

Výroční zpráva 2021

Naděje pro děti úplňku, z.s.



**DĚTI
ÚPLŇKU**

Úvodní slovo



Druhý pandemický rok 2021 byl v mnohém jiný než ten předchozí. Prvotní šok pominul a společnost si na život s omezením a zdravotními riziky pomalu zvykala. Na druhou stranu na všechny mnohem víc doléhalo vyčerpání, nekončící nejistota, frustrace. A na lidi s autismem a těžkým funkčním postižením (PAS+) a jejich rodiny pak doléhala dvojnásob silně.

Navzdory neustálým změnám a výpadkům i v pandemických časech se nám dařilo úspěšně pokračovat v projektech, jimiž se snažíme zlepšit situaci těchto rodin a hájit jejich práva. Homesharing pokračoval, přestože společný čas hostitelů s dětmi každou chvíli narušila karanténa, a dokonce se nám tento inovativní model odlehčovací podpory dařilo šířit i do dalších organizací díky společnému úsilí pod křídly Nadačního fondu Abakus.

Uskutečnili jsme vůbec první akreditovaný výcvik v metodě Podpory pozitivního chování, takže v Česku dnes působí devatenáct odborníků vyškolených v nastavování správné podpory lidí s mentálním postižením, autismem a chováním náročným na péči.

Rok 2021 byl také rokem volebním, kdy se končící vláda snažila na poslední chvíli prosadit co nejvíc ze svých plánů – ne vždy ku prospěchu lidí, na nichž nám záleží. Bojovali jsme na Ministerstvu práce a sociálních věcí, v Poslanecké sněmovně i Senátu o správné nastavení příspěvku na pořízení motorového vozidla pro lidi s autismem. Spolu s dalšími organizacemi sdruženými v Alianci pro individualizovanou podporu se nám podařilo zabránit přijetí nevhodných novel zákona o sociálních službách, které nepřinášely lidem s postižením nic dobrého. A do třetice: ministerstvo vyslyšelo naše zásadní výhrady vůči posuzování lidí s autismem pro účel přiznání příspěvku na péči a přislíbilo tento systém vylepšit.

Naše snažení pak korunoval symbolický povolební úspěch – podařilo se nám o potřebě rozvoje sítě sociálních služeb pro lidi s těžkým autismem přesvědčit novou vládu, která si tento závazek dala do své koaliční smlouvy. Budeme bedlivě sledovat, jak jej plní, a snažit se v tomto záměru pomáhat.

Pevně totiž věříme, že lidi s těžkým autismem a jejich rodiny navzdory současným nelehkým podmínkám čeká lepší budoucnost. Mají na ni právo stejně jako kdokoli jiný.

Děkujeme, že nám v našem úsilí pomáháte.

Petr a Petra Třešňákoví

Kdo jsme a co děláme

Od roku 2017 usilujeme o lepší kvalitu a dostupnost podpory pro děti a dospělé s PAS+. Ale také pro jejich rodiče, sourozence, prarodiče, blízké i profesionální pečovatele. Tento záměr se od vzniku Děti úplňku nezměnil, proměňují se však postupně strategie, které k tomuto cíli vedou.

Zpočátku jsme se věnovali především systémovým analýzám bariér, které brání rozvoji podpůrných služeb, a lobbovali za to, aby stát tento problém začal konečně řešit. Dokumentovali jsme situaci rodin pečujících o děti s chováním náročným na péči a přesvědčovali politiky i úředníky.

Tyto aktivity jsme postupně rozšířili o pilotní projekty, které přinášejí konkrétní dobrou praxi ze zahraničí se záměrem ukotvit metody dobré podpory v českém prostředí (homeharing a metoda Podpory pozitivního chování).

I nadále sdružujeme rodiny pečující o lidi s PAS+, přinášíme inovace systému sociální podpory a zvyšujeme povědomí o problematice PAS+.

Naše poslání

Usilujeme o právo na důstojný život lidí s těžkým autismem, mentálním postižením spojeným s vyššími nároky na péči, jejich rodin a pečujících. Sdružujeme rodiny lidí s těžkým autismem a tvoříme expertní tým, který přináší inovace systému sociální podpory a zvyšuje povědomí široké i odborné veřejnosti o tématech spojených s autismem.

Naše vize

Lidé s těžkým autismem, mentálním postižením spojeným s vyššími nároky na péči i jejich pečující mají dostatek podpory a kvalitních služeb, které jim umožňují žít důstojný a naplněný život v přirozené komunitě, v každém věku.

