

Výročná správa 2009

Organizácia muskulárnych dystrofikov v SR



1 O organizácii	3	Zahraničná spolupráca	14
Naše poslanie, ciele a vízia	3	Podpora športových aktivít	15
Naši ľudia	3	Bocciueme	15
Chránené pracovisko	4	Šachujeme	16
Naše úspechy v súťažiach	4	3 Osobnosti, ktoré nás podporujú	16
2 Celonárodná kampaň na podporu ľudí so svalovou dystrofiou		4 Spolupracujúce organizácie	16
Deň belasého motýľa	5	5 Dve percentá	17
Koncert belasého motýľa	6	6 Podporovatelia	17
Projekt Darcovskej SMS	6	7 Finančná analýza	18
3 O našich aktivitách			
Obhajoba práv ľudí so svalovou dystrofiou	7		
Sociálne služby	7		
Sociálna prevencia a sociálne poradenstvo	7		
Terénne sociálne poradenstvo	7		
Požičiavanie kompenzačných pomôcok	7		
Agentúra osobnej asistencie	8		
Aktivity pre členov	9		
Časopis OZVENA	9		
Letné tábory	10		
Aktivity na zlepšenie zdravotnej starostlivosti			
Projekt vyhľadávania ľudí s Pompeho chorobou	14		
Odborný seminár v Prahe	14		



Naše poslanie, ciele a vízia

Organizácia muskulárnych dystrofiíkov v Slovenskej republike (ďalej OMD v SR) je jedinou špecifickou organizáciou osôb s týmto ochorením s celoslovenskou pôsobnosťou.

Naším poslaním je všestranná a adresná pomoc deťom aj dospelým s rôznymi svalovými ochoreniami a iným ťažkým telesným postihnutím s podobnými dôsledkami.

Súčasne chceme odovzdávať verejnosti pozitívny príklad zvládania dôsledkov veľmi ťažkého telesného postihnutia.

Presadzujeme filozofiu nezávislého života s **cieľom**, aby aj ľudia so svalovou dystrofiou a veľmi ťažkým telesným postihnutím mohli viesť samostatný a plnohodnotný život podľa svojich predstáv.

Našou víziou je spoločnosť bez fyzických bariér, v ktorej budú mať aj ľudia so svalovou dystrofiou vytvorené rovnocenné podmienky na štúdium, prácu, založenie rodiny a na bývanie.

Naši ľudia

V roku 2009 pracoval Výkonný výbor a Revízna komisia Organizácie muskulárnych dystrofiíkov v SR v tomto zložení:

Výkonný výbor: (na obdobie 2009 – 2013)

Čestná predsedníčka	Anna Šišková
Predsedníčka	Mgr. Andrea Madunová
Podpredsedníčka	Mgr. Mária Duračinská
Tajomník	Jozef Blažek
Členovia	Mgr. Marcela Kondelová, Mgr. Tibor Köböl Bc. Miroslav Bielik, MUDr. Andrej Vranovský

Revízna komisia: (do 12.10.2009)

Predsedníčka	Margita Granecová
Členovia	Simona Ďuriačová, Ing. Vladimír Hron

Po voľbách sa zloženie Revíznej komisie zmenilo takto: (od 12. 10. 2009)

Margitu Granecovú nahradil Ing. Martin Unčovský
Predsedníčkou Revíznej komisie sa stala Simona Ďuriačová



Anna Šišková

Mgr. Andrea Madunová

Mgr. Mária Duračinská

Jozef Blažek



Mgr. Marcela Kondelová

Mgr. Tibor Köböl

Bc. Miroslav Bielik

MUDr. Andrej Vranovský



Margita Granecová

Simona Ďuriačová

Ing. Vladimír Hron

Ing. Martin Unčovský

Členovia

Štatistika členskej základne OMD k 31. 12. 2009:	559 členov
Členovia postihnutí nervovosvalovými ochoreniami:	317
Iné zdravotné postihnutia:	193
Z toho deti s postihnutím do 18 rokov:	68
• deti postihnuté nervovosvalovými ochoreniami:	56
• iné zdravotné postihnutia:	12

Priaznivci:

Odborníci: 3

V roku 2009 sme prijali: 19 členov

V roku 2009 sme vyradili: 10 členov (3 vystúpili a 7 zomrelo)

Naša filozofia zamestnanosti

Vytvárame kvalifikované pracovné miesta pre osoby so svalovým ochorením a iným ťažkým telesným postihnutím. Umožňujeme im odborne rásť, rozvíjať svoje schopnosti a jedinečné danosti. OMD v SR zamestnáva iba ľudí s ťažkým a veľmi ťažkým zdravotným postihnutím, ktorí sa pohybujú na vozíkoch s výnimkou pracovných asistentov. Máme štatút chráneného pracoviska.

Zamestnanci OMD a ich pracovná náplň

- **projektová koordinátorka:** Mgr. Mária Duračinská
- **sociálni poradcovia:** Mgr. Andrea Madunová, Mgr. Tibor Kóbből
- **základné sociálne poradenstvo, spravovanie www stránky:** Alena Hradňanská
- **koordinátor Agentúry osobnej asistencie:** Jozef Blažek
- **administratívna pracovníčka:** Lucia Mrkvicová
- **ekonómka:** Silvia Petruchová (od januára 2009 nahradila Evu Győriovú)
- **pracovní asistenti:** Ľubomír Antol, Mgr. Andrea Paulínyová (od januára 2009 nahradila Luciu Mrkvicovú)

Zdroje na mzdu pracovných asistentov získavame z Úradu práce, sociálnych vecí a rodiny podľa zákona o službách zamestnanosti.

Prax v OMD v SR

Študentom odborných, vysokých škôl a univerzít umožňujeme absolvovať povinnú prax v našej organizácii. V roku 2009 povinnú prax u nás absolvovali dvaja študenti: Andrea Hlavačková a Marek Klačko.

Podpora študentov a ich výskumnej činnosti

Naša organizácia poskytuje študentom vysokých škôl odborné rady a materiály pri spracovávaní bakalárskych, diplomových a iných študijných prác so zameraním na osobnú asistenciu, problémy osôb so svalov-

ou dystrofiou, prípadne iným ťažkým telesným postihnutím.

V roku 2009 sme poskytli pomoc pri príprave výskumu a záverečných prác desiatim študentom: Benjamín Zajaček, Andrea Vačková, Anna Nemergutová, Zuzana Sedláková, Lenka Suchá, Tatiana Havierniková, Jozef Ďurajka, Zuzana Fečojagerová, Ján Bolješik, Z. Nociarová.

Naše úspechy v súťažiach

V roku 2009 mala Organizácia muskulárnych dystrofikov v SR úspech v dvoch súťažiach.

V súťaži **Novinárska cena za rok 2008** v kategórii Najlepší regionálne odvy-

sielaný príspevok zvíťazila reportáž redaktora **Ladislava Munka – Nevidené príbehy: Najlepšie**. Príspevok bol ocenený za výber témy, skvelé spracovanie a silnú výpoveď respondenta. Víťazný príspevok bol odvysielaný v TV Ružinov. Ako to súvisí s našou organizáciou? Príspevok bol o našej členke a zamestnankyni **Alene Hradňanskej**. Fotografia s názvom „**Najväčšia bariéra je tá ľudská**“, ktorá vznikla počas jedného detského tábora v minulých rokoch, vyhrala fotografickú súťaž **Bariéry**, ktorú Národná rada občanov so zdravotným postihnutím vyhlásila ku koncu roka 2008.



Vítaná fotografia súťaže: „Najväčšia bariéra je tá ľudská“



Alena Hradňanská



Zbierka a členovia OMD v SR

Deň belasého motýľa 9. ročník

Naším symbolom je **motýľ**. Sme ľudia so svalovou dystrofiou. Toto závažné ochorenie sa postupne zhoršuje, oslabuje svaly celého nášho tela a spôsobuje, že sme odkázaní na vozíky a pomoc iných. Nedá sa vyliečiť. Niektorí z nás dýchajú len pomocou prístroja.

