

# *PARENT PROJECT*

*Výroční zpráva 20* ————— 20

Obsah	— 3
Seznam použitých zkratk	— 4
Kontakty	— 4
Úvod – slovo předsedkyně	— 6
Představení	— 8
Vize	— 10
Poslání	— 11
Cíle	— 12
Organizační struktura	— 14
Historie	— 14
Projekty 2020	— 16
Pobytové akce	— 20
Další akce	— 26
Spolupráce	— 30
Dobrovolníci	— 32
Poděkování dárcům	— 34
Výsledky hospodaření	— 40

*Výroční zpráva 2020*

vydavatel: PARENT PROJECT, z. s.  
redakce: Karolína Podolská, René Břečťan  
grafický design a sazba: Lukáš Flekal  
jazyková korektura: Veronika Cézová  
počet tištěných výtisků: 50

DMD — Duchennova svalová dystrofie/Duchenne muscular dystrophy  
BMD — Beckerova svalová dystrofie/Becker muscular dystrophy  
PPMD — Americká organizace Parent Project/Parent Project Muscular Dystrophy  
WDO — Světová organizace Duchennovy svalové dystrofie/World Duchenne organization  
APO — Akadémie patientských organizací – vzdělávací a rozvojový projekt určený pro české patientské organizace  
AIFP — Asociace inovativního farmaceutického průmyslu  
ÚZIS — Ústav zdravotnických informací a statistiky ČR  
VZP — Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky  
FN Motol — Fakultní nemocnice v Motole  
FN Brno — Fakultní nemocnice Brno

*Působíme v rámci celé České republiky.*

*Naše sídlo:* Rudé armády 59, 431 44 Droužkovice

*Kontaktní kancelář:* Školní 5336, 430 01 Chomutov

*IČO:* 26540401

*Datová schránka:* uye586r

Spolek zapsaný ve spolkovém rejstříku pod spisovou značkou L 10316, která je vedena u Krajského soudu v Ústí nad Labem.

*Email:* [parentproject@parentproject.cz](mailto:parentproject@parentproject.cz)

Vážení a milí,

máme za sebou další náročný rok. Další rok, který byl velice těžký pro každého z nás, rok strávený téměř v izolaci. V obavách o své blízké. Přesto všechno jsme měli štěstí a mohli jsme uspořádat letní pobytové akce, kde jsme se potkali a nabrali sílu do dalších dní.

V rámci projektu Společná cesta pokračujeme v podporách vás, našich rodin. Máme tým odbornic, který skutečně pomáhá a je rodinám k dispozici prakticky kdykoli, včetně pobytových akcí, které pravidelně pořádáme. V době pandemie je o podporu našeho týmu velký zájem a tým je velmi rád k dispozici, jelikož ví, jak je jejich pomoc důležitá, a že jejich práce má skutečný smysl. Pravidelně také roste zájem rodin o pobytové akce, na kterých rodiče mohou vzájemně sdílet své radosti i starosti, ale hlavně si odpočinout a načerpat síly. Děti mají vlastní program s asistenty, což je připravuje na cestu k samostatnosti. Bohužel kapacity akcí jsou omezené a zatím nejsme schopni jejich počet rozšiřovat. Ale je to pro nás výzva, se kterou se do budoucna určitě vypořádáme.

Další z našich činností jsou advokační aktivity, které ale kladou na patientské organizace velké nároky. Rok 2020 byl on-line rokem. Všechna setkání, kterých jsme se zúčastnili, byla v tomto režimu, což bylo náročné pro všechny. Diskuze v on-line prostředí vyžaduje soustředění a disciplínu, je to zcela jiný druh práce, než je tomu u osobních setkání. Doba pandemická ovlivnila snad vše, bohužel ne vždy k lepšímu. Frustrací, že se řada věcí vrátila o několik let nazpět, se nenecháme odradit. Budeme bojovat dál, jelikož tyto aktivity mají vliv na životy našich dětí a dospělých se svalovou dystrofií a jejich rodin, ale rovněž na všechny uživatele sociálních a zdravotních služeb.

PARENT PROJECT se stal respektovanou patientskou organizací, která je velmi aktivní v řešení problémů pacientů. V této aktivitě nesmíme polevit, musíme se neustále posouvat, vzdělávat a vyjednávat.

Důležitou součástí naší práce je spolupráce jak s českými, tak i zahraničními organizacemi, během pár let se profesionální rovina přesunula do roviny lidské. Sdílíme příklady dobré praxe a předáváme si zkušenosti. Stali jsme se zakládajícími členy Aliance pro individualizovanou podporu, která si klade velké cíle ve změně systému v oblasti sociálních služeb.

Dále jsme členy přípravného výboru vznikající Národní asociace patientských organizací – střešní organizace, která bude hájit zájmy všech pacientů a má ambice k systémovým změnám ve zdravotnictví. Práce v těchto organizacích je velmi časově náročná, ale má velký smysl, jelikož jen systémové změny mohou situaci v oblasti sociální a zdravotní zlepšit.

Rok 2020 byl velmi náročný jak pro samotnou organizaci, tak pro mne osobně i každého člena týmu. Jsem vděčná za každého, kdo přiloží ruku k dílu, kdo stojí při nás. V době, kdy píší tato slova, žijeme rok 2021 a už víme, jaký bude.

Bude o mnoho náročnější než roky předchozí. Rok, kdy nám nebude -náct, ale -cet... Vidím paralelu v životě lidském. Dozráváme, máme stále více zkušeností, které nás obohacují, i když někdy bolí. Pandemie zcela jistě zbrzdí naši cestu k plné profesionalizaci, ale to nevadí. Již nyní jsme profesionální díky našemu týmu, ale i díky dobrovolnické práci výkonného výboru. Věřím, že se přes všechny problémy posuneme na cestě k finančně a personálně stabilní organizaci, která bude aktivně hájit zájmy všech lidí se svalovou dystrofií.

Děkuji vám všem za podporu a důvěru.  
Těším se na spolupráci.



PARENT PROJECT, z. s. je patientská organizace založená rodiči, jejichž děti se narodily se svalovou dystrofií Duchenne/Becker a dalšími vzácnými nervosvalovými onemocněními raného věku. V našem spolku sdružujeme tyto pacienty, jejich rodiče a další rodinné příslušníky. V ČR působíme od roku 2001, kdy jsme navázali na fungování stejnojmenné organizace v USA, která byla založená v roce 1994.

Naším hlavním zájmem je zlepšování kvality života pacientů prostřednictvím zkvalitnění sociální a zdravotní péče, šíření povědomí o nemoci, sledování novinek ve výzkumu i v péči v zahraničí. Realizujeme terénní práci s rodinou, úzce spolupracujeme s odborníky ze všech relevantních oborů, organizujeme pobytové akce a konference, zaštiťujeme klinické studie v ČR.

