

WILLÍK - OBČANSKÉ SDRUŽENÍ RODIČŮ A PŘÁTEL
DĚTÍ S WILLIAMSOVÝM SYNDROMEM

VÝROČNÍ ZPRÁVA ZA ROK 2012



Vážení přátelé,

Předkládáme Vám výroční zprávu o činnosti a hospodaření našeho občanského sdružení v roce 2012. Děkujeme Vám všem, kteří jste naši činnost podpořili finanční, materiální nebo osobní pomocí.

Za Výkonnou radu o.s. Willík,
Mgr. Hana Kubíková

Základní informace:

Willík - občanské sdružení rodičů a přátel dětí s Williamsovým syndromem

bylo založeno z iniciativy rodičů dětí s Williamsovým syndromem v roce 2006 jako občanské sdružení s celostátní působností.

Datum, číslo a místo registrace: VJ/1-1/65003/06-R, 31.8.2006, Praha, IČO 270 40 623, změna stanov 25.5.2011.

Bankovní spojení: Komerční banka, číslo účtu 35-7591810217/0100.

Sídlo sdružení: Drnovská 104/67, Praha 6 – Ruzyně, 161 00

Elektronická adresa: willik.tym@seznam.cz

Webová stránka: <http://willik.tym.cz>

Ke dni 31.12.2012 mělo občanské sdružení Willík 77 členů, sdružuje nebo úzce spolupracuje s 39 rodinami vychovávajícími dítě s Williamsovým syndromem.



Cílem sdružení je:

1. Podporovat integraci dětí i dospělých s Williamsovým syndromem do společnosti, hájit jejich práva a speciální potřeby, podporovat jejich vzdělávání a zaměstnávání s ohledem jejich postižení.
2. Poskytnout rodinám dětí s Williamsovým syndromem zázemí pro vzájemnou podporu a výměnu informací.
3. Zvyšovat informovanost rodin a pomáhat při řešení problémů specifických pro Williamsův syndrom.
4. Zvyšovat informovanost odborné i laické veřejnosti o problematice Williamsova syndromu.

Cíle sdružení (pokračování)

5. Poskytovat respitní péči rodinám dětí s Williamsovým syndromem.



K naplňování cílů slouží následující činnosti

- vlastní publikační činnost, překládání zahraniční literatury, získávání zahraničních odborných materiálů – publikací, video – dokumentů
- vytvoření a provozování vlastních internetových stránek
- pořádání odborných přednášek a školení
- podporování setkávání a společných pobytů rodin dětí s Williamsovým syndromem
- podpora školní a osobní asistenční služby
- podpora získávání kompenzačních pomůcek
- podpora vzdělávání dětí i dospělých zejména v oblasti sociálních dovedností
- spolupráce se zahraničními organizacemi zaměřenými na problematiku Williamsova syndromu
- podpora terapií sloužících ke zlepšení zdravotního a psychického stavu dětí s Williamsovým syndromem a života jejich rodin
- pořádání táborů pro děti a dospělé s Williamsovým syndromem
- spolupráce s dalšími neziskovými organizacemi.

Organizační struktura

Podle platných stanov jsou orgány sdružení:

- 1) shromáždění členů sdružení
- 2) výkonná rada
- 3) revizní komise

Shromáždění členů sdružení je nejvyšším orgánem sdružení, volí členy a náhradníky výkonné rady, revizory hospodaření a jejich náhradníky. Výkonná rada je výkonným orgánem sdružení. Zajišťuje řízení činnosti sdružení v období mezi shromážděními členů. Předseda je statutárním zástupcem sdružení a jedná jeho jménem. Místopředseda zastupuje předsedu v době jeho nepřítomnosti a vykonává v tom případě jeho pravomoci.

Výkonná rada pracovala v roce 2012 ve složení:

- Mgr. Hana Kubíková (předsedkyně),
- MUDr. Lenka Neuschlová (místopředsedkyně),
- Monika Jeřábková (členka),
- Zdeněk Kratina (člen)
- Ing. Hana Vaňková (členka)

Zaměstnanci

Občanské sdružení zaměstnávalo formou dohod o pracovní činnosti muzikoterapeutky zajišťující program na jednotlivých setkáních a odborné lektory. Členové občanského sdružení pro sdružení pracovali bez nároku na odměnu. Děkujeme.