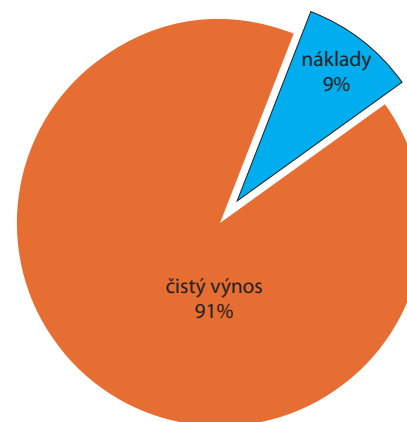
Celoslovenská osvetová kampaň o ochorení svalová dystrofia spojená s verejnou zbierkou pod názvom Deň belasého motýľa prebehla **5. júna 2009** v 70-tich mestách Slovenska. Od iných zbierok ju odlišuje fakt, že ju organizujú samotní ľudia so svalovou dystrofiou – členovia OMD v SR pohybujúci sa na vozíkoch. Pomáhala im približne 1 200 dobrovoľníkov, rozdalo sa 60 000 letákov a darovalo 90 000 belasých motýlikov. Široká verejnosť mohla prispieť do prenosných pokladničiek na nákup nevyhnutných pomôcok pre ľudí so svalovou dystrofiou.

Tento ročník sa rozbehla spolupráca s firmou **Coop Jednota Slovensko** a bolo tak umožnené dobrovoľníkom šíriť osvetu o svalovej dystrofii aj v jej prevádzkach.

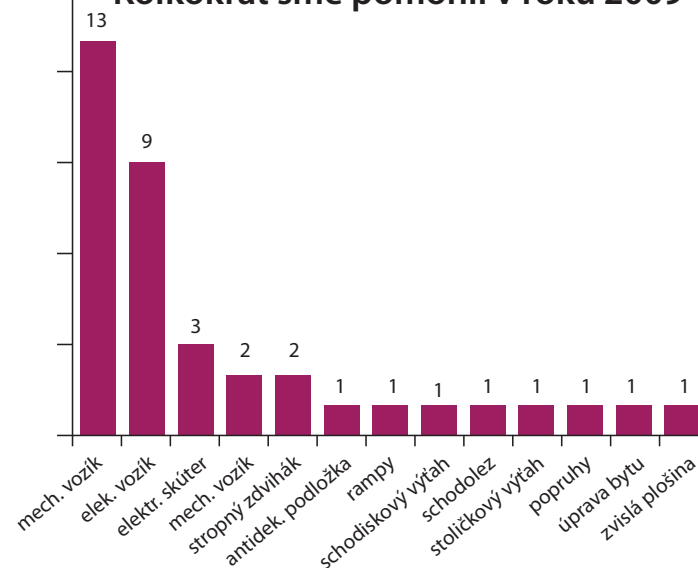
Spolu sa počas Dňa belasého motýľa vyzbieralo **38 789,98 € (1 168 587 Sk)**.

Na zbierku je možné prispieť nielen počas Dňa belasého motýľa, ale aj počas celého roka na samostatný **účet č. 262534277/1100**. Celkový hrubý výnos zbierky za rok 2009 bol 49 897,89 €, čistý výnos zbierky, po odrátaní nákladov, bol **45 509,27 €**.

Zbierka



Koľkokrát sme pomohli v roku 2009



Výťažok z verejnej zbierky bol použitý na úhradu pomôcok pre deti a dospelých so svalovou dystrofiou, ktoré štát nehradí vôbec alebo iba sčasti.

Sú to najmä: *zdviháky, špeciálne mechanické a elektrické vozíky, antidekubitné podložky, schodolezy, odsávačky hlienov a iné špecifické pomôcky.*

Verejná zbierka bola podporená aj Nadáciou SPP v rámci jej programu Pridáme sa.

Koncert belasého motýľa 5. ročník

V utorok 9. júna 2009 na Námestí SNP v Bratislave prilákal benefičný Koncert belasého motýľa priaznivcov dobrej hudby a priateľskej atmosféry. Bez nároku na honorár hrala „klasika“ slovenskej hudobnej scény: **Billy Barman, Vidiek, Horkýže Slíže** a na tanečný záver **Polemic**. Moderátorom koncertu bol Roman Bomboš. Dobré počasie a obľúbené hity pritiahli skoro 15 000 divákov, ktorí sa zabávali spolu s ľuďmi na vozíkoch.

Popri zábave bol na koncerte priestor aj na priblíženie cieľov Dňa belasého motýľa, predstavenie Organizácie muskulárnych dystrofikov v SR a niektorých členov, ktorým sa zo zbierky prispelo na vozík či inú pomôcku. Počas celého Koncertu belasého motýľa bolo možné prispieť na účet verejnej zbierky a v priebehu pár hodín sa vyzbierala zatiaľ **rekordná suma 1 447,79€ (43 616 Sk)**.

Koncert belasého motýľa mohol byť zorganizovaný aj vďaka Nadácii SPP a jej programu Pridáme sa.



Koncert belasého motýľa na námestí SNP v Bratislave



Moderátor koncertu Roman Bomboš



Horkýže Slíže



Skupina Polemic



Skupina Vidiek



Projekt Darcovskej SMS

Od 11. mája do 31. júla 2009 bolo možné prispieť na účet verejnej zbierky Deň belasého motýľa aj prostredníctvom tzv. darcovskej SMS.

Podľa oficiálnej štatistiky bolo na konto verejnej zbierky Deň belasého motýľa zaslaných 6 470 DMS, ktoré predstavujú 5 834,13 €.

POĎAKOVANIE

Organizácia muskulárnych dystrofikov v SR ďakuje v mene ľudí, ktorí to potrebujú, všetkým dobrovoľným prispievateľom, ktorí podporili zbierku, všetkým dobrovoľníkom, ktorí sa podieľali na Dni belasého motýľa a svojim aktívnym členom za reprezentovanie OMD v SR.

Obhajoba práv ľudí so svalovou dystrofiou

Organizácia muskulárnych dystrofiíkov v SR aktívne vystupuje smerom k štátnym orgánom a presadzuje práva a potreby ľudí so svalovou dystrofiou. Okrem iných aktivít sme v roku 2009 pripomienkovali:

- návrhy opatrení Ministerstva zdravotníctva SR, ktorými sa každý štvrtrok vydáva **Zoznam zdravotníckych pomôcok** plne alebo čiastočne uhrádzaných na základe verejného zdravotného poistenia;
- **Dohovor OSN o právach ľudí so zdravotným postihnutím** a jeho Dôvodovú správu v pôsobnosti Ministerstva práce, sociálnych vecí a rodiny;
- návrh novely **zákona o dani z príjmov** vo veci postupného znižovania asignácie 2 percent v pôsobnosti Ministerstva financií SR;
- návrh novely zákona **o peňažných príspevkoch na kompenzáciu** ťažkého zdravotného postihnutia vo veci miery funkčnej poruchy u dystrofiíkov v pôsobnosti MPSVaR;
- v spolupráci s Radou vlády pre osoby so zdravotným postihnutím pri MPSVaR sme presadzovali **preradenie dystrofiíkov** zo skupiny B do skupiny A pri kúpeľnej liečbe.

Sociálne služby Sociálna prevencia a sociálne poradenstvo

Bezplatne poskytujeme kvalitné sociálne poradenstvo pre klientov s rôznymi druhmi ťažkého zdravotného postihnutia. Poradenstvo vykonávame denne počas pracovného týždňa.

Poradenstvo v roku 2009 sa týkalo najmä otázok súvisiacich so zákonom o peňažných **príspevkoch na kompenzáciu** ťažkého zdravotného postihnutia:

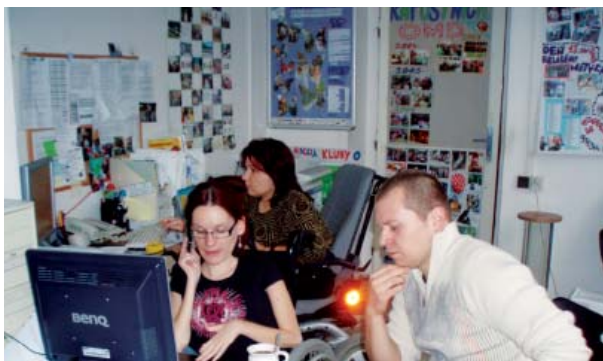
- ako si podať žiadosť o priznanie kompenzácií dôsledkov zdravotného postihnutia;
- poskytnutie informácií o druhoch kompenzácie;
- pomoc pri podaní odvolania (v prípade nespokojnosti s rozhodnutím);
- pomoc pri úprave prostredia v byte alebo pri výbere vhodných kompenzačných pomôcok a možnosti ich použitia v konkrétnych prípadoch.

