



ROČENKA
ŠANCE
OLOMOUC

2025



Milí Šancáci, tak jste se konečně dočkali. Čeho? Mojí zdravice.

Příští rok to bude již 30 let, co jsem mezi vás přišel. Tak to je snad důvod vás všechny pozdravit na „oficiálních“ stránkách.

Psal se rok 1996, 1. května a já jsem dorazil půjčeným vozem Lada combi se svým uzlíčkem oblečení do Olomouce a začal pracovat na oddělení 21B. Ani jsem se nerozkoukal a v červnu stejného roku jsem jel na tehdy ještě Tábor Haimy. Bylo to kousek od Francovy Lhoty v kouzelné části Beskyd a bylo nás tam pár dětí a rodičů.



Tábor neměl téma a program se vymýšlel za pochodu. Pamatuji se, jak se opékalo sele a když byl karneval, „oblékli“ jsme se do kapradí, pomalovali se a jako divoši s dřevěnými zbraněmi jsme šli pěšky do blízké obce mezi lidi. A další rok byl další tábor a zase na jiném místě. Zkuste si to v duchu porovnat se současnými (tábory) rekondičními pobyty. Asi „zlatými roky“ byly letní pobyty ve Staráku – hlavně tou pospolitostí s majiteli tábora. A tábory pokračují a svým způsobem se vyvíjejí, chcete-li měnit. Ale i my se vyvíjíme, říkáme tomu odborně že stárneme. Říká se, že mezi dětmi člověk omládne. Já bych to viděl ale jinak. Během pobytu na táborech díky dětským a dospívajícím kamarádům zjišťuji, že už mi je více let než na začátku. Ty, které jsem vídával v nemocnici, jsou „puštěni“ na tábor jako děti a časem se z nich mohou stát vedoucí. Rozprchnou se nejen po naší republice, ale i do zahraničí. Některé vídáme, o některých se dozvídáme z vyprávění.

Já mám to štěstí, že v mém okolí, tam kde bydlím, vídám některé své tzv. bývalé pacienty. Nejen je samotné, jak jsou zdraví (nedostatek vlasů není nemoc), ale že mají své partnery a běhají kolem nich jejich děti.

Stárnutí není špatné, když přináší takovéto zážitky.

Buďte zdraví kamarádi, těším se na další setkání

Váš Zbyněk (doktor)



ŠANCE OLOMOUC

O. P. S.

Kdo jsme?

Na Dětské klinice
FN Olomouc
pracuje nezisková organizace Šance,
která je samostatným centrem
pro pomoc hematologicky,
onkologicky a chronicky
nemocným dětem a jejich rodinám
v regionu střední Moravy.



Činnost Šance je zaměřena na několik oblastí:

- 1 humanizace hemato-onkologického oddělení i ostatních prostor Dětské kliniky v Olomouci
- 2 pomoc nemocným dětem v době pobytu na klinice a sociální podpora rodin v léčbě
- 3 pomoc lékařskému pracovišti v zabezpečení diagnostických a léčebných pomůcek, přístrojového zařízení a jiného vybavení
- 4 naplnění volného času hospitalizovaných dětí a provoz dětské galerie
- 5 zakoupení dárků dětem při různých příležitostech
- 6 organizace a zdravotnické zajištění rekondičních pobytů pro děti v zimním a letním období v ČR i zahraničí (Barretstown Gang Camp v Irsku)
- 7 příprava víkendových pobytů pro rodiny
- 8 jednorázová finanční podpora rodin po onkologické léčbě dítěte a rodin dětí s cystickou fibrózou na pobyt u moře nebo domácí rekreaci
- 9 organizace charitativních, společenských akcí, vánočního setkání dětí a jejich rodičů
- 10 rozšiřování a podpora registru dárců kostní dřeně
- 11 šíření osvěty s cílem lepší informovanosti
- 12 spolupráce s nadací Rakovina věc veřejná, jejímž cílem je podpora výzkumu a vývoje protinádorových léčiv, a mezinárodní organizací ICCCP
- 13 tradiční akce oddělení 21B – „Věncování“ a charitativní sbírka „Vánoční hvězda“

POSLÁNÍM ŠANCE
je humanizovat náročnou
léčbu dětí a usnadňovat
jejich návrat do běžného života.

Co se nám letos podařilo?