Působíme v rámci celé České republiky. Svým členům poskytujeme poradenství a individuální konzultace, umožňujeme sdílení informací. Spolupracujeme s jinými organizacemi, prosazujeme zájmy členů v jednáních s pojišťovnami a dalšími státními institucemi.

*Naším posláním je prosazovat a hájit zájmy pacientů a členů, vytvářet podmínky pro zlepšení a zajištění kvalitnějšího života, zajišťovat komplexní péči a podporovat dostupnost účinné léčby.*

*Chceme, aby  
pacienti  
s nervosvalovým  
onemocněním žili  
zcela normální  
a samostatný život.*

Naše poslání realizujeme naplňováním cílů, které stojí na 4 základních pilířích:

### *Výzkum a léčba*

- Podpora výzkumu, zařazování pacientů do klinických studií a zpřístupňování léčby.
- Podpora zkvalitňování klinické databáze pacientů a standardů péče.
- Spolupráce se zahraničními výzkumnými centry a organizacemi.

### *Péče a služby*

- Podpora vzniku a fungování center vysoce specializované péče pro nervosvalová onemocnění pro dětské a dospělé pacienty.
- Poskytování služeb projektu Společná cesta (terénní péče).
- Získávání finančních prostředků za účelem poskytnutí služeb našim členům.

### *Vzdělávání*

- Zvyšování povědomí o nemoci mezi laickou i odbornou veřejností.
- Informování členů a odborné veřejnosti o nových možnostech péče a léčby.
- Organizace pobytových akcí, odborných konferencí, vzdělávacích akcí a svépomocných setkání.

### *Zapojení do společnosti*

- Prosazování zájmů pacientů v oblastech sociální a zdravotní péče.
- Spolupráce s tuzemskými a zahraničními organizacemi.
- Zkvalitňování života osob žijících s nervosvalovým onemocněním.

PARENT PROJECT vznikl v roce 2001 z iniciativy několika rodin. Souhlas se založením občanského sdružení PARENT PROJECT dala zakladatelka americké pacientské organizace PARENT PROJECT (Parent Project Muscular Dystrophy – PPM) Pat Furlong. Na počátku se jednalo především o rodičovskou organizaci, která propojovala rodiny, které měly zájem vzájemně sdílet informace a zkušenosti. Rodiny se pravidelně setkávaly, organizovaly společné akce a usilovaly o zvýšení povědomí o Duchennově svalové dystrofii...

PARENT PROJECT se postupně začal zapojovat do dalších aktivit. Byl u vzniku registru svalových dystrofií, přeložil dokument ‚Zlatý standard péče‘ a připravoval další dokumenty pro rodiny nově diagnostikovaných pacientů. Začal také navazovat spolupráci s odbornou veřejností, s Klinikou dětské neurologie FN Motol a Klinikou dětské neurologie FN u sv. Anny v Brně.

V roce 2015 byla přijata na částečný úvazek první zaměstnankyně – administrativní pracovnice. Od roku 2016 se rozšířil tým zaměstnanců a v současné době zajišťuje chod organizace a podporu rodin nejen výkonný výbor v rámci dobrovolnické práce, ale také zaměstnanci: koordinátorka péče o rodiny/poradkyně kontaktního centra/odborná poradkyně, sociální pracovnice, psychologka a fyzioterapeutka.

Od roku 2014 se PARENT PROJECT zapojuje každý rok do mezinárodní iniciativy s názvem Mezinárodní den svalové dystrofie Duchenne, kterou pořádá WDO (World Duchenne Organization).

Od roku 2018 jsme součástí Pacientské rady – poradního orgánu Ministerstva zdravotnictví ČR. Zároveň jsme členy pracovních skupin při Pacientské radě – pro sociálně-zdravotní pomezí, pro zdravotnické prostředky, pro inovativní léčbu. Dále jsme členy Pracovní skupiny pro koncepční řešení poskytování domácí péče v ČR.

V roce 2020 jsme se zapojili do nově vznikající Aliance pro individualizovanou podporu, střešní organizace, která má za cíl změnu sociálního systému tak, aby každý dostal podporu takovou, jakou potřebuje v dané životní situaci. A dále do aktivit v rámci přípravného výboru nově vznikající střešní organizace pacientských organizací, která má za cíl hájit zájmy všech pacientů a usilovat o systémové změny.

Nejvyšším orgánem spolku je členská schůze, která volí výkonný výbor a schvaluje změny stanov. Výkonný výbor je volen na členské schůzi jednou za 3 roky. Poslední volební členská schůze se uskutečnila v roce 2019.

#### *Výkonný výbor:*

Ing. Jitka Reineltova – předsedkyně VV,  
Ing. René Břečťan – místopředseda PP,  
MUDr. Karolína Podolská – členka VV,  
Ing. Jindra Landová – členka VV,  
Ing. Tomáš Gürtler – člen VV

Čestný předseda VV – Josef Suchý

#### *Společná cesta:*

Bc. Patricie Rusková – koordinátorka, ergoterapeutka,  
poradkyně kontaktního centra,  
MUDr. Karolína Podolská – odborná poradkyně,  
Mgr. Simona Dejdarová – psychologka,  
Bc. Monika Frantlová – sociální pracovnice,  
Mgr. Anna Hrbatá – fyzioterapeutka (mateřská dovolená)

#### *Administrativa:*

Kateřina Guske, DiS – administrativní pracovnice,  
Jan Vaněk – webmaster,  
Ilona Krčková – vedení účetnictví, mzdová agenda



## Výzkum a léčba

I v roce 2020 jsme po celý rok bedlivě sledovali aktuality z výzkumu a léčby svalových dystrofií.

K velkému posunu došlo na poli genové terapie. Testování v klinické fázi se i nadále věnovaly firmy Pfizer, Sarepta a Solid Biosciences (firma Pfizer jako první testuje již ve třetí, tedy poslední fázi), nově se v klinické fázi testuje také látka GNT 004 firmy Genethon. Všechny firmy se také zaměřují na vývoj správných vektorů, které dopraví látku do těla. Preklinickému vývoji genové léčby se nově věnuje také firma Eli Lilly & Company a Precision Biosciences.

Slibné zprávy přišly také z jiných oblastí výzkumu. Společnost Capricor zveřejnila výsledky studie HOPE-2, která zkoumá vliv buněčné terapie progenitorovými srdečními buňkami. Podle výsledků dochází po léčbě nejen ke stabilizaci srdeční funkce, ale také ke snížení markerů buněčného poškození a ke zlepšení plicních funkcí.