Aktivity Willíka v roce 2012 - stručný přehled

Leden 2012:

- Vysílání pořadu České televize Kde peníze pomáhají o občanském sdružení Willík a o projektu osobní asistence pro Bartoloměje Hruše - první uvedení dokumentu shlédlo přes půl milionu diváků.



SPOLEČNÝ SBÍRKOVÝ PROJEKT



NRCS
Nadace rozvoje občanské společnosti

Březen 2012:

- Uspěli jsme v grantovém řízení Úřadu vlády - na členství v Evropské federaci asociací Williamsova syndromu (FEWS) a na nové letáky o Williamsově syndromu v češtině a angličtině.

Duben 2012:

- Chýně, přednáška na téma Sociální reforma 2012, Lucie Kožnarová, DiS., odborná poradkyně Poradny pro osoby se zdravotním postižením a seniory NRZP ČR.

Květen 2012:

- Přidělena dotace z Ministerstva zdravotnictví, která bude využita na podporu rodin na setkáních v roce 2012.
- Nový letáček o Williamsově syndromu (v češtině a v angličtině).



- Občanské sdružení Willík se stalo členem nově vzniklé České asociace pro vzácná onemocnění (ČAVO).
- V rámci stránek Willíka vznikl blog, jehož cílem je zveřejňovat informace "odjinud", a o nejen týkající se Williamsova syndromu, ale i sociální reformy, problematiky mentálního postižení, inkluzivního vzdělávání apod.



- Jarní setkání Willíka v Soběšicích na Šumavě (11 rodin), na programu byla canisterapie a výroba hudebních nástrojů.
- Účast na Veletrhu neziskových organizací (NGO market 2012).

Červen 2012:

- Připojili jsme se k "Projektu speciálních vzdělávacích potřeb dětí a žáků se vzácnými onemocněními", který řídí Společnost pro mukopolysacharidosu. Jeho výsledkem bude metodika pro učitele učící děti se vzácným onemocněním.
- Stali jsme se členy ČAVO - České Asociace Vzácných onemocnění.

Aktivity Willíka v roce 2012 - stručný přehled (pokračování)

Červen 2012:

- Benefiční koncert pro Willíka proběhl v Naší kavárně v Thomayerově nemocnici v Praze pod patronací Nadace Divoké husy. Účinkovaly skupiny Šestet a Tremoloboty (poděkování všem účinkujícím a hlavně Renému Inquortovi). Výtěžek použit na letní rekondiční pobyt na Slovensku, zejména na zajištění muzikoterapie pro děti a podporu rodin. Nadace Divoké husy výtěžek z akce zdvojila.



OBČANSKÉ SDRUŽENÍ WILLÍK A NADACE DIVOKÉ HUSY
zvou na

„KONCERT PRO WILLÍKA“

vystoupí skupiny TREMOLOBOTY a ŠESTET

„Naše kavárna“, Thomayerova nemocnice Krč,
3. června 2012 od 17 hodin
Vstupné 50 Kč

V pondělí 4. června 2012 od 11 do 17 hodin výstava a prodej
výrobků členů sdružení

Výtěžek charitativní akce bude použit na letní rekondiční pobyt
rodin vychovávajících dítě s Williamsovým syndromem a na
zajištění muzikoterapeutického programu pro děti.

Nadace Divoké husy výtěžek akce zdvojí



Červenec 2012:

- Proběhl letní rekondiční pobyt Willíka na Slovensku, v Malé Fatře, v Malé Lučivné (9 českých a 17 slovenských rodin). Na programu byla muzikoterapie (Dana a Jana Pšeničkovy, Věra Korhoňová), arteterapie, soutěže, sport, turistika, výlety. Pobyt podpořilo Ministerstvo zdravotnictví a dále Nadace Divoké husy.