- ▶ humanizovat hemato-onkologickou ambulanci a prostory čekárny v hodnotě **624 539 Kč**
- ▶ humanizovat prostory dětské galerie v hodnotě **195 623 Kč**
- ▶ humanizovat 4 pokoje pacientů a vyšetřovnu na oddělení 21A, doplnit je acrovynem a zdobnými prvky v hodnotě **242 247 Kč**
- ▶ vybavit nově zrekonstruované pokoje na oddělení 28C ochrannými prvky, acrovynem v hodnotě **150 531 Kč**
- ▶ humanizovat část chodby k ambulantím psychologů v hodnotě **42 615 Kč**
- ▶ vybavit chodbu RTG didaktickými panely a chybějící výmalbou v hodnotě **46 341 Kč**
- ▶ zakoupit laserový přístroj na hojení ran a kožních defektů pro oddělení 21B v hodnotě **173 907 Kč**
- ▶ zakoupit zdravotnické potřeby a potřeby pro oddělení 21B v hodnotě **31 961 Kč**
- ▶ opravit stávající malby na oddělení 21B po poškození výstavbou endoskopických sálů v hodnotě **120 000 Kč**
- ▶ finančně podpořit rekreaci 5 rodin s dítětem po onkologické léčbě v hodnotě **50 337 Kč**
- ▶ finančně podpořit rekreaci 2 rodin s dítětem s cystickou fibrózou v hodnotě **19 600 Kč**
- ▶ finančně a materiálně podpořit 10 rodin s onkologicky nemocným dítětem v hodnotě **100 000 Kč**
- ▶ finančně podpořit 13 rodin s chronicky nemocným dítětem v hodnotě **172 521 Kč**
- ▶ zakoupit dárky dětem při ukončení léčby, k narozeninám, svátkům a Vánocům v hodnotě **87 204 Kč**
- ▶ provozovat Dětskou galerii, zajistit volnočasové aktivity hospitalizovaným dětem na všech odděleních DK v hodnotě **1 220 963 Kč**
- ▶ uspořádat a spolufinancovat letní a zimní rekondiční pobyt pro léčené děti a jejich sourozence v hodnotě **568 231 Kč**
- ▶ financovat víkendový pobyt pro rodiny pozůstalých a dopravu na vzpomínkový výšlap v hodnotě **116 759 Kč**
- ▶ pokračovat v tradici „Věncování“ s hemato onkologickým oddělením
- ▶ udržet tradici původní prodejní akce „Vánoční hvězda“ na území celé Moravy
- ▶ získat v letošním roce nové členy do registru dárců kostní dřeně
- ▶ aktivně spolupracovat s novorozeneckým oddělením, PICC týmem a dětským týmem mobilního hospice „Nejste sami“

Většinu těchto projektů jsme financovali ze sbírky **Vánoční hvězda 2024**, celková částka (do září 2025) činí:

3 963 379 Kč



Co jste možná nevěděli o...

...nemoci, která v nás budí strach, nemoci, která mění životy, nemoci, která přichází bez varování, společném jmenovateli našich stesků, ale i radostí.



Anna Baštan

Co jsme letos pořádali

- LEDEN** ▶ 31. zimní rekondiční pobyt v Hynčicích pod Sušinou
- ÚNOR** ▶ Den dětské onkologie – prodej zlatých stužek, slavnostní rozsvícení Horního náměstí a golden party ve Vinosfeře, Setkání dětí a rodin na ledě HC Olomouc
- BŘEZEN** ▶ Black & White večírek Šance v Hostinci U Kapličky
▶ Šance (nejen) pro Madlenku – Nábor do registru dárců kostní dřeně na Dětské klinice
- KVĚTEN** ▶ Víkendové setkání rodin pozůstalých s oddělením 21B v Ostružné
- ČERVENEC** ▶ 33. letní ozdravný pobyt na téma „Cestování v čase“ v RS Retaso na Horní Bečvě
- ZÁŘÍ** ▶ Vzpomínkový výšlap za Vilču na Králický Sněžník
- LISTOPAD** ▶ „Věncování“ – 27. ročník tradiční výroby a prodeje adventních věnců
▶ „Vánoční hvězda“ – 28. ročník prodejní akce na území střední Moravy
- PROSINEC** ▶ Slavnostní koncert v Dubu nad Moravou
▶ Ježíškova nadílka pro Dětskou kliniku – nákup dárků pro pacienty na Dětské klinice FNOL