Naše aktivity v roce 2021

Dokumentujeme, mapujeme, otevíráme oči.

Hájíme práva lidí s PAS+ a jejich rodin, lobbujeme za lepší nastavení podpory sociálních služeb.

Podporujeme rodiny pečující o svoje malé i velké děti s PAS+.

Do českého systému podpory přinášíme dobrou praxi ze zahraničí.

Dokumentujeme, mapujeme, otevíráme oči.

Dokumentární seriál s příběhy rodin s PAS+

Příběhy otevírají cestu pochopení a porozumění. Jsou nenahraditelné pro osvětu, aktivizují politiky, úředníky i veřejnost. Na sociálních sítích i v médiích má dokuseriál stovky tisíc zhlédnutí. Významně pomáhají dostat problematiku lidí s PAS+ do médií a implementovat dobrou péči do praxe, jako například homesharin. Naším hlavním cílem je změna sociálního systému. Víme, že je to běh na dlouhou trať, ale videa tento běh významně urychlují.

Smělíkovi: s úřady válčíme od začátku

Olga Smělíková sama vychovává dospělého syna s autismem a vážným funkčním postižením. Volod'a není schopen ani základní sebeobsluhy a ve chvílích stresu trpí záchvaty sebepoškozování. V pandemii tento problém zesílil, mladík si často způsoboval krvavá poranění a několikrát musela zasahovat i záchranná služba. Ale při pravidelném přezkoumání stavu snížil stát Smělíkovým příspěvek na péči ze čtvrtého na třetí stupeň.



Z Afriky na Kladno: Veronicah pomáhá dětem s autismem z Keni

Když se Veronice narodil první syn, měla pocit, že něco není v pořádku. Snažila se zjistit příčinu. Nikdo jí ale nedokázal pomoci. Kvůli nedostatečné diagnostice, nedostupnosti terapie i absenci vhodných škol se Veronicah rozhodla se s dětmi přestěhovat do Česka za manželem, který zde studoval medicínu. Se situací v Africe se ale nesmířila: založila organizaci, díky které se o autismu dozvídají na sociálních sítích tisíce lidí a pomáhá rodičům, kteří jsou v podobné situaci.



[Podívejte se na příběhy rodin pečujících o své malé i velké děti s PAS+.](#)

První výsledky mapování nedostatku služeb pro lidi s PAS+

Mapujeme nedostatek služeb pro osoby s PAS+. Touto aktivitou navazujeme na naši [Mapu autismu](#). S mapováním nedostatku služeb jsme začali v Ústeckém kraji, a to ve spolupráci s místními rodiči.

První výsledek pilotního mapování

- Podle Mapy autismu žije v Ústeckém kraji téměř tři sta lidí s PAS+, tedy pobírají příspěvek na péči ve třetím a čtvrtém stupni. Kraj jim však v současné době nabízí pouze dvanáct volných míst v sociálních službách, většinou ve stacionářích a domovech pro osoby se zdravotním postižením. Odlehčovací služby nejsou k dispozici žádné.

- Na základě společné iniciativy s pečujícími rodinami z Ústeckého kraje a předání výsledků mapování pak Krajský úřad přizval místní rodiče do pracovních skupin pro tvorbu střednědobého plánu služeb, který by měl nastavit další plán rozvoje.

Věříme, že první výsledky mapování povedou k rozšíření nabídky podpory pro lidi s PAS+.

Rozhovor s Výjimečnými

Na Mezinárodní den autismu jsme zajistili zdarma online projekci filmu Výjimeční [s rozhovorem se Stephane Benhamou a Daoud Tatou](#), kteří se stali předobrazem hlavních hrdinů tohoto filmu, tedy dvou velkých bojovníků v péči o lidi autismem v Paříži. Věříme, že veřejná projekce filmu a rozhovoru o tom, jak péče o lidi s těžkým autismem funguje v Paříži, napomůže většímu porozumění tomuto tématu.

„Co bych popřála lidem s autismem a jejich rodinám? Aby se jim dobře žilo. Aby jim stát zajistil takový rozsah služeb, jaké potřebují, aby se mohli nadechnout a užít si krásný den. Stát i úplně obyčejní lidé – každý může něco změnit.“ *Leona Pleská, dárkyně*

Hájíme práva lidí s PAS+ a jejich rodin, lobbujeme za lepší nastavení podpory sociálních služeb.