Srpen 2012:

- Čtyři členové našeho sdružení (Adam, Martin, Nikolka a Tomáš) a jejich dvě průvodkyně (Dana a Lenka) se zúčastnili letního tábora ve Španělsku pořádaného Evropskou federací asociací Williamsova syndromu (FEWS).



Září 2012:

- Setkání slovenské Spoločnosti Willi- amsovho syndrómu v Bratislavě, také s českou účastí.

Říjen 2013

- Setkání Willíka v Žihli, s muzikoterapeutkou Zuzanou Maličkovou. Překvapilo nás hlavně počasí - v areálu jsme zapadali sněhem.

Listopad 2013

- Vyšlo nové číslo Willíkova občasníku.
- Natáčení pořadu o Williamsově syndromu pro rádio Classic FM do cyklu Vzácná onemocnění (Mgr. H. Kubíková a MUDr. A. Puchmajerová).

Prosinec 2013

- Mikulášské setkání v Chýni - s Mikulášem, s muzikoterapeutkou Annou Neuwirthovou a studentkami LF UK.
- Jednání Výkonné rady - zrušení projektu Členství ve FEWS (dotace Úřadu vlády).

Letáky o Williamsově syndromu

V rámci programu „Podpora veřejně účel-
ných aktivit občanských sdružení zdravot-
ně postižených 2011“ (program Podpora
VÚA 2011) byl vytvořen nový letáček o
Williamsově syndromu a o činnosti občan-
ského sdružení Willík, a to v české a v an-
glické jazykové verzi. Děkujeme panu
Martinu Sausage Dohnalovi za grafickou

podobu. Leták je spolu s oběma dosud vydanými brožurami k dispozici členům o.s. Willík, bude distribuován celé řadě koncových uživatelů (vysoké školy, SPC, speciální školy, zdravotnická zařízení, sociální služby, knihovny apod), v elektronické podobě je připraven ke stažení na webových stránkách Willíka.

Co je to Willik?

Willik - občanské sdružení rodičů a přátel dětí s Williamsovým syndromem vzniklo na podzim roku 2006. K jeho vzniku vedla potřeba sdělit světu zkušenosti s diagnózou a zároveň sdělit potřebu aktivně napomáhat k rozvoji kvality života dětí s tímto postihem i jejich rodičů. Willik funguje jako sdružení osob, které na své dobrovolnosti, v péči o sobě sobě, o vlastní zdravotní, sociální i psychologické Welli poskytuje náležitou péči a celou řadu dalších služeb.

Nášmi členy je poskytovatel rodinných péčí pro výjimečnou podporu a výjimečnou péči, zprostředkovatel odborné informace i praktické rady. K tomu slouží především naše společná setkání a rodinná setkání, v rámci nich sděluje i různé odborné přednášky a semináře. Děti s Williamsovým syndromem jsou i navštěvují muzikantů, proto se neustále souborů našich odhodlaných patří a setkání slouží jako setkání. Rodiny tak mají možnost poznat možnosti využití služby v rámci rehabilitace i výuky.

Jedním ze základních problémů, na který naše sdružení, je nepřítomnost odborné veřejnosti. Služby a informační materiály, které publikujeme naše sdružení, jsou od nás prvním informacím o Williamsově syndromu v českém jazyce. Zprostředkování informací o Williamsově syndromu odborníkům (lékařům, psychologům a dalšími specializacemi) také vedeme i v našem našem velkém dětem.

Občanské sdružení Willik podporuje vznikající a integraci lidí s Williamsovým syndromem do společnosti, má se prostřednictvím rodinných a lékařských programů získávat prostředky na nákup pomůcek, finanční sociální asistence apod.

Jedna členka Evropské federace asociací Williamsova syndromu (EWSF), která je členskou organizací EUROEDS (Evropská organizace vzájemných nemocných). Věnuje úže spolupracujeme se sdružením Společnost Williamsova syndromu.

Chcete nám pomoci?