Schválení se v USA dočkal již čtvrtý lék na Duchennovu svalovou dystrofii – a to Viltepsa (exon-skipping 53). Zároveň byla rozšířena indikační skupina u již schváleného léku Translarna z chodících pacientů i na pacienty, kteří v průběhu léčby chodit přestali.

Během roku 2020 se ale také dvě společnosti rozhodly vývoj léku na DMD ukončit – a to Santhera Therapeutics lék Idebenone a Catabasis lék Edasalonexent.

Nový výzkumný projekt zahájila také Světová organizace Duchennovy svalové dystrofie (WDO), zaměřený bude na výzkum dystrofinu v mozku. Cílem je zjistit, jakou roli má dystrofin v mozku pacientů s Duchennovou či Beckerovou svalovou dystrofií a jak ovlivňuje jejich život.

## Zahraniční spolupráce

V roce 2020 byla zahraniční spolupráce neméně intenzivní – stejně jako v letech předchozích – bohužel se ale odehrávala pouze ve světě virtuálním, a obvyklých konferencí a mezinárodních setkání jsme se osobně účastnit nemohli. Stejně tak jsme bohužel museli zrušit pátý ročník plánované mezinárodní odborné konference Péče o pacienty se svalovou dystrofií, především typ Duchenne. Přesto jsme nechyběli na seminářích a on-line setkáních,

kteří pořádala Světová organizace Duchennovy svalové dystrofie a americká organizace PPMD. Prezentovali jsme výsledky vlastního výzkumu (o dostupnosti zdravotní péče a časové a finanční náročnosti péče o pacienty se svalovou dystrofií) na několika zahraničních konferencích. Zúčastnili jsme se také mezinárodní týdenní on-line akademie pro patientské organizace.

## Specializovaná centra a koordinace přechodu do dospělé péče.

Centra vysoce specializované péče pro neuromuskulární onemocnění jsou pro nás dlouhou prioritou a jedním z našich hlavních cílů.

Komplexní péče ve specializovaných centrech pro vzácná onemocnění, kam spadá i DMD, je nezbytná. V centrech sledují lékaři více pacientů, proto získávají větší zkušenosti. Díky jejich odbornosti a napojení na zahraničí dostávají pacienti nejlepší možnou péči. Kvalita péče a zahraniční spolupráce je nadějí na realizaci dalších klinických studií.

Centrová péče o dětské pacienty funguje na velmi vysoké úrovni, co však vážně, je péče o dospělé pacienty, jelikož prakticky nefunguje žádné centrum vysoce specializované péče o dospělé pacienty s nervosvalovým onemocněním. V roce 2020 jsme proto zahájili projekt s názvem Koordinace přechodu péče. Pacientům přecházejícím z dětských center nabízíme individuální pomoc při zajištění komplexní péče v dospělosti. Navázali jsme nově spolupráci s oddělením ortopedie, plicního lékařství, rehabilitace, osteologie, gastroenterologie a s očním a nutričním oddělením a postupně budujeme síť odborníků, kteří se věnují dospělým pacientům se svalovou dystrofií.



## Společná cesta a Kontaktní centrum

Projekt „Společná cesta“ vznikl v roce 2018 a je určen rodinám, které pečují o děti s nervosvalovým onemocněním. V rámci projektu je zájemcům poskytována podpora a doprovázení v nestandardních situacích, které dlouhodobá péče a život s nervosvalovým onemocněním přináší. Podporu mohou využívat také dospělí klienti. Služby jsou registrovaným klientům poskytovány bezplatně. Součástí týmu je odborná konzultantka, ergoterapeutka, psychologka, sociální pracovníce a fyzioterapeutka.

Tým projektu je aktivně napojen na Kontaktní centrum, které provozujeme v Chomutově.

Projekt je financován z Evropského sociálního fondu v rámci Operačního programu Zaměstnanost a uskutečňuje se prostřednictvím Strategie komunitně vedeného rozvoje MAS Sdružení Západní Krušnohoří pro období 2019–2022.

V roce 2020 organizoval tým Kontaktního centra aktivity, kterých se mohli registrovaní pečující bezplatně zúčastnit. Jednalo se o pravidelné aktivity jako je například relaxační a rehabilitační cvičení, aktivizační rukodělné aktivity, sociálně právní a ekonomické poradenství, psychoterapie nebo také svépomocné terapeutické a podpůrné skupiny. V rámci nabízených služeb byly během roku také poskytovány individuální konzultace ve zdravotní

a sociální oblasti, v oblasti psychologie a v oblasti kompenzačních pomůcek a úprav domácího prostředí. Kontaktní centrum zajišťovalo po dobu pořádaných aktivit také dohled a hlídání osoby blízké, díky čemuž se pečující mohli aktivit bezstarostně zúčastnit.

I přes dobu koronavirové pandemie se fungování kontaktního centra nezastavilo. Pečujícím byla nabídnuta alternativa prezenční účasti na aktivitách a konzultacích. Samozřejmostí byly telefonické a e-mailové konzultace, navíc také on-line spojení, popřípadě video či audionahrávky.

## *COVID-19*

Pro pacienty se svalovou dystrofií byl uplynulý rok obzvláště náročný. Vzhledem k zařazení pacientů s nervosvalovým onemocněním do rizikové skupiny těžkého průběhu onemocnění musely být rodiny celý rok velmi obezřetné, docházelo k odkládání zdravotní péče, k výpadku sociálních služeb. Rodinám jsme proto byli k dispozici i v této oblasti. Sepisovali jsme nejnovější mezinárodní doporučení a informace pro pacienty s nervosvalovým onemocněním, překládali oficiální stanoviska odborných společností, zodpovídali jsme individuální dotazy nebo jsme pomáhali zařídit péči v případě onemocnění koronavirem. Jednali jsme s Ministerstvem zdravotnictví ČR o prioritizaci připravovaného očkování. Upozorňovali jsme na nevídaný výpadek zdravotních a sociálních služeb. Z násobil se celkový počet konzultací a přidali se také klienti mimo naši organizaci.

## *Advokační aktivity*

V rámci advokačních aktivit prosazujeme zájmy osob se vzácnou svalovou dystrofií v řadě pracovních skupin. Máme zástupce v Pacientské radě ministra zdravotnictví ČR a zároveň jsme členy pracovních skupin – a to pro sociálně-zdravotní pomezí, pro zdravotnické prostředky a pro inovativní léčbu. Dále jsme členy pracovní skupiny pro koncepční řešení poskytování domácí péče Ministerstva zdravotnictví ČR.

