

Jesteśmy blisko chorych dzieci, ich rodzin, codziennych potrzeb i zmagania z chorobą. Naszą wizją jest świat, w którym nowotwór będzie chorobą wyleczalną, a dzieci i nastolatki chorzy onkologicznie będą mieli szansę wieść zdrowe i szczęśliwe życie. Realizujemy ją każdego dnia dzięki naszej strategii, na którą składają się cztery filary – każdy związany z innym aspektem onkologii pediatrycznej:

edukacja i świadomość

Każdego roku w Polsce około 1 200 rodzin staje w obliczu diagnozy nowotworu u dziecka. Nowotwory wieku dziecięcego należą do chorób rzadkich, co sprawia, że świadomość społeczna na ich temat jest znacznie niższa niż w przypadku nowotworów u dorosłych.

Dlatego jednym z naszych priorytetów jest edukacja – dostarczamy rzetelną wiedzę na temat wczesnych objawów nowotworów u dzieci, wskazujemy, kiedy warto pogłębić diagnostykę oraz jakie badania profilaktyczne mogą wspierać ich wczesne wykrywanie.

Wczesna diagnoza znacząco zwiększa szanse na skuteczne leczenie.

Oprócz tego przygotowujemy rodziny na rzeczywistość, jaką niesie choroba – wyjaśniamy, jak przebiega proces leczenia, zarówno pod względem medycznym, jak i organizacyjnym. Pobyt w szpitalu często staje się codziennością na wiele tygodni, miesięcy, a nawet lat – pomagamy rodzinom lepiej się do tego przygotować, aby mogły odnaleźć się w nowej sytuacji i skupić na tym, co najważniejsze: zdrowiu i dobru dziecka.

wsparcie psychospołeczne

Moment diagnozy jest dla całej rodziny doświadczeniem pełnym lęku i niepewności. Pojawiają się trudne, często niezrozumiałe terminy medyczne, codzienność ulega zmianie, a rodzice muszą podejmować kluczowe decyzje w krótkim czasie. Dodatkowo – a może przede wszystkim – dziecko i jego opiekun zostają odizolowani od dotychczasowego życia. W okresie intensywnego rozwoju psychospołecznego młody pacjent traci kontakt z rówieśnikami, co może prowadzić do regresu rozwojowego.

Od momentu przyjęcia do kliniki nasz zespół ekspertów wspiera dzieci oraz ich rodziny. Pomagamy rodzicom zrozumieć diagnozę, a pacjentom zapewniamy terapię łagodzącą stres i wspierającą rehabilitację, takie jak Snoezelen. Ważnym

elementem wsparcia jest także terapia zajęciowa, pomagająca dzieciom odzyskać sprawność i samodzielność, oraz konsultacje z neurologopedą wspierające rozwój mowy, funkcji poznawczych, umiejętność połykania dużych tabletek. Każdego dnia wspieramy dzieci, nastolatków oraz ich rodziny w powrocie do pełni życia.

Każde dziecko zasługuje na dzieciństwo, a każda rodzina na wsparcie, które pomoże im przejść przez ten trudny czas. Nie możemy zatrzymać choroby, ale możemy sprawić, że nikt nie będzie musiał mierzyć się z nią samotnie. Zapewniamy rodzinom pomoc psychologiczną i wsparcie emocjonalne, dajemy nadzieję i siłę.

badania i innowacje

Zdrowie i życie dzieci i nastolatków z chorobami nowotworowymi zależy od postępu medycyny. Im szybciej i dokładniej postawiona zostanie diagnoza, tym szybciej można wdrożyć skuteczne leczenie. Nieustanny rozwój protokołów terapeutycznych jest możliwy dzięki badaniom naukowym, które przyczyniają się do zwiększenia przeżywalności poprzez innowacyjne leki, nowoczesne metody leczenia oraz lepsze zrozumienie skutków ubocznych i sposobów ich minimalizowania.

Dlatego wspieramy rozwój kadry medycznej, w tym młodych naukowców i lekarzy, którzy wybierają onkologię i hematologię dziecięcą jako swoją specjalizację.

Finansujemy przełomowe badania na skalę krajową i międzynarodową, tworzymy ogólnopolską bazę danych nowotworów pediatrycznych "Hope for children" oraz aktywnie uczestniczymy w międzynarodowym konsorcjum, którego celem jest finansowanie praktycznych, niekomercyjnych badań klinicznych w onkologii.

wsparcie ozdowieńców

Dynamiczny rozwój medycyny sprawia, że nowotwory wieku dziecięcego coraz częściej stają się chorobami wyleczalnymi. W efekcie na całym świecie, także w Polsce, każdego dnia przybywa osób, które pokonały nowotwór w dzieciństwie. W Europie Ozdowieńców jest już ponad pół miliona. Ich zdrowie i optymalna jakość życia stają się kluczowym wyzwaniem dla współczesnej onkologii pediatrycznej.

Osoby, które przeszły leczenie onkologiczne jako dzieci, mają przed sobą jeszcze kilkadziesiąt lat życia. Jednak zakończenie terapii nie oznacza końca wyzwań zdrowotnych.

Tak zwane późne efekty leczenia przeciwnowotworowego mogą ujawnić się nawet po wielu latach, jest nim 5-krot-

nie wyższe ryzyko wystąpienia kolejnego nowotworu po 35. roku życia lub wielonarządowe powikłania po ukończeniu 40 lat.

Dlatego kluczowe jest nie tylko budowanie świadomości na temat tzw. późnych efektów leczenia przeciwnowotworowego oraz rozwój kompleksowego systemu opieki nad Ozdowieńcami. Jego istotnym elementem powinno być tworzenie specjalistycznych przychodni długofalowej opieki ozdowieńczej, w których Onkomocni mogliby regularnie konsultować swój stan zdrowia, otrzymywać wsparcie psychospołeczne – zarówno dla siebie, jak i swoich rodzin – oraz korzystać z programów edukacyjnych pomagających w dbaniu o zdrowie i optymalną jakość życia.

SŁOWO WSTĘPU

Każdego dnia trzy rodziny w Polsce słyszą diagnozę, która na zawsze zmienia ich życie – nowotwór u dziecka. To 1 200 rodzin rocznie. Za każdą z tych liczb kryje się nie tylko młody pacjent, ale cały system ludzi, którzy go otaczają – rodzice, rodzeństwo, najbliżsi, przyjaciele. Choroba dziecka dotyka ich wszystkich, wprowadzając w rzeczywistość pełną niepewności, lęku i pytań, na które trudno znaleźć odpowiedzi.

Choć nowoczesna medycyna pozwala osiągać coraz lepsze wyniki leczenia, a wskaźniki wyleczalności nowotworów dziecięcych sięgają 80%, a w przypadku ostrej białaczki limfoblastycznej nawet 96%, wciąż istnieją nowotwory o rokowaniach oscylujących wokół 70%. Większość dzieci i nastolatków szczęśliwie kończy leczenie, jednak dopóki ten odsetek nie sięgnie 100%, w świadomości pacjentów i ich bliskich zawsze pozostanie cień niepewności.

Kluczem do poprawy rokowań jest nieustanny rozwój medycyny – nowe terapie, skuteczniejsze leki i coraz precyzyjniejsza diagnostyka.

Każda inwestycja w badania naukowe to krok w stronę zwiększenia szans na wyleczenie i poprawy jakości życia pacjentów. Szczególnie istotna jest wymiana wiedzy, zwłaszcza w przypadku rzadkich nowotworów, gdzie międzynarodowa współpraca może bezpośrednio wpływać na skuteczność leczenia. Równie ważne jest wspieranie lekarzy i specjalistów, aby mogli prowadzić terapię zgodnie ze standardami zapewniającymi jak najlepsze efekty leczenia.

Nawet gdy osiągniemy moment, w którym każde dziecko i nastolatek opuści szpital w pełni zdrowy, pozostanie pytanie o to, jak ten czas został przeżyty. Pobyt w szpitalu trwa tygodnie, miesiące, a czasem lata – czas wypełniony nie tylko bólem i stresem, ale też momentami nadziei, radości i trudnej codzienności, w której tak ważne jest wsparcie.

A kiedy leczenie kończy się sukcesem i choroba nie powraca przez pięć lat, młody pacjent oficjalnie staje się Ozdrowieńcem.

Ich liczba stale rośnie, co jest wielkim osiągnięciem współczesnej medycyny. Jednak życie po leczeniu onkologicznym niesie nowe wyzwania – późne efekty leczenia mogą pojawić się po latach, a potrzeba regularnych badań kontrolnych i wsparcia psychologicznego nie kończy się wraz z ostatnią wizytą w szpitalu. Dlatego w 2024 roku nasz projekt Poradni Długofalowej Opieki Ozdrowieńczej wszedł w kolejną fazę – szczególnie piszemy o nim w sekcji poświęconej Wsparciu Ozdrowieńców.

Nasza strategia do 2030 roku koncentruje się na trzech kluczowych obszarach:



Dążymy do tego, by nowotwory wieku dziecięcego stały się w pełni wyleczalne, a osoby, które mają je za sobą, mogły cieszyć się optymalną jakością życia i dostępem do opieki, jakiej potrzebują.



EDUKACJA I ŚWIADOMOŚĆ

Cele strategiczne i kluczowe osiągnięcia

Budowanie świadomości społecznej i wiedzy o nowotworach dziecięcych, wyzwaniach medycznych i psychospołecznych onkologicznych pacjentów pediatrycznych oraz ich rodzin, w trakcie leczenia i po jego zakończeniu.

14 MLN

odbiorców
kampanii
społecznych

2,3 MLN

wyświetleń
video

81 MLN

wyświetleń
komunikatów



HISTORIA KAROLA

To może zacząć się niewinnie – częstsze zmęczenie, bóle głowy, bladość, które łatwo rzucić na karb zwykłego przeziębienia czy intensywnych dni w szkole lub przedszkolu. Ale czasem za tymi niepozornymi sygnałami kryje się coś znacznie poważniejszego.

Objawy nowotworów u dzieci mogą pojawić się nagle, ale mogą też postępować powoli, z początku nie budząc żadnych podejrzeń. Często są natomiast nieswoiste, co oznacza, że mogą wskazywać na wiele mniej lub bardziej poważnych schorzeń.

Historia Karola, naszego pięcioletniego Podopiecznego pokazuje, że nie należy lekceważyć żadnego niepokojącego symptomu u dziecka – jego zmagania z ostrą białaczką limfoblastyczną zaczęły się bowiem od bólu zębów. Rodzice zabrali go na konsultację dentystyczną, ale usłyszeli, że to typowe dolegliwości wieku dziecięcego, ewentualnie zwykła infekcja przedszkolna. Nie było jednak czasu na odpężenie. Objawy szybko się nasiliły, pojawił się szczykościsk i wysoka gorączka, która utrzymywała się aż osiem dni. Tym razem rodzina skierowała się do pediatry.

W morfologii krwi Karolka ujawniły się nieprawidłowości. Chłopca skierowano do szpitala, gdzie po serii coraz bardziej precyzyjnych badań padła diagnoza białaczki. Oznaczała intensywną chemioterapię i długotrwałe pobyty w szpitalu. Oprócz niewygody, niekiedy bolesnych lub nieprzyjemnych zabiegów i niepewności, Karol musiał znieść też rozłąkę z ukochaną starszą siostrą, Zuzią. Rodzeństwo było do tej pory nierozłączne – uwielbiali spędzać czas razem. Z klocków budowali zamki i pałace, wymyślali własne zabawy, marzyli o wspólnych wakacjach nad morzem. Na razie zamiastką wspólnie spędzanego czasu przy konstruowaniu budowli są dla chłopca różnorakie warsztaty odbywające się w Klinice, podczas któ-

rych może wykazać się kreatywnością – ale to wciąż nie to samo, co zabawa z Zuzią. Dziewczynka, tęskniąca za bratem równie mocno jak on za nią, niecierpliwie czeka na dzień, w którym usłyszy, że leczenie się zakończyło i Karol może wrócić do domu. Jest pewna, że wtedy pojadą nad morze i będą bawić się w piasku tak długo, jak tylko będą chcieli.

Choć leczenie ciężko zaliczyć do najprzyjemniejszych przeżyć, Karol nie traci rezonu. Jest ciągle uśmiechnięty, zaraża swoją radością cały personel medyczny i naszych wolontariuszy. Jego leczenie jeszcze trwa, ale rodzina – a w szczególności Zuzia – nie traci nadziei, że wkrótce wróć do życia, które na razie musieli odłożyć na bok.



Historia Karola, naszego pięcioletniego Podopiecznego pokazuje, że nie należy lekceważyć żadnego niepokojącego symptomu u dziecka – jego zmagania z ostrą białaczką limfoblastyczną zaczęły się bowiem od bólu zębów.

KAMPANIA 1,5%

Najpierw pojawia się niepewność, potem wzruszenie, a w końcu ogromna wdzięczność. Gdy otrzymujemy pierwsze informacje o przekazanym 1,5% podatku, wiemy, że za każdą złotówką stoi czyjeś serce, troska i chęć niesienia pomocy. To nie tylko liczby – to realna nadzieja dla dzieci, nastolatków i ich rodzin, które każdego dnia mierzą się z chorobą.

W 2024 roku aż 102 200 osób zdecydowało się przekazać część swojego podatku na rzecz naszej Fundacji – to wzrost o 15% w porównaniu do roku poprzedniego.



Jesteśmy ogromnie wdzięczni za każde wsparcie, bo wiemy, jak ogromne są koszty leczenia i jak wiele dobrego możemy wspólnie zdziałać.

Nie wszystkie terapie, nawet te ratujące życie, są refundowane. Gdy Narodowy Fundusz Zdrowia nie pokrywa kosztów leczenia, rodzice zostają sami z koniecznością zebrania ogromnych sum w bardzo krótkim czasie – czasem to zaledwie kilka dni, niekiedy nawet kilka godzin. Kwoty te często sięgają setek tysięcy złotych, a w niektórych przypadkach przekraczają milion. W takich momentach to właśnie darowizny – zarówno od osób prywatnych, jak i firm – pozwalają ratować życie i zdrowie.

Środki zgromadzone na imiennym koncie dziecka, w tym z 1,5% podatku, mogą być przeznaczone na najpilniejsze potrzeby. Co ważne, są to środki specjalnego przeznaczenia, a ich prawidłowe wydatkowanie – na cele związane ze zdrowiem i dobro-

stanem dziecka – zapewnia Fundacja. Rodzice mogą z nich sfinansować: rehabilitację, niezbędny sprzęt medyczny, leki, środki higieniczne, zajęcia edukacyjne czy specjalistyczne terapie. Wszystko po to, aby zapewnić naszym Podopiecznym jak najlepszą opiekę i wsparcie w codziennych wyzwaniach.

Dzięki darowiznom – przekazywanym w ciągu roku, jak również z 1,5% podatku – możemy realizować projekty i programy, które pozwalają odpowiedzieć na potrzeby medyczne i psychospołeczne naszych Podopiecznych. To także dzięki nim możemy zapewniać dzieciom i nastolatkom warsztaty, terapie, zajęcia, które sprawiają, że pobyt w klinice nie kojarzy się wyłącznie z trudnościami, ale również z chwilami, które przynoszą radość i nadzieję.

KAMPANIA 1,5% W LICZBACH

porównanie z poprzednim rokiem:

68 MLN odbiorców kampanii online (wzrost o 70%)	ponad 4 MLN odbiorców kampanii prasowych (wzrost o 88%)	ponad 3,8 MLN odbiorców kampanii outdoor (wzrost o 90%)
---	--	--

REZULTATY

porównanie z poprzednim rokiem:

102 200 osób przekazało naszej Fundacji 1,5% podatku w 2024 roku (wzrost o 15%)	13 820 763,87 ZŁ (wzrost o 30%) w tym 6 758 614,87 ZŁ na konta imienne naszych Podopiecznych (wzrost o 32,5%)
---	--



Możliwość przekazania 1,5% to dla mnie forma realnego wsparcia organizacji lub osób, która nie wymaga od nas, czyli osób rozliczających podatek, fizycznego zaangażowania czasu i pieniędzy. Pomagamy jakby przy okazji, a przy tym wiemy, że choćby część naszego podatku jest dysponowana przez nas, zamiast trafiać do wielkiego worka budżetu państwa. Nigdy jednak nie sądziłam, że stanę się jedną z osób, które potrzebują tych środków na ratowanie życia i zdrowia mojego dziecka. Choć na początku choroby pojawia się bezbronność, słabość, nawet załamanie, przekonałam się, że o zbiórkach pieniędzy po prostu trzeba informować. Prosić znajomych, żeby podali informację dalej. Wykorzystać podejście marketingowe, ale być przy tym absolutnie szczerym.

Pieniądze, które udaje nam się zebrać na Koncie Imiennym, prowadzonym przez Fundację, dają mi – jako rodzicowi – pewien rodzaj spokoju. Wiem, że tak jak zabezpieczone jest leczenie dziecka, tak samo wszystkie pozostałe wydatki związane z jego rehabilitacją, opieką i rozwojem mogę pokryć nie martwiąc się, że przy tym nie będzie mnie stać na zakupy codziennych produktów.

I dlatego polecam wszystkim rodzicom prowadzenie zbiorów na konta imienne – ale rozumiem też, jak trudne może być proszenie o pomoc. Jednak musimy pamiętać, że dbamy o nasz największy skarb.

Wtedy wszelkie wątpliwości i obiekcje schodzą na dalszy plan. Zbierając pieniądze – czy to tylko z 1,5%, czy przez cały rok – dajemy sobie szansę na sfinansowanie tego, co sprawi, że ten trudny czas będzie łatwiejszy. Oprócz namawiania rodziców do prowadzenia zbiorów, zachęcam też wszystkich do przekazywania 1,5% podatku. To nie tylko daje poczucie sprawczości i możliwość decydowania o tym, co stanie się z naszymi pieniędzmi, ale także realnie wpływa na życie i zdrowie dzieci – a satysfakcja z tego płynąca jest wspaniała.

Pani Renata

mama Podopiecznego Fundacji





Każdego roku kampania 1,5% jest dla Fundacji jednym z najważniejszych działań, które pozwala zapewnić wsparcie dzieciom zmagającym się z chorobą nowotworową oraz ich rodzinom. To nie tylko liczby i kwoty – to realne życie, które możemy zmieniać dzięki ludziom o wielkich sercach.

Środki pozyskane w ramach 1,5% pozwalają nam finansować nowoczesne terapie, zakup innowacyjnych leków i specjalistycznego sprzętu medycznego, który daje małym pacjentom szansę na skuteczniejsze leczenie i szybszy powrót do zdrowia.

To także wsparcie psychologiczne, rehabilitacja i organizacja warsztatów terapeutycznych, które pomagają dzieciom i ich rodzinom odnaleźć siłę w trudnych chwilach.

Dzięki zaangażowaniu naszych darczyńców możemy również tworzyć przestrzeń pełną ciepła i radości – zapewniamy Podopiecznym zabawki, książki i kreatywne zajęcia, które pozwalają im na chwilę zapomnieć o chorobie.

Kampania 1,5% to dowód na to, że razem możemy więcej. Każda przekazana złotówka to nadzieja i wsparcie dla dzieci każdego dnia dzielnie walczących o życie. Dziękujemy wszystkim, którzy są z nami i sprawiają, że pomaganie ma realną moc.

Mirosław Szozda

Wiceprezes Zarządu

Fundacja Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową



W Polsce organizacje pacjentów mówią jednym głosem o ONKOCZUJNOŚCI – wspólnie docieramy do szerokiego grona odbiorców i budujemy społeczną świadomość na temat wczesnej diagnostyki. Każde dziecko, które dzięki szybkiej reakcji trafi do specjalisty i zostanie poddane odpowiednim badaniom, to realny efekt kampanii „Złotej Wstążki”.

Lepiej wykonać dziesięć badań za dużo niż jedno za mało.

To naturalne, że nikt nie chce podejrzewać choroby u swojego dziecka. Skłaniamy się ku najprostszemu wyjaśnieniom – zmęczenie, apatia, brak apetytu, bóle mięśni czy głowy przypisujemy intensywnemu wzrostowi, codziennym wyzwaniom czy zwykłemu przeziębieniu. Wierzymy, że objawy ustąpią same. Tymczasem te pozornie niegroźne symptomy mogą być pierwszym sygnałem rozwijającej się choroby nowotworowej.