Finančním darem - jakýkoli darovaný účinek umění realizovat oše našeho sdružení
 (tisk: 011 95 759 91 7010)

Věcným darem - přispět drobná částka do soukromé výměny potřeby, nákupů, možnost spolupráce a zprostředkování tisku, kancelářské potřeby, výpočetní techniku, odbornou literaturu.

Odbornou pomocí - přispět nede, přednáškou, praktické práce při tvorbě literatury a knihy, fundací

Odbornou pomoc - sdružení sdružení - sdružení sdružení sdružení

Je jakoukoli pomoc předem děkujeme

Kontakt

Willik - občanské sdružení rodičů a přátel dětí s Williamsovým syndromem
 Dřevěná 104/2 161 00 Praha 6 - Řepná

IČO: 27040623
 DIČ: CZ-16101810217/006

e-mail: willik@willik.cz
 web: willik.cz
 tel.: +420 603 443 762

Tiskové tlačítko je realizováno v rámci projektu Ústředí vlády ČR.

Občanské sdružení Willik - sdružení rodičů a přátel dětí s Williamsovým syndromem

Williamsův Syndrom

7q11.23

Občanské sdružení Willik

Williamsův Syndrom

[illegible]

Přednáška: Sociální reforma 2012

Občanské sdružení Willík uspořádalo v dubnu 2012 pro své členy z řad rodičů a pečujících osob ve spolupráci s Národní radou osob se zdravotním postižením přednášku na téma Sociální reforma 2012.

Přednášející: Lucie Kožnarová, DiS., odborná poradkyně Poradny pro osoby se zdravotním postižením a seniory NRZP ČR.

Přednáška se setkala s velkým zájmem rodičů.



Pomozte dětem: Asistence pro Bartoloměje



Znáte Kuře? Takové to žluté se záchranným kruhem kolem pasu, které na Vás každé jaro útočí z televizní obrazovky? „Třicet - moc, nebo pomoc?“

Tak na tohle Kuře jsme se v červnu 2011 obrátili s individuálním projektem "Osobní asistence pro Bartoloměje", kterým jsme žádali o finanční prostředky na zajištění asistence do mateřské školy.



„Bartoloměj navštěvuje logopedickou třídu mateřské školky. Podmínkou pro docházku je ale osobní asistence, protože chlapec potřebuje pomoc při jídle, oblékání a v komunikaci. Pobyt ve školce je pro Bartoloměje velmi přínosný. Umožňuje mu pobyt mezi jeho vrstevníky, rozvíjí se u něj díky tomu řeč a začíná zvládat sebeobsluhu. Integrace dětí s postižením do běžných zařízení je důležitá i z toho důvodu, aby se zdravé děti na vrstevníky s handicapem zvykly, naučily se je přijímat a komunikovat s nimi.“

Byli jsme úspěšní, počátkem prázdnin 2011 byla podepsána smlouva: na osobní

asistenci jsme od Nadace pro rozvoj občanské společnosti dostali ze sbírky Pomozte dětem 32 tisíc Kč.



S novým školním rokem 2011/2012 se projekt zdárně rozběhl a Bartoloměj mohl se svou asistentkou Lídou navštěvovat mateřskou školu. Začátkem prosince pak do Liberce dorazil čtyřčlenný TV štáb z Prahy natočit dokument z cyklu Kde peníze pomáhají.

Pořad byl odvysílán na Čt1 v neděli 15.1.2012, v premiéře ho vidělo neuvěřitelných půl milionu diváků!

A tak tedy ještě jednou:

Děkujeme Nadaci pro rozvoj občanské společnosti, která v rámci programu Pomozte dětem podpořila částkou 32 tisíc Kč projekt osobní asistence pro Bartoloměje Hruše ve školním roce 2011-2012.



Jarní setkání v Soběšicích (květen 2012)

V květnu 2012 se konalo jarní setkání Willíka, tentokrát na jihu Čech, v Pošumaví, v pěkném a bezbariérovém prostředí hotelu Pod Hořicí v Soběšicích. Přijelo celkem 11 rodin.