Měníme diskriminující návrh ministerské novely

Jedním z advokačních cílů byla změna novely zákona o poskytování dávek osobám se zdravotním postižením, která nově vymezuje nárok lidí s PAS na motorové vozidlo. MPSV přišlo s návrhem, který jako nezbytné předpoklady pro přiznání dávky stanoví podmínky „auto- či heteroagrese“ žadatele a „zavedené léčby“. S tímto vymezením nesouhlasíme, je totiž stigmatizující, nespravedlivé a potenciálně poškozující, protože může vést k nežádoucí psychiatrizaci lidí s PAS. V Senátu se nám podařilo novelu změnit tak, že přiznává dávku všem lidem s autismem a chováním náročným na péči. Po návratu do Poslanecké sněmovny byla změna bohužel přehlasována a schválen původní návrh.

Bojujeme za lepší posuzování příspěvku na péči

Zmapovali jsme, jakým způsobem je posuzován nárok na příspěvek na péči u lidí s PAS+. Výsledky a výzvu k nápravě jsme předali ministryni práce a sociálních věcí Janě Maláčové.

MPSV svolalo pracovní setkání k reformě posuzování příspěvku na péči u nerovnovojových poruch. Na základě našeho podnětu a osobních jednání s náměstkyní ministra zodpovědnou za oblast nepojistných dávek úřad svolává online jednání, na kterém padá závazek posuzování zlepšit. MPSV slibuje zpracovat analýzu, jak by taková změna měla vypadat.

Šetření v oblasti přiznávání příspěvku na péči ukázalo na následující nedostatky v posuzování situace osob s PAS+

1. Posuzování zvládnutí základních životních potřeb nezohledňuje míru nutné podpory v jejich zajištění.
2. Posuzování málo zohledňuje chování náročné na péči.
3. Posuzování nezohledňuje celkový objem potřebné péče.

Podporujeme rodiče v jejich advokačním úsilí

V roli mentora a průvodce spolupracujeme se skupinou aktivních rodičů Pomozte nám z PASTi z Ústeckého kraje se společným cílem: zlepšit situaci v jejich regionu, kde téměř úplně chybí sociální služby pro lidi s PAS+ a jejich rodiny. Díky skupině rodičů se uskutečnil výzkum potřeb lidí s PAS+ a jejich pečujících, mapování stávajících služeb a byli také krajským úřadem přizváni do pracovních skupin pro tvorbu střednědobého plánu služeb, který by měl nastavit další plán rozvoje.

„Rodičovské iniciativy jsou skvělým nástrojem změny. Je nutné, aby se rodiče nebáli mluvit o tom, co jako rodiče pečující o děti s PAS+ potřebují. Aby se ozývali, dávali svému kraji zpětnou vazbu, které služby chybí, a tím přispěli k jejich plánování a rozvoji.“ *Veronika Žáčková, výkonná ředitelka*

Vysvědčení vládě

Jedním z našich úkolů je bedlivě sledovat, co dělají politici a úředníci pro to, aby zlepšili život lidem s PAS+ a jejich pečujícím. Proto jsme se na konci volebního období vlády ohlédli za čtyřmi lety práce MPSV a Poslanecké sněmovny v oblasti sociální politiky vůči osobám PAS+.

V roce 2018 jsme předali výše zmíněným institucím analýzu Dostupnosti služeb pro lidi s PAS+ v ČR a Evropě, dále také návrh odpovědné sociální politiky s cílem zlepšit kritický nedostatek podpory lidí PAS+ a pečujících rodin. Ukázalo se, že kritický nedostatek služeb pro lidi s PAS+ přetrvává.

Zhodnotili jsme oblasti, které byly popsány a předány MPSV a PS v roce 2018:

1. Nárok na služby a financování 	2. Nové standardy péče 	3. Příspěvek na péči dle skutečných potřeb 	4. Zavedení inspekce dostupnosti služeb 
5. Posílení sociální práce na obcích 	6. Zvýšení odměn sociálních pracovníků 	7. Mapování potřeb lidí s PAS 	8. Investice do rozvoje služeb 

Bilance není radostná. Příští vláda musí situaci konečně napravit a vůli k nápravě deklarovat ve svém programovém prohlášení.



[Přečtěte si podrobnější výsledky z vysvědčení vládě.](#)

Podporujeme rodiny pečující o svoje malé i velké děti s PAS+.

Homesharing

Co je Homesharing

Sdílená péče, odlehčovací služba, přirozený způsob podpory rodin dětí s mentálním postižením. Jak funguje? Hostitel (rodina či jednotlivec) si bere dítě pravidelně do péče na domluvenou dobu. Společně tráví čas, jdou na procházku, uvaří si oběd, hrají si. Večer se pak dítě vrací zpátky domů do své rodiny.