Wrzesień, Międzynarodowy Miesiąc Świadomości Nowotworów Dziecięcych, to czas, w którym organizacje pacjentów, lekarzy i ekspertów w dziedzinie onkologii i hematologii pediatrycznej łączą siły, by mówić o tym, jak kluczowa jest wczesna diagnostyka. Kampania „Złotej Wstążki”, znana również jako Złoty Wrzesień, podkreśla rolę rodziców i opiekunów w dostrzeganiu pierwszych, często niespecyficznych objawów choroby. Nowotwory u dzieci rozwijają się dynamicznie, a wciąż zbyt często diagnozowane są w zaawansowanym stadium, co sprawia, że leczenie staje się dłuższe, bardziej wymagające i obciążające dla organizmu. Wczesne wykrycie choroby daje największe szanse na skuteczne leczenie. To właśnie rodzic jest często pierwszą osobą, która może zauważyć, że z dzieckiem dzieje się coś niepokojącego – dlatego jego czujność jest kluczowa.

Nikt nie zna dziecka lepiej niż jego najbliżsi. Jeśli coś budzi niepokój, warto zaufać intuicji, skonsultować objawy i w razie potrzeby nalegać na poszerzenie diagnostyki.

Z dumą kolejny rok Fundacja Unum wsparła kampanię „Złotej Wstążki”. To wyjątkowa inicjatywa, która nie tylko zwiększa świadomość na temat nowotworów u dzieci, ale także niesie realne wsparcie dla małych pacjentów i ich rodzin.

Dzięki wspianiale przygotowanym materiałom mogliśmy wspólnie zwiększyć zasięgi edukacyjne, podkreślając, jak kluczowa jest onkoczujność, wczesna diagnoza i dostęp do nowoczesnego leczenia. Wspólnie budujemy społeczną odpowiedzialność, a wspólna praca i zaangażowanie naszych wspianiałych wolontariuszy przybliżyła nas do celu – lepszej przyszłości dla dzieci walczących z chorobą nowotworową.

Nasza współpraca to dowód na to, że razem możemy więcej!

Małgorzata Morańska
Prezes Zarządu Fundacji Unum

2 MILIONY KILOMETRÓW POMOCY



We wrześniu bieganie, spacer, czy jazda na rowerze (i nie tylko) kolejny już raz mogły przełożyć się na realne wsparcie dzieci i nastolatków chorujących onkologicznie. Tysiące osób pokonywały kolejne odległości, zmierzając do celu – 2 milionów kilometrów w 30 dni. Połączył ich RakReaton – wyzwanie sportowo-charytatywne, w którego piątej edycji Partnerzy – Grupa Impel, Fundacja LOTTO im. Haliny Kopackiej oraz Banki Spółdzielcze SGB – zobowiązali się do przekazania 120 000 złotych na rzecz naszych Podopiecznych

W wyzwaniu – jak co roku – udział wzięli zarówno uczestnicy indywidualni, jak i zespoły firmowe. Dla wielu z nich RakReaton to już tradycja, bez której nie wyobrażają sobie wrześniowych aktywności sportowych.

Zagrzewali do nich Ambasadory – Adrian Koster – triathlonista i rekordzista Guinnessa, Łukasz Wróbel – biegacz, wielokrotny mistrz Polski i Europy w biegach BackYard, a także Jan Mela – najmłodszy w historii zdobywca obu biegunów Ziemi i pierwsza osoba z niepełnosprawnością, która tego dokonała.

RakReaton 2024, a właściwie jego zaangażowani w pomoc naszym Podopiecznym uczestnicy, po raz kolejny udowodnili, że wspólne działanie i wzajemna motywacja mogą przynieść realne wsparcie dla potrzebujących dzieci, a hasło „Rusza nas pomaganie” stało się mottem powtarzanym w całej Polsce.

RakReaton to przede wszystkim pomaganie – ale także znakomity sposób na wzmocnienie integracji zespołowej i zaangażowanie pracowników Twojej firmy na rzecz realnej zmiany społecznej!



W Kampanii „Złotej Wstążki” i RakReatonie bierzemy udział od samego początku. I bardzo cieszymy się z tego, że po pięciu latach współpracy wspieramy działania fundacji nie tylko finansowo, ale również aktywnie. W Bankach Spółdzielczych SGB pomaganie i wspieranie lokalnych społeczności to sposób działania, który jest wpisany w ich DNA. Dlatego udział w kampanii, RakReatonie, czy w akcji Odważ się pomagać, to dla nas bardzo naturalna i szczególna współpraca, również dlatego że oparta jest na pomaganiu przez aktywność.

Jako banki społecznie i lokalnie zaangażowane jesteśmy blisko tych, którzy potrzebują pomocy, by walczyć o najcenniejsze dobro – zdrowie i nadzieję. A każde dziecko zasługuje na szczęśliwe dzieciństwo i dobrą przyszłość.

Między innymi dlatego udział w RakReatonie już od początku spotkał się z entuzjazmem pracowników. Wspólnie chcemy pokazać dzieciom i nastolatkom, które chorują onkologicznie, że jesteśmy z nimi i trzymamy kciuki za to, by dalej dzielnie walczyły z chorobą. Chcemy też aby temat dostępności leczenia dla dzieci i społeczny wymiar wyzwań dla całej rodziny dziecka chorego, był lepiej rozumiany przez nas wszystkich. Przez pięć lat w Grupie SGB zbudowaliśmy społeczność, która co roku angażuje się w ten temat i wyzwanie sportowe i zachęca innych do zbierania kilometrów. Co roku jest nas więcej!

„Rusza nas pomaganie” to hasło, z którym bardzo się utożsamiamy. Tak działamy na co dzień – aktywnie i wspólnie. W RakReatonie biorą udział już nie tylko pracownicy, ale również sympatycy naszego zrzeszenia – nasi klienci, znajomi, czy rodziny.

W 2024 roku wspieraliśmy wyzwanie również jako partner RakReatonu. A to najlepiej pokazuje, że co roku chcemy pomagać jeszcze bardziej, bo w SGB pamiętamy, że dobrze dbać o siebie nawzajem. Dlatego czekamy już na wrzesień i kolejną edycję akcji.

Mirosław Skiba

Prezes Zarządu SGB-Banku



))

W Grupie Impel wierzymy, że pomaganie może przybierać różne formy, jedną z nich jest łączenie ludzi w szczytnym celu poprzez aktywność fizyczną. Dlatego z ogromnym zaangażowaniem wspieramy ogólnopolskie wyzwanie pod nazwą RakReaton, które jest szczególnie wyjątkową inicjatywą, gdzie każdy pokonany kilometr przekłada się na realną pomoc dla dzieci walczących z nowotworami. Wspieramy też aktywnie od wielu lat organizatora akcji, Fundację Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową, poprzez pomoc w realizacji różnych inicjatyw charytatywnych. Nasza współpraca z Fundacją buduje w nas przekonanie, o słuszności podejmowanych przez nią działań.

Dla nas RakReaton to coś więcej niż tylko wydarzenie sportowe – to przede wszystkim wspólnota ludzi, którzy chcą działać i pomagać. Cieszymy się, że nasi pracownicy chętnie dołączają do tej akcji, angażując się zarówno indywidualnie, jak i zespołowo. Każdy ruch, każde przebiegnięte czy przejechane kilometry to symbol wsparcia i nadziei dla dzieci oraz ich rodzin.

Jako Grupa Impel jesteśmy dumni, że możemy być częścią tej inicjatywy i wspólnie z Fundacją budować świadomość, inspirować do działania oraz realnie zmieniać życie najmłodszych pacjentów. Wierzymy, że razem możemy więcej i już teraz nie możemy doczekać się kolejnych edycji RakReatonu!

Grzegorz Dzik

Prezes Zarządu Grupy Impel

))



W Fundacji LOTTO wierzymy, że sport i aktywność fizyczna mogą nie tylko poprawiać zdrowie i samopoczucie, ale także realnie pomagać tym, którzy najbardziej tego potrzebują. Dlatego z ogromnym zaangażowaniem wspieramy RakReaton – wyjątkową inicjatywę Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową, która łączy ruch z pomaganiem.

*Jesteśmy dumni, że w każdej edycji RakReatonu bierze udział coraz więcej naszych pracowników i ich bliskich – w tym roku w akcję w naszych zespołach zaangażowało się aż **978 osób**, co przełożyło się na kosmiczny dystans ponad 364 000 km. Pokonując kolejne kilometry, wiedzą, że ich wysiłek przekłada się na realną pomoc. To niezwykła motywacja, która sprawia, że każdy krok nabiera większego znaczenia.*

Dzięki tej współpracy możemy nie tylko promować ideę aktywnego pomagania, ale też realnie wspierać Podopiecznych Fundacji Na Ratunek. Wspólnie finansujemy specjalistyczne terapie, rehabilitację i organizację zajęć terapeutycznych, które pomagają dzieciom szybciej wracać do zdrowia i uśmiechu.

Cieszymy się, że RakReaton na stałe wpisał się w nasz kalendarz i że tak wielu naszych pracowników angażuje się w to wyjątkowe wyzwanie. Bo pomaganie może być nie tylko ważne, ale też inspirujące i pełne pozytywnej energii!

Każdy kilometr to nadzieja, a razem możemy więcej.

Marek Orzechowski

Prezes Fundacji LOTTO im. Haliny Konopackiej



ODWAŻ SIĘ POMAGAĆ

Dobre przywództwo opiera się na wartościach. To zasada, która ma znaczenie w wielu obszarach życia, także w biznesie. Kiedy liderzy firm osobiście angażują się w ważne społeczne inicjatywy, nie tylko wzmacniają wiarygodność swoich organizacji i działań CSR, ale także inspirują i motywują swoich pracowników do aktywnego działania.

Wydarzenie „Odważ się Pomagać” to gest solidarności z dziećmi i nastolatkami, którzy każdego dnia mierzą się z chorobą.

Liderzy biznesu stanęli przed wyzwaniami, które wymagały od nich odwagi i przełamania własnych barier – poczuli choć namiastkę tego, z czym na co dzień zmagają się młodzi pacjenci i ich rodziny. Rodeo, atletyczny tor przeszkód, golenie głowy, zarostu lub brwi, poszukiwanie klucza w naczyniu pełnym robaków, a nawet degustacja owadów czy bliskie spotkania z pajakami i węzami – każde z tych wyzwań było symbolem przezwyciężania własnych lęków.

To jednak coś więcej niż próba odwagi – to realna pomoc. Udział w wydarzeniu oznaczał przekazanie darowizny, która bezpośrednio wspiera dzieci i nastolatków w trakcie leczenia i po jego zakończeniu. Dzięki tym środkom możemy sfinansować zakup sprzętu medycznego, nierefundowane leki, badania oraz zapewnić stałe wsparcie psychologiczne i społeczne dla naszych Podopiecznych i ich rodzin.

Jeden dzień, kilka godzin, setki emocji – a przede wszystkim 150 000 złotych na ratowanie zdrowia i życia dzieci!



Jako Strefa Kreatywności wierzymy, że prawdziwa siła tkwi we wspólnym działaniu. Dlatego z ogromną radością angażujemy się w wydarzenie „Odważ się pomagać”, wspierając Fundację Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową w jej misji.

Kreatywność to dla nas nie tylko narzędzie do tworzenia, ale także sposób na czynienie dobra. Wierzymy, że każda inicjatywa, która łączy ludzi w szczytnym celu, ma ogromną moc zmiany. Współpraca z Fundacją to dla nas zaszczyt i dowód na to, że biznes może i powinien mieć wpływ na rzeczywistość – szczególnie tam, gdzie potrzebna jest nadzieja i wsparcie.

Dzięki takim wydarzeniom możemy nie tylko pomagać dzieciom i ich rodzinom, ale także inspirować innych do działania. Mamy nadzieję, że nasze wspólne inicjatywy będą impulsem dla kolejnych firm i osób, które zdecydują się wesprzeć tych, którzy najbardziej tego potrzebują. Bo pomaganie to odwaga, a my odważnie stawiamy na dobro!

Ewa Chylińska

Współzałożycielka Agencji Eventowej Strefa Kreatywności,
współorganizatora tegorocznej edycji „Odważ się Pomagać”

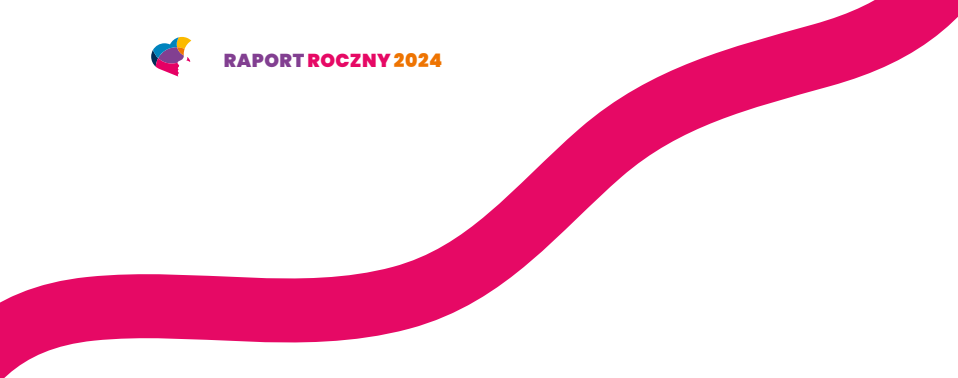
JESTEM Z TOBĄ ONKO PODKAST

Jak radzić sobie z diagnozą nowotworu u dziecka? Jak wspierać młodych pacjentów i ich rodziny? Jak wygląda życie w szpitalnej rzeczywistości? Gdzie szukać wsparcia finansowego, ale także organizacyjnego i psychologicznego? Jak rozmawiać ze swoim dzieckiem o chorobie – jego lub rodzeństwa?

Odpowiedzi na te i wiele innych pytań, które nurtują rodziców dzieci chorych na nowotwory, szukamy w Onkopodkście. To wspólny projekt Instytutu Dziennikarstwa i Komunikacji Społecznej Uniwersytetu Wrocławskiego oraz Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową. Jego pomysłodawczyni, dr Małgorzata Kolankowska i mgr Joanna Morawiecka, są wykładowczyniami akademickimi, którym na sercu leżą historie onkorodzin. Dzięki swoim talentom dziennikarskim prowadzą rozmowy, ale też głębokie i poruszające rozmowy z pacjentami, ich rodzicami, lekarzami i ekspertami, którzy są związani z onkologią pediatryczną. Takie partnerstwa są bardzo ważne dla całego naszego środowiska – cieszymy się, że możemy je rozwijać z instytucjami, które wnoszą swoje kompetencje do ratowania zdrowia i życia dzieci, edukowania i zwiększania świadomości społecznej oraz pomocy na co dzień.

„Onkopodcast – jestem z Tobą” kierujemy przede wszystkim do rodziców dzieci z doświadczeniem choroby nowotworowej, samych pacjentów oraz Oздrowieńców. Jest to jednak przestrzeń otwarta również dla wszystkich osób z doświadczeniem nowotworu – niezależnie od wieku. Podcast niesie słowa otuchy i nadziei, pokazuje możliwe formy wsparcia oraz pomaga odnaleźć siebie w historiach tych, którzy przeszli przez podobne wyzwania. To także miejsce, w którym można lepiej zrozumieć codzienność osób mierzących się z chorobą i jej konsekwencjami – ich emocje, potrzeby i siłę, z jaką każdego dnia stawiają czoła rzeczywistości.

Mieliśmy wrażenie, że to koszmarna pomyłka. Ktoś pomylił próbki, źle odczytał coś z komputera, albo że to kwestia literówki w nazwisku mówią Malwina i Michał Szymański, rodzice 5-letniego Stefana, pacjenta Przylądka Nadziei.



Możliwość nagrania podcastu Fundacji i Uniwersytetu Wrocławskiego była dla mnie formą wewnętrznej terapii. W pierwszej chwili chciałam po prostu wykrzyknąć to wszystko, co siedziało we mnie emocjonalnie od momentu diagnozy i rozpoczęcia leczenia syna. Rozmowa pomogła mi zrozumieć i znieść cały ciężar psychiczny, jaki od tamtej chwili w sobie nosiłam. Ale chyba najważniejsze w tym doświadczeniu było poczucie tego, że moje emocje pomogą rodzicom, którzy będą się mierzyć z takimi problemami jak ja w przyszłości, a ludziom, których nie dotknęła choroba onkologiczna dziecka, pomoże zrozumieć, co rodzice i dzieci w tej sytuacji niosą na swoich barkach. Już po publikacji „mojego” odcinka od wielu osób słyszałam pozytywne komentarze. Znajomi mówili, że wysłuchanie mojej historii pomogło im zrozumieć, przez co przechodzimy, bo do tej pory nawet nie umieli sobie tego w pełni wyobrazić. Że dowiedzieli się, jak ze mną rozmawiać, co mówić, a czego nie, jak się zachowywać. A od nowych rodziców w Przylądku słyszałam, że dzięki temu nabrali nadziei, że przez całą tę tragedię można przejść szczęśliwie.

Odsluchując gotowy już odcinek zdałam sobie sprawę z tego, ile tak naprawdę przeszliśmy i jak wiele siły nam to dało, nawet jeśli czasem zmęczenie całą tą sytuacją daje się we znaki. Słuchając innych odcinków uświadomiłam też sobie, że są one źródłem wiedzy i wsparcia dla innych rodziców, którzy przechodzą to samo – dzięki nim wiedzą, że nie są w tym osamotnieni, a przy nas wszystkich jest rzesza ludzi, takich jak psychologowie, lekarze, pielęgniarki, wolontariusze, którzy robią wszystko, żeby jak najbardziej nam pomóc w trudnej drodze do zdrowia.

Pani Dorota

Bohaterka jednego z odcinków Onkopodcastu i mama Podopiecznego Fundacji





Od ponad dziesięciu lat zajmuję się tematem onkorodzin. Jest to związane z moją pracą dziennikarską. W 2014 roku rozpoczęłam poznać Marcina, ojca Dominika. Obaj przebywali wtedy w Klinice Onkologii i Hematologii Dziecięcej przy ul. Bujwida. Bardzo poruszyła mnie ich historia. Pomyślałam wtedy, że to trzeba opisać, oddać głos rodzicom. I tak zaczęłam zbierać materiały do reportażu o onkorodzinach. Po kilku latach powstała książka „Wyspa. Mamo, przyjedźcie! Powiedzieli mi, że mam raka” (Wydawnictwo Cyranka 2020). Pracując w Instytucie Dziennikarstwa i Komunikacji Społecznej, brałam też udział w konferencji poświęconej medycynie narracyjnej i zaczęłam interesować się bliżej komunikacją wrażliwą. Postanowiłam pogłębić temat i rozwinąć moje badania na temat Ozdrowieńców – im poświęciłam też kolejny reportaż opublikowany w „Polityce”. Chciałabym napisać osobną książkę reporterską na ten temat. Jedną z moich rozmówczyń była Anna Apel. Właśnie przy okazji wywiadu wspomniałam, że można by spróbować włączyć osoby studiujące w Instytucie Dziennikarstwa i Komunikacji Społecznej w działania fundacyjne. Nasze dwa główne kierunki kształcenia to dziennikarstwo i komunikacja społeczna. Pomyślałam, że warto byłoby wykorzystać wiedzę i umiejętności studentów w kampaniach prowadzonych na rzecz pacjentów onkologicznych. Uznałam, że nie ma rzetelnego podcastu dla onkorodzin. Namówiłam do współpracy doświadczoną wykładowczynię Joannę Morawiecką, która jest antropolożką i autorką znakomitych reportaży. Wspólnie wymyśliłyśmy koncepcję i nazwę naszej audycji „Onkopodcast – jestem z tobą”. Chciałyśmy w ten sposób wyróżnić ten podcast wśród innych i jednocześnie zawrzeć w nim ideę towarzyszenia w terapii. Zależało nam na stworzeniu podcastu „towarzyszącego”. Wraz z Fundacją opracowaliśmy listę kluczowych zagadnień, które są ważne na kolejnych etapach leczenia.

dr Małgorzata Kolankowska

Instytut Dziennikarstwa i Komunikacji Społecznej Uniwersytetu Wrocławskiego
współprowadząca Onkopodcast





„Onkopodcast – jestem z tobą” łączy dwa rodzaje rozmów – rozmowy z pacjentami i ich rodzinami oraz rozmowy ze specjalistami. Wykorzystujemy formułę reportażową, żeby pokazywać miejsca, okoliczności, dźwięki, a przede wszystkim też emocje.

Projekt jest dla nas bardzo ważny. Stopniowo wdramy też studentów w prowadzenie rozmów, aby uczyli się rzetelnego dziennikarstwa, opartego na solidnym przygotowaniu i ukazującego tematy ważne, skłaniające do tego, by się zatrzymać. Chcemy też bardziej zaangażować społeczność akademicką w opracowanie działań promocyjnych.