Pro prosazení zájmů nejen osob se svalovou dystrofií, ale všech osob se zdravotním postižením či chronickým

onemocněním nemůžeme být sami. Jen silný mandát podpořený mnoha hlasy bude slyšet. Náš hlas musí být slyšet ve spolupráci s dalšími organizacemi, proto jsme se stali zakládajícími členy Aliance pro individualizovanou podporu (<https://aipp.cz/>), která si klade za cíl změnu sociálního systému, aby každý, kdo potřebuje podporu pro odpovídající kvalitu života, ji dostal dle svých potřeb. Dále jsme členy přípravného výboru vznikající střešní organizace patientských organizací, která má za cíl hájit zájmy pacientů bez ohledu na diagnózu a usilovat o systémové změny.

Aktivně spolupracujeme s několika tuzemskými i zahraničními organizacemi. Jsme členy aktivních spolků a spolupracujeme i s jinými organizacemi.

- AIP Aliance pro individualizovanou podporu, z.s.; [www.aip.cz](http://www.aip.cz)
- AVPO Asociace veřejně prospěšných organizací ČR, z.s.; [www.avpo.cz](http://www.avpo.cz)
- ASO Asociace společenské odpovědnosti, o.p.s.; [www.spolecenskaodpovednostfirem.cz](http://www.spolecenskaodpovednostfirem.cz)
- ČAVO Česká asociace pro vzácná onemocnění, z.s.; [www.vzacna-onemocneni.cz](http://www.vzacna-onemocneni.cz)
- ČOSIV Česká odborná společnost pro inkluzivní vzdělávání; [www.cosiv.cz](http://www.cosiv.cz)
- NRZP Národní rada osob se zdravotním postižením České Republiky, z. s.; [www.nrzp.cz](http://www.nrzp.cz)
- WDO World Duchenne Organization; [www.worldduchenne.org](http://www.worldduchenne.org)

Spolupracujeme s Asociací inovativního farmaceutického průmyslu a vzděláváme se v jejich Akademii patientských organizací APO, která je pro nás velkým přínosem. Spolupracujeme s Treat-NMD, nyní hlavně na aktualizaci registru svalových dystrofií.

Cílem všech pobytových akcí je setkávání dětí, rodičů a všech, kdo jsou na stejné lodi. Těch, kteří dokáží pochopit druhého, chápou své obavy, starosti, ale i radosti. Je důležité, že nikdo není sám, že můžeme být součástí celku.

Během pobytových akcí se o děti i dospělé se svalovou dystrofií starají zkušení asistenti. Rodiče se mohou věnovat odbornému i volnočasovému programu, mohou spolu sdílet své zkušenosti, ale i jen tak relaxovat. K dispozici mají odborný tým Společné cesty, který má vždy připravené zajímavé přednášky, ale je zde i prostor pro individuální konzultace. V roce 2020 byla organizace pobytových akcí velice náročná s ohledem na měnící se nařízení vlády. Nakonec se podařilo uskutečnit jeden jarní pobyt a všechny letní.

## *Psycho-relaxační víkendový pobyt pro rodiny s malými dětmi*

6. – 8. března 2020, Dům rodin Smečno



Celého pobytu se zúčastnila naše psycholožka Simona Dejdarová, která si pro děti i rodiče připravila několik aktivit. Simona si s dětmi povídala za použití obrázků, které měly za cíl ukázat jednu z možností, jak s dětmi hovořit o jejich pocitech, vyznat se v jejich obavách, pojmenovat jejich frustrace, ale i vyjádřit pocit štěstí.

Pro děti se specifickými potřebami je velmi důležité vyznat se v tom, co prožívají. Simona také vedla balintovskou skupinu, na které rodiče mohou, pokud chtějí, řešit svůj vztah s druhým člověkem, který je nějakým způsobem tíží. Jedná se o specifickou skupinovou aktivitu vycházející z principů psychoterapie, která se již poněkolkáté velmi osvědčila.

Během víkendu rodiny navštívila skvělá pedikérka Magdalena Ciechomska a masérka Lucie ze salonu Moje Masérna (Instagram mojemaserna). Obě poskytly rodičům možnost odpočinku při aktivitách, na které není běžně čas.

Další návštěva přijela ze Zooparku Zájezd a připravila nám zážitek setkání se zvířátky a povídání o jejich životě. Děti celý víkend hledaly poklad a plněním úkolů si vysloužily odměnu, která jim všem vykouzlila úsměv na tváři. A kdo chtěl, tak se večer ještě zúčastnil pohádkového kvízu. Byl to super den s kamarády, na který se nezapomíná. A mít kámoše, které provází stejné ‚trable‘, je k nezaplacení...

Čas se trávil také tvořením za podpory Marcely Polákové, se kterou jsme vyráběli hedvábné šátky. Na pobyt nás přijela navštívit i naše fyzioterapeutka Anička Jánská. Patricie Rusková dávala rady ohledně ergoterapie a na vyžádání rodičům zatejpovala bolavá místa. Monika Frantlová se pobytu zúčastnila jako asistentka pro děti, ale v případě potřeby rodičům ráda poskytla rady i v otázkách sociální problematiky.

Velký dík patří organizátorům a všem zúčastněným.

## *Psycho-relaxační týdenní pobyt pro maminky a jejich děti aneb Dámská jízda*

11. – 18. 7. 2020, hotel Karel IV. v Turnově



Děti s maminkami navštívily spousty krásných míst. S vozíky například zámek Sychrov a Hrubou Skálu. Bez vozíků Malou Skálu, Skalní města Kalich, Drábovnu.

Malé děti se zapojily i do dvou dětských skupinových setkání zaměřených na rozvoj psychosociálních dovedností, empatie a komunikace. Považujeme za důležité rozvíjet tyto schopnosti, protože děti s Duchennovou svalovou dystrofií mají někdy v souvislosti s nemocí složitější podmínky pro zdravý psychosociální vývoj. Následkem deficitu dystrofinu v mozku mohou obtížněji chápat chování, výraz i slovní projevy druhých lidí, mohou mít potíže se sebereflexí a regulací svého chování a mohou mít též obtíže v navazování

a udržování vztahů. Je proto důležité věnovat čas a pozornost tomu, aby se děti již od útlého věku učily vnímat vlastní emoce i emoce druhých lidí, rozpoznávat je a chovat se v souladu s nimi i s vlastním úsudkem.

I u dětí, které nemají výraznější obtíže a jejich psychický vývoj probíhá normálně, je na místě podporovat budování vlastní pevné identity, posilování schopnosti tolerance i zdravého sebezapření a rozvoj spolupráce s druhými lidmi.