[Podívejte se na krátké video o tom, co je homesharing.](#)



Přínosy a dopady homesharingu

- Rodiče získávají odlehčení v nepřetržité péči a tolik potřebný čas na odpočinek a na to nabrat nové síly. Mají konečně čas navštívit lékaře či se věnovat svým dalším dětem.
- Rodiče se cítí být součástí komunity, a to společně se svými dětmi s PAS+. Vědí, že na péči nejsou sami.
- Projekt výrazně odlehčuje beznadějně přeplněnému stávajícímu systému podpory.
- Péče o zapojené rodiny snižuje potřebu psychosociální podpory. Výraznou podporu mají jako součást homesharingu.
- Rodinám pečujícím o děti s chováním náročným na péči nabízíme podporu prostřednictvím konzultací a nastavením péče v souladu s metodou Podpory pozitivního chování.
- Podporuje dítě v osamostatňování se, a to v bezpečném prostředí a bezpečným způsobem.



- Děti se učí vytvářet adaptační mechanismy v jiném prostředí s jinými lidmi, což posiluje jejich celkovou adaptabilitu, která je také důležitou součástí prevence chování náročného na péči.

Bezpečí na prvním místě – na homesharing připravujeme hostitele i rodiny

Velkou pozornost věnujeme přípravě hostitelů i rodin před tím, než se do homesharingu zapojí. Během přípravy se hostitelé učí, jak přistupovat k dětem s PAS+. Lektoři se ale také zaměřují na osobnostně hodnotovou přípravu uchazeče. Nově jsme zavedli také přípravu rodičů dětí s PAS+, stěžejním tématem této přípravy je separace dětí a legitimizace pocitů, které tento proces přináší.



Péče, podpora a supervize

Rodina i hostitel mohou kdykoliv své zkušenosti konzultovat s naším homesharingovým týmem (průvodce homesharingu, psycholog, sociální pracovník, speciální pedagog). Své zážitky, radosti i pochybnosti mohou také sdílet také s ostatními hostiteli a rodinami.

Pro hostitele jsme uskutečnili intervizní společná i individuální setkání, výlet s dětmi i společenské akce.

Pro primární rodiny proběhla 3 společná setkání a 1 webinář s tématem sexuální výchovy u dětí s mentálním postižením.

Homesharing v číslech

- I přes náročné lockdownové období jsme z příprav probíhajících v roce 2021 spárovali celkem 11 primárních rodin s hostiteli.
- V péči nám zůstávají i rodiny spárované již z dřívějších, celkem pečujeme o 20 (jaro 2022) fungujících homesharingových jednotek rodina – hostitel.
- Uskutečnilo se 5 společných setkání se zájemci o hostitelství.
- Ve 2 pětidenních přípravách jsme vyškolili celkem 17 nových hostitelů.

Metoda Podpory pozitivního chování přímo v rodinách

Rodiny s dětmi s PAS+ zapojené do homesharingu mohou využít online konzultace s irskými odborníky na chování náročné na péči. Společně řeší aktuální krizové problémy, hledají cesty, jak upravit prostředí nebo péči tak, aby se děti co možná nejméně dostávaly do stresujících situací, snížil se tak jejich neklid a vzrostla životní spokojenost.

Programy pro sourozence dětí s PAS+

Nejen pečující rodiče a děti s PAS+, ale také sourozenci potřebují podporu. Proto pro ně realizujeme zážitkově trapeutické programy.

Na výletě zažijí dobrodružství, následně v terapeuticky strukturovaných skupinách mohou bez obav sdílet svoje zkušenosti ze života se sourozencem s autismem. Průvodci výletem jsou zkušení pedagogové, psycholog, odborní lektoři a terapeuti.

Středočeský kraj tuto aktivitu podpořil finančně, program a personální zajištění bylo na straně DÚ.



Přínosy a dopady

Terapeutický efekt u zúčastněných dětí: snížení vnitřního napětí, zmírnění stresu, pocit přináležitosti ke skupině, otevření komunikačních příležitostí, vznik nových vazeb.

Děti mohly zažít outdoorové aktivity a zážitky, které by jinak neměly, protože jejich rodiče kvůli permanentní péči o jejich sourozence s PAS+, mají velice omezené možnosti se jim samým intenzivněji věnovat.

Programy pro sourozence v číslech

- V rámci programu se uskutečnily 2 jednodenní výlety, 1 adventní odpoledne, 1 dvoudenní výlet.
- Celkem se zúčastnilo 25 dětí.