Dla nas obu jako prowadzących jest to bardzo ważny projekt. Mamy obie poczucie, że robimy coś, co ma wartość dodaną. Rozmowy są trudne, wymagające, ale też ukazują wachlarz emocji i potrzeb związanych z onkocodziennością. Nieraz czujemy wzruszenie, przeżykamy łzy, słuchając naszych rozmówców czy rozmówczyń, ale widzimy też, że bardzo chcą być wysłuchani, czują też potrzebę dzielenia się swoim doświadczeniem. Za każdym razem, gdy rozmawiamy o przeżyciach, słyszymy także, jak bardzo ważna jest obecność i zrozumienie ze strony tych, którzy pozostali poza szpitalem. Dochodzą do nas i głosy od słuchaczy spoza szpitalnego grona: „Ja mam niepełnosprawne dziecko i to boli tak samo”, „Nie zdawałam sobie sprawy, że może być tak ciężko”, „To historie o nadziei”, „Ile jest w tych ludziach siły”. To podcast nie tylko o onkologii pediatrycznej, ale też o istocie bycia w rodzinie, o relacjach, o mierzeniu się z bólem. To także spora dawka rzetelnej wiedzy medycznej. A wszystko po to, żeby przypominać, jak istotne jest słuchanie, uważność na drugiego człowieka i jak niewiele czasem potrzeba, by pomóc. Wielu mówi, że chce usłyszeć: „Jestem z tobą”. Tak mało i jednocześnie tak dużo.

dr Małgorzata Kolankowska

Instytut Dziennikarstwa i Komunikacji Społecznej Uniwersytetu Wrocławskiego
współprowadząca Onkopodcast

mgr Joanna Morawiecka

Instytut Dziennikarstwa i Komunikacji Społecznej Uniwersytetu Wrocławskiego
współprowadząca Onkopodcast



JESTEŚMY Z TOBĄ

JESTEM Z TOBĄ **ONKO**
PODKAST

SŁUCHAJ TAK, JAK CI WYGODNIE:



SPOTIFY



YOUTUBE

HEMATOLOGIA DLA PACJENTA

Upowszechnianie wiedzy na temat onkologii i hematologii dziecięcej jest jednym z naszych priorytetów. Dlatego w 2024 roku dołączyliśmy jako partner do kwartalnika „Hematologia dla Pacjenta”, stworzonego przez Aleksandrę Rudnicką, założycielkę portalu oli-onko.pl.

To wyjątkowe wydawnictwo, które dociera zarówno do organizacji pacjentów, liderów i decydentów, jak i bezpośrednio do osób z doświadczeniem choroby nowotworowej oraz ich bliskich. Stanowi bezpieczną przestrzeń, w której mogą znaleźć rzetelne informacje, wsparcie oraz dostęp do najnowszej wiedzy o chorobach krwi i możliwościach leczenia.

Aleksandra Rudnicka od ponad trzech dekad angażuje się w działalność na rzecz pacjentów onkologicznych. Jest twórczynią i przez dziesięć lat była redaktorką naczelną „Głosu Pacjenta Onkologicznego” oraz pierwszego w Polsce portalu dla chorych na nowotwory i ich bliskich – glospacjenta.pl. Przez wiele lat pełniła funkcję rzeczniczki Polskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych, traktując swoją pracę jako misję na rzecz wszystkich chorych na nowotwory w kraju. Była członkiem Krajowej Rady ds. Onko-

logii przy Ministerstwie Zdrowia w latach 2019–2022, pełni funkcję Społecznego Rzecznika Osób Objętych Opieką Paliatywną oraz Stowarzyszenia na Rzecz Walki z chorobami Nowotworowymi SANITAS. Jest członkinią Rady Organizacji Pacjentów przy Ministrze Zdrowia, a obecnie bierze udział w pracach ministerialnego Zespołu ds. opieki paliatywnej i hospicyjnej oraz Zespołu ds. badań genetycznych w kardiologii powołanego przez Polskie Towarzystwo Kardiologiczne.

Czasopismo powstało z myślą o pacjentach, którzy mierzą się z chorobami krwi, i o ich bliskich. Autorzy artykułów, które są w nim publikowane, starają się sprawić, by zawartość systemu ochrony zdrowia stawała się jak najbardziej przejrzysta. Można w nim też znaleźć praktyczne porady na temat tego, jak dbać o jakość życia, jeśli zmagamy się z chorobami hematologicznymi.

Moją ambicją jest też, aby „Hematologia dla Pacjenta” stała się platformą integracji organizacji wspierających chorych z chorobami hematologicznymi. Łamy tego pisma są otwarte. Zachęcam wszystkich do pisania o tym, co robicie w swoich organizacjach. Dzielcie się dobrymi praktykami, zapraszajcie do wspólnych działań na rzecz dobra pacjentów hematologicznych – tych małych, tych dorosłych i tych w wieku senioralnym.

Aleksandra Rudnicka

Redaktor Naczelna „Hematologii dla Pacjenta”

Członkini Rady Organizacji Pacjentów przy Ministerstwie Zdrowia

KONFERENCJE I WYDARZENIA SPECJALNE

CCI EUROPE – MEDIOLAN – NASTOLATKOWIE

Nastolatkwie w onkologii pedyatrycznej to grupa pacjentów, która wymaga szczególnej uwagi i dostosowanego do ich potrzeb wsparcia. Choć stanowią istotny odsetek młodych osób objętych leczeniem onkologicznym, ich obecność w komunikacji i działaniach skierowanych do pacjentów nie zawsze jest adekwatnie reprezentowana.

W przestrzeni publicznej przeważają historie najmłodszych dzieci, a relacje nastolatków często pojawiają się z perspektywy dorosłych, którzy wspominają swoją chorobę sprzed lat.

Dojrzewanie w trakcie leczenia onkologicznego niesie wyzwania, które wykraczają poza sam proces terapii. Nastolatkwie doświadczają zmian wyglądu związanych z leczeniem – wypadania włosów, blizn, wahań wagi czy problemów skórnych – które nakładają się na naturalne wyzwania okresu dojrzwania. Długotrwały pobyt w szpitalu i ograniczony kontakt z rówieśnikami mogą prowadzić do poczucia izolacji i wpływać na samopoczucie psychiczne. Dodatkowo brak autonomii, wynikający z konieczności przestrzegania rygorów leczenia, sprawia, że dla wielu młodych pacjentów ten czas wiąże się z utratą poczucia kontroli nad własnym życiem.

Dlatego tak ważne jest tworzenie przestrzeni, w której nastolatkwie będą mogli otwarcie mówić o swoich doświadczeniach i wyzwaniach – na własnych warunkach. Nic o nas bez nas – to zasada CCI Europe i nasza, którą kierujemy się w naszej pracy, dążąc do tego, by młodzi pacjenci mieli wpływ na sposób, w jaki opowiada się o ich doświadczeniach i jak projektuje się dla nich rozwiązania.

To podejście było także kluczowym tematem 14. edycji dorocznej konferencji CCI Europe (Childhood Cancer International Europe) i SIOPE (The European Society for Paediatric Oncology), poświęconej nierównościom w onkologii dziecięcej. Uczestniczyliśmy w niej nie tylko jako słuchacze, ale także jako prelegenci, podkreślając, jak istotne jest dostrzeganie i uwzględnianie perspektywy nastoletnich pacjentów. Nasza prezentacja wywołała szeroką dyskusję, podczas której wielu dorosłych Onkologów podzieliło się swoimi doświadczeniami z okresu leczenia – poczuciem osamotnienia, brakiem dostosowanych do ich wieku aktywności w szpitalach i trudnościami w odnalezieniu się w rzeczywistości po zakończeniu terapii. Wskazuje to, że potrzeba większej uwagi dla tej grupy pacjentów jest istotna w wielu krajach.

Odpowiadając na te wyzwania, stawiamy sobie cel – sukcesywnie wspierać nastolatków w odzyskiwaniu możliwości samostanowienia oraz współtworzyć narrację o ich doświadczeniach w sposób, który odzwierciedla ich własną perspektywę. Tylko poprzez dialog i włączanie ich głosu możemy realnie dostosować system wsparcia do ich potrzeb.

SPOTKANIE DLA HEMOFILIKÓW

Na całym świecie na hemofilię choruje około 400 000 osób – tylko w Polsce jest ich 3 000. We Wrocławiu, w klinice Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej, działa Poradnia Zaburzeń Krzepnięcia, która opiekuje się młodymi pacjentami z hemofilią z Dolnego Śląska i nie tylko. Rodzice – i sami pacjenci – mają bardzo ograniczone możliwości wymiany doświadczeń. Pomagają w tym grupy w mediach społecznościowych, ale nic nie jest w stanie zastąpić osobistego kontaktu. Dlatego po przerwie spowodowanej pandemią, w czerwcu 2024 ponownie zorganizowaliśmy spotkanie dla dzieci i nastolatków z hemofilią i ich rodzin – przestrzeń, która umożliwiła wymianę doświadczeń, rozmowy z ekspertami oraz chwile pełne inspiracji i aktywności.

Wydarzenie rozpoczęło się od prezentacji poświęconej postępom w leczeniu hemofilii, szczególnie w kontekście nowych, refundowanych terapii. Omówiono przełomowy moment, jakim było wprowadzenie na listę leków refundowanych preparatu podawanego podskórnie, który naśladuje czynnik krzepnięcia. Od 1 lipca jest on dostępny dla pacjentów, a od listopada stał się szeroko stosowaną terapią. Dzięki temu leczenie tej choroby stało się bardziej komfortowe, co znacząco wpłynie na codzienne życie dzieci i młodzieży z hemofilią – nie musi on być bowiem podawany codziennie, ale w niektórych przypadkach nawet zaledwie raz w miesiącu.

Wielu rodziców i pacjentów skorzystało także z możliwości konsultacji z lekarzami oraz zespołem Poradni Zaburzeń Krzepnięcia w swobodnej atmosferze. Spotkania te były szansą na uzyskanie odpowiedzi na pytania dotyczące leczenia oraz codziennego funkcjonowania z hemofilią.

Hemofilia, niegdyś nazywana “chorobą królów”, jest poważnym schorzeniem, w którym zaburzone jest krzepnięcie krwi. Nie jest ona wyleczalna, ponieważ jej przyczyną są mutacje genetyczne w chromosomach płciowych (konkretnie w chromosomie X). Pacjenci – najczęściej chłopcy, choć hemofilię wykrywa się także u dziewczynek – przez całe życie zmagają się z ryzykiem wystąpienia krwotoków; szczególnie do stawów i mięśni, ale także wewnętrznych, a czasem występujących bez przyczyny.

Leczenie w przypadku hemofilii polega przede wszystkim na podawaniu dożylnie brakującego czynnika krzepnięcia – objawowo lub profilaktycznie. W pierwszym przypadku czynnik jest podawany wtedy, kiedy wystąpi niepokojące krwawienie, a drugi oznacza dwie lub trzy wizyty w klinice w każdym tygodniu. Dotyczy to jednak tylko prewencji krwawień dostawowych. W znacznej części przypadków czynniki trzeba jednak podawać raz lub dwa razy dziennie. O ile starsi pacjenci są w stanie wykonać takie podania samodzielnie, dla młodszych, szczególnie małych dzieci, wkłucia mogą być bardzo traumatycznym przeżyciem.

WHO – PEOPLE WITH LIVED EXPERIENCE OF CANCER

Współtworzenie priorytetów dla onkologii w WHO: Głos osób z doświadczeniem choroby nowotworowej

5 września 2024 roku mieliśmy zaszczyt uczestniczyć w spotkaniu organizowanym przez Światową Organizację Zdrowia (WHO) w Genewie, którego celem było współtworzenie priorytetów dla onkologii na 2030 rok. Spotkanie zgromadziło osoby z doświadczeniem choroby nowotworowej, liderów organizacji pacjenckich, ekspertów w dziedzinie onkologii oraz przedstawicieli instytucji międzynarodowych, aby wspólnie wypracować strategię poprawy jakości opieki onkologicznej i wzmocnienia roli osób dotkniętych chorobą w procesie podejmowania decyzji.

Znaczenie zaangażowania osób z doświadczeniem choroby

Podstawą spotkania była zasada „nic o nas bez nas” – koncepcja znaczącego włączenia osób z doświadczeniem choroby nowotworowej w kształtowanie polityki zdrowotnej. WHO podkreśliła, że tylko poprzez aktywne uczestnictwo tych osób możliwe jest stworzenie skutecznych strategii, które odpowiadają na realne potrzeby pacjentów i ich rodzin.

W ramach wydarzenia przeprowadzono warsztaty i dyskusje dotyczące trzech kluczowych zagadnień:

- **Priorytety rządów w zakresie rozwoju programów onkologicznych:** omówiono konieczność zapewnienia równego dostępu do diagnostyki, leczenia i wsparcia psychospołecznego.
- **Działania WHO na rzecz wzmocnienia zaangażowania pacjentów:** wskazano na potrzebę tworzenia bardziej inkluzywnych mechanizmów konsultacyjnych oraz integracji osób z doświadczeniem choroby w opracowywanie międzynarodowych wytycznych.
- **Priorytety społeczności międzynarodowej w zakresie rozwoju opieki onkologicznej** podkreślono rolę finansowania badań, innowacyjnych terapii oraz systemowych rozwiązań wspierających pacjentów i ich bliskich.

Wpływ na globalną politykę zdrowotną

Podsumowaniem spotkania było stworzenie wspólnego stanowiska, które zostanie uwzględnione w przyszłych działaniach WHO oraz przedstawione decydującym na arenie międzynarodowej. Priorytety te staną się częścią Globalnego Raportu na temat Onkologii, który określi kierunki rozwoju systemów opieki onkologicznej do 2030 roku. Nasza fundacja aktywnie włączyła się w proces definiowania priorytetów, podkreślając znaczenie wsparcia psychospołecznego, badań nad późnymi efektami leczenia oraz dostępu do opieki skoncentrowanej na jakości życia pacjentów. Nasze doświadczenia i rekomendacje znalazły odzwierciedlenie w finalnym dokumencie, który pomoże kształtować politykę zdrowotną na poziomie międzynarodowym.

Nasza rola w przyszłych działaniach

Udział w spotkaniu WHO to ważny krok w kierunku zapewnienia osobom z doświadczeniem choroby realnego wpływu na systemy opieki zdrowotnej. Nasza fundacja kontynuuje prace nad wdrażaniem wypracowanych rozwiązań, angażując się w dialog z instytucjami publicznymi oraz organizacjami międzynarodowymi. Spotkanie w WHO pokazało, że perspektywa osób dotkniętych chorobą jest kluczowa w kształtowaniu efektywnej i sprawiedliwej polityki onkologicznej. To dla nas ważne, aby być częścią tego procesu i działać na rzecz poprawy opieki onkologicznej zarówno w Polsce, jak i na arenie międzynarodowej.

ST. JUDE GLOBAL CONVENING

Fundacja Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową w Globalnej Społeczności St. Jude

W grudniu 2024 roku uczestniczyliśmy w St. Jude Global Alliance Convening – prestiżowym wydarzeniu gromadzącym przedstawicieli jednej z najważniejszych światowych inicjatyw na rzecz poprawy diagnostyki, leczenia i opieki nad dziećmi dotkniętymi chorobami nowotworowymi oraz innymi poważnymi schorzeniami.

St. Jude Global Alliance to sieć zrzeszająca ponad 200 instytucji i fundacji z ponad 70 krajów, których wspólną misją jest ratowanie życia dzieci niezależnie od ich miejsca urodzenia. Dzięki współpracy międzynarodowej rozwijane są inicjatywy globalne, krajowe i regionalne, mające na celu zapewnienie wszystkim dzieciom dostępu do nowoczesnych terapii i najlepszej możliwej opieki.

Udział w Convening był niezwykle inspirującym doświadczeniem. Przez trzy dni mieliśmy okazję wymieniać się wiedzą i najlepszymi praktykami z ekspertami z całego świata, a także budować relacje, które mogą przełożyć się na realną poprawę opieki nad pacjentami. Dyskutowaliśmy o skuteczniejszych sposobach działania na poziomie lokalnym, tworzeniu partnerstw z innymi organizacjami oraz współpracy z medykami, by podnieść skuteczność diagnostyki i leczenia dzieci.

Mieliśmy także okazję zaprezentować nasz projekt wsparcia psychospołecznego – Salę Doświadczenia Świata oraz znaczenie terapii Snoezelen w onkologii pediatricznej, co spotkało się z dużym zainteresowaniem uczestników.

Nasze członkostwo w St. Jude Global Alliance otwiera przed nami dostęp do unikalnych zasobów edukacyjnych i możliwości współpracy nad nowymi inicjatywami, które mogą poprawić jakość życia dzieci chorych na nowotwory.

Otrzymaliśmy również roczne stypendium w ramach Global Scholarship Programu, które pozwoli nam zdobywać wiedzę na temat efektywnego budowania relacji z darczyńcami oraz pozyskiwania środków na realizację naszej strategii. Wierzymy, że dzięki temu możemy jeszcze skuteczniej działać na rzecz wizji świata, w którym nowotwór stanie się chorobą w pełni uleczalną.

HISTORIA SIXT



Pierwsze wspólne kroki stawialiśmy, pomagając dzieciom onkologicznym ewakuowanym z Ukrainy. Widziałem wtedy, jak ogromne znaczenie miały zaangażowanie naszych pracowników i wykorzystanie floty, którą dysponujemy. Transport tych dzieci i ich rodzin do polskich placówek medycznych nie był tylko logistyką – to była walka o życie i nadzieję. Te doświadczenia otworzyły nam oczy na to, jak wiele możemy zrobić, łącząc siły z organizacjami, które działają tam, gdzie pomoc jest najbardziej potrzebna.

Z okazji 20-lecia działalności SIXT w Polsce postanowiliśmy, że nasz jubileusz nie będzie jedynie okazją do świętowania, ale przede wszystkim do niesienia realnej pomocy. Jako firma rodzinna, dla której pomoc dzieciom jest fundamentem strategii społecznej odpowiedzialności, w 2022 roku wspólnie z Fundacją zainicjowaliśmy aukcję charytatywną w ramach projektu SIXT Poland Charity Project. Dzięki zaangażowaniu naszych klientów, partnerów i całego zespołu udało się zebrać ponad 120 000 zł. Te środki przeznaczyliśmy na budowę trzech Sal Doświadczenia Świata – wyjątkowych przestrzeni sensorycznych w szpitalach onkologicznych. To miejsca, które nie tylko pomagają dzieciom przechodzić przez trudną terapię, ale także wspierają ich rozwój i komunikację. Każda taka sala to krok w stronę lepszego jutra dla najmłodszych pacjentów. Nasze zaangażowanie w pomoc dzieciom we współpracy z Fundacją wciąż bardzo się rozwija. Nasi pracownicy aktywnie uczestniczą w corocznej inicjatywie RakReaton, zbierając kilometry, które zamieniają się w realne wsparcie finansowe dla Podopiecznych Fundacji. To nie tylko wyzwanie sportowe, ale przede wszystkim dowód na to, że pomaganie może stać się częścią codziennego życia. Jako Zarząd angażujemy się również w akcję „Odważ się pomagać”, która jest kolejnym krokiem w szerzeniu świadomości i zachęcaniu innych firm do działań charytatywnych. Od dwóch lat organizujemy również świąteczną aukcję charytatywną wśród naszych pracowników, z której dochód w pełni trafia na konto Fundacji.

Ponadto, zachęcamy do wsparcia Fundacji poprzez przekazanie 1,5% podatku. To prosty gest, który może przynieść ogromną zmianę w życiu dzieci zmagających się z nowotworami.

Patrząc na to, co już udało nam się osiągnąć, czuję dumę, ale też ogromną odpowiedzialność. Każda przygotowana sala, każde uratowane dziecko i każda złotówka przekazana na leczenie to motywacja do dalszego działania. Nasza współpraca z Fundacją to dowód na to, że biznes i organizacje pozarządowe mogą wspólnie tworzyć realną zmianę. Zachęcam wszystkich – klientów, partnerów, a także konkurencję – do angażowania się w podobne inicjatywy. Dobro wraca. To, co ofiarujemy, zamienia się w uśmiech, zdrowie i przyszłość dzieci, które dzisiaj najbardziej nas potrzebują. Budujemy razem świat, w którym każde dziecko, niezależnie od trudności, ma szansę na lepsze jutro.

Łukasz Żurek
Prezes Zarządu SIXT Polska





BADANIA I INNOWACJE

Cele strategiczne i kluczowe osiągnięcia

Kontynuacja rozwoju ogólnopolskiej bazy danych pacjentów onkologii i hematologii pediatrycznej oraz programów finansowania badań naukowych i stypendiów doktorskich, które zwiększają efektywność diagnostyki i leczenia chorób nowotworowych u dzieci i nastolatków oraz poprawią jakość życia ozdrowieńców.