Ostatní akce pro Šanci

- ÚNOR** ▶ Den dětské onkologie s Krajským ředitelstvím policie Olomouckého kraje – prodej stužek
- BŘEZEN** ▶ Tvořivá Olomouc – prodejní výstava pro Šanci
- ČERVEN** ▶ „Na kole dětem“ – charitativní jízda Josefa Zimovčáka
- ČERVENEC** ▶ Cirkus Paciento – týdenní workshop se Zdravotním klaunem
- SRPEN** ▶ Nábor do registru dárců kostní dřeně na táboře Borek u Jičina
▶ Nábor do registru dárců kostní dřeně ve Slatinicích
- ZÁŘÍ** ▶ Nábor do registru dárců kostní dřeně na gymnáziích v Olomouci
- ŘÍJEN** ▶ Charitativní sbírka v rámci oslav 1. narozenin salonu Artemis ve Zlíně
- LISTOPAD** ▶ Dobronoc – Benefiční společenský večer na podporu hemato-onkologického oddělení
▶ „Tvořivá Olomouc“ – prodejní výstava
- PROSINEC** ▶ „Vánoční baňka“ – charitativní prodej baněk v Karloince
▶ Tradiční vánoční aukce studentů Gymnázia Olomouc – Hejčín
▶ Benefiční měsíc v Omega centru sportu a zdraví, Olomouc
▶ Charitativní jarmark Lenky Prokopové a jejích kolegyně na Teoretických ústavech





Rok 2025 očima dětí a rodičů z 21B

**Vím, že mě čeká ještě dlouhá cesta.
Ale věřím, že ji zvládnu. Že to vyhraju**

Ahoj, já jsem Áda. Je mi šest let a chtěl bych vám povědět, co mi přinesl rok 2025. V lednu jsem byl ještě úplně normální kluk. Střídal jsem hokejové turnaje s florbalovými a strašně mě to bavilo. Někdy jsme zajeli na lyže, jindy jen na kopec bobovat. Někdy jsme šli na bazén nebo zabruslit na rybník. Byla to zima plná radosti a já jsem se už moc těšil, až přijde jaro. A s jarem přišlo tolik věcí! Vypadly mi dva přední zuby a vypadalo to srandovně, když jsem se usmíval. Oslavili jsme narozeniny maminky a taky brášky. Na Velikonoce jsme si vykoledovali plný košík dobrot. S rodinou jsme si užili hromadu legrace na chatě a já jsem se dokonce fotil na tablo do školky. S babičkou jsme byli v ZOO a já se zapsal do školky – už jsem se viděl jako opravdový prvňáček. Měl jsem před sebou ještě spoustu super plánů, jenže život si pro mě nachystal jinou cestu. Do cesty mi vstoupila ALL leukemie. Z ničeho nic se všechno změnilo. Místo výletů s rodinou a kamarády, místo pasování na prvňáčka na mě čekal boj s hodně zákeřným soupeřem.

Začátky nebyly lehké. Musel jsem se učit spoustu nových věcí – vyšetření, léky a taky jsem dostal kanylu. Říkal jsem jí moje kamarádka, protože díky ní mi nemuseli pořád píchat jehličkou do ruky, když potřebovali krev. Nemohl jsem běžet venku s kamarády, sportovat,

jíst svoje oblíbená jídla ani být pořád s rodinou. Bylo to těžké.

Ale i v tom všem se objevily krásné chvíle. Kamarádi mi posílali dopisy a dárečky, dostal jsem spoustu nového lega, které jsem si stavěl celé hodiny. Mohli jsme si volat se školkou a já viděl děti, jak se mají. Ve školce v nemocnici jsem vyráběl s Míšou Korálkovou krásné dárečky pro kamarády, paní učitelky a rodinu. Sestřičky byly moc hodné, hrály se mnou karty, objednaly mi občas i moji oblíbenou pizzu a staraly se o mě, jako bych byl jejich. A taky jsem si našel nové kamarády, kteří prožívali podobné věci jako já.



A tak, i když rok 2025 nebyl takový, jaký jsme si plánovali, dal nám spoustu odvahy, lásky a síly. Každý den bojuji jako velký hrdina, protože mám kolem sebe rodinu, která mě miluje, a kamarády, kteří na mě myslí. Věřím, že přede mnou čeká ještě spousta smíchu, dobrodružství a krásných dní – a až jednou otevřu oči po poslední léčbě, bude to začátek nového příběhu, ve kterém budu zase běhat, hrát hokej, jezdit na kole a smát se na celé kolo. Protože v tomhle příběhu jsem já vítěz. Já vím, že mě čeká ještě dlouhá cesta. Ale věřím, že ji zvládnu. Že to vyhraju!

Adam

Tolik krásných duší jsme měli čest poznat...

Rok 2025 byl pro nás velmi inspirující, naplněný neskutečnou láskou oddělení 21B. Radimek si našel spoustu nových kamarádů a naučil se být statečný. Tolik krásných duší jsme měli čest poznat. Byl to rok odvahy, porozumění a plný lásky. Děkuje všem!