Súčasťou poradenstva sú aj informácie o možnostiach prepravy, zamestnania, bývania alebo získania nájomného bytu, športového vyžitia pre ľudí s postihnutím, možnosti spoločenského života.

Formy sociálneho poradenstva:

- osobný kontakt s klientmi – v bezbariérových priestoroch sídla organizácie;
- telefonický kontakt s klientmi;
- písomný kontakt s klientmi;
- e-mailové poradenstvo;
- on-line poradenstvo cez www.omdvsr.sk.

Najviac prevažovala telefonická forma poradenstva. Poradenstvo on-line formou využilo počas roka 38 klientov.



Telefonický kontakt s klientmi

Terénne sociálne poradenstvo

Sociálne poradenstvo, poskytované v sídle organizácie, dopĺňame o terénne sociálne poradenstvo, s cieľom „zachytiť“ aj klientov, ktorí sú natoľko sociálne izolovaní, že nemôžu prísť za účelom poradenstva do sídla organizácie. **Osobné stretnutie** v domácnosti klienta s postihnutím je dôležité aj pri poradenstve ohľadne odstraňovania architektonických bariér v bytoch.

Počas roka 2009 sme poskytli sociálne poradenstvo terénnou formou 5-tim klientom.

Na tento účel používame osobné **motorové vozidlo** patriace organizácii. **Sociálne poradenstvo a prevenciu financujeme na základe dotácie z Bratislavského samosprávneho kraja.**

Požičiavanie kompenzačných pomôcok

Požičovňa kompenzačných pomôcok je služba pre tých, ktorí potrebujú prechodne zapožičať kompenzačnú pomôcku z dôvodu náhlej straty mobility v prípade úrazu alebo ochorenia, alebo ak sa im pomôcka, ktorú používajú, pokazí.

Pomôcky, ktoré zapožičiavame:

- mechanické vozíky, antidekubitný matrac s kompresorom, hygienická stolička, mechanický zdvihák, chodítka, barle, palice a pod.



Motorové vozidlo, ktoré patrí OMD a slúži na terénne poradenstvo



agentúra
osobnej
asistencie

Agentúra osobnej asistencie

Agentúra osobnej asistencie (OsA) bezplatne poskytuje rozsiahly špecializovaný servis o osobnej asistencii pre klientov s rôznym ťažkým zdravotným postihnutím, ich rodinných príslušníkov, a pre osobných asistentov.

Cieľom Agentúry osobnej asistencie je umožniť ľuďom s postihnutím viesť pomocou osobnej asistencie nezávislý a samostatný život. Našu činnosť chápeme ako „pomocnú ruku“, ktorá poradí ako prekonať problém, ale hlavný dôraz kladieme na záujem samotného občana.

Agentúra OsA pôsobí v rámci Bratislavy a blízkeho okolia v prípade sprostredkovania osobných asistentov. Poradenstvo poskytujeme klientom z celého Slovenska. S klientmi Agentúry OsA však preferujeme osobný kontakt.

V rámci Agentúry osobnej asistencie poskytujeme špecializované poradenstvo:

- klientov oboznamujeme a školíme o filozofii nezávislého života;
- ako si prvýkrát vybaviť peňažný príspevok na asistenciu – ako si vypočítať potrebný rozsah hodín a ako si žiadosť obhájiť na úrade;
- sprevádzame klienta na úrade, ak si to želá;
- poradíme ako viesť administratívne práce súvisiace s osobnou asistenciou (zmluvy, výkazy, potvrdenia).

Špecializovane radíme osobným asistentom:

- daňové a odvodové povinnosti;
- pomôžeme vyplniť daňové priznanie.

Vykonávame podporné sprostredkovateľské služby:

- neustále hľadáme asistentov;
- so záujemcami o prácu osobného asistenta robíme osobné pohovory;
- vedíme databázu užívateľov osobnej asistencie a databázu záujemcov o prácu asistenta;
- sprostredkujeme vhodného asistenta klientovi.

Pomôžeme aj pri riešení konfliktov a efektívnej komunikácii:

- poradíme užívateľom, ako komunikovať a pomenovať svoje potreby pred asistentmi;
- poradíme, ako riešiť prípadné konflikty medzi asistentom a užívateľom alebo v rodine.

Venujeme sa aj vzdelávacím aktivitám o nezávislom živote a osobnej asistencii:

- pravidelne organizujeme informačné semináre a vydávame rôzne publikácie;
- informujeme užívateľov z našej databázy o legislatívnych a iných zmenách v osobnej asistencii;
- vedíme študentov VŠ pri diplomových prácach a výskumoch.



Prednáška pre klientov DSS, sociálne poradenstvo

Vzdelávacia činnosť Agentúry osobnej asistencie počas roka 2009

- 4. marec, DSS Gaudeamus na Mokrohájskej ulici v Bratislave – prednáška pre klientov DSS, sociálne poradenstvo terénnou formou, informácie o novoprijatom zákone o peňažných príspevkoch na kompenzáciu ŤZP a osobnej asistencii;
- 5. marec, Fakulta telesnej výchovy a športu, Univerzita Komenského v Bratislave – prednáška pre 35 študentov, predstavenie Agentúry OsA a čo je obsahom práce osobných asistentov, predstavenie špecifického športu pre osoby s ťažkým telesným postihnutím – boccia, prednáška bola spojená s náborom záujemcov o prácu asistenta a dobrovoľníkov na tréningy boccie;
- máj, internáty, Mlynská dolina v Bratislave – prednáška o osobnej asistencii a nábor študentov – záujemcov o prácu asistenta;
- 7. október, DSS Gaudeamus na Mokrohájskej ulici v Bratislave – prednáška pre klientov DSS o osobnej asistencii, sociálne poradenstvo terénnou formou;



Vydanie brožúrky o osobnej asistencii

- 25. október, penzión Karolína, Cífer, v spolupráci s Centrom na podporu študentov so zdravotným postihnutím Univerzity Komenského v Bratislave – prednáška a prezentácia pre cca 20 študentov – stredoškóľakov s rôznym telesným aj zmyslovým postihnutím, ktorí sa pripravujú na štúdium na vysokej škole, prednáška o osobnej asistencii a jej využití počas vysokoškolského štúdia, diskusia a odovzdávanie praktických skúseností.

Činnosť Agentúry osobnej asistencie je financovaná zo získaných 2 %.

Komunitný projekt „VAU“

Projekt je zameraný na aktívne trávenie voľného času osôb so zdravotným postihnutím. Jedno popoludnie v mesiaci sú pre účastníkov pripravené tvorivé dielne alebo iný spoločenský či náučný program.

Počas roka 2009 sa účastníci projektu venovali týmto technikám a mali tento spoločenský program:

- ozdobovanie drevených truhličiek servítkovou technikou;
- ozdobovanie sklenených váz farbami na sklo;
- tvorenie obrazu pomocou pieskovej mozaiky na sklenené tabličky;



Opekačka na Železnej studienke nad Bratislavou

- výroba strašidielok pomocou vlny;
- výroba obrazu pomocou odtlačkov z listov;
- zdobenie zápisníka pomocou papierovej mozaiky;
- výroba ťažítok pomocou kameňov;
- výroba vianočných gúľ;
- opekačka na Železnej studienke nad Bratislavou;
- „podovolenková fotkovica“ – prezentácie fotiek z letných dovoleniek.

Stretnutia organizuje OMD v SR každý tretí štvrtok v mesiaci v bezbariérovej telocvični Súkromnej Waldorfskej základnej školy v Bratislave – Trnávke.