Hlavním bodem programu, a to zejména pro děti, byla tentokrát canisterapie a seznámení se s asistenčními psy. Přivítali jsme mezi námi zástupce občanského sdružení Hafík a jejich pejsky, pro které se naše děti okamžitě nadchly.



Také jsme tvořili a vyráběli výrobky na červnovou benefici Willíka. Moc nám s tím pomohla muzikoterapeutka a arteterapeutka Věra Korhoňová, která kromě vyrábění s dětmi ještě muzicírovala. Žasli jsme, jaké hudební nástroje se dají podomácku vyrobit...

Počítačová sekce sdružení e zase věnovala výukovým programům pro tablety typu iPad.

Vzdělávací aktivity členů občanského sdružení

V průběhu roku se členové občanského sdružení Willík zúčastnili několika vzdělávacích projektů:

Obhájce práv lidí s postižením - dlouhodobý, 1 rok trvající kurs pro pečující osoby, který pořádalo o.s. Rytmus, Zúčastnila se Lenka Jamrichová a Hana Kubíková.

Projekt Pacientské akademie zaměřený na vzdělávání zaměstnanců a členů občanských sdružení pacientských organizací, pořádala Asociace inovativního farmaceutického průmyslu (AIFP), účastnila se Hana Kubíková.





Willík, občanské sdružení rodičů a přátel dětí s Williamsovým syndromem uspořádalo ve dnech 3. a 4.6.2012 ve spolupráci s Nadací Divoké husy benefiční akci „Koncert pro Willíka“ spojenou s výstavou a prodejem výrobků členů sdružení.

Díky velké informační kampani se podařilo zaplnit celý prostor kavárny. Vstupenku si zakoupilo celkem 44 diváků, koncertu se ale zúčastnila i celá řada neplatících dětí, vč. dětí hospitalizovaných na dětském oddělení Thomayerovy nemocnice. Velmi rádi jsme mezi sebou přivítali známé tváře i nové příznivce. Pro všechny byla připravena malá výstava zabývající se činností občanského sdružení Willík. Z rozmístěných plakátů se přítomní mohli dozvědět více informací o Williamsově syndromu, historii sdružení, ozdravných pobytech pro rodiny dětí, muzikoterapii, naší snaze o integraci dětí s Williamsovým syndromem, o naší zahraniční spolupráci či o tiskových výstupech naší publikační činnosti. Letáky a brožurky o Williamsově syndromu a o vzdělávání dětí s touto diagnózou byly ostatně pro všechny návštěvníky připraveny na stolech, spolu s perníčky s logem sdružení.

V 17 hodin přivítala přítomné předsedkyně Výkonné rady občanského sdružení Willík, Mgr. Hana Kubíková, která promítla a slovem doprovodila krátkou úvodní prezentaci o Williamsově syndromu a o sdružení Willík. V první části koncertu vystoupila kapela Šestet, což je vokální kvintet zaměřený na jazzovou klasiku, úpravy popových a latinskoamerických písní, filmovou hudbu, do repertoáru zařazuje i skladby Bacha a Mo-

zarta. Známé melodie zaujaly nejen děti, ale i dospělé a všichni byli ze zpěvu i z vtipných spojovacích výstupů moderátora nadšeni. Po přestávce nastoupila skupina Tremoloboty - hudební kvarteto kombinující prvky jazzu, rocku, latiny, hitla a folku. I tato skupina velmi zaujala, především osobitými texty v neznámém hiltolském jazyce. Děti s Williamsovým syndromem jsou díky své genetické predispozici velmi muzikální, a tak bylo ně hudební vystoupení malým svátkem. Během vystoupení využila řada diváků možnosti zakoupit si výrobek členů občanského sdružení.

Celkový čistý výtěžek celé akce byl 53 492 Kč, byl využit v rámci letního rekonvalescentního pobytu Willíka. Děkujeme tímto všem dárcům a příznivcům občanského sdružení Willík za finanční příspěvky a jinou materiální podporu, skupinám Šestet a Tremoloboty (a zejména Renému Inquortovi) za skvělé vystoupení bez nároku na honorář, Dobré kavárně za poskytnutí prostor a Nadaci Divoké husy za podporu a zdvojnásobení výtěžku celé benefiční akce.