Hnikovi

2025 – díky!

Mára v minulém školním roce nastoupil poprvé do školky, pro nás před nedávnem ještě naprosto nemyslitelná věc. Letošní školní rok už je opravdu školní. Mára bere aktovku a šupe si to do školy. Přestává se schovávat za máminu sukni a pomaličku a opatrně vykračuje do NORMÁLNÍHO světa! Zažívá čím dál víc věcí, které běžně zažívají jeho vrstevníci. Má příležitosti si mezi nimi hledat i kamarády. Byli jsme



spolu poprvé na první narozeninové oslavě jeho kámože ze školky, ach!

2025 byl pro mě rokem, ve kterém jsem se ujistila, že nová léčba opravdu funguje. Mára ŽIJE a rozkvétá nám před očima. Jezdí na tábory, dělá úkoly, raduje se ze života. 2025 – díky!

Eliška

Rok 2025 mi dal úplně jiný pohled na život. Ukázal mi, že rodina a přátelé, které kolem sebe máme, za námi stojí v každé situaci – jsou naší kotvou, naší obrovskou oporou. Utvrdil mě v tom, že lidské tělo – ať už dětské, jako pacienta, nebo dospělé v roli rodiče – dokáže neuvěřitelné věci a unese dvakrát tolik – jak po fyzické stránce, tak i po psychické. Otevřel mi oči a donutil žít každý den naplno, protože to, co je dnes, zítra být nemusí. Naučil mě užívat si maličkosti, protože ty jsou koneckonců to nejvíc, co máme a můžeme

mít. Dal mi možnost poznat a spřátelit se s lidmi, kteří čelí podobným výzvám. A v neposlední řadě mi rok 2025 přinesl kromě těžkých chvil i důležité zjištění – že kolem nás

jsou lidé, kteří jsou tu pro druhé, a to nejen v rámci své práce, ale i mimo ni. A to je něco, za co budu navždycky vděčná.

Ilona Jandová





Na oddělení 21B mluvíme speciální řečí.

Náš jazyk si pomocí googlu nepřeložíš.

Abyste nám lépe rozuměli, přikládáme slovníček našich nejčastějších pojmů.



Šance v roce 2225 očima malých táborníků

Na letním rekondičním pobytu s tématem Cestování časem jsme se společně vydali hodně daleko – až do budoucnosti! Naše děti – dnes už vyléčení pacienti dostali speciální úkol – přenést se o 200 let dopředu a představit si, jak asi bude vypadat naše Šance. Bude mít vlastní raketu? Roboty, kteří rozdávají úsměvy? Nebo možná kouzelný lék na všechny nemoci? Jejich fantazie nezná hranic – a my vám přinášíme malou ochutnávku...

Šance v budoucnosti? Pořád bude pořádát letní a zimní pobyty. Možná si sem tam zaletíme do vesmíru na „šancácký“ výlet, túry budou na Marsu a na diskotékách budeme tančit ve skafandrech s mimozemšťany. Ale to nevádí. Důležité je, že budeme všichni spolu.



V budoucnu se Šance rozšíří, aby mohla pomáhat úplně všem dětem na planetě a na tábory se bude určitě jezdit jinam, abychom se tam všichni vešli.

Přeju si, aby tábory v budoucnosti zůstaly pořád takové, jaké jsou!

Jak bude vypadat tábor šance v roce 2225? Doufáme, že naše vedoucí nenahradí roboti... ale to je téměř nevyhnutelné. Každé dítě vyzvedne UFO přímo u něj doma a společně se dopraví do tábora, který se každý rok bude konat na jiné planetě. Nebude se bydlet v chatkách, ale na jednotlivých hvězdách.

Šance je velice pěkný tábor. Všichni vedoucí jsou a stále budou stejně hodní. Chatky nahradí levitující domečky s raketovými pohony. V jídelně budou vařit roboti a podávat se bude blivajs. Budou s námi jezdit vyléčené mimozemské děti z jiných galaxií.







Šance (nejen) pro Madlenku

„Hledáme ideálního dárce pro dvouletou Madlenku. Potřebujeme ho však najít rychle...“ Tato zpráva letos na jaře obletěla celé Česko.

Stáli jsme před velkým úkolem – pomoci malé Madlence, která zoufale hledala vhodného dárce kostní dřeně. Příběh malé Madlenky trpící vzácnou poruchou krvetvorby zasáhl celé Česko a díky iniciativě jejího tatínka se spustila obrovská vlna solidarity. O Madlence i dlouhodobém problému nedostatku dárců kostní dřeně tak díky velké mediální pozornosti ze dne na den věděli snad úplně všichni.