Náklady na projekt VAU zabezpečujeme z prostriedkov získaných z 2% a sponzorsky.

V roku 2009 sa VAU mohlo konať aj vďaka podpore Komunitnej nadácie Bratislava a jej programu Citibank.

Vydávanie špecifického časopisu OZVENA

V roku 2009 sme vydali 4 čísla časopisu OZVENA, každé číslo v náklade **2 200 kusov**, ktorú zasielame priamo do rúk našich členom na celom Slovensku. Vydávanie špecifického časopisu považujeme za jednu z našich najdôležitejších aktivít. OZVENA pre ľudí so svalovou dystrofiou a ich rodiny zabezpečuje prístup k informáciám, ktoré potrebujú vzhľadom na svoje ochorenie a ťažké postihnutie. Pre mnohých z nich predstavuje jediný pravidelný zdroj informácií o ochorení, výskume a liečbe dystrofie, o sociálnej pomoci zameranej osobitne na ich potreby a o mnohých iných témach (bezbariérová dovolenka, vhodné pomôcky a iné).

Redakčná rada časopisu: Mária Duračinská, Andrea Madunová, Jozef Blažek a Tibor Köböl.

Pravidelnými prispievateľmi sú z radov našich členov: Gabriela Svičeková, Emília Molčániová, Lucia Mrkvicová, Alena Hradňanská, Eva Gluchová, Mária



Štyri čísla časopisu Ozvena, ktoré vyšli v roku 2009

Smolková, Stanislav Minárik, Lýdia Machalová a veľa ďalších prispievateľov spomedzi členov OMD v SR.

Preklady zo zahraničných materiálov dobrovoľnícky zabezpečujú: Lýdia Lazoriková, Filip Zeman a ďalší.

Časopis OZVENA bezplatne zasielame aj neurológom a iným špecialistom, úradom práce, sociálnych vecí a rodiny SR – odborom sociálnych vecí, médiám, distribútorom kompenzačných pomôcok, občianskym združeniam a neziskovým organizáciám s podobným zameraním a niektorým priaznivcom.

OZVENA vychádzala v roku 2009 za pomoci dotácie z Ministerstva práce, sociálnych vecí a rodiny SR, predplatného od objednávateľov a sponzorských príspevkov.

Každý tábor má svoju cieľovú skupinu a špecifický program, ktorý je zameraný na ich potreby. Ich cieľom je umožniť osobný rozvoj, zažiť táborovú atmosféru a relax v krásnej prírode deťom, mladým a dospelým so svalovou dystrofiou, ktorí sa pohybujú len na mechanických alebo elektrických vozíkoch. OMD v SR na tábory zabezpečuje osobných asistentov, ktorí pomáhajú účastníkom táborov pri aktivitách. V roku 2009 sme pripravili 4 tábory, všetky sa uskutočnili v penzióne Slniečko na Duchonke pri Topolčanoch a každý z nich trval týždeň.

Tábory pre deti s muskulárnou dystrofiou, ich rodičov a osobných asistentov

Na letných táboroch sa zúčastnili deti vo veku od 5 do 11 rokov s muskulárnou dystrofiou, ich rodičia a niekoľko súrodencov. Väčšina z chlapcov mala Duchenneovu svalovú dystrofiu. Každé dieťa malo prideleného svojho osobného asistenta.



Vodné bicyklovanie na Duchonke

Program bol rozdelený na tri časti. Dopoludnia a popoludní bol program zameraný na deti a ich osobných asistentov. Tento čas si mohli rodičia oddýchnuť alebo využiť na poradenstvo s viacerými prizvanými odborníkmi. Večerný program bol spoločný pre deti a ich rodiny aj asistentov. Tábor má význam v tom, že si tak deti, ako aj rodičia, mali možnosť vyskúšať osobnú asistenciu ako novú formu pomoci na vlastnej koži. Bol tu priestor venovať sa osobitne a intenzívne rodičom týchto detí, ktorí vzhľadom na vážnosť ochorenia potrebujú veľa podpory a pomoci, a ktorej sa im často v bežnom živote nedostáva. Rodičom sa venovala psychologička v podporných rozhovoroch skupinovo, aj individuálne. Dôsledky

ochorenia detí sú závažné, preto je potrebné, aby rodičia zvládali ťaživé situácie, ktoré im postihnutie detí prináša. Fyzioterapia je jednou z mála možností, ako spomaliť progresiu ochorenia, preto sa počas tábora venoval deťom fyzioterapeut. Poučil rodičov, ako možno s deťmi cvičiť aj v domácom prostredí a predchádzať tak rýchlemu zhoršovaniu ich zdravotného stavu. Sociálne poradenstvo rodičom priamo na tábore skupinovo aj individuálne poskytovala sociálna poradkyňa. Deti zažili týždeň hier, zábavy, boccie, súťaží, opekačiek, tvorivých aktivít. Utužili priateľstvá, nadviazali ďalšie. Súčasťou programu bol aj celodenný výlet bezbariérovým autobusom.



Účastníci tábora



Orientačný pretek

Tvorivý tábor

Na tvorivom tábore sa zúčastnili dospelé osoby so svalovou dystrofiou a iným podobným postihnutím, skoro všetci na vozíkoch. Sprevádzali ich asistenti alebo rodinní príslušníci.

Program sa niesol v troch hlavných líniách. Pre účastníkov boli každé dopoludnie pripravené tvorivé dielne, kde si mohli vyskúšať rôzne techniky, ako napríklad patinovanie, decoupage, satinovanie, maľovanie na sklo. Popoludnia boli vyhradené súťažiam, hrám a kvízom, ktoré sa niesli v bájnomo gréckom duchu. V DystroOlympiáde o nadvládu

bojovalo šesť gréckych miest Sparta, Atény, Théby, Trója, Mykény, Thessaloniky, do ktorých sa účastníci tábora rozdelili. Najlepším olympickým družstvom a hlavným mestom sa stala Trója.

Paralelne s týmito aktivitami prebiehal 4. ročník Memoriálu Jožka Kráľa (zakladateľ OMD v SR, dlhoročný predseda, výborný a nadšený šachista), počas ktorého si piati členovia a jedna členka merali svoj rozum a taktiku v kráľovskej hre – v šachu. Víťazom memoriálu sa stal Jozef Blažek. Šach je jeden z minimá športov, ktorému sa môžu venovať aj dystrofici.



Tvorivé dielne



Súťaže v gréckom duchu



Maľovanie pohárov



Účastníci tvorivého tábora



Účastníci mládežníckého tábora

Mládežnícky tábor pre chlapcov so svalovou dystrofiou Duchenne/Becker, Duchonka

Tábora sa zúčastnilo osem mladých chlapcov vo veku od 16 do 19 rokov – tínedžerov, pričom každý z chlapcov mal svojho osobného asistenta, ktorý

mu pomáhal počas programu. Spolu s chlapcami sa tábora zúčastnili aj ich maminy.

Každý z nich trpí vážnou a ťažkou, život limitujúcou



Florbal



Diskotéka a masky

Duchenneovou svalovou dystrofiou, a napriek mladému veku sú plne imobilní a na elektrických vozíkoch, odkázaní na pomoc pri všetkých úkonoch. Naším cieľom je dať chlapcom napriek ich ťažkému postihnutiu šancu zažiť si leto porovnateľne ako ich zdraví rovesníci. Táto skupina chlapcov je výnimočná aj v tom, že na tábor chodia pravidelne každé leto už šiesty rok. V roku 2004 OMD v SR zorganizovalo prvý letný tábor. Odvtedy sa z toho stala tradícia. Chlapci, aj ich mamy, ktoré sa o nich každodenne starajú, si vytvorili medzi sebou priateľstvá a sú si navzájom oporou aj počas roka, po skončení tábora. Program bol prispôsobený ich obmedzeniam, napriek tomu bol bohatý. Súťažili tímy FC Barcelona, D+ S, AM, Bobri, Potkani, Hľadajúci turisti, Los Lobos, Fast Team. Museli zdolať orientačný pretek aj obľúbenú nočnú hru a mnohé iné. Zahrali si turnaj v boccii. Absolvovali výlet do Topoľčianok, kde si vyskúšali florbal na elektrických vozíkoch. A posledný večer ukončili diskotékou.