Do českého systému podpory přinášíme dobrou praxi ze zahraničí.

Homesharing do dalších krajů ČR

Po dvouleté po fázi pilotování, zkoušení, hledání cest a vytváření metodiky, můžeme dalším pečujícím rodinám s dětmi s mentálním postižením v dalších regionech ČR nabídnout homesharing.

Jako odborní garanti homesharingu v Česku, společně s partnerskou organizací Rodinné integrační centrum a díky podpoře Nadačního fondu Abakus, podporujeme dalších šest organizací na jejich cestě být poskytovateli homesharingu a pomáháme jim zavádět homesharing v dalších krajích ČR.

Rok 2021 byl rokem intenzivní práce na přípravě organizací a na přípravě osvětové a komunikační kampaně, jejímž cílem bude zvýšit povědomí o této službě a zároveň najít vhodné kandidáty na roli hostitele.

Výstupy a dopady

- metodika pro nově zapojené organizace [Začínáme s homesharingem](#)
- web homesharing.cz, který zastřešuje homesharing v ČR
- komplexní systém vzdělávání zájemců o hostitelství
- školení pro nově zapojené organizace o zavádění a principech homesharingu v celkovém rozsahu 8 dní. Každá organizace má také svého mentora, který jí poskytuje individuální podporu v rozsahu až 8 h měsíčně.

Zároveň se dlouhodobě zabýváme otázkou budoucnosti homesharingu a možností jeho ukotvení v systému podpory pečujících rodin. NF Abakus inicioval vznik pracovní skupiny, která část tohoto snažení převzala do své agendy - úkolem této pracovní skupiny je například najít nástroje podpory pro další organizace, které by chtěly v ČR s homesharingem začít.



[Zjistěte více o šíření homesharingu v ČR](#)

Rozvíjíme v Česku metodu Podpory pozitivního chování (Positive Behaviour Support – PBS)

Co je metoda Podpory pozitivního chování.

Metoda využívaná v sociálních službách v západních zemích vychází z respektu k lidským právům a učí porozumět potřebám i těch lidí, pro které je, vzhledem k míře jejich postižení, obtížné komunikovat se svým okolím. Poskytuje ucelený systém nastavení podpory lidem s mentálním postižením tak, aby byla zajištěna co nejlepší kvalita jejich života a předešlo se projevům chování náročného na péči.

Záštitu nad šířením metody PBS v Česku převzala Anna Šabatová, veřejná ochránkyně práv v letech 2014–2020.

Metodu jsme přivezli z Irska díky spolupráci s Brianem Mc Donaldem, naším mentorem a irským kolegou. Brian je certifikovaný lektor PBS s třicetiletou praxí na poli management chování náročného na péči v oblasti služeb pro lidi se zdravotním postižením.

Výstupy a dopady

- online seminář na téma jak podpořit pozitivní chování u lidí s mentálním postižením
- první český akreditovaný výcvik v metodě PBS (získané kompetence: na základě objektivních zjištění předcházet situacím, které vyvolávají u člověka s postižením chování náročného na péči, provést detailní analýzu a navrhnout podporu a vhodnou úpravu prostředí, která stoprocentně respektuje lidská práva a zároveň eliminuje stimuly, které náročné chování vyvolávají)
- metodu začínají využívat čeští odborníci v sociálních službách
- další vzdělávání a supervize pro absolventy akreditovaného výcviku

Věříme, že se podaří principy PBS zavést do běžné praxe.



Aliance je jeden z našich projektů, jsme jejími zakládajícími členy (společně s Asistencí, Českou odbornou společností pro inkluzivní vzdělávání, Parent Project CZ). Tato střešní organizace propojila již 60 rodičovských, patientských a zastřešujících organizací.

Aliance hájí zájmy osob se zdravotním postižením či chronickým onemocněním s vyššími nároky na podporu a péči. Usilujeme o spravedlivý sociální systém a zdravotní péči, které budou respektovat jedinečné potřeby každého jednotlivce, které budou pomáhat opravdu každému podle jeho skutečných potřeb, bez ohledu na diagnózu či typ zdravotního postižení.

