

SNAŽÍME sa navzájom si pomáhať

Kontakt:

Organizácia muskulárnych dystrofikov v SR

• sídlo: Banšelova 4, Bratislava • kancelária
a poštová adresa: Vrútocká 8, 821 04 Bratislava
tel.: 02/434 116 86, 434 104 74 • mob.: 0907 262 293
e-mail: omd@omdvsr.sk • IČO: 00624802
www.omdvsr.sk • www.belasymotyl.sk



Mgr. Mária Duračinská
podpredsedníčka
Organizácia
muskulárnych dystrofikov

Foto: autorka

••• Ako je na tom dystrofik?

Nedokáže chodiť, obrátiť sa na bok, napiť sa sám z pohára a niektorí z nás ani sami dýchať... Svalová dystrofia je ťažké progresívne ochorenie svalov, vrátane srdca a dýchacích a prehŕtáčich svalov. Zhoršovanie sa nedá zastaviť, nie je na ňu liek. Na Slovensku žije asi 5 000 osôb s nejakým svalovým ochorením, ktoré závažne zasahuje do života ich rodín.

••• Niekoľko slov o našej organizácii

Organizácia muskulárnych dystrofikov v SR (OMD v SR) už od roku 1993 združuje deti aj dospelých s rôznymi nervosvalovými ochoreniami (NSO). Jej poslaním je poskytnúť členom a ich rodinám adresnú pomoc, ktorá reaguje na postupné zhoršovanie ochorenia a na to nadväzujúce sa meniace potreby. Konkrétne rozsah odkázanosti na pomoc druhej osoby, požiadavka

na pomôcku či bezbariérové prostredie. OMD v SR má súčasne štatút chráneného pracoviska. Presadzuje filozofiu vytvárania kvalifikovaných pracovných miest pre dystrofikov, ľudí na vozíkoch. Dnes zamestnáva 7 ľudí, ktorým pomáhajú dvaja pracovní asistenti.

••• Snažíme sa navzájom si pomáhať:

► Aktivity smerom ku klientom:

• vedieme Agentúru osobnej asistencie – komplexný servis – poradenstvo, sprostredkovanie, vzdelávanie o osobnej asistencii a filozofii Nezávislého života.

► Aktivity smerom k členom:

• vydávame vlastný špecifický časopis Ozvena s odbornou prílohou s názvom Modré stránky • Informačné listy o NSO (výskum – starostlivosť – rehabilitácia)– organizujeme tvorivé tábory a stretnutia pre svojich členov spojené s výstavou pomôcok • spolupracujeme s lekármi a svojim členom poskytujeme kontakty na rôznych špecialistov so skúsenosťami z NSO (psychológ, genetik, pneumológ, ortopéd, kardiológ a iné)

► Aktivity smerom k rodinám, kde žije dieťa s NSO:

• poskytujeme komplexné poradenstvo, vrátane poradenstva o vhodných kompenzačných pomôckach, bezbariérových úpravách v domácnosti, možnostiach vzdelávania a pod.

••• Naša vízia

Slovensko, v ktorom majú dystrofici vytvorené rovnocenné podmienky na štúdium, prácu, samostatné bývanie, voľnočasové aktivity. Ak poznáte človeka s nejakým druhom svalového ochorenia, povedzte mu o Organizácii muskulárnych dystrofikov.

► Finančné prostriedky sa snažíme získať aj cez osvetové kampane.

11. ročník osvetovej kampane „Deň belasého motýľa (Deň ľudí so svalovou dystrofiou)“ spojenej s verejnou zbierkou na pomôcky, ktoré štát plne nehradí, môžete podporiť od 10. marca do **30. novembra 2011** zaslaním SMS v tvare **DMS MOTYL** na číslo **877**.

Viac na www.darcovskasms.sk

Činnosť OMD v SR môžete podporiť aj finančným darom alebo asignáciou 2 % zo zaplatenej dane.

Za podporu ďakujeme!