Letní pobyt na Slovensku (červenec 2012)



Letní rekondiční pobyt rodin dětí s Williamsovým syndromem se uskutečnil třetí červencový týden na Slovensku, v Malé Fatře, v hotelu Smrečina v Malé Lučivné.

Pořádali jsme ho již tradičně ve spolupráci s partnerskou slovenskou Spoločnosťou Williamsovoho syndrómu. Tentokrát na Slovensko dorazilo 9 českých a 17 slovenských rodin, další dvě rodiny nás přijely aspoň na chvíli navštívit.

Hlavní náplní pobytu byla muzikoterapie pro děti, které se na jedničku s hvězdičkou zhostily Mgr. Věra Korhoňová, Mgr. Dana Pšeničková a slečna Jana Pšeničková. Kromě zpívání, tancování a muzicírování se tu vyráběly i hudební nástroje. Nezapomínali jsme ale ani na sport (pěší turistika po okolních kopcích, plavání a koupání v aquaparcích, sportovní hry), výlety (např. skanzen Vychylovka, Těrčová, plť na O r a -



vě), soutěžilo se v nejrůznějších disciplínách. Pro dospělé byl připraven odborný program, přednášky, semináře, např. PhDr. Katarina Jariabková informovala rodiče o nejnovějších trendech ve výzkumu Williamsova syndrómu, debatovalo se o letních táborech FEWS atd, atd...

Za podporu děkujeme Nadaci Divoké husy, Ministerstvu zdravotnictví a Nadaci Dobré dílo sester Boromejek.





Letošní FEWS Camp se konal v srpnu ve Španělsku, proběhl již podruhé za účasti zástupců z České republiky. "Willík" reprezentovali Nikola, Adam, Tomáš a Martin společně s Lenkou a Danou. Z ostatních evropských zemí přijely výpravy Sloven-

ska, Maďarska, Itálie, Finska, Anglie, Belgie, Holandska, Německa, Francie a samozřejmě naši hostitelé ze Španělska. Na programu bylo vzdělávání, poznávání nových lidí i krajů, muzicírování, sportování, řada terapií apod.

Willík členem ČAVO



česká
asociace
pro vzácná
onemocnění

Česká asociace pro vzácná onemocnění vznikla, aby umožnila

společnou činnost organizací pacientů se vzácným onemocněním v celé České republice.

Posláním ČAVO je sdružovat organizace pacientů se vzácnými onemocněními i jednotlivé pacienty, zastupovat jejich zájmy a posilovat povědomí o specifické problematice vzácných onemocnění mezi odborníky ve zdravotnictví, představiteli státních i mezinárodních institucí i veřejnosti.

Aktuální cíle:

- podporovat činnost organizací pacientů se vzácnými onemocněními.
- prosazovat zájmy pacientů se vzácnými onemocněními ve zdravotnictví.
- posilovat povědomí veřejnosti, státních i mezinárodních institucí o problematice vzácných onemocnění.
- zlepšovat přístup k informacím, léčbě, diagnostice i dalším zdravotním službám pro pacienty se vzácným onemocněním.
- podporovat vědecký i klinický výzkum v oblasti vzácných onemocnění.
- skrze sociální služby, vzdělávání a další formy podpory zlepšovat kvalitu života pacientů.



Podzimní víkendové setkání Willíka se konalo na západě Čech, v rekreačním a vzdělávacím středisku v Žihli. Dorazilo celkem 9 rodin.

Muzikoterapii pro nás tentokrát připravila Zuzana Maličká z Liberce. Říjnový pobyt byl nečekaně zpestřen vydatnou sněhovou nadílkou.

Mikulášské setkání v Chýni



Tradiční mikulášskou nadílku dostaly děti z občanského sdružení Willík na začátku prosince v Chýni. Kromě Mikuláše za nimi přijela i nová muzikoterapeutka Anna Neuwirthová, připojily se k nám i studentky Lékařské fakulty Univerzity Karlovy, které psaly o Williamsově syndromu semestrální práci.