Tworzenie warunków do wymiany wiedzy i współpracy naukowej w obszarze onkologii pediatrycznej i wsparcia Ozdrowieńców w skali ogólnopolskiej i międzynarodowej.

4

kolejnych doktorantów
otrzyma stypendia
w ramach 2. edycji
Programu Grantowego

prawie

1 MLN ZŁ

przeznaczony
na stypendia i badania
naukowe w 2024 roku

130 000 ZŁ

wartość
nowoczesnego
urządzenia
NucleoCounter
NC-250, które
przekazaliśmy klinice
w Bydgoszczy



HISTORIA EMILKI

Artystyczne zacięcie Emilki widać było u niej już od najmłodszych lat. Całe dnie spędzała na rysowaniu, budowaniu małych domków i lepieniu z gliny. Nie tak dawno temu została też harcerką, bo kocha spacerować po lesie – i nic w tym dziwnego, bo jej rodzina mieszka wśród zniewalających Borów Tucholskich. Wszystko było w porządku, dopóki nieoczekiwana diagnoza nie zagroziła, że dziewczynka straci wzrok.

We wrześniu 2022 roku wykryto u niej czerniaka naczyńówki – złośliwy nowotwór oka. Konieczne było szybkie leczenie. W Krakowie przeszła brachyterapię z użyciem jodu-125 i trzy zabiegi iniekcji anty-VEGF – pod tą skomplikowaną

nazwą kryją się zastrzyki z leku, który hamuje rozrost naczyń krwionośnych, podawanego wprost do gałki ocznej. Ich celem było zmniejszenie powikłań popromiennych. Stan guza stopniowo ulegał poprawie i wszystko wyglądało dobrze – prawie. Niestety, ze względu na to, jak duży był ten guz, Emilka straciła wzrok w prawym oku.

Ponieważ nowotwór był złośliwy, niezbędne były ciągłe badania. Podczas jednego z nich na obrazie USG lekarze zauważyli niepokojące zmiany w wątrobie. Tomografia komputerowa dała jednak pełen obraz sytuacji – potwierdziła przerzuty nie tylko w wątrobę, ale także w płucach. Szczęściem w nie-

szczęściu było to, że szybko pojawił się plan leczenia, które daje nadzieję na zatrzymanie rozwoju choroby. Nowoczesny lek, który Emilka będzie musiała przyjmować przez dwa lata, jest jednak nierefundowany i bardzo drogi – trzymiesięczna terapia kosztuje ponad 600 000 zł. Cała nadzieja rodziców leży albo w tym, że NFZ zgodzi się zrefundować koszty leczenia ich córki, albo że dzięki wsparciu darczyńców uda się zebrać kwotę potrzebną do ratowania życia dziewczynki.

Leczenie już przynosi efekty – Emilka może bez problemu cieszyć się codziennymi aktywnościami, choć w ograniczonym zakresie. Wciąż marzy o tym, żeby wrócić do swojego normalnego życia: pójść do szkoły, na zbiórkę harcerską, rozwijać swoje artystyczne talenty. Rodzina i najbliżsi nieustannie ją wspierają i wierzą, że choroba już wkrótce stanie się tylko wspomnieniem.



**Ponieważ nowotwór był złośliwy, niezbędne były ciągłe badania. Podczas jednego z nich na obrazie USG lekarze zauważyli niepokojące zmiany w wątrobie. Tomografia komputerowa dała jednak pełen obraz sytuacji – potwierdziła przerzuty nie tylko w wątrobie, ale także w płucach. Szczęściem w nie-
szczęściu było to, że szybko pojawił się plan leczenia, które daje nadzieję na zatrzymanie rozwoju choroby.**



PROGRAM GRANTOWY

Wizja przyszłości: badania, innowacje i współpraca
jako fundament skutecznej terapii nowotworów dziecięcych.

Każdego dnia towarzyszymy pacjentom – od diagnozy, przez leczenie, aż po optymalną jakość życia Ozdrowieńców. Jednocześnie konsekwentnie budujemy fundamenty zmian, które pozwolą efektywniej diagnozować i skuteczniej leczyć młodych pacjentów. Dlatego jednym z kluczowych obszarów naszej działalności jest finansowanie badań naukowych, wspieranie lekarzy i rozwój innowacji w medycynie pediatricznej.

Ogólnopolski Program Grantowy to inwestycja w przyszłość dziecięcej onkologii

W 2023 roku, we współpracy z Polskim Towarzystwem Onkologii i Hematologii Dziecięcej, zainicjowaliśmy ogólnopolski Program Grantowy skierowany do środowiska medycznego. Jego powstanie to strategiczna odpowiedź na wyzwania w obszarze diagnostyki, terapii dzieci oraz rozwoju naukowego. Jego główne cele to:

Efektywna i precyzyjna diagnostyka

Czas jest kluczowym czynnikiem wpływającym na rokowania pacjentów. Wczesna i dokładna diagnoza daje dzieciom większe szanse na skuteczne leczenie. Dzięki wsparciu naukowemu i inwestycjom w zaawansowane technologie diagnostyczne, chcemy przyspieszyć proces wykrywania choroby i ograniczyć czas potrzebny na rozpoczęcie terapii.

Najwyższe standardy leczenia

Skuteczne terapie opierają się na aktualnych badaniach i światowych standardach. Wspieramy rozwój badań naukowych, które pozwalają ulepszać protokoły terapeutyczne i dostosowywać je do indywidualnych potrzeb młodych pacjentów.



Wspieranie lekarzy i przyszłości onkologii dziecięcej

Onkologia i hematologia dziecięca pozostają jednymi z najmniej popularnych specjalizacji wśród młodych lekarzy. Chcemy to zmienić, zapewniając im możliwości kształcenia, rozwoju i realizacji projektów badawczych. Inwestowanie w kompetencje lekarzy to inwestowanie w przyszłość dzieci.



Budowanie systemu rzetelnych i kompleksowych danych

Nowotwory wieku dziecięcego to choroby rzadkie, a niektóre ich typy diagnozowane są u zaledwie kilku pacjentów rocznie. Dostęp do szczegółowych danych medycznych jest więc niezbędny do opracowywania skutecznych metod leczenia. Dlatego rozwijamy bazę "Hope for children" oraz ogólnopolską sieć administratorów danych, aby w przyszłości wesprzeć lekarzy w prowadzeniu badań naukowych, znacząco poprawić diagnozę i leczenie. Zastosowanie w niedalekiej przyszłości sztucznej inteligencji pozwoli na identyfikację wzorców, optymalizację terapii i personalizację opieki. **AI pomoże przewidywać skuteczność leczenia, monitorować późne efekty terapii oraz przyspieszać wdrażanie innowacji medycznych. Dzięki temu dzieci mogą otrzymać skuteczniejsze, bardziej dostosowane do ich potrzeb leczenie, a lekarze – narzędzia do szybszego i trafniejszego podejmowania decyzji.**

Wierzymy, że dzięki badaniom, inwestycjom w innowacje i bliskiej współpracy ze środowiskiem medycznym przybliżamy się do realizacji naszej wizji, w którym nowotwór będzie chorobą wyleczalną.





Ogólnopolski Program Grantowy, zainaugurowany 15 lutego 2023 roku, w Światowym Dniu Świadomości Chorób Nowotworowych Dzieci i Młodzieży, ma na celu wsparcie działań naukowych i badawczych, które przyczynią się do poprawy diagnostyki i leczenia nowotworów u dzieci i młodzieży w Polsce.

Jest on realizowany w latach 2023–2030, z budżetem wynoszącym 8,4 miliona złotych. Kierujemy go do Klinik Onkologii i Hematologii Dziecięcej w całym kraju. W jego ramach finansowane są projekty badawcze oraz stypendia doktorskie dla młodych lekarzy, co ma na celu nie tylko rozwój naukowy, ale także zwiększenie zainteresowania specjalizacją w dziedzinie onkologii i hematologii dziecięcej.

Współpraca między Polskim Towarzystwem Onkologii i Hematologii Dziecięcej a Fundacją Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową w ramach tego programu jest kluczowa dla dalszego rozwoju naszej dziedziny. Dzięki temu partnerstwu możemy wspólnie dążyć do podnoszenia standardów opieki nad młodymi pacjentami, wprowadzania innowacyjnych metod leczenia oraz wspierania naukowców w ich dążeniach do zdobywania wiedzy i doświadczenia.

Jednym z filarów Programu Grantowego są stypendia doktorskie, które mają na celu zachęcenie młodych lekarzy do podejmowania specjalizacji w obszarze onkologii i hematologii dziecięcej – jednej z najrzadziej wybieranych specjalizacji lekarskich w Polsce. Wierzymy, że inwestowanie w młode kadry przyniesie wymierne korzyści w postaci lepszej opieki nad pacjentami oraz nowych odkryć naukowych.

Kolejnym istotnym elementem programu jest finansowanie badań naukowych, które mają bezpośredni wpływ na poprawę diagnostyki i efektywności leczenia dzieci i nastolatków z chorobami nowotworowymi. Dofinansowanie takich projektów pozwala na rozwijanie nowoczesnych metod terapeutycznych oraz lepsze zrozumienie mechanizmów powstawania i rozwoju nowotworów u najmłodszych pacjentów.

Warto również podkreślić, że Program Grantowy przewiduje wsparcie w zakresie zarządzania danymi, co jest niezbędne dla prowadzenia badań na najwyższym poziomie oraz zapewnienia jakości i bezpieczeństwa gromadzonych informacji.

Jako przewodniczący PTOHD, jestem głęboko przekonany, że współpraca z Fundacją Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową w ramach tego programu przyniesie korzyści dla całego środowiska onkologii pediatricznej w Polsce. Razem możemy osiągnąć znaczące postępy w leczeniu nowotworów u dzieci, poprawiając tym samym jakość ich życia oraz dając nadzieję na pełny powrót do zdrowia.

Zachęcam wszystkie kliniki oraz młodych lekarzy do aktywnego udziału w Programie Grantowym. Wspólnie możemy przyczynić się do dalszego rozwoju naszej dziedziny oraz zapewnienia jak najlepszej opieki dla naszych pacjentów.

prof. dr hab. n. med. Wojciech Młynarski

Przewodniczący Polskiego Towarzystwa Onkologii i Hematologii Dziecięcej,
Kierownik Kliniki Pediatrii, Onkologii i Hematologii i Katedry Pediatrii
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi



Stypendia doktorskie

Pierwszy filar programu skupia się na zainteresowaniu młodych lekarzy specjalizacją z onkologii i hematologii dziecięcej oraz na wspieraniu ich w uzyskaniu stopnia doktora nauk medycznych przez zapewnienie im stypendiów. W ramach tego filaru w 2023 roku przyznaliśmy trzy, a w 2024 – cztery stypendia.

Program Grantowy to więcej możliwości – wspieramy młodych lekarzy w zdobywaniu wiedzy także przez kontakt ze środowiskiem medycznym w całej Europie. Wierzymy, że prace doktorskie i wymiana wiedzy, doświadczeń w skali międzynarodowej przełożą się na poprawę jakości leczenia dzieci i nastolatków w Polsce. Dlatego dofinansowujemy ich wyjazdy na konferencje i szkolenia, w tym:

- 14. Międzynarodową Konferencję SIOPE/CCI Europe w Mediolanie;
- Prestiżowy kurs Master Course in Pediatric Oncology, organizowany przez Princess Máxima Center for Pediatric Oncology w Utrechcie (Holandia), prowadzony przez międzynarodowych ekspertów, który obejmował cztery moduły: aspekty ogólne, hematoonkologię, neuroonkologię i guzy lite;
- Konferencję Society of Hematologic Oncology (SOHO) w Houston, USA, podczas której nasz stypendysta zaprezentował plakat zatytułowany: „Inherited Thrombocytopenia Syndromes May Predispose to Childhood Malignancies – Experiences from a Polish Cohort”, będący efektem badań realizowanych w ramach doktoratu.





Dzięki stypendium Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową mogę prowadzić badania, które mają realny wpływ na poprawę komfortu leczenia dzieci i nastolatków z ostrą białaczką limfoblastyczną. Skupiam się na analizie wpływu stężenia glutaminy na ryzyko zapalenia błony śluzowej jamy ustnej – jednego z najczęstszych i najbardziej uciążliwych powikłań chemioterapii.

Wsparcie Fundacji pozwala mi nie tylko na rozwijanie projektu badawczego, ale także na zdobywanie nowych umiejętności i dostęp do nowoczesnych metod analizy klinicznej. Mam nadzieję, że wyniki mojej pracy przyczynią się do skuteczniejszego zapobiegania efektom ubocznym leczenia i poprawią jakość życia młodych pacjentów. W przyszłości chciałabym kontynuować badania nad metodami wspierającymi terapię onkologiczną, tak, aby była ona jak najbardziej efektywna, a jednocześnie jak najmniej obciążająca dla dzieci i nastolatków.

Ilek. Ewa Pustelnik

Katedra i Klinika Onkologii, Hematologii Dziecięcej, Transplantologii Klinicznej i Pediatrii Warszawski Uniwersytet Medyczny



Stypendium doktorskie Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową umożliwiło mi realizację projektu dotyczącego optymalizacji postępowania u dzieci i młodzieży z glejakami o niskim stopniu złośliwości. Dzięki temu wsparciu mogę badać jakość życia pacjentów oraz analizować standardy opieki medycznej w Polsce i Europie Środkowo-Wschodniej. Celem moich badań jest zidentyfikowanie problemów w diagnostyce, leczeniu i opiece wspomagającej, aby zaproponować optymalne standardy opieki nad tymi pacjentami. Mam nadzieję, że wyniki moich badań przyczynią się do poprawy jakości życia pacjentów oraz ich rodzin na każdym etapie choroby.

Ilek. Małgorzata Styczewska

Katedra i Klinika Pediatrii, Hematologii i Onkologii Gdański Uniwersytet Medyczny

Badania naukowe

Fundacja wspiera przełomowe badania naukowe, które realnie wpływają na poprawę diagnostyki oraz skuteczność terapii. Dofinansowanie otrzymują innowacyjne projekty o najwyższym potencjale wdrożeniowym – ukierunkowane na nowe metody leczenia, optymalizację terapii oraz poprawę warunków hospitalizacji. Konkursy grantowe organizowane są co trzy lata. W edycji 2023 Fundacja przeznaczyła na ten cel 1,5 miliona złotych, z czego w 2024 roku rozdysponowano 858 464 zł.

6 badań, które są już w trakcie realizacji:

Kompleksowa ocena narządu wzroku dzieci z rozpoznaną chorobą nowotworową poddawanych chemioterapii z wykorzystaniem innowacyjnych metod diagnostycznych, pod kierownictwem dr. n. med. Radosława Chabry z Katedry Pediatrii, Kliniki Onkohematologii Dziecięcej, Klinicznego Szpitala Wojewódzkiego nr 2 w Rzeszowie, Instytut Nauk Medycznych. Uniwersytet Rzeszowski

Diagnostyka genetyczna chłoniaków nieziarniczych u dzieci w Polsce: poprawa skuteczności leczenia poprzez nowoczesne techniki genetyczne, pod kierownictwem dr. n. med. Elżbiety Latos-Grażyńskiej z Katedry i Kliniki Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej "Przylądek Nadziei" Uniwersytetu Medycznego im. Piastów Śląskich we Wrocławiu

Ocena doświadczeń i satysfakcji z opieki pielęgniarskiej, wśród opiekunów oraz dzieci leczonych w ośrodkach onkologii i hematologii dziecięcej w Polsce, pod kierownictwem dr. hab. n. med. Krzysztofa Czyżewskiego z Uniwersytetu Mikołaja Kopernika w Toruniu, Collegium Medicum w Bydgoszczy, Wydziału Lekarskiego, Katedry Pediatrii, Hematologii i Onkologii

Identyfikacja genetycznej predyspozycji do nowotworów wieku dziecięcego jako narzędzie pomocne w optymalizacji leczenia i nadzoru onkologicznego, pod kierownictwem prof. dr. hab. Wojciecha Młynarskiego z Kliniki Pediatrii, Onkologii i Hematologii Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

Indywidualizacja dawkowania busulfanu na podstawie oznaczenia stężenia leku w osoczu w protokołach kondycjonowania przed przeszczepieniem hematopoetycznych komórek krwiotwórczych u dzieci, pod kierownictwem prof. dr. hab. n. med. Krzysztofa Kałwaka z Katedry i Kliniki Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej "Przylądek Nadziei" Uniwersytetu Medycznego im. Piastów Śląskich we Wrocławiu

Optymalizacja postępowania diagnostyczno-terapeutycznego w nawrocie ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci, w szczególności postaci odpornej na konwencjonalne leczenie, pod kierownictwem dr. n. med. Moniki Mielcarek-Siedziuk z Katedry i Kliniki Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej "Przylądek Nadziei" Uniwersytetu Medycznego im. Piastów Śląskich we Wrocławiu



Indywidualizacja terapii to przyszłość medycyny, szczególnie w tak wymagającym obszarze, jakim jest transplantacja szpiku u dzieci. W ramach naszego badania koncentrujemy się na precyzyjnym dostosowaniu dawkowania busulfanu – kluczowego leku stosowanego w kondycjonowaniu przed przeszczepieniem hematopoetycznych komórek krwiotwórczych.

Standardowe dawkowanie nie zawsze jest optymalne, ponieważ każdy organizm metabolizuje leki w inny sposób. Oznaczanie stężenia busulfanu w osoczu pozwala nam na indywidualne dopasowanie dawek, co znacząco zwiększa skuteczność terapii i minimalizuje ryzyko powikłań. Dzięki temu dzieci mają większe szanse na bezpieczny przebieg transplantacji i lepsze wyniki leczenia.

Sfinansowanie tych badań przez Fundację Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową to niezwykle ważny krok w kierunku spersonalizowanej terapii w onkologii i hematologii dziecięcej. To inwestycja w przyszłość, która może wpłynąć na poprawę skuteczności leczenia i jakości życia małych pacjentów. Jestem przekonany, że wyniki naszych badań pozwolą na wdrożenie jeszcze bardziej precyzyjnych protokołów terapeutycznych, które zwiększą bezpieczeństwo i skuteczność przeszczepień szpiku u dzieci.

Jesteśmy wdzięczni Fundacji za wsparcie – każda inicjatywa badawcza przybliżyła nas do skuteczniejszych terapii i daje nadzieję na lepszą przyszłość dla dzieci zmagających się z nowotworami i chorobami układu krwiotwórczego.

prof. dr hab. n. med. Krzysztof Kałwak

Kierownik Kliniki Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej,
"Przylądek Nadziei" we Wrocławiu





Nawrót ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci, szczególnie postaci odpornej na konwencjonalne leczenie, stanowi jedno z największych wyzwań współczesnej onkologii dziecięcej. Choroba nowotworowa jest drugą co do częstości przyczyną zgonów dzieci po wypadkach, urazach i zatruciach. Wciąż intensywnie poszukujemy skuteczniejszych metod zarówno diagnostycznych, jak i terapeutycznych, dostosowanych do potrzeb dziecka, które mogłyby zwiększyć szanse na trwałe wyleczenie naszych małych pacjentów.

Realizowane przez nas badanie, wspierane przez Fundację Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową, koncentruje się na optymalizacji postępowania diagnostyczno-leczniczego w przypadku nawrotu ostrej białaczki limfoblastycznej. Naszym celem jest lepsze zrozumienie biologii nowotworu oraz dostosowanie terapii do jego indywidualnych cech, co pozwoli na zwiększenie skuteczności leczenia przy równoczesnym zminimalizowaniu efektów ubocznych procedury.

Zdajemy sobie sprawę, że dostęp do nowoczesnej diagnostyki w Polsce jest kluczowy dla skutecznego zarządzania chorobą. W ramach naszych badań, które obejmują zaawansowaną diagnostykę molekularną oraz ocenę efektywności nowoczesnych terapii, w tym terapii celowanych oraz immunoterapii, działamy na rzecz dostarczenia najnowszych rozwiązań, które nie są jeszcze finansowane ze środków NFZ. Chcemy, aby każde dziecko miało dostęp do najnowszej dostępnej w świecie technologii diagnostycznej, co umożliwi szybsze i dokładniejsze określenie optymalnej strategii leczenia.

Naszym nadrzędnym celem jest więc właśnie wprowadzenie innowacyjnych strategii diagnostyczno-terapeutycznych, które poprawią rokowanie dzieci z nawrotem choroby oraz dadzą im szansę na dłuższe, zdrowe życie. Każda inwestycja w badania naukowe przyczynia się do stworzenia lepszej przyszłości dla dzieci dotkniętych nowotworami.