Věděli jsme, že najít „genetického dvojníka“ není snadné, a tak jsme neváhali ani minutu a rozhodli se uspořádat nábor do registru také.

Akci jsme nazvali symbolicky Šance (nejen) pro Madlenku. Odezva byla obrovská. Do Moresovy posluchárny na Dětské klinice FN Olomouc přicházeli studenti, rodiče, zdravotníci i lidé, kteří o registru dosud jen slyšeli, ale nikdy nenašli odvahu udělat ten krok. Mnozí přichozí se divili, jak jednoduché to vlastně je – stačilo vyplnit krátký dotazník a podstoupit minutový sčěr slin. Často říkali, že kdyby to věděli dříve, zapsali by se už dávno.

Ten den se našlo přes 300 statečných, kteří se stali součástí registru. Každý, kdo se přišel zapsat, mohl být Madlenčiným zachráncem – ale stejně tak i zachráncem někoho dalšího, třeba na druhém konci světa. Během

jara se tak do Českého národního registru dárců dřeně (ČNRDD) zapsalo rekordních 14 500 nových dárců.

Děkujeme všem, kteří se zapsali, a dali tak nejen Madlence, ale i dalším pacientům po celém světě to nejcennější – šanci na život. Věříme, že tato vlna solidarity bude pokračovat a přinese naději mnoha dalším lidem na cestě za uzdravením.

Herta Mrkva Šuštřková



Madlenka sice svého dárce zatím nenašla, ale lékaři jí nasadili imunosupresivní léčbu, která zafungovala a přinesla skvělé výsledky. Madlenka se tak uzdravuje i bez transplantace.

Příběhy darované krve

„Naše holky dostaly za svou léčbu desítky transfuzí, tentokrát i my chceme vrátit malou kapku naděje těm, kteří ji potřebují“, usmívají se Eva se Sašou – maminky našich vyléčených patientek a vyhrnují rukáv k odběru. I ony se připojily k naší mikulášské výzvě, kterou jsme uspořádali ve spolupráci s Transfuzním oddělením FN Olomouc. S příběhy darované krve se na Dětské klinice setkáváme téměř denně. Krev od dárců je potřebná nejen při úrazech a operacích, ale také pro naše malé pacienty s poruchou krvetvorby. A tak jsme se rozhodli doplnit tuto nenahraditelnou tekutinu i my. Darovat přišli nejen členové a přátelé Šance, ale také sestřičky, lékaři a zejména rodiny našich vyléčených pacientů. Nechyběl ani Mikuláš se svou partou! Anděl rozdával dárky i odvahu všem prvodárcům a čert byl v dobré náladě a výjimečně neřešil, kdo byl hodný, a kdo ne. Darování krve je totiž ten nejlepší dobrý skutek.

Herta Šušťková

Program dárcovství krve ve Fakultní nemocnici Olomouc je nezbytnou podmínkou léčby mnoha pacientů. Bohužel, v současné době pozorujeme klesající trend počtu dobrovolných dárců krve, což je pro nás alarmující. Ačkoliv medicína postupuje milovými kroky kupředu, krev stále nelze uměle vyrobit. Je nenahraditelná, a právě proto jsou dárci krve pro nás i naše paci-

enty nepostradatelní. Dárci, kteří přicházejí na Transfuzní oddělení, píší příběhy darované krve, které pomáhají zachraňovat lidské životy. A právě proto deset minut Tvého času věnovaného odběru krve stojí za to! Každý z Vás může napsat další příběh, který pomůže uzdravit nebo zkvalitnit život někomu dalšímu.

Každý, kdo je plnoletý a splňuje podmínky dárcovství, je u nás srdečně vítán.

Děkujeme všem, kteří rozšíří naši dárcovskou základnu. Společně pomáháme tam, kde to má opravdový smysl.

Michaela Galčanová,

Vrchní sestra Transfuzního oddělení FNOL



**DARUJ KREV.
ZACHRAŇ ŽIVOT.**

Borec z JIPky

Představte si, že je vám 15 let. Měli byste si užívat rebelie, běhat za holkama, ale místo toho vás nesnesitelná bolest břicha upoutá na nemocniční lůžko. Představte si devět měsíců, během nichž podstoupíte několik závažných břišních operací, jste opakovaně uváděni do umělého spánku, téměř denně snášíte bolestivé převazy stomie a učíte se znovu chodit a ovládat své tělo.