Letné tábory a stretnutia sa mohli uskutočniť vďaka:

- Nadácii pre deti Slovenska a jej grantového programu „Raz ročne spoločne“ v spolupráci so spoločnosťami Tesa tape a HP;
- Kontu Orange a jeho grantového programu „Prekročme spolu bariéry“;
- Nadácii Tatra banky a jej zamestnaneckého grantového programu „Dobré srdce“;
- Slovenským elektrárňam a.s./ENEL;
- dotáciám z Ministerstva práce, sociálnych vecí a rodiny SR;
- prostriedkom z 2% od fyzických a právnických osôb, ktoré získala OMD v SR.

Boccia sústredenie: Na kolesách k Olympii

Sústredenia v Nimnici sa zúčastnilo 21 osôb, z toho 12 boccistov. Všetci sa počas sústredenia venovali tréningu boccie a rehabilitácii. Takmer každý deň absolvovali bazén.

Popri tréningu v hre boccia bol čas aj na trochu relaxu, a to posedeniami v provizórnej klubovni, kde sa stretávali každý večer pri spoločenských hrách a diskusných krúžkoch.

Na spoznanie krásnej fauny Nimnickej priehrady sa uskutočnil **výlet loďou** po povodí Váhu od Nimnice po Považskú Bystricu a späť.

Hlavným sponzorom letného sústredenia boccistov bola spoločnosť **SIBAstav s. r. o. z Považskej Bystrice**. Ďalšími sponzormi boli **Sauer Danfoss a. s.** a mesto **Považská Bystrica**.

Print centrum **Blue Bird** poskytlo hlavnú cenu – multifunkčnú tlačiareň pre víťaza Boccia Olymp cupu.



Tréningy v hre boccia

K hlavnej cene poskytli kúpele Nimnica pre víťaza poukážku na tri voľné vstupy s asistentom do termálneho bazéna.

„Vďaka patrí všetkým, ktorí sa akýmkoľvek spôsobom podieľali na realizácii tohto sústredenia“, to sú slová hlavného organizátora tohto pobytu, predsedu Klubu OMD Manín Stana Minárika.



Koncoročná kapustnica

Kapustnica – koncoročné poďakovanie

Aj tento rok sme zorganizovali koncoročnú vianočnú kapustnicu pre všetkých, ktorí nám pomáhali počas celého roka, ale nielen počas neho, pri rôznych našich aktivitách. Či už pri organizovaní Dňa belasého motýľa, Koncertu belasého motýľa, pri letných táboroch, pri hre boccia, pri tvorivých aktivitách s názvom VAU a pri rôznych iných akciách OeMDečka.

Srdečne ďakujeme!

Bez pomoci všetkých našich podporovateľov a priaznivcov by naša snaha pomáhať ľuďom so zdravotným postihnutím žiť plnohodnotný život, nebola úspešná. Chorí a zdraví – potrebujeme sa navzájom, aby sme mohli vytvárať spoločnosť, v ktorej každý človek má svoje právoplatné a nezastupiteľné miesto.



Účastníci stretnutia

Projekt vyhľadávania ľudí s Pompeho chorobou

Organizácia muskulárnych dystrofiíkov v SR sa počas roka 2009 aktívne zapojila do projektu vyhľadávania pacientov s Pompeho chorobou pomocou skriningového vyšetrenia metódou suchej kvapky krvi (*dried blood spot*).

Spolupracovala pritom s Doc. MUDr. Petrom Špalekom z Centra pre neuromuskulárne ochorenia Univerzitetnej nemocnice Bratislava – Ružinov, s II. Detskou klinikou DFNSP v Bratislave a Genzyme Europe BV. Pompeho choroba (PCh) je dnes stále jediné liečiteľné svalové ochorenie. Skriningové balíčky boli rozposlané všetkým členom s nejakým druhom nervovosvalového ochorenia. Infantilná forma Pompeho choroby bola diagnostikovaná u dvoch chlapcov vo veku 8 a 13 mes. Juvenilná forma PCh bola zistená u 24-ročnej ženy, u ktorej ochorenie vzniklo vo veku 14 rokov a bolo mylne diagnostikované ako progresívna svalová dystrofia. Realizuje sa u nej enzymatická substitučná terapia (ESL).



Zdeněk Haviřík, zástupca OMD v SR (druhý z prava, predný rad)

Odborný seminár v Prahe

Odborného seminára s názvom „Databáza pacientov s DMD/BMD“, ktorý sa konal vo **februári 2009** v Prahe, sa zúčastnili štyria slovenskí neurológovia: MUDr. Roman Mego (Sinalgis, BA), MUDr. Karin Viestová (DFNSP, BA), MUDr. Katarína Okáľová (DFNSP, BB) a MUDr. Eva Lazarová (DFN, KE).

Konkrétnym výstupom semináru je, že tieto štyri pracovníci môžu kontaktovať rodičia detí s DMD/BMD, ak chcú, aby údaje o diagnóze ich dieťaťa boli vedené v tejto databáze a nemusia kvôli tomu cestovať do Brna. Na prípravu seminára, ktorý organizoval český Parent Project, o. z. v spolupráci s Masarykovou univerzitou v Brne, participovala aj Organizácia muskulárnych dystrofiíkov v SR. Okrem toho naša organizácia finančne podporila účasť vybraných slovenských špecialistov na seminári.

Seminára sa mohli slovenskí lekári zúčastniť vďaka prijatým 2 %.

Zahraničné aktivity



39. Výročné valné zhromaždenie (VVZ) a konferencia EAMDA, Belehrad 2009

Podujatie, ktoré sa konalo v septembri 2009 v hlavnom meste Srbska počas štyroch dní, sa zúčastnila za OMD v SR **Mária Duračinská**. Počas workshopu na tému „Nezávislý život ľudí s nervovosvalovými ochoreniami“, vystúpila s prezentáciou o právnej úprave osobnej asistencie na Slovensku. Vo voľbách do Výkonného výboru EAMDA obhájila svoj post a Slovensko bude mať zástupkyňu vo výbore aj ďalšie štyri roky. Počas stretnutia EAMDA sme v Belehrade nadviazali spoluprácu s novým predsedom českej Asociácie muskulárnych dystrofiíkov Zdenkom Jandom.

Členom Európskej aliance organizácií muskulárnych dystrofiíkov (European Alliance of Neuromuscular

Disorders Associations – EAMDA) sme od roku 1993. Členstvo v tejto strešnej organizácii nám umožňuje zúčastňovať sa medzinárodných odborných konferencií zameraných na možnosti liečby svalovej dystrofie alebo zmierňovania sociálnych dôsledkov tohto ochorenia.

Členstvo v EAMDA financujeme vďaka dotácii z Ministerstva práce, sociálnych vecí a rodiny SR. Stretnutia v Belehrade sa naša zástupkyňa mohla zúčastniť vďaka prijatým 2 %.



Mária Duračinská o právnej úprave osobnej asistencie na Slovensku



Účastníci konferencie EAMDA v Belehrade

Bocciueme

Možnosti športového vyžitia ľudí so svalovou dystrofiou, ktorí majú postihnuté aj horné končatiny, sú minimálne. **Športová hra BOCCIA** – paralympijská disciplína – však športové zápolenie umožňuje aj ľuďom s ťažkým a veľmi ťažkým postihnutím horných aj dolných končatín.

Preto sa OMD v SR rozhodla podporovať hru boccia a šíriť informácie o nej medzi ľuďmi s ťažkým postihnutím, predovšetkým medzi svojimi členmi. Niekoľko rokov podporujeme vznik športových klubov, ktoré sa venujú boccii, nakupujeme pre nich boccia loptičky, aby mohli začať organizovať tréningy a venovať sa tomuto športu aj profesionálne.

OMD v SR je aktívnym členom Slovenského zväzu telesne postihnutých športovcov na Slovensku.