Jesteśmy niezwykle wdzięczni Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową za wsparcie tego projektu. Wierzymy, że dzięki wspólnym wysiłkom i zaangażowaniu wszystkich stron, uda nam się wprowadzić skuteczniejsze metody diagnostyki i terapii nawrotowej postaci ostrej białaczki limfoblastycznej, co w konsekwencji przyczyni się do poprawy przeżywalności naszych małych pacjentów.

dr Monika Mielcarek-Siedziuk

Klinika Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej,
"Przylądek Nadziei" we Wrocławiu



Zarządzanie danymi



sprawne funkcjonowanie bazy, finansujemy i szkolimy Administratorów Danych, którzy wspierają lekarzy w dokumentowaniu informacji o diagnozach, leczeniu i dalszym przebiegu terapii.

Dzięki temu baza dostarcza rzetelnych danych, wspierających codzienną pracę klinicystów, ale także umożliwia analizę wyników terapii w dłuższym okresie. Właścicielem danych medycznych w bazie jest Polskie Towarzystwo Onkologii i Hematologii Dziecięcej, które od lat zabiega, aby utworzyć rejestr nowotworów pediatrycznych.

Efektywne zarządzanie danymi medycznymi jest kluczowe dla zapewnienia dzieciom i nastolatkom najlepszej możliwej opieki. Szczególnie w przypadku chorób rzadkich, a za takie uważa się nowotwory pediatryczne, wymiana wiedzy między ośrodkami pozwala zapewnić odpowiednie leczenie oraz monitorować i prognozować przebieg choroby. Każda decyzja terapeutyczna powinna opierać się na jak najszerzej wiedzy, a tę można czerpać z dobrze zorganizowanych i ustandaryzowanych baz danych.

Dostrzegając tę potrzebę, kilka lat temu rozpoczęliśmy budowę bazy "Hope for children", która gromadzi kluczowe informacje medyczne o pacjentach. Aby zapewnić wysoką jakość danych oraz

Dlatego też wspólnie ze środowiskiem onkologii i hematologii pediatrycznej pracujemy nad rozwiązaniami, które pozwolą jeszcze skuteczniej wykorzystywać dane do poprawy diagnostyki i terapii. W przyszłości, dzięki zaawansowanym narzędziom analitycznym i sztucznej inteligencji, lekarze będą mogli szybciej identyfikować najlepsze ścieżki leczenia, dostosowywać terapie do indywidualnych potrzeb pacjentów oraz przewidywać długoterminowe efekty leczenia.

Każdy krok w kierunku lepszego wykorzystania danych to krok ku zwiększeniu szansy na zdrowie dla chorych dzieci i młodzieży oraz optymalną jakość życia Ozdrowieńców.

REJESTR ONKOLOGII I HEMATOLOGII DZIECIĘCEJ. NIEZBĘDNY KROK DLA RATOWANIA ŻYCIA DZIECI



Rok 2024 był przełomowy w kwestii powstania Rejestru Onkologii i Hematologii Dziecięcej, który stanie się kluczowym narzędziem w poprawie diagnostyki i leczenia nowotworów u dzieci i młodzieży w Polsce. Fundamentem tej inicjatywy jest baza danych tworzona i prowadzona przez Fundację Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową, spełniająca najwyższe standardy jakości i bezpieczeństwa.

Obecnie w Polsce brakuje kompleksowego rejestru gromadzącego dane o nowotworach pediatrycznych. Krajowy Rejestr Nowotworów nie dostarcza wystarczająco szczegółowych informacji, które mogłyby przełożyć się na skuteczniejsze leczenie dzieci. Nowy rejestr pozwoli na analizę rzadkich danych klinicznych, co ma wysoki potencjał na zwiększenie liczby wyleczonych dzieci w kolejnych latach.

Dzięki współpracy z Fundacją system ten obejmie informacje dotyczące diagnozy, przebiegu leczenia, powikłań oraz wyników terapii. Rejestr uwolni potencjał badawczy polskiej onkologii pediatrycznej, umożliwiając rozwój nowoczesnych metod terapeutycznych i bardziej precyzyjną opiekę nad pacjentami, a także pozwoli na szybką i efektywną wymianę wiedzy między ośrodkami, co jest szczególnie ważne w przypadku nowotworów pediatrycznych – chorób, o których niekiedy niewiele informacji jest dostępnych w kraju, czy nawet w Europie. Kiedy pojawia się pacjent z wyjątkowo rzadko spotykanym nowotworem, wszelkie dane na temat procesu leczenia na przestrzeni lat są na wagę złota.

Co istotne, projekt wspierany jest przez sieć administratorów danych, którzy działają przy klinikach onkologii i hematologii dziecięcej, zapewniając jego wysoką jakość i spójność.

Dzięki tej inicjatywie, wspieranej przez Fundację, możemy podnieść standardy opieki nad najmłodszymi pacjentami, zapewniając im dostęp do najnowocześniejszych metod leczenia. To przełomowy krok dla całej onkologii dziecięcej w Polsce.

prof. dr hab. n. med. Jan Styczyński

Konsultant Krajowy w dziedzinie onkologii i hematologii dziecięcej
Kierownik Kliniki Pediatrii, Hematologii i Onkologii Szpitala Uniwersyteckiego im. A. Jurasza w Bydgoszczy



W październiku 2024 roku Ministra Zdrowia Izabela Leszczyna wyraziła zgodę na utworzenie Rejestru Onkologii i Hematologii Dziecięcej, o który od dłuższego czasu zabiegali przedstawiciele onkologii i hematologii pediatrycznej oraz organizacji pacjentów. Nie ma natomiast jeszcze rozporządzenia, ustanawiającego rejestr w oparciu o dane agregowane każdego dnia przez administratorów danych w bazie "Hope for children".

W oczekiwaniu na kolejne kroki ze strony Ministerstwa Zdrowia planujemy rozwój bazy "Hope for children" o dane pediatrycznych pacjentów hematologicznych, jak również dane z projektu digitalizacji próbek histopatologicznych, aby sztuczna inteligencja mogła oznaczać komórki nowotworowe w czasie rzeczywistym, co znacząco przyspieszy proces diagnozy.

KONSORCJUM FORCE

Pod koniec 2024 roku jako jedyna organizacja z Polski staliśmy się współtwórcami międzynarodowego konsorcjum FORCE (Fostering Oncology Research by Charities in Europe – „Wsparcie badań onkologicznych przez organizacje charytatywne w Europie”), w którym uczestniczy 15 organizacji z 12 krajów. Powstanie konsorcjum wsparła Unia Europejska przyznając grant na ten cel.

Misja konsorcjum FORCE

Głównym celem konsorcjum FORCE jest rozwój badań nad nowymi metodami leczenia nowotworów, szczególnie w obszarze onkologii dziecięcej, w ramach Programu Pragmatycznych Badań Klinicznych. Koncentrują się one na ocenie skuteczności interwencji w warunkach codziennej praktyki medycznej. Oznacza to, że są prowadzone w rzeczywistych warunkach szpitalnych i obejmują szeroką grupę pacjentów, co pozwala na uzyskanie wyników bardziej reprezentatywnych dla całej populacji, a w efekcie poprawę jakości i dostępności leczenia dla pacjentów w Europie.

W ramach tego czteroletniego projektu będziemy uczestniczyć w organizowaniu międzynarodowych konkursów na badania kliniczne, współpracując z fundacjami z takich krajów jak Francja, Hiszpania, Belgia, Holandia czy Szwecja. Konsorcjum FORCE stworzy także platformę wymiany wiedzy i doświadczeń, co pozwoli na wypracowanie nowych strategii terapeutycznych w walce z nowotworami dziecięcymi.

Dlaczego to ważne?

Utworzenie konsorcjum FORCE to przełomowy moment – przede wszystkim dla tysięcy dzieci w Polsce i Europie. Dzięki wspólnym wysiłkom fundacji z różnych krajów oraz wsparciu Unii Europejskiej możliwe będzie opracowanie bardziej skutecznych i dostępnych metod leczenia nowotworów dziecięcych. Razem będziemy współtworzyć przyszłość onkologii pediatricznej.

HISTORIA MJM HOLDINGS

W MJM Holdings głęboko wierzymy, że biznes to coś więcej niż tylko wyniki finansowe – to również odpowiedzialność za ludzi i otaczający nas świat. Dlatego współpraca z Fundacją Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową jest dla nas czymś naturalnym.

Chcemy realnie wspierać dzieci zmagające się z nowotworami, dlatego angażujemy się zarówno finansowo, jak i poprzez aktywne działania naszych pracowników. Organizujemy zbiórki, wspieramy kampanię Złotej Wstążki i bierzemy udział w wydarzeniach charytatywnych, bo wiemy, że każda, nawet najmniejsza inicjatywa, może realnie wpłynąć na życie dzieci i ich rodzin.

Dla nas to nie jednorazowa akcja, ale zobowiązanie. Każde dziecko zasługuje na zdrowie i szczęśliwe dzieciństwo, a jeśli możemy w tym pomóc – nie ma dla nas większej satysfakcji. Wierzymy, że razem możemy więcej i dlatego nie zamierzamy na tym poprzestać.

Marcin Ślotala

Prezes Zarządu MJM Holdings



WSPARCIE PSYCHO- SPOŁECZNE

Cele strategiczne i kluczowe osiągnięcia

Towarzyszenie dzieciom i nastolatkom zmagającym się z chorobami nowotworowymi oraz ich rodzinom na każdym etapie choroby i po jej zakończeniu poprzez zapewnianie im stałego, wszechstronnego wsparcia psychospołecznego.

Ciągłe dążenie do podnoszenia jakości wsparcia psychospołecznego w klinikach onkologii pediatrycznej poprzez współpracę, upowszechnianie i rozwój najlepszych światowych praktyk w tym obszarze.

10

boksów Snoezelen
przekazanych
do klinik w Polsce

prawie

200

wolontariuszy

550+

godzin stałych
zajęć i warsztatów
w klinikach
we Wrocławiu
i Bydgoszczy



HISTORIA NADII

Nadia to pełna radości pięcioletka, która uwielbia to, co chyba większość dzieci w jej wieku – budować coraz bardziej wymyślne budowle z klocków, układać puzzle, spacerować z rodzicami po parku. W domu razem z siostrą, Izą, wszędzie ich pełno i ciężko nadążyć za coraz to nowymi zabawami, jakie wymyślają. Teraz jednak klocki i puzzle Nadia układa na stoliku przy szpitalnym łóżku, spacerować są możliwe tylko na korytarzu kliniki, a siostry tęsknią za sobą nieustannie.

Ta historia rozpoczęła się w lipcu 2024 roku. U Nadii pojawiła się gorączka – po-

czątkowo wszystko wyglądało jak zwykła infekcja, choć ciężka, bo temperatura sięgała nawet 40 stopni. Szybko jednak doszły kolejne, znacznie bardziej niepokojące objawy – dziewczynce powiększył się brzuch, który zaczął boleć, a po prawej jego stronie rodzice wyczuli guzek. To odkrycie sprawiło, że natychmiast udali się do lekarza.

Badania krwi wypadły źle – okazało się, że Nadia ma silną anemię. Po wykonanym w Legnicy USG brzucha decyzja była już jasna. Dziewczynka musiała zostać przewieziona do wrocławskiego Przylądka

Nadziei. Po kolejnej serii drobiazgowych badań udało się postawić diagnozę, ale nie była ona szczęśliwa. Złośliwy nowotwór nadnerczy.

Leczenie rozpoczęto natychmiast, zaczynając od kilku cykli chemioterapii, a potem przechodząc do immunoterapii – czyli pobudzania układu odpornościowego Nadii w taki sposób, żeby sam mogła poradzić sobie z nowotworem. Lekarze zaznaczają, że przed dziewczynką jeszcze długa droga, ale są dobrej myśli, bo jej organizm dobrze reaguje na terapię.

Choć pobyt w szpitalu jest bardzo ograniczający, to Nadia nie straciła nic ze swojej energii i radości, którą zarażała wszystkich przed chorobą. Wciąż się uśmiecha, nadal kocha puzzle i nieustannie daje rodzinie powody do wiary w to, że wkrótce wrócą szczęśliwie do domu. I że Iza i Nadia nie będą już musiały za sobą tęsknić.



Lekarze zaznaczają, że przed dziewczynką jeszcze długa droga, ale są dobrej myśli, bo jej organizm dobrze reaguje na terapię.

TERAPIA SNOEZELLEN

Pobyty w szpitalu jest dla dziecka niezwykle trudnym przeżyciem; szczególnie, jeśli trwa tygodniami czy miesiącami. Oprócz tęsknoty za domem, rodziną, przyjaciółmi, swoim własnym pokojem, młodzi pacjenci muszą mierzyć się z wieloma innymi przeciwnościami, nie tylko tymi związanymi bezpośrednio z chorobą.

W szpitalu dziecko – z konieczności – traci swoją autonomię, możliwość stanowienia o sobie. Nie ma możliwości powiedzenia „nie”, kiedy przychodzi pora na kolejne badanie czy kroplówkę. Jego świat nagle zamyka się w niewielkiej szpitalnej sali, gdzie miejscem do zabawy jest tylko łóżko. Co więcej, sala szpitalna to miejsce, w którym często brakuje pełnej prywatności, lekarze i pielęgniarki mogą do niej wejść, kiedy trzeba podać leki albo przeprowadzić badanie.

Zdrowe dzieci doświadczają świata wokół siebie wszystkimi zmysłami, ale ich chorzy rówieśnicy spędzają całe dni słuchając odgłosów sprzętów medycznych, ciągle w tej samej sali, bez możliwości wyjścia na dwór, nierzadko także z rygorystyczną dietą. W dodatku jest to świat dorosłych, którego dzieci nie rozumieją, który działa według ustalonego i powtarzalnego harmonogramu.

Wszystkie te czynniki – nierozzerwalnie związane z procesem leczenia – powodują, że dzieci stają się wycofane, bierne, niechętnie do jakichkolwiek aktywności.

Jak jednak zapewnić różnorodność bodźców sensorycznych podczas pobytu w szpitalu? Czy to w ogóle możliwe? Odpowiedź brzmi – jak najbardziej.



Nieocenioną pomocą w takich przypadkach jest prowadzona w Salach Doświadczania Świata terapia Snoezelen, której charakterystyczną cechą jest to, że pacjent sam decyduje o tym, co chce robić. Czasem tylko się rozejrzy, a innym razem zechce przetestować wszystkie sprzęty, jakie znajdzie. Terapeuta, choć zawsze obecny podczas takich zajęć, niczego nie narzuca, nie wymaga i nie oczekuje. Sam fakt tego, że w terapii dziecko – lub nastolatek – może się bawić tak, jak chce, doświadczać otoczenia tak, jak akurat tego potrzebuje, oddaje mu wspomnianą wcześniej autonomię. Główna zasada Snoezelen brzmi: „Nic nie muszę, wszystko mogę”.

Salę Doświadczania Świata to specjalnie urządzone pomieszczenia, których wygląd można dostosowywać dzięki kolorowym światłom. Znajdują się w nich wiele urządzeń, sprzętów i zabawek, które są odpowiednio dobrane pod kątem wielozmysłowej stymulacji. Łóżko wodne, podświetlane kolumny z bąbelkami, specjalne projektory, instrumenty muzyczne czy podświetlane panele – to tylko część wyposażenia takiej Sali.

Co jednak w sytuacji, w której pacjent nie może opuścić sali szpitalnej? Być może jest zbyt osłabiony, przechodzi terapię, która unieruchamia go w łóżku, albo przebywa na oddziale przeszczepowym, z którego nie wolno mu wyjść?

Wtedy pomoc stanowią przenośne boksy sensoryczne, które pozwalają na stworzenie namiastki Sali Doświadczania Świata w pokoju pacjenta. Są to zestawy zawierające elementy wykorzystywane w terapii Snoezelen, które z łatwością można przetransportować do szpitalnych sal, jak również łatwo zdezynfekować. Wśród elementów, które znajdują się w boksach, znajdziemy:

- **świecące klocki, kostki, piłki o rozmaitych fakturach,**
- **panele wypełnione zabarwionym płynem,**
- **gumowe dyski,**
- **zestawy olejków eterycznych do aromaterapii,**
- **instrumenty muzyczne, takie jak cymbałki i grzechotki,**
- **przenośne projektory.**

Możliwość stworzenia w sali pacjenta przestrzeni, która pozwala na zabawę, odkrywanie nowych faktur i tekstur, czy wreszcie na stymulację zmysłów, jest niezwykle cenna. Niezależnie od jej formy, terapia Snoezelen pomaga redukować

stres związany z trudami leczenia i procedurami medycznymi, wspiera regulację emocji, ułatwia komunikację i przede wszystkim daje możliwość poznania świata i budzenia zmysłów. Dzięki jej elastyczności i możliwości dostosowywania do indywidualnych potrzeb, sprawdza się w pracy z pacjentami w każdym wieku, pomaga także ich rodzicom.

Dzięki wsparciu naszych Partnerów, w ubiegłym roku otworzyliśmy Salę Doświadczania Świata w Białymstoku, a boksy sensoryczne otrzymały kliniki we Wrocławiu, Bydgoszczy, Gdańsku, Warszawie, Łodzi i Krakowie. W każdej z nich szkolenia z tego, jak wykorzystywać boksy w codziennosci szpitalnej, przeprowadziły nasze specjalistki – terapeutki Snoezelen. To jednak dopiero początek – naszym celem jest, aby w każdej klinice onkologii i hematologii dziecięcej w Polsce młodzi pacjenci mogli korzystać z Sali Doświadczania Świata i boksów sensorycznych.





W procesie leczenia onkologicznego niezwykle ważne jest wsparcie medyczne oraz troska o dobrostan psychiczny i emocjonalny. Terapia Snoezelen to wyjątkowa metoda, która pozwala osobom w trakcie leczenia znaleźć ukojenie w bezpiecznej, wielozmysłowej przestrzeni zupełnie odmiennej od warunków i doświadczeń szpitalnych.

Dzięki specjalnie zaprojektowanemu otoczeniu – delikatnym światłom, kojącym dźwiękom, różnym fakturom i aromatom – zmysły uczestników doświadczają stymulacji adekwatnej do ich potrzeb i możliwości, a oni sami mogą się jednocześnie zrelaksować, wyciszyć i na chwilę zapomnieć o wyzwaniach, z jakimi się mierzą. To nie tylko moment odpoczynku, ale także szansa na odbudowanie poczucia komfortu i wewnętrznej równowagi.

Dzięki wsparciu darczyńców i zaangażowaniu Fundacji Na Ratunek możemy tworzyć przestrzeń, w której każdy może poczuć spokój i bezpieczeństwo. Widząc, jak terapia Snoezelen wpływa na emocje i samopoczucie, jesteśmy przekonani, że holistyczne podejście do leczenia jest kluczowe.

Każdy zasługuje na chwilę ukojenia, a my cieszymy się, że możemy to umożliwić.

Paula Jaśkiewicz

Pedagog specjalny, terapeuta Snoezelen

Fundacja Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową

WSPARCIE RODZICÓW

“Państwa dziecko ma nowotwór”.

To zdanie, które każdego dnia w Polsce słyszą trzy rodziny. W mgnieniu oka zmienia w życiu wszystko. Plany i marzenia schodzą na boczny tor albo są kompletnie porzucane. Bo od tego momentu liczy się tylko dziecko – jego zdrowie, jego życie. A przed nim, przed jego rodzicami, rodzeństwem, bliskimi i przyjaciółmi otwiera się wielka niewiadoma.

Emocji, które towarzyszą rodzicom chorego dziecka na początku drogi do zdrowia, nie sposób wymienić. To różnorodne, skrajne i niezwykle silne przeżycia, które mogą się na siebie nakładać, dynamicznie zmieniać i występować jednocześnie. Przerazenie, lęk, rozpacz, szok, złość i poczucie utraty kontroli mogą przeplatać się z nadzieją i akceptacją, żeby za chwilę płynnie przejść w poczucie osamotnienia, niezrozumienia, frustrację i poczucie winy. Każde z tych odczuć jest naturalne w procesie adaptacji do nowej, trudnej rzeczywistości, ale to, że jest naturalne, nie oznacza, że łatwo jest sobie z nim poradzić.

Z pomocą w takich sytuacjach przychodzi nasz Zespół Wsparcia Psychospołecznego – największy tego typu w Polsce. Nasi psychologowie towarzyszą rodzinom od pierwszych chwil w klinice. Pomagają przepracować buzujące emocje, podpowiadają, jak sobie z nimi radzić i gdzie szukać choćby chwilowego ukojenia. Są obecni podczas najważniejszych rozmów z lekarzami – każdy z nas chyba doświadczył tego, że w nerwowej sytuacji w ogóle nie rozumiemy tego, co ktoś do nas mówi. Trudno sobie więc wyobrazić,

że rodzic, który właśnie usłyszał diagnozę nowotworu swojego dziecka, będzie w stanie zapamiętać nierzadko skomplikowaną terminologię czy plan leczenia. Psycholog pomaga więc uporządkować nowe wiadomości i spokojnie je przyswoić.