Maminky si užily péči úžasné vizážistky a kadeřnice ze salonu Hair Area v Praze a poté si mohly nechat udělat krásné fotografie od naší milé fotografky Ivy Svobodové. Maminky hodně času strávily i ‚prací‘. Mohly konzultovat aktuální potřeby s odborníky – psycholožkou Simonou Dejdarovou a odbornou konzultantkou Karolínou Podolskou, která se aktuálně věnuje tématu přechodu dětí do dospělé péče.

Důležitou součástí odborného programu jsou zdravotnické prostředky a zvláštní pomůcky, proto přijeli zástupci firem Medicco a Erilens. Tradičně nechyběly ani konzultace s naší ergoterapeutkou Patricií Ruskovou, která maminky v případě potřeby i zatejpuje, a s naší sociální pracovnící Monikou Frantlovou.

Simona Dejdarová si připravila balintovskou skupinu pro maminky. Jedná se o práci ve skupině vedenou psychoterapeutem, který pracuje způsobem vycházejícím z principů psychoanalytické psychoterapie (o psychoterapii jejich členů se ale nejedná). Cílem skupiny je pomoci jednomu z jejich členů vyznat se lépe ve složitém vztahu ke konkrétní významné osobě z jeho života, případně nalézt optimálnější řešení tohoto vztahu.

Dále byl realizován workshop na téma objasnění pojmu ‚mentorství‘ (obecně (provázení a podpora, předávání zkušeností) a jeho vymezení vůči ostatním službám (odborné poradenství, krizová intervence, psychologické služby), protože se připravuje mentoringový program. Debatovalo se nad tím, kdo je pro práci mentora vhodný, jaké dovednosti, zkušenosti a osobnostní kvality musí mentor mít a jakou kvalifikaci by měl získat v plánovaném ‚Kurz pro mentory Parent Projectu‘.

Závěr byl ve znamení soutěže ‚Když Parent Project tančí‘ neboli ‚Parent Project Stardance‘, při které vyhrává úplně každý.

## Letní tábor PARENT PROJECT 2020

8. – 15. 8. 2020, Dům rodin Smečno



Letos jsme již potřetí pořádali týdenní letní tábor pro děti s nervosvalovým onemocněním. Naše děti díky tomu mohou zažívat to, co jejich zdraví vrstevníci. Náš tým si pro ně připravil týden plný zábavy, dobrodružství, ale i poznávání sebe sama a svých kamarádů. Každé dítě mělo svého asistenta. Ti si mezi sebou rozdělovali i noční směny.

Některé děti si poprvé vyzkoušely, jaké je to být bez mámy a táty. A kdo ví, třeba právě takový pobyt je krůčkem k jejich samostatnému životu v budoucnosti. Ono zvyknout si, že vám pomáhá někdo jiný než máma s tátou, to je velká věc. A i když pár slziček na začátku bylo, tak se vše zvládlo a děti si to užily na plné pecky.

Kde jinde během pár dní zažijete výpravu za skřety, zahrajete si Dračí doupě, spousty různých dalších her, zažijete noční bojovku, táborák se zpěvem, navštívíte vojenské muzeum, projedete se na koních, hledáte poklad, děláte chemické pokusy nebo hrajete vodní bitvy?

Velký dík patří všem, kteří přispěli k realizaci týdne pro kluky a holky se svalovou dystrofií.

## Celorepublikové setkání rodin 2020

21. – 23. srpna 2020, hotel Medlov Vysočina



I přes současnou – a do posledního momentu velmi napínavou situaci – se sjel velký počet rodin. Podmínkou účasti byl samozřejmě dobrý zdravotní stav a podrobení se přísnějším hygienickým opatřením.

Rodiče předali své potomky asistentům, a mohli se tak věnovat připraveným aktivitám. V sobotu všichni vyrazili na orientační hru do okolních lesů. Hra byla ve stylu western, stejně tak jako celý víkend.

Účastníci na jednotlivých stanovištích plnili úkoly. Jedním z nich bylo i složení básničky na slova: sval, léto a Parent Project.

Jako každý rok za námi během sobotního odpoledne dorazili motorkáři z MDA RIDE. Všichni, nejen motorkáři, ale i ostatní účastníci akce, byli oblečeni do krásných kostýmů na téma western. Pobyt byl kromě zábavy zaměřen i na vzdělávání. Rodiny měly možnost zúčastnit se odborných přednášek od našich odborníků a také schůzky k pilotnímu projektu mentorských rodin. Rodinám jsou odborníci k dispozici i pro individuální konzultace.

## *MEDx talks – Vyprávění o svalové dystrofii*

Maminka Jindra vypráví svůj příběh o životě s Kolagen VI svalovou dystrofií, kterou trpí její dcerka. Parent Project totiž pomáhá i rodičům, jejichž děti mají jinou než Duchenne/Becker svalovou dystrofii dětského věku.

## *Se svalovou dystrofií lze žít kvalitní život – článek v časopisu Zdravotnictví a medicína*

„O patientské organizaci Parent Project je v médiích docela slyšet. Časopis Zdravotnictví a medicína ostatně o tomto spolku rodičů a pacientů se svalovou dystrofií psal v minulém roce hned dvakrát. I to je známkou značné činnosti členů Parent Project. Minimálně navenek působí organizace na české poměry nezvykle profesionálně a i bližší pohled může být pro ostatní patientské organizace inspirativní.“  
<https://zdravi.euro.cz/i-se-svalovou-dystrofiu-lze-zit-kvalitni-zivot/>

## *Pořad Sama doma v České televizi*

25. 2. 2020

Zástupci naší organizace byli pozváni do pořadu Sama doma, kde mluvili o životě se svalovou dystrofií.

<https://www.ceskatelevize.cz/ivysilani/1148499747-sama-doma/220562220600030/obsah/752822-pacient-se-svalovou-dystrofiu?fbclid=IwAR0erbYxYTjOsp2SMTean70YuhSih89RBU84VSTjkiQhyg2gJ5Tr6pEfWQ>

## *Mezinárodní den vzácných onemocnění*

28. 2. 2020

Každý rok si poslední den v únoru připomínáme Mezinárodní den vzácných onemocnění vzácných onemocnění, kam svalové dystrofie spadají. U příležitosti tohoto ročníku jsme zveřejnili příběh maminky Evy Máchové, která má dva syny s Duchennovou svalovou dystrofií.

## *Pomozte dětem*

I ve 22. ročníku jsme požádali o podporu Nadaci rozvoje občanské společnosti pro projekt Společnou cestou k budoucnosti v rámci výzvy ‚Pomozte dětem‘. Každoročně se aktivně podílíme na aktivitách, které jsou s touto sbírkou spojené. V roce 2020 byly aktivity ochromeny pandemií covid-19, přesto se nadaci podařilo vybrat pro ohrožené děti nádherných 12 473 012 korun.