Pri OMD fungujú tri športové kluby:

Klub OMD Manín
v Považskej Bystrici



Klub OMD Farfalleta
v Žiline



ŠK OMD Boccian
v Bratislave



Hráči zo všetkých OMD klubov sa zúčastňujú celoslovenských turnajov. Hráčka ŠK OMD Boccian Alena Hradňanská je reprezentantkou Slovenska.

Veľa našich členov hrá súťažne bocciu aj v iných slovenských kluboch a jeden z nich, **Róbert Ďurkovič**, ktorý má nervovosvalové ochorenie, získal **pre Slovensko na Majstrovstvách Európy v Portugalsku bronzovú medailu!**

OMD v SR sa športových aktivít nielen zúčastňuje, ale aj ich organizuje. V roku 2009 sme zorganizovali:

- **6. ročník celoslovenského výberového turnaja**, ktorý sa konal v Považskej Bystrici pod názvom **Boccia Manín Cup**;
- **tri celoslovenské turnaje** jednotlivých kategórií v bratislavskej telocvični na Nevädzovej ulici č. 3.;
- **turnaj tímov a párov** na Nevädzovej ulici;
- **anketu Boccista roka 2008**, do ktorej hlasovali všetci predsedovia klubov na Slovensku, venujúci sa hre boccia a jeden hlas mal aj reprezentačný tréner **Martin Gabko**. Držiteľmi ocenenia v jednotlivých kategóriách sa stali: **Jakub Nagy** (BC 1), **Tomáš Král'** (BC 2), **Alena Hradňanská** (BC 3) a **Róbert Ďurkovič** (BC 4).



Boccia Manín Cup



Klub OMD Farfalleta v Žiline



Alena Hradňanská – reprezentantka Slovenska



Anketa Boccista roka 2008



Šachujeme

Šach je druhým športom, ktorí môžu vykonávať aj ľudia so svalovou dystrofiou. Preto naše združenie zintenzívnilo aktivity súvisiace s touto kráľovskou hrou. Vďaka podpore z **grantu Komunitnej nadácie Bratislava** a jej programu **CityBank** sme zaviedli tradíciu jarnej a jesennej šachovej ligy v Bratislave. Každý sa zúčastnilo po 10 šachistov so zdravotným postihnutím. Jarnú ligu vyhral **Matúš Hricovíny** a jesennú **Richard Vanko**.

Už tradične sme počas letného tvorivého tábora organizovali **4. ročník Memoriálu Jožka Kráľa**, ktorý vyhral prekvapujúco **Jozef Blažek**.

Vďaka súkromnému sponzorovi **Jaroslavovi Šimovi** sa uskutočnil v penzióne Slniečko počas predĺženého októbrového víkendu prvý **Majstrovský prebor muskulárnych dystrofikov v šachu**. Zúčastnilo sa ho šesť najlepších šachistov z OMD a palmu víťazstva si odniesol **Marcel Dirnbach**.

Osobnosti, ktoré nás podporujú

Anka Šišková, čestná predsedníčka OMD v SR

Spolupracuje s našou organizáciou dlhodobo, podporuje predovšetkým aktivity zamerané na propagáciu združenia – Deň belasého motýľa a Koncert belasého motýľa.

Juraj Johanides, režisér

Všemožne podporuje naše snahy zviditeľniť aktivity nášho združenia. Režuruje filmové a rozhlasové spoty súvisiace s kampaňou Dňa belasého motýľa a Koncertu belasého motýľa.

Dano Dangl, herec a scénarista

Spolupracujeme predovšetkým pri propagácii aktivít organizácie. Moderoval naše koncerty, nahovoril a vyrobil spot ku koncertom. Spolu so svojimi hereckými kolegami rád pripravuje predstavenia pre našich členov počas celoslovenských stretnutí.

Petra Polnišová, herečka

Spolupracujeme predovšetkým pri propagácii aktivít organizácie. Spolu so svojimi hereckými kolegami rada pripravuje predstavenia pre našich členov počas celoslovenských stretnutí.

Juraj Barbarič, košický Herkules – držiteľ niekoľkých zápisov do Guinnessovej knihy rekordov

Počas svojich siláckych vystúpení a prekonávania rekordov upozorňuje na ochorenie – svalovú dystrofiu – a šíri osvetu o dôsledkoch tohto ochorenia a činnosti nášho občianskeho združenia. Svoje vystúpenia spája s mottom: „Ovládam svoje svaly v prospech ľudí so svalovou dystrofiou“.

Juraj Cocher, manažér skupiny Polemic

So svojou skupinou vystupuje na Koncerte belasého motýľa, ktorá obrovskou popularitou priláka veľa divákov a pomáha pri šírení osvetu o ochorení a propagácii činnosti OMD. Pomáha s organizáciou Koncertu belasého motýľa.

Spolupracujúce organizácie

Organizácia muskulárnych dystrofikov v SR podporuje a víta partnerskú spoluprácu za účelom dosiahnutia lepších životných podmienok ľudí so svalovou dystrofiou. Spoločné presadzovanie požiadaviek je jednou z účinných ciest.

Sme zakladajúcou členskou organizáciou Národnej rady občanov so zdravotným postihnutím, členom Slovenskej humanitnej rady a Slovenského zväzu telesne postihnutých športovcov.

Medzi organizácie, s ktorými spolupracujeme najčastejšie, a ktorých ciele sú nám blízke, patria:

- Národná rada občanov so zdravotným postihnutím
- Rada vlády SR osôb so zdravotným postihnutím a jej sekretariát
- Slovenský zväz sklerosis multiplex, Bratislava
- Centrum samostatného života, n. o., Bratislava
- MO Plusko, Bratislava
- Univerzita Komenského, Bratislava
- Centrum podpory študentov so špecifickými potrebami, Univerzita Komenského v Bratislave
- Asociácia organizácií osôb so zdravotným postihnutím
- Agentúra špecializovaných služieb pre autistov a iné zdravotné postihnutia, n. o., Bratislava
- Košická organizácia vozičkárov – Nezávislý život, Košice
- Umenie pomoci, n. o., Bratislava
- DSS Integra, Bratislava
- DSS Gaudeamus, Bratislava
- DSS Prima, Bratislava
- ZOM, Prešov
- Zväz telesne postihnutej mládeže, Bratislava
- Slovenský zväz telesne postihnutých, Bratislava
- Slovenský zväz telesne postihnutých športovcov
- Slovenský paralympijský výbor
- Republiková špecifická organizácia vozičkárov, Nitra
- Špeciálna základná škola s vyučovacím jazykom slovenským a maďarským, Nevädzová č. 3, Bratislava
- Kancelária Zdravé mesto Hlavného mesta SR Bratislava
- Humanitná organizácia ľudí so zdravotným postihnutím

Dve percentá

Organizácia muskulárnych dystrofiíkov v SR v roku 2009 získala z 2% finančné prostriedky vo výške 84 048,29 €.

OMD v SR je od začiatku vzniku asignácie dvoch percent ich prijímateľom a financie získané týmto spôsobom sa stali neoddeliteľnou súčasťou rozpočtu našej organizácie. Práve tento zdroj získavania financií významným spôsobom rozšíril aktivity a celkový rozvoj organizácie a znížil závislosť financovania organizácie od dotácií štátu a od striktno účelovo viazaných projektov.

OMD v SR začiatkom každého roka zahajuje **rozsiahlu a cielenú kampaň** zameranú tak na členov, klientov, priaznivcov, ako aj na podnikateľské subjekty, s cieľom zaujať ich našou misiou a aktivitami, aby sa rozhodli podporiť ich 2% z dane.

Financie, získané z dvoch percent, používa OMD v SR na plnenie cieľov organizácie, predovšetkým však na:

- dofinancovanie projektov pre členov: tábory, stretnutia, odborné semináre a pod.
- financovanie tých prevádzkových nákladov organizácie, ktoré nie sú pokryté z iných zdrojov (telefónne a internetové služby, cestovné, zahraničné služobné cesty, poistenie, kancelársky materiál a pod.)
- mzdy pre zamestnancov, ktoré nie sú pokryté z iných zdrojov – zamestnávame výlučne osoby s ťažkým zdravotným postihnutím
- podporujeme zakladanie klubov OMD, ktoré sa venujú predovšetkým špecifickému športu pre ťažko telesne postihnutých ľudí na vozíkoch – boccii – prispievame na prevádzku a kúpu loptičiek na bocciu.