Leczenie onkologiczne oznacza rozłąkę, ale też konieczność zbudowania nowego systemu wsparcia w rodzinie, nowy podział ról. Jeśli jeden rodzic zostaje w szpitalu z dzieckiem, to drugi będzie musiał przejąć obowiązki domowe, zakupy czy opiekę nad zdrowym rodzeństwem. Wsparcie psychologa przy tym, co właściwie należy nazywać pełnym przebudowaniem dotychczasowych relacji i zadań, bywa niezbędne.

Choć wszyscy mamy nadzieję, że leczenie zakończy się szczęśliwie dla każdego dziecka w klinice, nie zawsze tak jest. Czasem pojawiają się nieoczekiwane przeszkody, na przykład niespodziewane i nagłe pogorszenie stanu zdrowia pacjenta. Konieczna jest wtedy psychologiczna interwencja kryzysowa, czyli rodzaj pierwszej pomocy dla emocji, bo w przypadku, gdy pojawia się kryzys, zwykle zawodzą nasze mechanizmy radzenia sobie ze stresem i uczuciami. Przywrócenie równowagi w rodzinie jest tu kluczowe.

Ale Zespół Wsparcia Psychospołecznego to nie tylko psychologowie – to również terapeuci, pedagodzy, dietetyk i neurologopeda, których zadaniem jest zapewnienie dziecku możliwie jak najmniej zakłóconego rozwoju. Choroba wyrwa je ze znajomych ram, takich jak dom, szkoła, przedszkole, zastępując je salą szpitalną, niepokojem i izolacją. Łatwo w takiej sytuacji o regres. Ponieważ dziecko wciąż się rozwija, pewne umiejętności fizyczne i mentalne mogą osłabnąć lub w ogóle zniknąć. Pomimo ograniczonych możliwości, jakie daje niewielki pokój w klinice, wsparcie terapeutyczne, pedagogiczne czy logopedyczne zdecydowanie zwiększa szansę na to, że po wyjściu do domu dziecko będzie w jak najmniejszym stopniu odczuwało negatywny wpływ leczenia na swoją edukację, umiejętności społeczne czy kontakty z rówieśnikami.

Nie sposób mówić o leczeniu dziecka, nie uwzględniając wpływu, jaki ma ono na sytuację finansową całej rodziny.

Pobyt w szpitalu zazwyczaj oznacza, że jedno z rodziców nie może pracować. Cierpią na tym finanse rodziny, dodatkowo obciążone przez niezbędne sprzęty, które trzeba kupić, specjalistyczną rehabilitację, która może być niezbędna po terapii, czy nawet środki higieniczne. W takich sytuacjach również z pomocą przychodzi Fundacja. Dajemy rodzicom możliwość założenia specjalnego konta imiennego, na które mogą zbierać środki na to, co będzie niezbędne w procesie leczenia i po nim. Nie pobieramy od niego prowizji, więc cała kwota może być wykorzystana na ratowanie życia i zdrowia dziecka. Pomagamy zorganizować konieczne zajęcia, turnusy rehabilitacyjne i wizyty u specjalistów. W naszych biurach zawsze czekają pieluchy, mokre chusteczki, żele pod prysznic i szampony – wszystko to, co potrafi skończyć się niespodziewanie, zazwyczaj w najmniej odpowiednim momencie.



Od ponad trzech dekad dokładamy wszelkich starań, żeby być prawdziwym partnerem w powrocie do zdrowia – dawać nadzieję, wsparcie i realną pomoc tam, gdzie jest ona najbardziej potrzebna.



Codzienna dostępność Fundacji i jej pracowników jest bardzo ważnym elementem życia w Przylądku. Jako rodzice otrzymujemy nie tylko pomoc materialną, ale także ogrom wiedzy, a przede wszystkim nieocenione wsparcie psychologiczne i emocjonalne. Odczuliśmy to szczególnie w pierwszych dniach po otrzymaniu diagnozy, czyli w okresie który jest niezwykle trudny dla każdego rodzica i dziecka. Poczuliśmy wielką empatię i ciepło, mogliśmy spotkać się z psychologami, przyjść do Fundacji w każdej sprawie. Dzięki temu nasze – moje i synka – początkowe doświadczenia w klinice były łatwiejsze do zaakceptowania. Teraz, kiedy trochę czasu już za nami, wciąż korzystamy z tego, co oferuje nam Fundacja. Syn może chodzić na rozmaite zajęcia i warsztaty, a do tego przychodzą do nas wspaniali wolontariusze, którzy bawią się z nim i pomagają mu się rozwijać emocjonalnie, społecznie, motorycznie, mimo tego, że choroba zabrała go z “normalnego” życia przedszkolnego. Korzystamy też z Programu Broviac, a kiedy syn miał zanokcicę i rany po wkluciu centralnym, pomógł nam Program Leczenia Ran – oba są dostępne dla nas dzięki wsparciu Fundacji.

Jako rodzic czuję tę codzienną pomoc, to, że całkowicie obce osoby poświęcają się dla nas. To daje siłę, pozwala mi wierzyć, że uda się pokonać trudności związane z chorobą. Poczucie, że nie jesteśmy osamotnieni, jest bardzo ważne, a to, co robi Fundacja, daje nam namiastkę normalnego życia, które na razie musieliśmy odłożyć na później.

pani Dorota

mama Podopiecznego Fundacji



SZKOLENIA Z NERWU BŁĘDNEGO

Zdobyta podczas szkolenia wiedza o nerwie błędnym stała się ważnym narzędziem, które nasz Zespół Wspierania Psychospołecznego wykorzystuje na co dzień w swojej pracy – rodzice i pacjenci są na bieżąco instruowani i informowani, jak poradzić sobie z objawami jego nadreaktywności. Wszyscy mogą liczyć na pomoc i na to, że poznają techniki najlepiej dopasowane do swoich potrzeb. Czemu jednak są one tak ważne w kontekście leczenia onkologicznego?

To za sprawą tego nerwu wydzielany jest w organizmie kortyzol – hormon stresu. Depresja czy przewlekły stres, które zaburzają jego pracę, powiązane są z chorobami zapalnymi żołądka i jelit, a także z niektórymi zaburzeniami psychiatrycznymi. Jak łatwo się domyślić, podczas choroby nowotworowej dziecka całej rodzinie nie brakuje powodów do niepokoju, stresu czy obniżonego samopoczucia.

Prawidłowo działający nerw błędny reguluje także pracę jelit, a nawet “donosi” mózgowi o tym, co się w nich dzieje. Odgrywa także ważną rolę w wyciszaniu stanu zapalnego, wpływa na odczucie głodu i sytości oraz wykazuje właściwości immunomodulujące, czyli wpływa na odporność.

Nerw błędny – znany także jako X nerw czaszkowy – jest jednym z 12 nerwów czaszkowych, którymi zajmuje się neurologopedka. Jego nazwa łacińska, “vagus”, oznacza “włóczyący się”, a polska – “błędny” – nie oznacza jego niepoprawności. Pochodzi od “błądzenia”, gdyż nerw ten przebiega przez sporą część naszego ciała.

Unerwia język (na niewielkiej jego powierzchni warunkuje odczuwanie smaku), gardło, podniebienie, krtań, przełyk, dochodzi nawet do nerwu błębenkowego, znajdującego się w uchu. Ale dodatkowo unerwia także serce, tchawicę, oskrzela, wątrobę i drogi żółciowe, trzustkę, śledzionę i jelita. Z tego względu odpowiada między innymi za prawidłowy oddech, za odruch kaszlowy i wymiotny (który, kiedy jest spłycony lub osłabiony, utrudnia rozszerzanie diety u dzieci), a także wpływa na rytm serca, trawienie, układ odpornościowy, układ wydzielania wewnętrznego, a nawet na nasz nastrój i samopoczucie.

W trudnych sytuacjach z pomocą przychodzi nasza neurologopedka, której stałą obecność zapewniamy we wrocławskiej klinice. Rolą tej specjalistki jest pokazanie dzieciom, nastolatkom i rodzicom prostych do wykonania technik, ćwiczeń, aktywności i zabaw, które pomagają wyciszyć aktywność nerwu błędnego. Co więcej, nasza neurologopedka może także wykonać u pacjenta masaż, który redukuje nadreaktywność nerwu; dzięki temu poprawia się oddech, połykanie i samopoczucie. Jeśli zaś nerw błędny powoduje nadwrażliwość słuchową, z tym problemem również może pomóc neurologopedka.

PROGRAM STAŻOWY W ZESPOLE WSPARCIA PSYCHOSPOŁECZNEGO

Stała obecność psychologów w klinikach, które są pod naszą opieką, to kluczowy element naszej działalności. Każdego dnia pomagają pacjentom i ich rodzicom radzić sobie z traumatycznymi doświadczeniami, jakie niesie za sobą leczenie onkologiczne. Ale psychologów, którzy są przeszkoleni do podjęcia się opieki nad dziećmi, nastolatkami i rodzinami dotkniętymi chorobą nowotworową, jest zbyt mało.

Dlatego od marca 2024 roku nasz Zespół Wsparcia Psychospołecznego prowadzi Program Stażowy dla studentów 4. i 5. roku psychologii. Obejmuje on 100 godzin praktyk realizowanych w ciągu około dwóch miesięcy – w każdym takim cyklu przyjmowanych jest dwoje studentów. To zapewnia im pełne wsparcie zespołu psychologów, co jest szczególnie ważne w przypadku pracy z dziećmi i nastolatkami zmagającymi się z chorobą nowotworową. Przed rozpoczęciem praktyk kandydaci przechodzą też rozmowę kwalifikacyjną.

Pierwszy dzień stażu to szkolenie wprowadzające, obejmujące zasady obowiązujące w Przyłdku Nadziei, wycieczkę po szpitalu, spotkanie z zespołem oraz szkolenie z ochrony dzieci i młodzieży. Następnie studenci są wdrażani do pracy na oddziałach pod okiem dwóch opiekunów psychologicznych. Mają możliwość poznania tego, jak przebiega wizyta psychologa u pacjentów na oddziale przeszczepowym, uczestniczą w szkoleniach z terapii Snoezelen oraz działalności Fundacji. Biorą także udział w interwizjach i superwizjach zespołu.

Aby ukończyć staż, każdy jego uczestnik przygotowuje studium przypadku pacjenta, z którym pracuje, a także samodzielnie prowadzi warsztaty grupowe.

*W ramach programu współpracujemy z Uniwersytetem SWPS we Wrocławiu,
Dolnośląską Szkołą Wyższą we Wrocławiu, Uniwersytetem Wrocławskim i Opolskim.
Od marca 2024 do końca roku przeszkolonych zostało już około 14 studentów.*

SZKOLENIE DLA PSYCHOLOGÓW Z ZIELONEJ GÓRY

W lipcu w Przylądku Nadziei odbyło się szkolenie dla psychologów z Klinicznego Oddziału Onkologii i Hematologii Dziecięcej w Zielonej Górze, które miało formę wizyty studyjnej.

Pracujący na co dzień we wrocławskiej klinice psychologowie z Zespołu Wsparcia Psychospołecznego podzielili się swoimi doświadczeniami pracy z młodymi pacjentami onkologicznymi oraz ich rodzinami.

Podczas spotkania omówione zostały kluczowe obszary wsparcia psychologicznego, w tym to, jakie reakcje emocjonalne może u pacjentów i ich bliskich wywołać diagnoza, jakie interwencje

psychologiczne są niezbędne na różnych etapach leczenia oraz to, jakie sposoby adaptacji do choroby można spotkać na oddziale. Ważnym elementem szkolenia była także rola psychologa w procesie leczenia, zarówno w kontekście powrotu do zdrowia, jak i opieki paliatywnej.

Uczestnicy mieli okazję zapoznać się z praktycznymi strategiami pracy, metodami komunikacji z pacjentami i ich rodzinami oraz narzędziami psychoedukacyjnymi. Spotkanie było znakomitą okazją do wymiany doświadczeń i poszerzenia wiedzy na temat specyfiki pracy psychologa w onkologii dziecięcej.

SZKOLENIE Z TERAPII SKONCENTROWANEJ NA ROZWIĄZANIACH

W naszej pracy jednym z kluczowych aspektów jest wymiana wiedzy i doświadczeń – nie tylko na skalę Europy i Polski, ale także między pracownikami. Dlatego 22 lutego w Przylądku Nadziei dwoje naszych psychologów, certyfikowanych praktyków Terapii Skoncentrowanej na Rozwiązaniach (TSR) – Gabriela Marcinkowska i Paweł Kita – przeprowadzili szkolenie z podstawowych narzędzi TSR dla pracowników Fundacji. Jego celem było umożliwienie uczestnikom zdobycia praktycznych umiejętności w zakresie stosowania TSR w codziennym życiu.

Terapia Skoncentrowana na Rozwiązaniach to podejście terapeutyczne, które koncentruje się na poszukiwa-

niu rozwiązań i wykorzystywaniu zasobów, które już posiadamy, zamiast analizowania problemów i ich przyczyn. Opiera się na założeniu, że to pacjent jest ekspertem w swoim życiu i posiada umiejętności potrzebne do wprowadzenia pozytywnych zmian. Terapeuta wspiera klienta w identyfikacji i wzmacnianiu tych zasobów, pomagając w osiągnięciu wyznaczonych celów.

TSR charakteryzuje się szybkością i efektywnością. Podczas sesji pacjent, przy wsparciu terapeuty, skupia się na przyszłości i poszukiwaniu praktycznych rozwiązań. Dzięki temu terapia ta jest szczególnie przydatna dla osób pragnących skutecznie wprowadzić zmiany w swoim życiu.

XVII DOLNOŚLĄSKIE ONKOIGRZYSKA DZIECI I MŁODZIEŻY

Sport – a mówiąc ogólniej, aktywność fizyczna – odgrywa ważną rolę w powrocie do zdrowia. Dotyczy to zarówno chorób krótkotrwałych, jak i przewlekłych, ale w tych drugich jest znacznie ważniejszy. Długotrwały pobyt w szpitalu, który często wiąże się z brakiem ruchu (czy to z wyboru, czy z konieczności), może skutkować osłabieniem mięśni i wydłużonym okresem powrotu do sprawności.

Co lepiej zachęca dzieci i młodzież do aktywności, niż zdrowa, sportowa rywalizacja? Już 17 lat temu, wspólnie z Akademią Wychowania Fizycznego im. Polskich Olimpijczyków we Wrocławiu, zaprosiliśmy pierwszych młodych pacjentów i ozdrowieńców do wzięcia udziału w zawodach sportowych, które nazwaliśmy Dolnośląskimi Onkoigrzyskami Dzieci i Młodzieży.

Tym samym pokazaliśmy im, że pomimo doświadczenia choroby nowotworowej, nie muszą rezygnować ze sportu i nie muszą obawiać się wysiłku fizycznego, który, dopasowany do ich możliwości, może przynieść niemal wyłącznie korzyści.

Dolnośląskie Onkoigrzyska Dzieci i Młodzieży to nie tylko zawody sportowe, ale przede wszystkim symbol nadziei i siły w zmaganiach z chorobą, a także możliwość do nawiązania relacji i przyjaźni, które mogą trwać latami. Dlatego w 2025 roku przeniesiemy je na wyższy poziom – będziemy bowiem organizować Europejskie Onkoigrzyska Dzieci i Młodzieży! Reprezentacje kilkunastu europejskich krajów, złożone z młodych pacjentów onkologii i hematologii dziecięcej oraz ozdrowieńców z choroby nowotworowej, zmierzą się ze sobą we Wrocławiu 7 czerwca 2025 roku.



PODARUJ PREZENT



Święta Bożego Narodzenia spędzone w szpitalu to dla dziecka smutne i trudne doświadczenie, pełne tęsknoty za domem, rodziną i świąteczną atmosferą. Z dala od domu, bez możliwości spędzenia tych wyjątkowych dni wśród bliskich, najmłodszy pacjenci odczuwają bardziej niż zwykle izolację i trud leczenia. Właśnie dlatego akcja „Podaruj Prezent”, która w 2024 roku odbyła się już po raz dziewiąty, ma tak ogromne znaczenie.

Dzięki zaangażowaniu darczyńców z całej Polski – zarówno osób prywatnych, jak i szkół, urzędów oraz firm – udało się spełnić świąteczne marzenia dzieci i nastolatków przebywających na oddziałach onkologicznych. Tysiące prezentów trafiły do rąk małych pacjentów, niosąc im radość i przypominając, że nie są sami w tej trudnej walce.

Dla wielu dzieci świąteczny podarunek był czymś więcej niż tylko upominkiem. Był dowodem na to, że ktoś o nich pamięta, że są ludzie, którzy chcą sprawić im radość. W szczególności dla tych, którzy z powodu leczenia nie mogli na święta wrócić do domu, gest ten miał wyjątkową wartość.

Dzięki starannie przygotowanej liście prezentów, opracowanej przez Zespół Relacji Społecznych Fundacji, każdy darczyńca mógł wybrać coś, co naprawdę sprawi radość małemu pacjentowi. Każdy prezent był symbolem troski i nadziei, dodającym dzieciom sił w walce z chorobą. Święta w szpitalu to wyjątkowo trudny czas, ale dzięki tej akcji stały się choć odrobinę cieplejsze i pełne uśmiechu.

DZIAŁALNOŚĆ W KLINIKACH

W naszej działalności w klinikach to kalendarz wyznacza rytm codziennych wydarzeń. Rok rozpoczynamy od styczniowych okazji – Dnia Babci, Dnia Dziadka i Międzynarodowego Dnia LEGO. Chwilę później świętujemy walentynki, Dzień Kobiet, Wielkanoc, a w maju Dzień Matki. Czerwiec otwiera Dzień Dziecka, a zamyka Dzień Ojca. Nim się obejrzymy, połowa roku już za nami.

Kolejne sześć miesięcy również jest pełne wyjątkowych wydarzeń. Wrzesień upływa pod znakiem kampanii „Złotej Wstążki”, w październiku obchodzimy Dzień Pluszowego Misia, a listopad przynosi Dzień Życzliwości. Na końcu nadchodzi grudzień – miesiąc, w którym cała nasza uwaga skupia się na tym, by stworzyć dzieciom najpiękniejsze święta, pełne radości i magii.

To tylko część wydarzeń i atrakcji, które przygotowujemy każdego roku, ale życie w klinice to znacznie więcej niż zaplanowane inicjatywy.

Nasza praca to przede wszystkim codzienność w szpitalnej rzeczywistości – dynamiczna, niepowtarzalna, w której każdy dzień przynosi coś nowego. Dbamy o to, by nie była monotonna, by wypełniały ją chwile radości, wsparcia i nadziei, które pomagają dzieciom i ich rodzinom przetrwać ten trudny czas.

Dążymy do tego, aby dziecko choć na chwilę mogło oderwać się od choroby i zobaczyć szpitalną rzeczywistość w cieplejszym, bardziej pozytywnym

świecie. Pobyt w klinice to dla młodego pacjenta ogromna zmiana – oddzielenie od domu, rodzeństwa, przyjaciół, ukochanego zwierzęcia, a czasem nawet konieczność długiej izolacji w szpitalnej sali.

W takich warunkach dziecko potrzebuje codziennej stymulacji, by prawidłowo rozwijać się emocjonalnie i społecznie, a także wspierać swój proces leczenia. Dlatego w naszej Fundacji robimy wszystko, aby wypełnić tę lukę – organizujemy warsztaty, spotkania i inne aktywności, które wprowadzają do szpitalnej codzienności namiastkę dziecięcego świata. Tworzymy przestrzeń, w której – mimo choroby – dzieci mogą się bawić, rozwijać i doświadczać radości, jaką powinno nieść dzieciństwo.

Dla pacjenta niekiedy jedyną szansą, żeby przeżyć namiastkę normalności, z której wykluczyła go choroba, są warsztaty, które organizujemy cyklicznie przez cały rok. Wizyta wolontariusza, który przyjdzie pograć w gry, poczytać bajki, wspólnie porysować czy po prostu porozmawiać, jest wyczekiwany momentem.

To także chwila wytchnienia dla rodzica, który przez całą dobę czuwa przy swoim dziecku. Dzięki temu może na moment opuścić salę, odetchnąć świeżym powietrzem, przewietrzyć myśli podczas krótkiego spaceru lub po prostu napić się kawy i porozmawiać z innym rodzicem, który doskonale rozumie jego emocje. Czasem to właśnie taka zwykła, ludzka rozmowa daje siłę na kolejny dzień.