Výstupy a dopady

- V květnu Aliance představila **tři pilíře individualizované podpory**, které vznikly na základě rešerší a dotazníkových šetření: koordinovaná podpora a péče, spravedlivé posouzení potřeb a dostupné sociální služby.
- V červenci byla spuštěna kampaň **#ProPodporu šitou na míru**, jejímž smyslem bylo upozornit veřejnost včetně politiků, že lidem se zdravotním postižením stát neposkytuje individualizovanou podporu, kampaňové spoty do vysílání zařadila také Česká televize.
- Natočili jsme **3 díly dokumentárního seriálu**, který mapuje nedostatky sociálního systému skrze příběhy konkrétních lidí a rodin.
- V září, před volbami do Poslanecké sněmovny, uspořádala Aliance **veřejnou předvolební debatu** se zástupci kandidujících politických stran a hnutí. Přítomní zástupci se k myšlence větší individualizace podpory lidí s postižením přihlásili a přislíbili uskutečnit řadu konkrétních opatření ke zlepšení našeho sociálního systému. Debata byla vysílána online.



[Zjistěte více o Alianci](#)



#ProPodporu
šitou na míru



Naše další plány

Vzdělávání PBS a rozšíření metody v českém sociálním systému

Pořádáním seminářů, výcviků a překládáním příslušné literatury chceme, aby se metoda Podpory pozitivního chování stala základním rámcem podpory lidí s mentálním postižením a autismem. Aby byla naplňována jejich základní lidská práva. Jednáme o tomto záměru s odborníky, MPSV i poslanci sociálního výboru.

Rozšíření homesharingu v České republice

Spolu s dalšími organizacemi a za podpory NF Abakus se snažíme o ukotvení této komunitní odlehčovací služby v českém systému. Chceme, aby byl homesharing rodinám dětí s mentálním postižením dostupný ve všech regionech České republiky, byla zajištěna jeho kvalita, bezpečí a financování.

Reforma sociálních dávek pro lidi s PAS+

I nadále usilujeme o spravedlivější systém příspěvku na péči, který umožní lidem s PAS+ a jejich rodinám zajistit si podporu podle skutečné výše jejich potřeb. A rádi bychom také napravili nevhodné pojetí nároku na příspěvek na motorové vozidlo, který prosadila minulá vláda.

„Naše dcera nemůže být sama. Nikdy. Dobrá odlehčovací péče by pro nás byla velká naděje. Že se o ni někdo postará, až my tady nebudeme,“ *Monika Ťuláková*

Tým

V našem týmu najdete dobrovolníky i profesionály, ale především lidi, kteří chtějí změnu sociálních služeb ve vztahu k lidem s poruchou autistického spektra. Náš tým k 31. 12. 2021

Petr Třešňák
předseda spolku

Petra Třešňáková
místopředsedkyně spolku

Veronika Žáčková
výkonná ředitelka

Michaela Pyciak Bernaciková
*asistentka výkonné ředitelky,
koordinátorka aktivit pro rodiny*

Agáta Jankovská
*vedoucí projektu Aliance pro
individualizovanou podporu*

Michal Rozehnal,
*člen rady spolku, fundraising
a advokacie*

Nora Nesvadbová
finanční řízení a fundraising

Gabriela Konvalinková
péče o dárce

Jenda Žáček
vedoucí komunikace a PR

Lenka Frišová
komunikace a PR

Petra Mertinová
komunikace

Klára Šrůtková,
*vedoucí projektu Homesharing,
adaptační průvodce, mentorka
a lektorka*

Jiří Král
*adaptační průvodce v projektu
Homesharing, aktivity pro
sourozence dětí s PAS*

Barbora Šmídová
psycholožka

Jana Rudyšová
*péče o hostitele, asistentka
projektu Homesharing
do 31. 10. 2021*

Tereza Neradová
*koordinátorka projektu
Homesharing*

Alena Pudlovská
*vedoucí a metodička projektu
Mentoring Homesharingu v ČR*

Lucie Mráčková
projekt a aktivity PBS

Za spolupráci děkujeme

Brian Mc Donald, Tereza Zajícová,
Matyáš Starý, Vojtěch Král,
Anička Tomášková, Petr Pinkas,
Magdaléna Kordová, Pavel Zavadil,
Miroslav Huptych

Dobrovolníci
Fabio Melloni, Michal Obručník
a další

Dárci a finance

Srdečně děkujeme všem našim dárcům za finanční dary, čas nebo dovednosti. Děkujeme našim příznivcům za podporu. Děkujeme všem, kteří nám pomáhají dostat téma PAS+ do světa

Proč nás podporují

„Mám kamaráda, který má dítě s autismem. A když jsem viděl, jak mu to hodně ovlivnilo život, začal jsem se o to téma zajímat. Zároveň vím, že stát tuhle oblast úplně strašně zanedbává,“
říká Michal Klaus.