My známe kluka, který tohle prožívá. Jmenuje se Pavel a je dlouhodobě hospitalizován na JIP naší Dětské kliniky. Pavel má úžasnou maminku a obrovskou, nezdolnou touhu žít. V září, téměř po roce stráveném v nemocnici, se Pavel mohl konečně na jeden den podívat domů. Díky projektu Sanitka naděje, z. s., která využívá speciálně upravený sanitní speciál XXL, vycestoval s maminkou a zdravotní sestřičkou ven z nemocnice. Navštívil svou školu, kde ho spolužáci i učitelé úžasně přivítali, a pak strávil intenzivní chvíle se svou rodinou. Dokážete si představit, jak moc ho to psychicky povzbudilo, pohladilo a jaké množství energie mu to dodalo pro další boj a cestu k uzdravení?

O Pavla se stará neuvěřitelný tým zdravotníků z Dětské kliniky a krátce i z ARO FNOL: lékaři, sestřičky, fyzioterapeuti, psychologka, ošetrovatelky, sociální pracovníce z Centra provázení a paní učitelky. Všem Vám patří obrovské poděkování.

Pavla ještě čeká kus cesty, ale na té cestě není sám! Přejeme mu hodně sil, neutuchající energii a silící svaly! Pavlův příběh je silnou připomínkou toho, jak je zdraví



Chtěl bych hodně moc poděkovat všem
Doktorům a sestřičkám z dětské JIRP
až Kurim za dobrou a milou péči
a taky paní rehabilitaci Evě a Šanci
Olomouc za notebook a za To, co dělají
pro nemocné děti z FNOL, děkuji
— Pava

křehké a jak nesmírně důležité je vážit si každé chvíle s rodinou a blízkými. Zastavte se. Obejměte ty, které máte rádi. Tyto okamžiky blízkosti a doteků jsou v životě ta nejcennější energie, kterou máme.

Míša Rýza Hradilová a Lenka Urbášková



Naši malí pacienti dnes

MARTIN



Martin u nás prošel léčbou leukemie jako malý kluk, ale už tehdy bylo jasné, že v sobě nosí velký dar – herecký talent. Rád bavil ostatní a byl mistrem improvizace. Na rekondičních pobytech mu patřily hlavní role všech vtipných táborových scének. Dnes je z něj úspěšný herec, který hraje jak na divadelních prknech, tak i v televizi. Velkým zážitkem pro nás bylo, vidět ho po letech hrát v představení Divadla Tramtarie „Kabaret nahatý Shakespeare“ k 30. výročí naší nadace, kde se symbolicky vrátil mezi nás. Martin je členem činohry Národního divadla moravskoslezského, účinkuje také v Činoherním studiu města Ústí nad Labem, v Divadle Tramtarie a poslední roky externě spolupracuje s pražským Národním divadlem. Věnuje se i rozhlasové tvorbě. Mezi jeho koníčky patří hraní her na PC, improvizace, sledování běčkových filmů a uvádění lidí do nekomfortních situací.



foto: NDM Martin Kusyn

PAVEL



Pavel prošel léčbou leukemie, když mu bylo 6 let. Už tehdy se jeho rodina rozhodla, že svůj příběh promění v pomoc druhým. Jeho babička se stala průkopnicí náborů do registru dárců kostní dřeně v České republice – díky ní našly naději stovky dalších pacientů. Pavel dnes stojí u zrodu příběhů také, i když z jiné strany – pracuje jako asistent režie známých seriálů a filmů. A jako poctu své babičce natočil dokument s názvem „Babička jako Šance“, který měl premiéru v kinech a připomněl její obrovský přínos. Jeho životní cesta je plná druhých šancí – kromě boje s nemocí přežil v dospělosti vážnou nehodu, po níž se musel znovu učit stát na vlastních nohách. Pavel je živým důkazem, že síla vůle a podpora blízkých dokáží člověku otevřít nový začátek i tam, kde by se to zdálo nemožné.



Naše škola není jen o učení...



Letní prázdniny utekly jako voda. Ani jsme se nena-
dali a vrátili jsme se zpátky do školních lavic.

Předchozí školní rok 2024/2025 byl pestrý a zábavný
pro naše hospitalizované děti. Během roku se nám dařilo
zapojit nemocné děti do řady tematických aktivit školy.
Počínaje Mikulášským tvořením a konče Dětským dnem,
který proběhl ve společenské místnosti Sluníčko.

V čase předvánočním se konala pro hospitalizované
děti a rodiče Mikulášská besídka s názvem „Čertohrátky.“
Byly připraveny rozmanité hry a tvoření pro nejmenší,
ale i pro velké děti.