## *CNN Prima News*

05. 5. 2020

CNN Prima News je nový zpravodajský kanál, který začal vysílat 3. května 2020. V sekci zdraví se televize věnuje také představování patientských organizací. Moc nás těší, že jsme první patientská organizace, která byla představena.  
<https://cnn.iprima.cz/jitka-vede-parent-project-a-vychovava-syna-se-svalovou-dystrofiu-2534>

## *MDA Ride 2020*

15. června 2020

Bohužel karanténní opatření vedla k tomu, že největší charitativní akce na podporu lidí se svalovou dystrofií s názvem MDA Ride se nemohla uskutečnit v plném rozsahu. MDA Ride 2020 se uskutečnila pouze on-line. Dorazit mohlo opravdu jen pár lidí: zástupci naší organizace, zástupci Asociace muskulárních dystrofií (kterým jde půlka z výtěžku akce) a zástupci hlavních partnerů MDA Ride. I přes doslova ‚bojové‘ podmínky se podařilo vybrat 685 000 korun.

## *Školení asistentů*

29. 6. 2020

Velmi dbáme na to, abychom měli plně proškolené asistenty. I letos jsme si proto to ně připravili školení. Zúčastnili se ho jak naši stálí asistenti, tak nováčci. Kromě představení novinek z dění v naší organizaci jsme se věnovali specifickým nervosvalových onemocnění a představili kompenzační pomůcky, se kterými se asistenti v praxi mohou setkat. A protože nejlepší je praxe, všichni si rovnou mohli vyzkoušet manipulaci s elektrickým a mechanickým vozíkem. Přitom se všichni poučili o bezpečném zacházení s těmito nepostradatelnými pomocníky.

Nechyběla ani prezentace o psychologických aspektech diagnóz a vztahu klient/asistent. A poslední, ale neméně důležité, bylo školení bezpečnosti práce.

## *Křížem krážem s dystrofií*

11. 7. 2020

V létě jsme spustili výzvu Křížem krážem s dystrofií, během které měli lidé možnost sdílet fotky a informace o bariérovosti z konkrétního výletu. Chtěli jsme tím přivést ostatní k zamýšlení nad tím, že někteří žijí v prostředí plném bariér a nemohou si vyrazit na obyčejný výlet. Kampaň byla také spjatá s veřejnou sbírkou na podporu činnosti organizace.

## *Beach Volleyball Cup*

4. 9. 2020

Parent Project se s vydatnou pomocí svých dobrovolných podporovatelů zúčastnil volejbalového turnaje SDGs Beach Volleyball Cup, který na podporu udržitelného rozvoje pořádala Asociace společenské odpovědnosti, již jsme členy.

## *Světový den povědomí o Duchennově svalové dystrofii*

7.9.2020

Na 7. září připadá Světový den povědomí o Duchennově svalové dystrofii. Jedná se o důležitou iniciativu Světové organizace Duchenne (WDO), která spojuje pacienty, jejich rodiny, kamarády, lékaře, odbornou veřejnost, vědce, veřejné činitele a další osoby z celého světa. Hlavním cílem tohoto dne je zvýšit povědomí o nemoci a upozornit na důležitá témata související s tímto onemocněním. My jsme ku příležitosti tohoto dne uspořádali tiskovou konferenci, zveřejnili vlastní propagační video a videa se známými osobnostmi, dále několik příběhů do novin a v neposlední řadě předali cenu Parenták třem lidem, kteří se o kvalitní život pacientů se svalovou dystrofií zasazují obrovským dílem.

## *Pražský deník – seriál Pražské neziskovky*

6. 9. 2020

„Do čtyř a půl let byl Adam naprosto zdravé dítě. Neměl angíny, záněty uší, nic... Takže nikdy ani nebylo potřeba dělat krevní testy. Najednou se ale neudržel na nohou, začal se přitahovat u zábradlí, občas spadl... A když mu strašně ztvdlo lýtko, začalo mi to vrtat hlavou a chtěla jsem mu nechat udělat neurologické vyšetření,“ vrací se zpátky v čase Ivana Pešková, maminka dnes tříadvacetiletého Adama. [https://prazsky.denik.cz/zpravy\\_region/neziskovky-parent-project-ivana-peskova-duchenova-svalova-dystrofie.html](https://prazsky.denik.cz/zpravy_region/neziskovky-parent-project-ivana-peskova-duchenova-svalova-dystrofie.html) )

## *Krušnohorský regiofest*

24. 9. 2020

V Chomutově jsme se zúčastnili akce Krušnohorský regiofest. Zaměřili jsme se především na rozšíření povědomí o Kontaktním centru Západní Krušnohoří. Návštěvníky jsme s radostí informovali i o dalších aktivitách PARENT PROJECTU.

## *Kde domov můj – benefiční speciál*

20. 10. 2020

Benefiční speciál vědomostního pořadu České televize Kde domov můj. Natáčení se za Parent Project účastnil kolega René Břečfan a část výtěžku putovala na podporu rodin pacientů se svalovou dystrofií.

## *Členská schůze*

22.11. 2020

Každoroční členská schůze, letos vzhledem k epidemiologické situaci, poprvé pouze virtuálně. Projednali jsme výsledky roku 2019, představili novinky z výzkumu, přehled našich advokačních aktivit, aktuální projekty a nastínili plány do budoucna. Výkonný výbor zůstal i pro následující rok ve stejném složení.

## *NGO Market*

Veletrh neziskovek 2020 byl nejprve přesunut z jara na podzim, i tak se musel uskutečnit pouze ve virtuální podobě. Zapojili jsme se mezi několik organizací, které nahrály vzkazy pod heslem #mluvmespolu.