„Děti úplňku se snaží krok za krokem vyšlapat lepší cesty pro rodiny s autismem. V systému, v přístupu v zákonech,“
říká Míša Maurerová,
herečka a moderátorka.



„Máme dcerku, o kterou se staráme a která nás také potřebuje 24 hodin denně, tak to sami zažíváme. A tak když jsme vydali CD, tak výtěžek z křtu jsme věnovali Dětem úplňku,“

říká Jan Gaja,
kapelník skupiny
Veškerá úcta.



Náklady a výnosy

Výčet položek
podle vyhlášky č. 504/2002 Sb.

VÝKAZ ZISKU A ZTRÁTY ve zkráceném rozsahu

ke dni **31.12.2021**
(v celých tisících Kč)

IČ
05643856

Název a sídlo účetní jednotky

Naděje pro děti úplňku, z.s.
Žitná 525
Měsice
25064
Česká republika

	Číslo řádku	Stav k rozvahovému dni			
		Hlavní činnost	Hospodářská činnost	Celkem	
I.	Spotřebované nákupy a nakupované služby	2	5 638	0	5 638
III.	Osobní náklady	13	4 043	0	4 043
IV.	Daně a poplatky	19	9	0	9
V.	Ostatní náklady	21	165	0	165
VII.	Poskytnuté příspěvky	35	100	0	100
	Náklady celkem	39	9 955	0	9 955
I.	Provozní dotace	41	1 476	0	1 476
II.	Přijaté příspěvky	43	7 656	0	7 656
III.	Tržby za vlastní výkony a zboží	47	954	0	954
IV.	Ostatní výnosy	48	9	0	9
	Výnosy celkem	61	10 095	0	10 095
C.	Výsledek hospodaření před zdaněním	62	140	0	140
D.	Výsledek hospodaření po zdanění	63	140	0	140

Výčet položek
podle vyhlášky č. 504/2002 Sb.

ROZVAHA ve zkráceném rozsahu

ke dni **31.12.2021**
(v celých tisících Kč)