Časťou svojich 2% z daní z príjmov právnických osôb za rok 2009 nám prispeli:

Slovenské elektrárne, a. s./ENEL
Bratislavská vodárenská spoločnosť, a. s.
GlaxoSmithKline Slovakia, s. r. o.

Transpetrol, a. s.
ZIPP Bratislava, spol. s r. o.

Doprastav, a. s.
Technoklima, s. r. o.
BADUCCI Consult, a. s.

Technaco, s. r. o.
ARES, spol. s r. o.
A.S.Logistic, spol. s r. o.
UniCredit Bank Slovakia, a. s.

Rozmaring, spol. s r. o.
Wüstenrot stavebná sporiteľňa, a. s.
VÚB Leasing, a. s.

Duslo, a. s.
Tatravagónka, a. s.
Prestom Partner, s. r. o.

Sibamac, a. s.
B. O. F., a. s.
Brose Bratislava, spol. s r. o.

a mnoho ďalších právnických a fyzických osôb, ktorých mená nepoznáme. Ďakujeme!

Naši podporovatelia

Ďakujeme spoločnostiam, ktoré našu organizáciu finančne alebo vecným darom podporili počas roka 2009:

Ministerstvo práce, sociálnych vecí a rodiny SR
Bratislavský samosprávny kraj
Baducci Consult, a. s.
Deloitte

Bratislavská vodárenská spoločnosť, a. s.
Sibastav, s. r. o.

Technaco, s. r. o.

Billa s. r. o.

BKIS – Bratislavské kultúrne a informačné stredisko

Stredoslovenská energetika, a. s.

Genzyme Europe BV

Vydavateľstvo Reader´s Digest Výber SR

Vydavateľstvo Slovart, a. s.

Vydavateľstvo IKAR, a. s.

Peter Svítana - Infsys

ARES, s. r. o.

Da Vinci, s. r. o.

TNT Express Worldwide spol. s r. o.

Autoimpex, spol. s r. o.

Sauer-Danfoss a. s.

Kníhtlač Gerthofer

Copy office, s. r. o.

Albi, s. r. o.

Vínne pivnice Svätý Jur, spol. s r. o.

Double P, s. r. o.

Orange Agency, spol. s r. o.

GLAMOUR Slovakia, a. s.

Henkel Slovensko, spol. s r. o.

Coop Jednota Slovensko

Alvet, s. r. o.

Martinus.sk, s. r. o.

Roman Kičko

Medicco, s. r. o.

Otto Bock Slovakia, s. r. o.

DON – Interiér servis, s. r. o.

Agens s. r. o.

I. D. C. Holding, a. s.

marek.vach, design

Veronika „Veve“ Melicherová, grafik – dizajn

CK Slniečko – RBV, s. r. o.

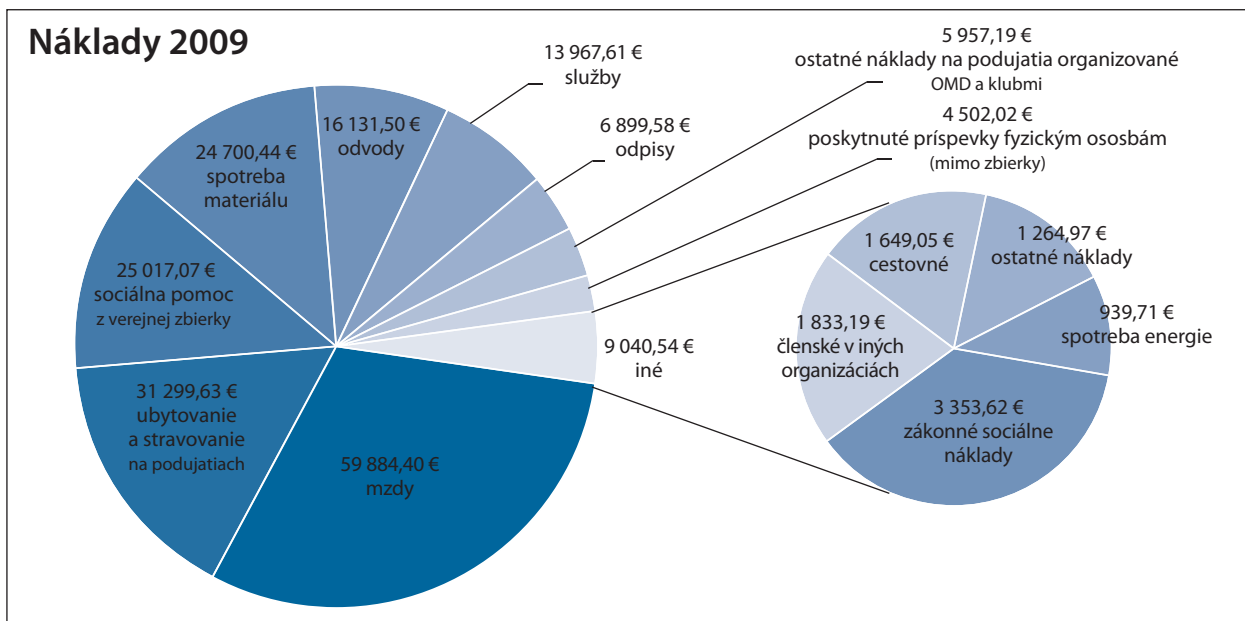
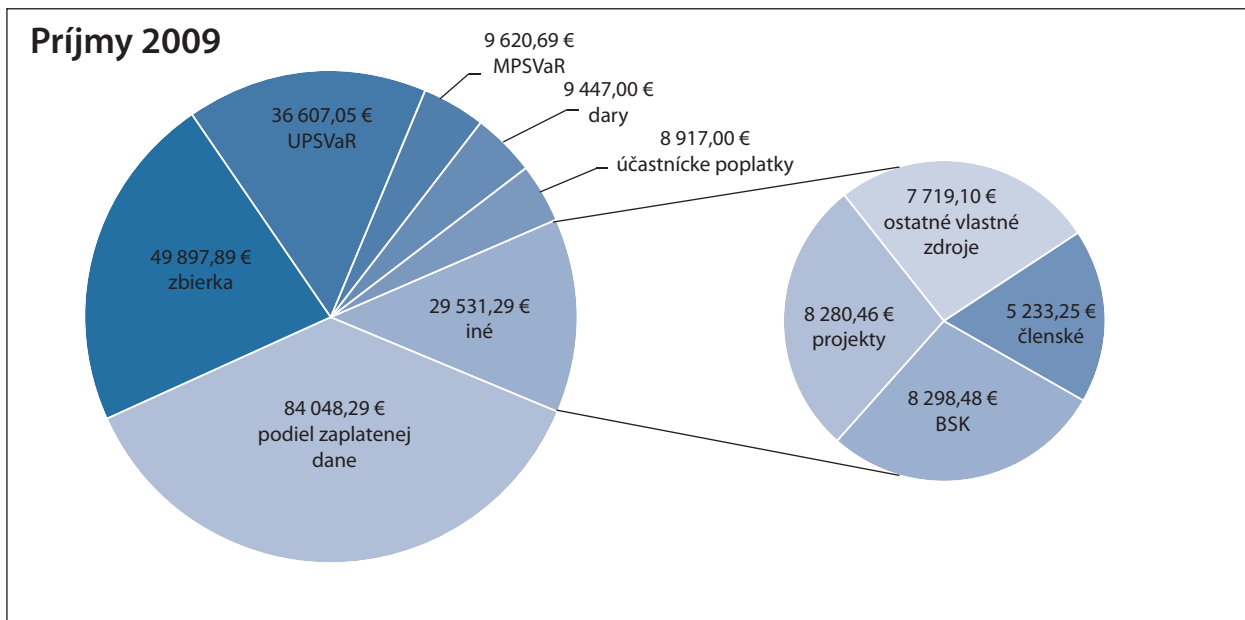
Blue Bird Centrum, Považská Bystrica