Finanční zpráva

Náklady		
Služby celkem		262 830,00
	Náklady na pobytové akce	188 350,00
	Tisk a grafické práce	17 820,00
	Osobní asistence	29 123,00
	Ostatní	27 537,00
Materiálové náklady		8 246,00
Osobní náklady (DPP - muzikoterapie)		17 575,00
Ostatní		4 661,74
Celkem		293 312,74

Výnosy		
Dotace, granty		41 000,00
	Úřad vlády	11 000,00
	Ministerstvo zdravotnictví	30 000,00
Účelové dary		125 648,00
	Nadace Dobré dílo	15 000,00
	Nadace Divoké Husy	110 648,00
Neúčelové sponzorské dary		76 668,00
Spoluúčast členů na pobytech		19 972,00
Připsané úroky		31,75
Celkem		263 319,75

Výsledek hospodaření v roce 2012	-29 992,99
----------------------------------	------------

hudba
sdružení-Willík
mentální-postižení
hyperakuzis
hyperkalcemie
muzikoterapie
vada-srdce
Williamsův-syndrom



Poděkování



Děkujeme Nadaci Divoké husy za podporu a zdvojení výnosů benefiční akce "Koncert pro Willíka". Děkujeme kapelám Tremoloboty a Šestet (a Renému Inquortovi) za účinkování na benefičním koncertě pro Willíka. Děkujeme všem dárcům, kteří nás v sou-

vislosti s touto akcí podpořili: Daně Marczellové, Tomczányiovým, Haně Kubíkové, Olze Kreníkové, Jitce Capové, Škojecovým, Kratochvílovým, Jaroslavu Kubíkovi, Renatě Bendové, Zuzaně Roubalové, Bohdaně Marvalové, panu Pechovi, rodině Wellens, Haně Vaňkové, Příbelovým, Zdeně Pikešové, Haně Strykové, firmě Grape, Lence Jamrichové, Martině Daniškové, Neuschlovým, panu Šepsovi, paní Krupičkové, panu Prokopovi a panu Grežovi.

Za poskytnutí věcných darů a propagačních předmětů, které posloužily jako výhry při soutěžích dětí, děkujeme firmě IKEA a dále Martině Otčenáškové a redakci časopisu ABC.

Za finanční pomoc dále děkujeme JUDr. Jakubu Adamovi, Ing. Jiřímu Klomínskému, Ing. Jitce Capové, Mgr. Evě Ferrarové, MUDr. Janu Kubíkovi, Ing. Václavu Pátkovi, Mgr. Renému Inquortovi a Evě Šosté, Ing. Zdeňce Pikešové, Martině Drijverové, panu Grežovi, panu Hladkému, panu Krupičkovi, panu Babákovi, panu Pechovi a firmě P.S.P., panu Lindnerovi, paní Krupičkové, panu Stolarýkovi, panu Šepsovi, panu Prokopovi a paní Slováčkové.

Děkujeme Nadaci pro rozvoj občanské společnosti, která v rámci akce Pomozte dětem podpořila projekt osobní asistence pro Bartoloměje Hruše ve školním roce 2011-2012.



Děkujeme Ministerstvu zdravotnictví a Nadaci Dobré dílo sester sv. Karla Boromejského za poskytnutí finanční podpory rodičům na rekondičních pobytech.

Děkujeme Úřadu vlády, který v rámci programu „Podpora veřejně účelných aktivit občanských sdružení zdravotně postižených 2011“ (program Podpora VÚA 2011) podpořil výrobu nových letáků o Williamsově v české a v anglické jazykové verzi.

Zároveň bychom chtěli poděkovat všem těm, kteří podpořili činnost občanského sdružení Willík, ale nepřejí si zveřejnit své jméno.

Willík – občanské sdružení rodičů a přátel dětí s Williamsovým syndromem

Drnovská 104/67, Praha 6 – Ruzyně, 161 00

www.willik.tym.cz

IČO 270 40 623

č.ú. 35-7591810217/0100