Nie zapominamy, że kiedy choruje dziecko, choruje cała rodzina. Dlatego chwytanie chwil, które pozwolą rodzicom odetchnąć, kiedy ich syn czy córka znajdują się pod doskonałą opieką, jest niezmiernie ważne.

Zajęcia, które organizujemy, to nie tylko sposób na zwalczenie nudy – często niosą ze sobą dodatkowe, niezwykle cenne korzyści. Arteterapia, Roboklocki, muzykoterapia, zajęcia kulinarne – to tylko kilka przykładów aktywności, które wspierają rozwój dzieci na wielu poziomach. Nasi Podopieczni mogą ulepić coś z plasteliny, zaprogramować robota, wyrazić emocje poprzez dźwięki czy odkrywać nowe smaki. To coś więcej niż tylko nauka nowych umiejętności; to przede wszystkim okazja do bycia wśród rówieśników, którzy doskonale rozumieją, przez co przechodzi każde z nich. Na chwilę nowotwór i leczenie schodzą na dalszy plan, a ich miejsce zajmują radość, kreatywność i swoboda bycia sobą.

Warto też podkreślić, że oprócz naszych cotygodniowych różnaitości warsztatowych często organizujemy zajęcia razem z naszymi partnerami – różnymi firmami i organizacjami, a także osobami prywatnymi, którym zależy na wprowadzeniu dodatkowej porcji radości w szpitalne życie. Malowanie kubków, warsztaty sensoryczne, ceramiczne, z acryl pouringu, wizyty gwiazd, cukierników, kucharzy – nie dałoby się wymienić wszystkiego, co odbyło się w samym 2024 roku. Nieodmiennie jesteśmy wdzięczni i szczęśliwi, że mamy możliwość wspólnego działania i wywoływania uśmiechów na twarzach dzieci.

Jeśli natomiast chcielibyśmy spojrzeć jeszcze głębiej w szpitalną codzienność, to wówczas widać, że nasza praca polega także na rozwiązywaniu większych i mniejszych problemów, wysłuchaniu trosk, udzieleniu dobrej rady. W naszych biurach znajdujących się w klinikach zawsze mamy zapasy tego, co niezależnie od wieku pomaga zająć czymś ręce i myśli – haftów diamentowych, zestawów do malowania po numerach, kolorowanek, ciastoliny. Mamy szeroki wybór pluszaków, bo niekiedy po ciężkim dniu badań i terapii, albo kiedy akurat pada deszcz i pogoda sprawia, że nastrój spada, pluszowy królik, piesek, miś czy dinozaur okazują się właśnie tym, czego potrzeba. Dbamy o biblioteczki, które są wypełnione książkami dla dzieci, młodzieży i dorosłych. Czasem świadomość tego, że można przyjść do pani Asi czy pani Joli, bo skończyły się mokre chusteczki, zdejmując z baraków chociaż część ciężaru. Rozmowa z psychologiem może pomóc poradzić sobie ze stresem.

Wszyscy zdajemy sobie sprawę z tego, jak trudne, jak wymagające – psychicznie i fizycznie – jest leczenie onkologiczne dziecka. Dlatego doskonale wiemy, że każda odrobina radości ma ogromne znaczenie. I dlatego nieustannie dbamy o to, by nieść pomoc dzieciom i nastolatkom chorym na nowotwory, a także ich rodzicom, każdego dnia i na niezliczone sposoby.

Nasze regularne warsztaty:



kulinarne

popołudnia z grami
planszowymi

zajęcia kreatywne

Bajkolandia

Roboklocki

arteterapia

Łącznie to ponad
550 godzin
zajęć grupowych
w skali roku.

Warsztaty prowadzi
co tydzień
6 Wolontariuszy.
To łącznie ponad
300 godzin
wolontariatu,
a dodatkowo przekłada
się to także na ponad
600 odwiedzin
u naszych
Podopiecznych rocznie.



WOLONTARIAT

Wolontariusze Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową zapewniają naszym Podopiecznym nieocenione wsparcie. Dzięki ich zaangażowaniu dzieci mają towarzyszy do rozmów, zabaw, gier czy wspólnego czytania.

Zajęcia kreatywne, które prowadzą, pozwalają na chwilę oderwać się od szpitalnej codzienności, oferując możliwość wyrażania siebie poprzez sztukę, muzykę, gotowanie czy naukę języków. Warsztaty aktywizują i rozwijają, łącząc naukę z zabawą i pomagając dzieciom i nastolatkom choć na chwilę zapomnieć o chorobie.

W Fundacji działa niemal 200 wolontariuszy w ramach programów indywidualnych, szkolnych i pracowniczych. Ich praca wynika z potrzeby serca, ale też daje szansę na rozwój społeczny i empatyczny.

Wolontariat oddziałowy umożliwia dzieciom, które nie mogą uczestniczyć w zajęciach grupowych, wspólną zabawę, rozmowę czy grę w planszówki. Wolontariusze prowadzą także warsztaty, dzieląc się swoimi pasjami, a specjaliści zapraszani na zajęcia uczą m.in. technik relaksacji i pracy z oddechem.

Dodatkowo, wolontariusze pomagają przy organizacji wydarzeń charytatywnych, zbiórek i akcji specjalnych, jak koncerty czy biegi, a także wspierają działania administracyjne Fundacji.

Zespół Wsparcia Psychospołecznego dba o ich przygotowanie, organizując szkolenia dotyczące pracy z dziećmi o różnych potrzebach. Dzięki temu jeszcze przed rozpoczęciem pracy z młodymi pacjentami każdy wolontariusz zapoznaje się z najlepszymi praktykami, aby jak najlepiej dostosować pomoc do Podopiecznych.





Wolontariat w Fundacji to niezwykle ważna inicjatywa, działająca głównie przy Klinice Transplantacji Szpiku i Hematologii Dziecięcej we Wrocławiu. To szansa dla nas, wolontariuszy, na realne wsparcie małych pacjentów oraz ich rodzin poprzez organizację różnorodnych zajęć dla dzieci oraz danie chwili oddechu rodzicom. Wspieramy też personel medyczny.

Jesteśmy zespołem ludzi o otwartych sercach, empatycznych i gotowych do pomocy. Cechujemy się cierpliwością, odpowiedzialnością i potrafimy dostosować się do trudnych sytuacji z jakimi niekiedy mamy do czynienia w klinice. Przed rozpoczęciem działań wolontaryjnych przechodzimy odpowiednie szkolenia, by wiedzieć jak reagować na potrzeby dzieci. Są wśród nas osoby działające regularnie, jak i takie, które poświęcają swój czas okazjonalnie, np. przy organizacji wydarzeń charytatywnych.

Bycie wolontariuszem w Fundacji to niezwykle doświadczenie, które nie tylko pomaga dzieciom, ale także daje nam ogromną satysfakcję. Dzięki wolontariatowi uczymy się empatii, doceniamy każdą chwilę życia i czerpiemy radość z pomagania innym. To szansa dla każdego z nas na rozwój osobisty, zdobycie nowych umiejętności i poznanie ludzi o podobnych wartościach. Każda chwila z małymi pacjentami daje im iskrę motywacji do walki i nadzieję na lepsze dni. W wolontariacie liczy się każdy gest dobroci.

Ewa Jörgen-Samuels

wolontariuszka Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową



WOLONTARIAT PRACOWNICZY

Wolontariat pracowniczy jedna z popularniejszych – oprócz bezpośrednich darowizn pieniężnych i rzeczowych na rzecz naszych Podopiecznych – form wsparcia Fundacji przez biznes i organizacje.

Dodatkowe ręce do pomocy przydają się, żeby zorganizować jednorazowe (albo powtarzalne!) warsztaty, wyjątkowe zajęcia, ale także wesprzeć nas w kwestiach administracyjnych i logistycznych, takich jak porządkowanie magazynu z rzeczami dla dzieci, nastolatków i rodziców, w niezbędnych remontach, tworzeniu ozdób do klinik czy przygotowywaniu paczek świątecznych. Wiele firm korzysta ze swoich kompetencji (lub z pasji swoich pracowników), żeby przeprowadzić z młodymi pacjentami zajęcia, które inaczej byłoby trudno zorganizować. Programowanie? Oczywiście. Warsztaty ceramiczne i architektoniczne? Jak najbardziej. Wystarczy chęć zaangażowania się i dobry pomysł, żeby zespół pracowników-wolontariuszy mógł sprawić naszym Podopiecznym mnóstwo radości i oderwać ich myśli od leczenia i choroby.



Miniony, 2024 rok był dla nas wyjątkowy, ponieważ w styczniu rozpoczęliśmy współpracę z Fundacją Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową. Był to okres pełen wyzwań, ale i ogromnych osiągnięć, a wszystko to dzięki zaangażowaniu naszych niezastąpionych wolontariuszy. Ich nieoceniona pomoc, poświęcenie i serce dla innych sprawiły, że mogliśmy zrealizować szereg inicjatyw, które miały realny wpływ na życie wielu osób w potrzebie. Łącznie w 9 wolontariatach udział brało 20 wolontariuszy z naszej firmy – zaangażowali się w rozmaite inicjatywy, takie jak organizacja przestrzeni magazynowej, pakowanie paczek dla dzieci czy pomoc i wsparcie, wraz z wolontariuszami Fundacji, na terenie Przyłądka Nadziei. Wzięli również udział w remoncie domu jednej z Podopiecznych. Dzięki tym działaniom dostrzegaliśmy, że nasz zespół stał się bardziej zintegrowany, nawiązały się relacje i bliższe znajomości z osobami, które pełnią różne funkcje i nie zawsze mieli okazję pracować ze sobą bezpośrednio.

Wszystkim wolontariuszom chciałbym serdecznie podziękować za ich nieocenioną pracę. Wolontariat w tak trudnym obszarze, jak onkologia pediatryczna, wymaga ogromnej wrażliwości, cierpliwości i zrozumienia, które wspaniale zademonstrowali. To dzięki nim udało się spełnić marzenia i poprawić jakość życia tych, którzy tego najbardziej potrzebowali. Z niecierpliwością patrzę w przyszłość, a celem na kolejny rok jest przyciągnięcie jeszcze większej liczby wolontariuszy oraz realizacja nowych projektów, które pomogą dzieciom i im rodzinom w zmaganiach z chorobą nowotworową, ale również przyniosą wsparcie w trudnych sytuacjach życiowych.

Wspólne działanie ma wielką moc.

Maciej Matys

Quality Manager w firmie deLaval

HISTORIA LEGO



Współpraca firmy LEGO z Fundacją Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową to dla nas niezwykle ważny projekt, który łączy nas z dziećmi i ich rodzinami w najtrudniejszych momentach ich życia. Nasza pomoc nie ogranicza się tylko do wsparcia finansowego – angażujemy się także w inicjatywy, które przynoszą radość, motywację i nadzieję.

Jednym z projektów, w które z ogromnym zaangażowaniem się włączyliśmy, jest RakReaton – wyjątkowa akcja łącząca aktywność fizyczną z realnym wsparciem dla dzieci chorych na nowotwory. Pokonywane przez uczestników – w tym naszych pracowników – kilometry przekładają się na konkretne wsparcie, co pokazuje, że każdy gest może mieć ogromne znaczenie.

Równie ważną inicjatywą, w której działamy wspólnie z Fundacją, jest kampania LEGO Build to Give – w jej ramach w zamian za zdjęcia serc zbudowanych z klocków LEGO umieszczone w mediach społecznościowych przekazujemy zestawy klocków dzieciom, które najbardziej ich potrzebują. Fundacja mocno zaangażowała się w akcję i pomogła nam rozpromować ją, żeby mogła dotrzeć do szerokiego grona odbiorców. W końcu wszyscy wiemy, jak ważne jest oderwanie się od codziennych wyzwań i zanurzenie się w świat kreatywnej zabawy, która pomaga odzyskać uśmiech.

Wierzimy, że prawdziwa siła tkwi we współpracy i wspólnym działaniu. Dlatego cieszymy się, że razem z Fundacją Na Ratunek możemy tworzyć przestrzeń pełną dobra, wsparcia i nadziei. To dla nas nie tylko zobowiązanie, ale także ogromna satysfakcja i motywacja do dalszych działań na rzecz dzieci zmagających się z chorobą.

Maciej Seliński

Vice President, General Manager Poland, Ukraine & Baltics
CEEMEA Market Group





W SPARCIE OZDROWIEŃCÓW

Cele strategiczne

Wypracowanie najlepszych praktyk w obszarze wsparcia psychospołecznego i medycznego Ozdrowieńców, aby zapewnić im dostęp do długotrwałej opieki medycznej i optymalną jakość życia.

Strategiczny Program Fundacji 2023 – 2030:

- Program Długofalowej Opieki Ozdrowieńczej
- Powstanie Przychodni Długofalowej Opieki Ozdrowieńczej

5 LAT

po zakończeniu
leczenia otrzymuje się
status Ozdrowieńca

500 000+

Ozdrowieńców
z nowotworów
dziecięcych
żyje w Europie

2 NA 3

Ozdrowieńców
doświadczy
tzw. późnych
efektów leczenia

HISTORIA KONRADA

Miałem 10 lat, kiedy moje życie nagle stanęło w miejscu. Jednego dnia biegalem za piłką, cieszyłem się każdą chwilą, a następnego musiałem zrezygnować ze wszystkiego, co było dla mnie ważne. Sport, szkoła, marzenia – wszystko zeszło na dalszy plan. Choroba zmusiła mnie do zmiany planów na przyszłość. Zamiast zostać mechanikiem, jak zawsze marzyłem, wybrałem liceum ekonomiczne – decyzję, która później okazała się słuszna. **Choć los wiele mi odebrał, nauczył mnie też czegoś cennego: jak odnaleźć się w nowej rzeczywistości i nie poddawać się, niezależnie od okoliczności.**

Leczenie trwało długo, a powrót do normalności nie był łatwy. Nowotwór wpłynął na moje myślenie, relacje i emocje. Szczególnie trudna była dla mnie izolacja od rówieśników – poczucie wyobcowania i samotności było jednym z największych wyzwań. Miałem przy sobie rodziców, którzy – oczywiście – wspierali mnie w zmaganiach z chorobą, ale wiem, że oni również bardzo przeżywali tę sytuację. Obawy, zmartwienia, niepewność, to wszystko wymaga niesamowitej odporności psychicznej i umiejętności radzenia sobie ze stresem, który potrafi być przytłaczający.

Sport był dla mnie wielką pasją, którą musiałem porzucić na czas leczenia. Po latach udało mi się do niego wrócić, choć w innej formie – zamiast koszykówki i siatkówki zacząłem trenować kolarstwo i triathlon, co doprowadziło mnie do ukończenia zawodów IronMan. To osiągnięcie wymagało determinacji i pokonania wielu barier, ale pokazało mi, że choroba nie musi odbierać marzeń.

Widzę też, jak zmieniła się opieka nad pacjentem – gdy ja się leczyłem, w latach 90., nie było psychologów ani grup wsparcia. Dziś w Przylądku Nadziei dzieci i ich rodziny mogą liczyć na profesjonalną pomoc, a obecność psychologów, terapeutów i pedagogów sprawia, że choroba nie jest już tak samotnym doświadczeniem.

Wiem, jak ważna jest motywacja podczas leczenia. Spotkania z Ozdrowieńcami pokazują, że można wrócić do zdrowia i spełniać marzenia. Choroba to ogromne wyzwanie, ale nie definiuje człowieka na zawsze. Warto każdego dnia robić krok w stronę zdrowia, mieć marzenia i planować przyszłość – bo życie po leczeniu naprawdę może być piękne.

Choroba to ogromne wyzwanie, ale nie definiuje człowieka na zawsze.

DŁUGOFALOWA OPIEKA OZDROWIEŃCZA – RAPORT „ŻYCIE PO NOWOTWORZE”



*Zeskanuj kod i pobierz publikację, aby
dowiedzieć się więcej o życiu po nowotworze*

Raport „Życie po nowotworze” to kluczowa publikacja analizująca stan zdrowia i potrzeby osób, które w dzieciństwie przeszły leczenie onkologiczne. Pierwsza edycja, wydana w 2023 roku pod redakcją prof. dr hab. n. med. Katarzyny Muszyńskiej-Rostań, dostarczyła szerokiego przeglądu wyzwań, z jakimi mierzą się Ozdrowieńcy. W ubiegłym roku opublikowaliśmy rozszerzoną wersję raportu, wzbogaconą o dodatkowe dane oraz osobiste historie Konrada, Magdaleny i Julii, które nadają tematowi wyjątkowy wymiar.

Nowe wydanie nie tylko prezentuje aktualne informacje o dostępnych formach wsparcia, ale także podkreśla kluczową rolę długoterminowej opieki i systemowego monitorowania zdrowia Ozdrowieńców. Włączenie ich do świadczeń pozwala lepiej zrozumieć codzienne wyzwania, z jakimi się mierzą, budzi świadomość społeczną w tym obszarze oraz zwraca uwagę na potrzeby zmian systemowych w długofalowej opiece ozdrowieńczej. Raport stanowi źródło wiedzy dla lekarzy i specjalistów, dla pacjentów i ich rodzin oraz osób odpowiedzialnych za kształtowanie polityki zdrowotnej.

II ETAP PROJEKTU – KLINIKA LONG TERM FOLLOW UP

Zakończenie leczenia onkologicznego nie oznacza końca wyzwań zdrowotnych. Jeśli nie nastąpi wznowa, Ozdrowieńcy – dzieci, nastolatki i młodzi dorośli – mają przed sobą potencjalnie 60-70 lat życia. Statystyki pokazują jednak, że nawet 2/3 z nich doświadczą tzw. późnych efektów leczenia (late effects), które mogą wpływać na funkcjonowanie wielu układów i narządów, a także na jakość życia.

W ostatnich dwóch latach interdyscyplinarny zespół, składający się z klinicystów, badaczy specjalizujących się w późnych efektach leczenia przeciwnowotworowego oraz ekspertów wsparcia psychospołecznego, analizował europejskie rozwiązania i dobre praktyki w zakresie opieki nad Ozdrowieńcami. Wymienialiśmy doświadczenia z ekspertami ze Szwajcarii i Słowenii, a także z członkami zarządu PanCare – paneuropejskiej sieci zajmującej się długofalowym wsparciem pacjentów po zakończonym leczeniu onkologicznym. Wnioski z tych prac pozwoliły nam wyznaczyć jeden z kluczowych celów – uruchomienie dedykowanych poradni długofalowej opieki ozdrowieńczej, w których pacjenci będą mogli korzystać zarówno z konsultacji medycznych, jak i psychospołecznych.

Dzięki współpracy z Uniwersyteckim Szpitalem Klinicznym im. Jana Mikulicza-Radeckiego we Wrocławiu, w 2025 roku ta wizja stanie się rzeczywistością. To niezwykle istotne osiągnięcie, ponieważ obecnie w systemie ochrony zdrowia nie istnieje struktura zapewniająca kompleksową, wieloletnią opiekę nad Ozdrowieńcami. Decyzja szpitala o zaangażowaniu się w to przedsięwzięcie odegrała kluczową rolę w jego realizacji i daje nadzieję na dalszy rozwój systemowego wsparcia dla tej grupy pacjentów.

W kolejnych latach będziemy rozwijać inicjatywy skierowane do Ozdrowieńców, nie tylko poprzez grupy wsparcia, warsztaty i działania integracyjne, ale także poprzez wspieranie lekarzy w badaniach nad późnymi efektami leczenia, m.in. poprzez granty badawcze i wymianę wiedzy z ekspertami z całej Europy. Dzięki tym działaniom chcemy zapewnić, że Ozdrowieńcy otrzymają opiekę dostosowaną do ich rzeczywistych potrzeb, niezależnie od wieku i etapu życia, na którym się znajdują.



Współczesna medycyna osiąga spektakularne sukcesy, umożliwiając coraz większej liczbie dzieci i nastolatków pokonanie chorób nowotworowych. Jednak zakończenie intensywnego leczenia to nie koniec, lecz początek nowego etapu życia, w którym pacjenci – Ozdrowieńcy – potrzebują dalszego wsparcia.

Konsekwencje terapii, takie jak problemy hormonalne, sercowo-naczyniowe czy obniżona odporność, mogą utrzymywać się przez wiele lat. Do tego dochodzą wyzwania psychologiczne, między innymi lęk przed nawrotem choroby oraz trudności z adaptacją do codziennego życia po długim okresie leczenia. Szczególnej uwagi wymaga okres przejściowy, tzw. „transition”, kiedy młodzi pacjenci przechodzą z opieki pediatrycznej do dorosłej.