<b>Zkratka</b>	<b>Název</b>	<b>Webové stránky</b>
SUKL	Státní ústav pro kontrolu léčiv	<a href="http://www.sukl.cz">www.sukl.cz</a>
IFMSA	Mezinárodní federace asociací studentů medicíny	<a href="http://www.ifmsa.cz">www.ifmsa.cz</a>
MZ ČR	Ministerstvo zdravotnictví ČR	<a href="http://www.mzcr.cz">www.mzcr.cz</a>
MPSV	Ministerstvo práce a sociálních věcí ČR	<a href="http://www.mpsv.cz">www.mpsv.cz</a>
Úřad vlády ČR	Úřad vlády České republiky	<a href="http://www.vlada.cz/cz/urad-vlady">www.vlada.cz/cz/urad-vlady</a>
Ústecký kraj	Ústecký kraj	<a href="http://www.kr-ustecky.cz">www.kr-ustecky.cz</a>
MDA Ride	MDA RIDE z.s.	<a href="http://www.mdaride.cz">www.mdaride.cz</a>
AMD	ASOCIACE MUSKULÁRNÍCH DYSTROFIKŮ V ČR, Z. S.	<a href="http://www.amd-mda.cz">www.amd-mda.cz</a>
Dobrý anděl	DOBŘÝ ANDĚL, nadace	<a href="http://www.dobryandel.cz">www.dobryandel.cz</a>
Život dětem	Život dětem o.p.s.	<a href="http://www.zivotdetem.cz">www.zivotdetem.cz</a>
NROS	Nadace rozvoje občanské společnosti Kuře Pomozte dětem	<a href="http://www.nros.cz">www.nros.cz</a>
NF Avast	Nadační fond Avast	<a href="http://www.nadacnifond.avast.cz">www.nadacnifond.avast.cz</a>
Raná péče	Kolpingova rodina Smečno	<a href="http://www.dumrodin.cz">www.dumrodin.cz</a>
Smáci	SMÁci, z. s.	<a href="https://smaci.cz/">https://smaci.cz/</a>
RSJ Nadace	RSJ Foundation	<a href="https://www.rsj.com/foundation/o-nas">https://www.rsj.com/foundation/o-nas</a>
MAS SZK	MAS Sdružení Západní Krušnohoří	<a href="https://www.maskaszk.cz">https://www.maskaszk.cz</a>
AIFP	Asociace inovativního farmaceutického průmyslu	<a href="http://www.aifp.cz">www.aifp.cz</a>
NRZP	Národní rada osob se zdravotním postižením České republiky, z.s.	<a href="http://www.nrzp.cz">www.nrzp.cz</a>
ČAVO	Česká asociace pro vzácná onemocnění, z.s.	<a href="http://www.vzacna-onemocneni.cz">www.vzacna-onemocneni.cz</a>

AVPO	Asociace veřejně prospěšných organizací ČR, z.s.	<a href="http://www.avpo.cz">www.avpo.cz</a>
WDO	World Duchenne Organization	<a href="http://www.worldduchenne.org">www.worldduchenne.org</a>
Treat-NMD	Treat-NMD	<a href="http://www.treat-nmd.eu">www.treat-nmd.eu</a>
AIP	Aliance pro individualizovanou podporu	<a href="http://www.aipp.cz">www.aipp.cz</a>



Na výsledcích naší činnosti mají velkou zásluhu dobrovolníci. Bez jejich laskavého přispění bychom nedosahovali takových výsledků, jakých dosahujeme. Naše poděkování patří:

*Grafické práce:*

- Lukáš Flekal / zpracování výroční zprávy 2018, 2019, 2020
- AM Creation / zpracování profilu organizace

*Fotografie:*

- Iva Svobodová/foto z akcí
- Zuzana Havlínová/video k Mezinárodnímu dni povědomí o DMD

*Copywriting a jazykové korektury:*

- Veronika Cézová

*Influenceri:*

- Jana Červenková / S dětmi v báglu
- Martin Krček + Jakub Šudák/nevzdavejto.cz

*Školení:*

- Brand Builders / školení na Facebook
- APO (Akademie patientských organizací)

Hero Clan děkujeme za zprostředkování dobrovolníků.

Naše činnost by nebyla možná bez podpory, pomoci a spolupráce s řadou firem, organizací i jednotlivců. Vaší pomoci si opravdu velmi vážíme. Bez vás bychom nebyli schopni plnit naše poslání a dosahovat našich cílů. Děkujeme, že jste naší součástí.

Akrmanová Jitka  
Aquin Ivana  
Bartoš Jiří  
Beckovi - Sim Companies s.r.o.  
Bémová Kateřina  
Bousková Michaela  
Břečťan René  
Buk Jan  
Cachová Tereza  
Campr Milan  
Čicvářková Hana  
Červenková Jana  
Česká televize  
Čížinský Jan  
Čirý Bytí  
Dindová Terezie  
Edwards Reg  
Ferienc Ján  
Gregor Jakub  
Hájková Martina  
Hanzlíková Blanka  
Harris Gabriela  
Hégr Tomáš  
Homolka Tomáš  
Hrklova Lenka  
Jáchymová Dana  
Janáková Klára  
Ježková Lucie  
Kalous David  
Kajtman Jakub  
Kajtman Renata  
Kajtmanová Helena  
Karlíková Lucie  
Kirchnerová Šárka  
Klvaňa Martin  
Kocourková Lenka  
Kofroňová Vanda

Kostrhonová Dita  
Kotvaldová Kristýna  
Kratochvíl Jaroslav  
Kraus Jiří  
Kroupová Lenka  
Křepinský Miroslav  
Kukačková Milada  
Macháčková Jana  
Malý Miroslav  
Maňáková Šárka  
Marková Kateřina  
Maurerová Michaela  
McKinsey&Company  
Ministerstvo práce a sociálních věcí ČR  
Nadace rozvoje občanské společnosti  
Nadace RSJ  
Nagy Alexander  
Nohejlová Jana  
Novak Tereza  
Nováková Lenka  
Novotný Aleš  
Pácová Lenka  
Pfizer  
Plaček Robert (MMA Shorties)  
Plocek Ondřej  
Pospíšilová Alena  
PTC Therapeutics  
Reineltová Jitka  
Roche s.r.o.  
Roll Jiří  
Sarepta Therapeutics  
Sedláček Petr  
SK SP Kylešovice z.s.  
Stejskal Petr  
Stejskalová Eva  
Struzková Iva  
Sulovská Markéta  
Šedek Dušan  
Šimek Jan  
Špačková Petra  
Špalová Jana  
Švarcová Kateřina  
Trusiková Vlasta

Tůmová Iveta  
Tymlová Kateřina  
Unger Martin  
Úřad vlády ČR  
Vlk Jan  
Zajíčková Jana  
Živný Filip  
Život dětem  
Života Vladimír

Výčet položek podle

# VÝKAZ ZISKU A ZTRÁTY

vyhlášky č. 504/2002 Sb.

k 31.12.2020  
(v tisících Kč)

Název, sídlo, právní forma a  
předmět činnosti úč.jednotky  
PARENT PROJECT, z.s.  
Rudé armády 59  
Droužkovice  
431 44