IČ
05643856

Název a sídlo účetní jednotky

Naděje pro děti úplňku, z.s.
Žitná 525
Měsice
25064
Česká republika

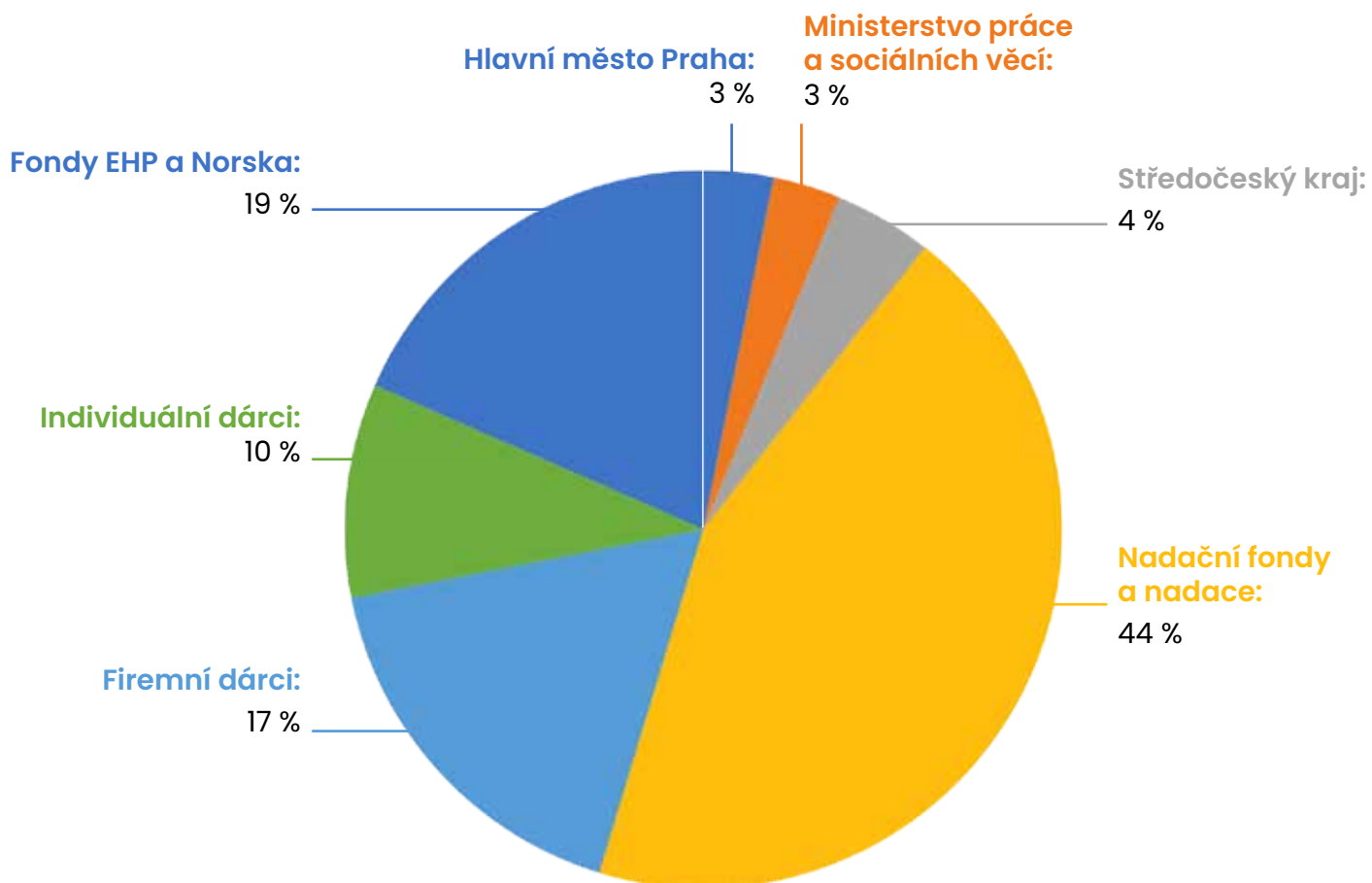
AKTIVA

	Číslo řádku	Stav k prvnímu dni účetního období	Stav k poslednímu dni účetního období	
B.	Krátkodobý majetek celkem	41	4 904	10 219
II.	Pohledávky celkem	52	64	1 393
III.	Krátkodobý finanční majetek celkem	72	4 840	8 826
	AKTIVA CELKEM	85	4 904	10 219

PASIVA

	Číslo řádku	Stav k prvnímu dni účetního období	Stav k poslednímu dni účetního období	
A.	Vlastní zdroje celkem	1	1 383	2 342
I.	Jmění celkem	2	1 383	2 202
II.	Výsledek hospodaření celkem	6	0	140
B.	Cizí zdroje celkem	10	3 521	7 877
III.	Krátkodobé závazky celkem	21	394	511
IV.	Jiná pasiva celkem	45	3 127	7 366
	PASIVA CELKEM	49	4 904	10 219

Struktura finančních zdrojů



Poděkování

Za celý spolek a všechny lidi s autismem srdečně děkujeme všem našim partnerům, spolupracovníkům, dobrovolníkům a přátelům. Děkujeme všem našim individuálním dárcům. Všem, kteří nás v roce 2021 podpořili. Vaší pomoci si velmi vážíme! Děkujeme!

**a.ba
ku.s**

NADAČNÍ FOND

generální partner
homesharingu

././ADA STRA

LEGO Group

klienti

UniCredit Bank

e.conomia



Česká televize

Za podporu homesharingu děkujeme také



Jsme zakládajícími členy Aliance pro individualizovanou podporu, kterou podpořila Nadace OSF v rámci programu Active Citizens Fund, jehož cílem je podpora občanské společnosti a posílení kapacit neziskových organizací. Program je financován z Fondů EHP a Norska.

**Měníme systém.
S odvahou.**



| Nadace OSF



Za spolupráci děkujeme

Lezecká stěna Free Solo
Obec Měšice
SUNDISK family
Stephane Benhamou
Daoud Tatou
Précillia Halimi
AutTalk
Asistence

Česká odborná společnost pro inkluzivní vzdělávání
Mikasa
Národní ústav pro autismus
Parent Project
Rodinné Integrační Centrum
ZŠ Zahrádka
Integrační centrum Zahrada



Naděje pro děti úplňku, z. s.

Žitná 525
250 64 Měšice
IČ: 05643856

Výroční zpráva 2021

Napište nám

info@detiuplnku.cz

Projděte si web

www.detiuplnku.cz

Sledujte nás na Facebooku

www.facebook.com/detiuplnku

Odebírejte náš Youtube kanál

www.youtube.com/detiuplnkuzive

Jak nás můžete podpořit

- Finanční dar je forma pomoci, která nejvíc pomáhá. Darujte libovolnou částku. Více na www.daryuplnku.cz.

PAS+ – porucha autistického spektra s těžkým funkčním postižením