W odpowiedzi na te potrzeby powstają Poradnie Długofalowej Opieki Ozdrowieńczej, które oferują kompleksowe wsparcie medyczne, psychologiczne i społeczne. To miejsca, w których nie tylko monitoruje się stan zdrowia pacjentów, dba o ich rozwój i pomaga płynnie przejść do kolejnego etapu życia. Każdemu, kto stawiał czoła chorobie nowotworowej, nie tylko powinniśmy dawać szansę na przeżycie, ale również pomóc w powrocie do możliwie pełnego i satysfakcjonującego życia.

Jako liderzy w dziedzinie ochrony zdrowia, wierzymy, że inwestycja w Poradnie Długofalowej Opieki Ozdrowieńczej to inwestycja w przyszłość naszych dzieci. Razem możemy stworzyć system wsparcia, który pozwoli młodym ludziom odzyskać równowagę, poczuć bezpieczeństwo i patrzeć optymistycznie w przyszłość. To zaproszenie do wspólnego działania na rzecz lepszego jutra dla wszystkich, którzy odważyli się stawić czoła chorobie.

dr Marcin Drozd

Dyrektor Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego
im. Jana Mikulicza-Radeckiego we Wrocławiu

KONFERENCJA PANCARE W LUBLANIE

PanCare to europejska inicjatywa łącząca lekarzy, naukowców, Ozdrowieńców, ich rodziny oraz rzeczników pacjentów, której celem jest poprawa jakości życia osób po zakończonym leczeniu onkologicznym. Dąży ona do zapewnienia długoterminowej opieki, systemowego monitorowania skutków leczenia oraz budowania społeczności, w której dzielenie się wiedzą i doświadczeniem prowadzi do realnych zmian.

Podczas konferencji PanCare w Lublanie (18–20 września 2024 r.) podkreślano, jak kluczowe jest kompleksowe wsparcie dla Ozdrowieńców – zarówno w obszarze opieki medycznej, monitorowania późnych efektów leczenia, jak i pomocy psychospołecznej. Istotnym punktem programu była prezentacja najnowszych badań nad zdrowiem byłych pacjentów onkologicznych oraz kierunki dalszej międzynarodowej współpracy w tej dziedzinie.

Ważnym elementem wydarzenia były warsztaty edukacyjne, skierowane do rodziców, Ozdrowieńców i personelu medycznego, które pomogły lepiej zrozumieć wyzwania związane z życiem po chorobie nowotworowej. Kluczową rolę odgrywa tu interdyscyplinarna współpraca – tylko działania podejmowane wspólnie przez lekarzy, naukowców, psychologów i pacjentów mogą skutecznie podnieść jakość życia Ozdrowieńców.

Symbolem tej współpracy stała się mandala, którą uczestnicy wydarzenia wspólnie wypełniali kolorami.



Powstała ona z naszej inicjatywy jako wyraz przekonania, że perspektywy medyczna, naukowa, osobista i społeczna są równie istotne w budowaniu systemowych rozwiązań dla Ozdrowieńców.

Główne tematy poruszone podczas konferencji obejmowały:

- Długoterminową opiekę i wsparcie dla osób, które przeżyły nowotwory wieku dziecięcego i młodzieńczego – w tym znaczenie monitorowania późnych efektów leczenia oraz konieczność zapewnienia im odpowiedniej pomocy psychologicznej i społecznej.
- Europejskie projekty badawcze i współpracę międzynarodową – najnowsze wyniki badań oraz przyszłe kierunki wspólnych działań w zakresie onkologii pediatrycznej i długofalowej opieki nad Ozdrowieńcami.

Konferencja PanCare w Lublanie była kolejnym krokiem w kierunku optymalnej jakości życia Ozdrowieńców.

Z WIDOKIEM NA MŁODE ŻYCIE PO CHOROBIE NOWOTWOROWEJ

Młode osoby, które pokonały nowotwór, często zmagają się z wyzwaniem, o których niewiele się mówi. Późne skutki leczenia, trudności w edukacji, ograniczenia na rynku pracy czy problemy z dostępem do ubezpieczeń – to tylko część barier, jakie napotykają Ozdrowieńcy. Dlatego tak ważne są debaty, które poruszają te tematy i pomagają znaleźć realne rozwiązania.

Podczas debaty „Z widokiem na młode życie po chorobie nowotworowej”, która odbyła się z inicjatywy Przedstawicielstwa Regionalnego Komisji Europejskiej we Wrocławiu 28 listopada 2024 roku, panelistki – zarówno ekspertki, jak i osoby z własnym doświadczeniem choroby nowotworowej – skupiły się na wyzwaniach stojących przed młodymi Ozdrowieńcami. Wzięły w niej udział:

dr Anna Apel – prezes Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową, Ozdrowieńczyni, członek zarządu PanCare, ambasador SIOPE,

Anna Buchacz – założycielka Fundacji Pani Ani, psychoonkolożka, członkini Youth Cancer Europe, Ozdrowieńczyni,

Dominika Małecka – maturzystka, Ozdrowieńczyni i nasza Podopieczna,

dr Emilia Samardakiewicz-Kirol – psycholożka, pełnomocniczka rektora ds. społecznej odpowiedzialności Uniwersytetu Medycznego w Lublinie.

W rozmowie podkreślały, jak istotne jest długofalowe wsparcie dla osób, które doświadczenie nowotworu mają już za sobą, ale wciąż mierzą się z jego konsekwencjami. Wiele uwagi poświęcono późnym skutkom leczenia – przewlekłemu zmęczeniu, osłabieniu odporności czy trudnościom kognitywnym, które mogą utrudniać codzienne funkcjonowanie. Podkreślono także rolę pomocy psychologicznej i społecznej, niezbędnej zarówno w trakcie leczenia, jak i po jego zakończeniu.

Poruszono również temat „prawa do bycia zapomnianym”, czyli europejskiej inicjatywy, której celem jest zapewnienie Ozdrowieńcom równych szans w dorosłym życiu, m.in. poprzez ułatwienie dostępu do ubezpieczeń i kredytów. Omówiono też działalność European Network of Young Cancer Survivors, organizacji wspierającej młodych ludzi po chorobie nowotworowej na poziomie międzynarodowym.

Deбата pokazała, że powrót do życia po nowotworze to proces, który wymaga kompleksowego wsparcia – zarówno w sferze zdrowia, edukacji, jak i praw społecznych. Wspólna dyskusja pozwala na dostrzeżenie realnych problemów Ozdrowieńców i poszukiwanie rozwiązań, które zapewnią im lepszą przyszłość.

WSPÓŁPRACA



W Fundacji „Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową” każdego dnia widzimy, jak ogromne znaczenie ma współpraca między organizacjami. Działając razem, możemy skuteczniej wspierać dzieci chore na nowotwory, wymieniać się wiedzą i wdrażać najlepsze rozwiązania, które realnie poprawiają skuteczność leczenia.

Wspólne działania to także szansa na szerzenie świadomości na temat wczesnego wykrywania chorób nowotworowych u dzieci i dostępnych form terapii. Dzięki temu więcej rodzin może otrzymać pomoc na czas, a dzieci mają większą szansę na zdrowie i szczęśliwe dzieciństwo.

Razem możemy budować przestrzeń pełną nadziei i otaczać dzieci oraz ich bliskich troską, której tak bardzo potrzebują. Wierzymy, że łącząc siły, możemy nie tylko skuteczniej wspierać ich proces leczenia, ale także dawać dzieciom poczucie bezpieczeństwa i otuchy w tym trudnym czasie.

Bożena Ruta-Tomusiak

Manager relacji społecznych

Fundacja Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową



SPOTKANIE ORGANIZACJI PACJENTÓW W WARSZAWIE

Spotkania organizacji wspierających dzieci chore na nowotwory to niezwykle cenne inicjatywy, które realnie przyczyniają się do poprawy jakości leczenia i wsparcia dla małych pacjentów oraz ich rodzin. Dzięki wymianie wiedzy i doświadczeń możemy skuteczniej działać, wdrażać nowe rozwiązania i wspólnie szukać sposobów na przezwycięzenie wyzwań, przed którymi stoi onkologia dziecięca. Współpraca organizacji działających na rzecz dzieci i młodzieży chorych onkologicznie pozwala zapewnić im lepszy dostęp do wsparcia medycznego, psychologicznego i społecznego. Dzięki temu możliwe jest nie tylko zwiększenie szans na wyzdrowienie, ale także poprawa jakości życia młodych pacjentów i ich rodzin.

W dniach 21-22 czerwca 2024 roku w Warszawie odbyło się spotkanie, w którym uczestniczyli przedstawiciele 16 organizacji z całej Polski, w tym: Fundacja ISKIERKA, Fundacja DKMS, Fundacja Nasze Dzieci, Fundacja Krwinka, Fundacja z Pompą, Stowarzyszenie Rodziców Dzieci Chorych na Białaczkę i Inne Choroby Nowotworowe, Fundacja Pani Ani, Stowarzyszenie na

Rzecz Dzieci z Chorobami Krwi w Lublinie, Stowarzyszenie Dzieciaki Chojraki, Fundacja Gdy Liczy się Czas, Fundacja Herosi, Fundacja Równie Ważni, Fundacja Czerwone Noski, Fundacja Gajusz oraz Fundacja Ronalda McDonalda.

Podczas rozmów skupiliśmy się na kluczowych wyzwaniach, takich jak standaryzacja wsparcia psychologicznego, rehabilitacji oraz edukacji pacjentów i ich rodzin. Omówiliśmy również kwestie systemowe, w tym potrzebę większej świadomości społecznej oraz trudności w finansowaniu działań organizacji.

Spotkanie odegrało istotną rolę w wymianie doświadczeń i wiedzy, tworząc przestrzeń do rozmów o wspólnych inicjatywach i możliwościach współpracy.

Mamy nadzieję, że tego typu wydarzenia staną się regularnym elementem współpracy organizacji wspierających dzieci chore na nowotwory, przyczyniając się do realnej poprawy ich jakości życia i opieki.

MANIFEST CCI EUROPE & SIOPE: BEATING CHILDHOOD CANCER

W lutym 2024 roku organizacje Childhood Cancer International Europe (CCI Europe) oraz European Society for Paediatric Oncology (SIOPE) zaprezentowały wspólny manifest zatytułowany „Beating Childhood Cancer: Cure More, Cure Better and Tackle Inequalities”. Dokument ten został przedstawiony podczas Międzynarodowego Dnia Walki z Rakiem Dziecięcym w Parlamencie

Europejskim. Jego celem jest zwrócenie uwagi na priorytety społeczności onkologii dziecięcej oraz przedstawienie propozycji działań politycznych na lata 2024–2029. Manifest podkreśla konieczność zwiększenia wskaźników wyleczeń, poprawy jakości życia pacjentów oraz eliminacji nierówności w opiece onkologicznej wśród dzieci i młodzieży w Europie.



W czerwcu 2024 roku, w związku z wyborami do Parlamentu Europejskiego, polskie organizacje onkologiczne skierowały apel do nowo wybranych europarlamentarzystów z prośbą o poparcie tego manifestu. Celem było zaangażowanie polskich przedstawicieli w działania na rzecz poprawy opieki onkologicznej dla dzieci na szczeblu europejskim.

Poparcie manifestu przez polskich europarlamentarzystów może przyczynić się do wzmocnienia działań na rzecz dzieci chorych na nowotwory zarówno w Polsce, jak i w całej Europie. Wspólne inicjatywy na szczeblu europejskim mogą wpłynąć na poprawę standardów leczenia, zwiększenie dostępu do nowoczesnych terapii oraz wsparcie badań naukowych w dziedzinie onkologii dziecięcej.

DYWAN Z SERCEM DLA WOŚP

Tegoroczny, 33. Finał Wielkiej Orkiestry Świątecznej Pomocy poświęcony był onkologii i hematologii dziecięcej – to niezwykle ważna wiadomość dla całego środowiska medycznego. Kliniki w całej Polsce otrzymają nowoczesny sprzęt diagnostyczny i terapeutyczny, który znacząco podniesie jakość leczenia dzieci i nastolatków.

Jako Fundacja Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową postanowiliśmy aktywnie włączyć się w finał, tworząc coś unikalnego – przedmiot, który nie tylko wesprze finansowo młodych pacjentów, ale także stanie się symbolem solidarności i troski.

Tak narodził się pomysł na ręcznie tkany dywan, którego centralnym motywem jest serce – znak rozpoznawczy zarówno Wielkiej Orkiestry, jak i społeczności otaczającej wsparciem dzieci i nastolatków leczonych onkologicznie.

Pierwsze ściegi wykonali na żywo w programie Kręciota.tv Jurek Owsiak oraz profesor Wojciech Młynarski, Przewodniczący Polskiego Towarzystwa Onkologii i Hematologii Dziecięcej, pod czujnym okiem artystki Eli Szajko. Następnie, w kolejnych tygodniach, dywan wyruszył w podróż po Polsce – jego tkaniu towarzyszyli kierownicy wszystkich 18 klinik onkologii i hematologii dziecięcej, włączając się symbolicznie w tę wyjątkową inicjatywę.

Finalne dzieło to ponad 7000 metrów etycznej pozyskiwanej nowozelandzkiej wełny i prawdziwy symbol wspólnego zaangażowania w przyszłość najmłodszych pacjentów. Dywan trafi do siedziby WOŚP, gdzie zostanie wystawiony na aukcji – jej wynik poznamy na początku 2025 roku i z pewnością odnotujemy go w naszym przyszłorocznym raporcie.



PROGRAM PARTNERSTW

Realna zmiana dla dzieci i młodzieży

Program Partnerstw Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową to unikalna możliwość dla firm i instytucji, by realnie wpłynąć na życie dzieci i nastolatków, którzy zmagają się z chorobami nowotworowymi. To więcej niż filantropia – to strategiczne zaangażowanie w wartości, które stanowią fundament nowoczesnego biznesu: odpowiedzialność społeczną, długofalowy wpływ na otoczenie i zrównoważony rozwój.

Partnerstwo z Fundacją pozwala firmom realizować Cele Zrównoważonego Rozwoju ONZ w sposób autentyczny i mierzalny. Razem tworzymy inicjatywy, które nie tylko ratują zdrowie i życie, ale także budują pozytywny wizerunek zaangażowanych marek, wzmacniają relacje z interesariuszami i inspirują pracowników oraz klientów do działania na rzecz wspólnego dobra.

Wpływ biznesu na zdrowie dzieci

Precyzyjna diagnostyka i skuteczniejsze leczenie – dzięki wsparciu Partnerów sfinansowaliśmy nowoczesne badania, które pozwalają na lepsze dopasowanie terapii, zwiększając szanse pacjentów na zdrowie.

Kompleksowa opieka psychologiczna – środki z Programu Partnerstw umożliwiły rozwój największego w Polsce interdyscyplinarnego Zespołu Wsparcia Psychospołecznego w Przylądku Nadziei, który towarzyszy dzieciom i ich rodzinom na każdym etapie leczenia.

Wspieramy Ozdrowieńców, pomagamy młodym ludziom odbudować życie po zakończonym leczeniu, wrócić do pełnej aktywności społecznej. Wspólnie z biznesem organizuje-

my programy edukacyjne i kampanie społeczne, zwiększające świadomość na temat nowotworów dziecięcych i potrzeby długoterminowej opieki nad Ozdrowieńcami

Dzięki zaangażowaniu Partnerów, firmy aktywnie wspierają realizację programów i projektów w kluczowych filarach strategii Fundacji – edukacji i świadomości, badaniach i innowacjach, wsparciu psychospołecznym oraz opiece nad Ozdrowieńcami.

To zaangażowanie nie tylko realnie poprawia jakość życia dzieci i młodzieży, ale także wzmacnia społeczną odpowiedzialność biznesu, prowadząc do długofalowego wpływu i trwałej zmiany społecznej.

Partnerstwo, które daje wartość

Każda firma, która dołącza do Programu Partnerstw, nie tylko realnie wpływa na poprawę warunków leczenia i jakości życia dzieci chorych na nowotwory, ale także buduje swoją markę jako organizację odpowiedzialną i zaangażowaną społecznie. To szansa na:

- **Umocnienie strategii CSR i ESG** poprzez konkretne, mierzalne działania;
- **Zwiększenie lojalności klientów i partnerów** – konsumenci coraz częściej wybierają marki wspierające wartości społeczne;
- **Zaangażowanie pracowników w misję**, która daje realne poczucie sensu i satysfakcji
- **Budowanie przewagi konkurencyjnej** – partnerstwo z Fundacją to nie tylko dobroczynność, ale także strategia wzmacniająca reputację firmy.

Razem tworzymy świat, w którym nowotwory dziecięce są skutecznie diagnozowane, leczone, a mali pacjenci i ich rodziny otrzymują wsparcie na każdym etapie choroby. Współpraca z Fundacją to nie tylko darowizna – to inwestycja w zdrowie, życie i lepszą przyszłość

Jeśli chcesz, aby Twoja firma miała realny wpływ na życie dzieci chorych na nowotwory i jednocześnie wzmacniała swoją strategię CSR i ESG, dołącz do Programu Partnerstw.

Skontaktuj się z nami:

partnerzy@naratunek.org

Wspólnie możemy stworzyć przyszłość, w której nowotwory dziecięce będą w pełni wyleczalne!



Pomaganie to działanie zespołowe. Każdego dnia przekonujemy się, jak ogromną moc ma współpraca z firmami i organizacjami, które wspierają naszą misję. Program partnerski Fundacji Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową to przestrzeń, w której biznes i dobroczynność łączą siły, tworząc realną zmianę w życiu dzieci dotkniętych chorobą nowotworową.

Dzięki zaangażowaniu naszych partnerów możemy finansować nowoczesne terapie, zapewniać opiekę psychologiczną i rehabilitację, a także organizować zajęcia terapeutyczne, które pomagają dzieciom przejść przez trudny czas leczenia. Każda firma, która dołącza do programu, wnosi coś więcej niż wsparcie finansowe – wnosi nadzieję, możliwości i konkretne rozwiązania, które realnie poprawiają jakość życia naszych Podopiecznych.

Wierzimy, że odpowiedzialny biznes to taki, który dostrzega swoją rolę w budowaniu lepszego świata. Dlatego cieszymy się, że coraz więcej firm i organizacji decyduje się na partnerstwo z Fundacją, widząc w tym nie tylko sposób na pomaganie, ale także wartość dla swoich pracowników i klientów. Razem możemy więcej – i to właśnie dzięki partnerstwu pomaganie nabiera prawdziwej siły.

Agnieszka Perczyk

Dyrektor Partnerstw i Komunikacji

Fundacja Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową



HISTORIA **HEADFOUND**



Gdy w 2022 roku rozpoczynaliśmy współpracę z Fundacją Na Ratunek Dzieciom z Chorobą Nowotworową, wiedzieliśmy, że chcemy być częścią realnej zmiany. Dziś, podsumowując rok 2024, z radością patrzymy na to, jak wiele udało nam się wspólnie osiągnąć. Jako Główny Partner Strategiczny Fundacji zobowiązaliśmy się do przekazania siedmiocyfrowej kwoty na przestrzeni 3 lat na wsparcie małych pacjentów, ich rodzin i Opiekunów – i konsekwentnie realizujemy tę misję.

Nasza współpraca z Fundacją opiera się na przekonaniu, że pomoc powinna być kompleksowa i długofalowa. Dlatego nasze wsparcie obejmuje nie tylko finansowanie nowoczesnych terapii i diagnostyki, ale również opiekę psychologiczną, edukację i poprawę jakości życia dzieci w trakcie leczenia oraz po jego zakończeniu.

Jesteśmy również dumni, że nasze zespoły aktywnie uczestniczyły w działaniach na rzecz Fundacji. Nasi pracownicy uczestniczyli w wydarzeniach charytatywnych, które nie tylko dostarczały wsparcia finansowego, ale także budowały społeczność ludzi gotowych pomagać. Widzimy, jak ta współpraca zmienia życie – zarówno dzieci, które dzięki niej otrzymują realną pomoc, jak i naszych pracowników, którzy czują, że ich zaangażowanie ma sens.

Minione dwa lata pokazały nam, że połączenie odpowiedzialnego biznesu i działalności charytatywnej może przynosić niesamowite efekty. Cieszymy się, że możemy być częścią tej niezwykłej inicjatywy i nie mamy wątpliwości, że to dopiero początek naszej wspólnej drogi. Wierzymy, że przyszłość dzieci i nastolatków chorych na nowotwory zależy od wspólnego wysiłku nas wszystkich – i jesteśmy gotowi, by nadal być jej częścią.

Michael Truch
CEO Headfound GmbH





naratunek.org