IČO  
26540401

	Číslo	Činnost		
		řádku	hlavní	hospodářská celkem
I. Spotřebované nákupy celkem	001	256	0	256
1. Spotřeba materiálu	002	220	0	220
2. Spotřeba energie	003	36	0	36
II. Služby celkem	006	1.301	0	1.301
6. Cestovné	008	127	0	127
7. Náklady na reprezentaci	009	12	0	12
8. Ostatní služby	010	1.162	0	1.162
III. Osobní náklady celkem	011	2.193	0	2.193
9. Mzdové náklady	012	1.860	0	1.860
10. Zákonné sociální pojištění	013	327	0	327
12. Zákonné sociální náklady	015	6	0	6
V. Ostatní náklady celkem	021	40	0	40
21. Kursové ztráty	026	8	0	8
24. Jiné ostatní náklady	029	32	0	32
NÁKLADY CELKEM	042	3.790	0	3.790

	Číslo	Činnost		
		řádku	hlavní	hospodářská celkem
I. Tržby za vlastní výkony a zboží celkem	043	8	0	8
2. Tržby z prodeje služeb	045	8	0	8
VI. Přijaté příspěvky celkem	073	2.948	0	2.948
27. Přijaté příspěvky (dary)	075	2.912	0	2.912
28. Přijaté členské příspěvky	076	36	0	36
VÝNOSY CELKEM	079	2.956	0	2.956
C. Výsledek hospodaření před zdaněním	080	-834	0	-834
D. Výsledek hospodaření po zdanění	082	-834	0	-834

Sestaveno dne:	Podpisový záznam statutárního orgánu účetní jednotky nebo podpisový záznam fyzické osoby, která je účetní jednotkou
15.04.2021	Ing. Jitka Reineltovej předsedkyně spolku
Právní forma účetní jednotky	Osoba odpovědná z účetnictví (jméno a podpis)
zapsaný spolek	Ilona Krčková účetní
Předmět podnikání	Osoba odpovědná za účetní závěrku (jméno a podpis)
nezisková organizace	Ilona Krčková

Výčet položek podle

## ROZVAHA

vyhlášky 504/2002

k 31.12.2020  
(v tisících Kč)

IČO
26540401

Název, sídlo, právní forma a  
předmět činnosti úč.jednotky  
PARENT PROJECT, z.s.  
Rudé armády 59  
Droužkovice  
431 44

A K T I V A	Číslo řádku	Stav k prvnímu dni účet. období	Stav k poslednímu dni účet.období
B. Krátkodobý majetek celkem	041	4.375	3.478
II. Pohledávky celkem	052	132	6
4. Poskytnuté provozní zálohy	056	8	6
III. Krátkodobý finanční majetek celkem	072	4.375	3.472
3. Peněžní prostředky na účtech	075	4.375	3.472
AKTIVA CELKEM	085	4.375	3.478

P A S I V A	Číslo řádku	Stav k prvnímu dni účet. období	Stav k poslednímu dni účet.období
A. Vlastní zdroje celkem	086	4.100	3.266
II. Výsledek hospodaření celkem	091	4.100	3.266
1. Účet výsledku hospodaření	092	-530	-834
3. Nerozdělený zisk, neuhrazená ztráta minulých let	094	4.630	4.100
B. Cizí zdroje celkem	095	275	211
III. Krátkodobé závazky celkem	106	275	211
1. Dodavatelé	107	0	58
5. Zaměstnanci	111	136	100
7. Závazky k institucím soc.zabep a veř.zdrav.pojištění	113	42	37
9. Ostatní přímé daně	115	14	17
PASIVA CELKEM	133	4.375	3.478

Sestaveno dne:	Podpisový záznam statutárního orgánu účetní jednotky nebo podpisový záznam fyzické osoby, která je účetní jednotkou
15.04.2021	Ing.Jitka Reineltovej předsedkyně spolku
Právní forma účetní jednotky	Osoba odpovědná z účetnictví (jméno a podpis)
zapsaný spolek	Ilona Krčková
Předmět podnikání	Osoba odpovědná za účetní závěrku (jméno a podpis)
nezisková organizace	Ilona Krčková

## Příloha k účetní závěrce

Část 1 - Základní údaje

**Účetní jednotka**  
Název : PARENT PROJECT  
zapsaný spolek  
Právní forma :  
Rudé armády 59  
Sídlo :  
.....Droužkovice 431 44.....  
.....  
26540401  
Identifikační číslo :  
.....  
Předmět podnikání : nezisková organizace  
.....  
Účetní období : 01.01.20 31.12.20  
..... - .....  
15.04.21  
Datum vyhotovení účetní závěrky : .....

Část 2 - Používané účetní metody, obecné účetní zásady a způsoby oceňování

Po provedení účetní závěrky účetní jednotka konstatuje, že účetnictví je vedeno, uzávěrka provedena a příloha zpracována v souladu se zákonem č. 563/1991 Sb. o účetnictví a s vyhláškou č. 504/2002 Sb.

Ve sledovaném období nedošlo k žádným odchylkám od metod podle §7odst.5 (s odkazem na odst. 2) zákona č. 563/1991 Sb. o účetnictví.

Všechny vykazované údaje vycházejí z účetních písemností účetní jednotky (účetní doklady, účetní knihy a ostatní účetní písemnosti) a z dalších podkladů, které má účetní jednotka k dispozici.

V případě, že některá skutečnost není popsána, během účetního období nenastala, účetní jednotky se netýká nebo je příslušný ukazatel nulový.

Způsoby oceňování

**Finanční majetek : 3.471.701,45**

**Závazky k 31.12.2019**

Finanční úřad daň ze mzdy	:	16.552,-
OSSZ - zaměstnanci	:	25.680,-
VZP - " -	:	6.784,-
OZP - " -	:	4.293,-
výplata mezd	:	99.608,-
závazky-dodavatelé	:	58.497,80

Sestaveno dne : 15.04.2021 Sestavil : Krčková Ilona - účetní

Ing. Jitka Reineltová - předsedkyně spolku

Droužkovice dne 15.04.2021

PARENT PROJECT, z. s.  
Rudé armády 59, 431 44  
Droužkovice  
www.parentproject.cz  
parentproject@parentproject.cz  
IČO: 26540401

*Transparentní účet:*

Raiffeisen Bank 1338146001/5500

*Veřejná sbírka:*

Fio Banka 8012345678/2010

*Provozní účet:*

ČSOB 0194971330/0300

*Dárcovská SMS:*

Na číslo: 87777

*Jednorázový příspěvek ve tvaru:*

DMS SVAL 30

nebo DMS SVAL 60

nebo DMS SVAL 90

*Pro trvalou podporu ve tvaru:*

DMS TRV SVAL 30

nebo DMS TRV SVAL 60

nebo DMS TRV SVAL 90