S přivítáním jara a s probouzením přírody jsme se
pustili do tradičního Velikonočního veselí. Kromě kla-
sického malování vajíček zdobila všechna oddělení i naše
„dinosauri vejce“. V období jarních prázdnin maminky
s dětmi vytvářely keramiku s jarní tematikou.

V aule Dětské kliniky má naše škola celoročně
vystavené kresby od hospitalizovaných dětí. Vždy jsou
tematicky zaměřeny. V dubnu byla zrealizována výstava
dětských prací ke Dni země. Kolemjdoucí návštěvníci se
mohli pokochat ekologicky zaměřenými výtvy dět-
ských pacientů.

Velkým a úspěšným projektem školy byla akce ke Dni
dětí. Společně jsme připravili tvořivé dílničky a zábavné
hry s názvem „Vzhůru na prázdniny,“ inspirované dět-

ským animovaným filmem „Vzhůru do oblak“. Dětský
den se uskutečnil ve školní klubovně Sluníčko, která
v letošním roce prošla velkou rekonstrukcí.

V průběhu školního roku jsme přivítali akce, kde
se zapojily děti z jiných škol. V červnu k nám zavítali
žáci ze Základní školy Bystrovany, kteří si pro naše paci-
enty nacvičili hudebně–pohybovou pohádku Šípková
Růženka a pásmo písniček s doprovodem kláves a orffo-
vých nástrojů. Vystoupení bylo moc pěkné a udělalo
nám všem radost.

Vzhledem k tomu, že jsme detašované pracoviště
logopedické školy, musíme plnit i další aktivity mimo
dětskou kliniku – škola v přírodě, doučování a práce
s nadanými žáky.

Práce pedagogů školy při nemocnici je náročná
a zároveň inspirativní. Je důkazem toho, že vzdělávání
je možné získat v nelehkých životních podmínkách. Jsme
vděční za to, že můžeme být součástí života hospitalizo-
vaných dětí a pomáhat jim na jejich cestě k uzdravení.
Naše škola není jen tak obyčejná. Je to místo, kde se
setkávají děti, pro které je pobyt v nemocnici dočasným
domovem. Odměnou pro nás pedagogy je spokojený
návrat dětí do rodinného prostředí a začlenění se zpět
do každodenního života.

Vaše paní učitelky z Dětské kliniky

Když onemocní ségra nebo brácha

Vážné onemocnění dítěte zasáhne celou rodinu jako blesk z čistého nebe. Rodiče okamžitě soustředí veškeré své úsilí na péči o nemocného a na řízení domácnosti. Mezitím se ale zdraví sourozenci musejí vyrovnávat s řadou náhlých změn a zvýšenou emocionální zátěží. I přes veškerou snahu rodičů i prarodičů klade období léčby na tyto děti obrovské nároky.

I my si plně uvědomujeme těžkost jejich situace a na sourozence dětských pacientů nezapomínáme. Jsou a vždy budou nedílnou součástí našich pobytů a akcí, které pořádáme.

Díky našemu společnému povídání s těmito tichými hrdiny jsme vytvořili Desatero pro rodiče. Je to laskavý vzkaz a praktický průvodce pro všechny rodiče, kteří se ocitli nebo ocitají v této tiživé životní situaci.

A vy, zdravé ségry a bráchové, co jste doma, pamatujte, že na téhle náročné cestě nejste sami!

Máte právo na všechny své pocity – na smutek, vztek, ale i na radost. Jste úžasní a zasloužíte si všechnu lásku a podporu světa.

Míša Rýza Hradilová



Dětská galerie slaví 15 let

Napadlo by někoho, že Dětská galerie Šance, která se nachází v přízemí Dětské kliniky, letos v květnu oslavila 15. narozeniny? Zdá se to skoro jako včera, kdy jsem dveře galerie otevřela poprvé... Tehdy však prostor vypadal úplně jinak než dnes – byl od chodby oddělen pouze proskleným dřevěným paravánem. O několik let později díky stavebním úpravám vznikla plnohodnotná místnost se zázemím pro odpolední tvořivé aktivity hospitalizovaných pacientů.

Součástí Dětské galerie je i obchůdek, který si za tu dobu získal oblibu mezi lidmi ze širokého okolí a stal se cílem nejen zaměstnanců FN Olomouc, ale i veřejnosti. Lidé se k nám rádi do obchůdku vracejí, když hledají nějaký dárek, kterým by potěšili své přátele, děti, vnuky... Z výtěžku za prodané věci financujeme nákup materiálu pro tvoření dětí. Dětská galerie se postupně stala finančně soběstačnou a troufám si říct, že je republikovým unikátem.