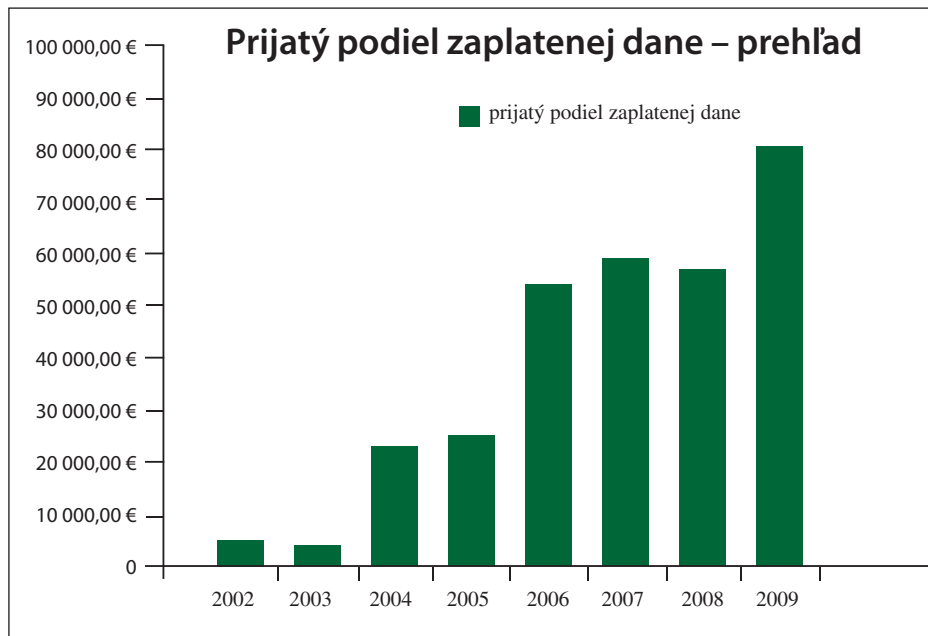
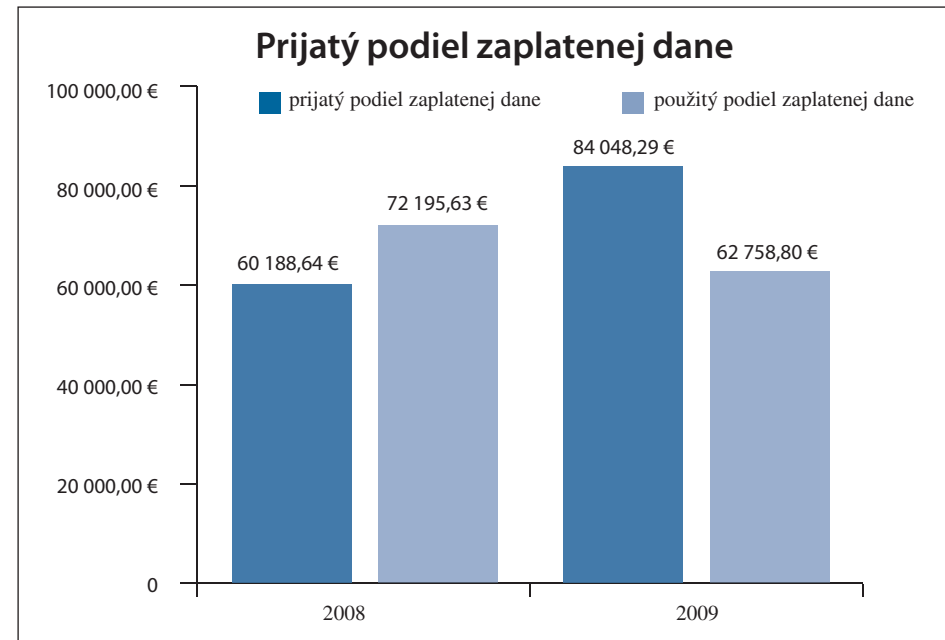
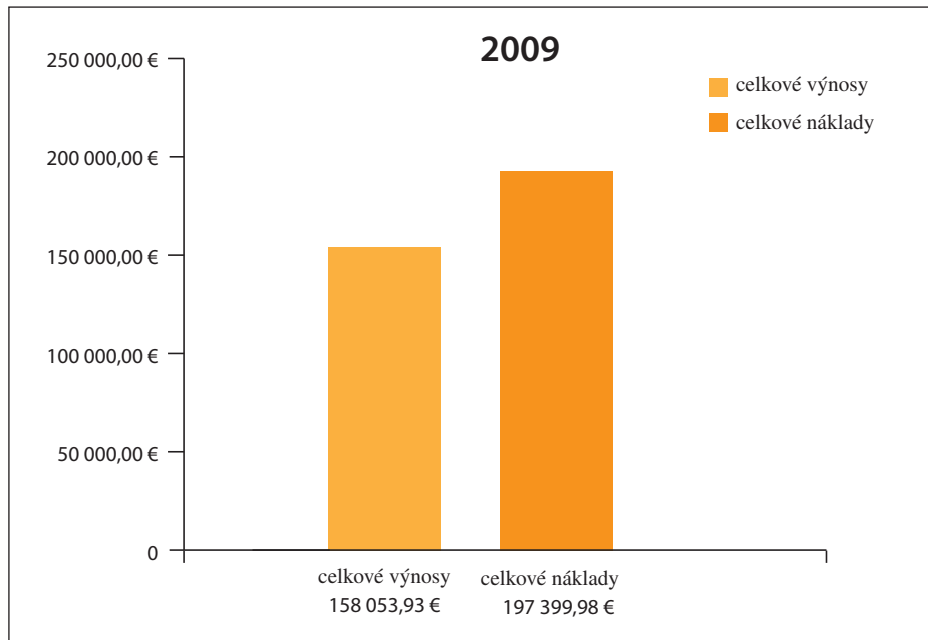
Schuller Eh'klar, Slovensko, s. r. o.
 Pizzeria Amaretti, Bratislava
 Caminus, s. r. o.
 Jaroslav Šíma
 Alena Nováková
 ... ďalej aktivity OMD v roku 2009 podporili:
 MSC, s. r. o., Tvrdošín
 Penzión Remeselný Dvor, Tvrdošín
 Keramika KUBO, Tvrdošín
 Lekáreň Inspe, Tvrdošín
 Lekáreň – zdravotné stredisko, Tvrdošín
 Kvetinárstvo Baránek, Tvrdošín
 Drogéria Spoex, Tvrdošín
 Drogéria Cello, s. r. o., Tvrdošín
 predajňa ORANGE, Tvrdošín
 predajňa T-Mobile, Tvrdošín
 TESCO, Tvrdošín
 Baumax, s. r. o.

Vďaka patrí aj týmto nadáciám, neziskovým alebo charitatívnym organizáciám, s ktorými sme počas roka 2009 spolupracovali:

Fórum Donorov
 Medzinárodný klub žien v Bratislave (IWC)
 za finančný dar na nákup špeciálneho autového zdviháka
 Nadácia Orange
 Nadácia Tatra banky
 Nadácia SPP
 Komunitná nadácia Bratislava
 Nadácia Pontis
 Fond ČSOB Finančná skupina
 Pontis, n. o. program TechSoup
 Dobrý anjel, nezisková organizácia

Finančná analýza







Naše kontakty

ORGANIZÁCIA MUSKULÁRNYCH DYSTROFIKOV V SLOVENSKEJ REPUBLIKE

Banšelova 4, 821 04 Bratislava (sídlo)

Vrútocká 8, 821 04 Bratislava (korešpondenčná adresa a chránené pracovisko)

IČO: 00624802

DIČ: 202 112 7779

Internet: www.omdvsr.sk

E-mail: omd@omdvsr.sk

Telefón: 02/4341 1686

Tel./fax: 02/4341 0474

Mobil: 0911 268 688; 0907 262 293

Bankové spojenie: Tatra Banka, a.s.

Číslo účtu: 2624340950/1100