Tvořivé dílničky v Dětské galerii probíhají během odpoledních hodin ve všední dny. Ze všech činností, které dětem nabízím, je nejoblíbenější tvoření s korálky. Často ale také tvoříme z papíru nebo kreslíme či malujeme.

Zdravotní stav některých pacientů však nedovoluje, aby se účastnili tvoření v dílničce. V takových případech tvoříme s pacienty v jejich pokoji u lůžka. To se



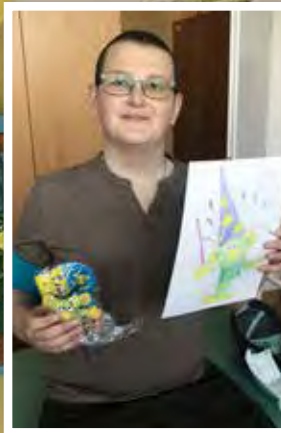
týká zejména dlouhodobých pacientů. Tím, že pobývají v nemocnici dlouho, pracujeme i na věcech náročnějších na čas – šijeme, háčkujeme, batikujeme, drátujeme...

Do tvoření se někdy rádi zapojí i rodiče léčených dětí. Společně strávený čas je obohacením pro všechny – v přátelské atmosféře vznikají drobnosti, kterými pak děti mohou obdarovat své nejbližší. Mají radost z toho, co se jim podařilo vytvořit, a často tak alespoň na chvíli zapomenou na to, že jsou v nemocnici, na bolest, kterou během náročné léčby často zažívají...

Děkuji za možnost být součástí tohoto příběhu.

Míša Korálková

Za mlhou hustou tak, že by se dala krájet, a dost možná ještě dál, je dětská hemat-onkologická ambulance. Na první pohled je docela obyčejná, ale už na ten druhý tam uvidíte nezvyklého zdravotního pomocníka Rákosníčka. Ten pomáhá sestřičce Blance při odběrech a transfuzích. Nástěnka s obrázky zeleného mužíčka se zvolna zaplňuje a každého autora obrázku pak čeká odměna v podobě plyšového mini Rákosníčka. Děkujeme Blance za skvělý nápad, který všem dětem v ambulanci zaručeně vykouzlí úsměv na tváři.



Vánoční hvězda 2024 v číslech



15 260

NAJETÝCH KILOMETRŮ



821

DOBROVOLNÍKŮ



87 405

PRODANÝCH KUSŮ



CELKEM VYBRÁNO

4 958 638 Kč



Děkujeme všem dobrovolníkům
a podporovatelům akce Vánoční hvězda.
Jmenný seznam najdete na **www.vanocnihvezda.cz**





ŠANCE OLOMOUC, o. p. s.

Dětská klinika FN, Nová Ulice 85, 779 00 Olomouc

www.sanceolomouc.cz

č. ú. 53839811/0100

IČ: 70039704

Herta Mihálová – ředitelka

777 328 099, e-mail: herta.mihalova@sanceolomouc.cz

Mgr. Michaela Hradilová – koordinátorka projektů pro pacienty

775 924 348, e-mail: michaela.hradilova@sanceolomouc.cz

Mgr. Herta Šustková – marketing a komunikace s veřejností

732 244 153, e-mail: herta.sustkova@sanceolomouc.cz

Mgr. Světlana Kašubová – předsedkyně správní rady, vrchní sestra Dětské kliniky

e-mail: svetlana.kasubova@fnol.cz

Eva Hůlková – členka správní rady, staniční sestra oddělení

hulisa@seznam.cz

Blanka Revayová – členka správní rady

e-mail: b.revayova@seznam.cz

Bc. Hana Dědochová – členka dozorčí rady

e-mail: haded@seznam.cz

Ing. Lenka Nevřivá – členka dozorčí rady

e-mail: nevřiva.lenka@email.cz

Lenka Prokešová – předsedkyně dozorčí rady

e-mail: lenkaprokes@centrum.cz

Galerie: Ing. Michaela Melzrová Janková,
Štěpánka Špajsová, Mgr. Zuzana Ryjáčková



QR Platba

Chci přispět →



FAKULTNÍ NEMOCNICE
OLOMOUC

FLORCENTER[®]
spol. s r.o.

AUTO A1

Auta na dobré adrese...

Šance Olomouc děkuje vydavatelství
SOLEN a tiskárně TRIFOX Šumperk
za podporu při vydání ročenky

SOLEN
MEDICAL EDUCATION

TRIFOX
TISKARNA / REKLAMA / DTP

