

#### **Drodzy Przyjaciele Fundacji!**

Zakres udzielanej pomocy i działań Fundacji rozwija się coraz dynamiczniej i poszerza się z każdym miesiącem.

Pragnąc w przejrzysty sposób przedstawić co robimy: rodzicom, naszym podopiecznym, darczyńcom i sympatykom, wprowadziliśmy podział na programy obejmujące najważniejsze obszary naszej aktywności. Zachęcamy do zapoznania się z nimi:



Program propagujący wiedzę o wadach serca, ich wykrywaniu i leczeniu. W ramach programu staramy się dotrzeć do jak największej ilości osób z informacją o wrodzonych wadach serca u dzieci, ich diagnozowaniu oraz możliwości leczenia. Organizujemy spotkania dla rodzin dzieci z wadami i chorobami serca, prowadzimy szkolenia z zakresu opieki i rehabilitacji, uczestniczymy w konferencjach i sympozjach poświęconych problematyce wad serca. Stale rozwijana strona internetowa oraz forum, wydawane przez nas ulotki, plakaty, biuletyny są cennym źródłem wiedzy o wadach serca.



program wspierania i finansowania opieki nad dzieckiem w trakcie leczenia szpitalnego oraz wypożyczalnia sprzętu medycznego umożliwiającego powrót dziecka do domu. Wspieramy rodziców dofinansowując im noclegi, obiady, dojazdy do szpitala. W y p o ż y c z a m y sprzęt medyczny umożliwiający powrót dziecka do domu. W chwili obecnej mamy do dyspozycji: Pulsoksymetry, ciśnieniomierze, aparaty do pomiaru krzepliwości krwi (CoaguChek) oraz inhalatory. Naszym największym osiągnięciem w tej dziedzinie jest wydana w 2007 roku książka: „Dziecko z wadą serca – poradnik dla rodziców”.



Program obejmujący szerokie działania na rzecz poprawy warunków leczenia dzieci z wadami serca. Realizujemy go poprzez lobbing na rzecz rozbudowy ośrodków, społeczny monitoring rozbudowy ICZMP - oddziału kardiologii, prowadzenie zbiórek celowych na rzecz ośrodków Łódź i Kraków, zakup sprzętu i wyposażenia

oraz innych środków służących dzieciom i ich rodzicom dla oddziałów kardiologicznych.

Współpracujemy z innymi organizacjami działającymi na rzecz promocji zdrowia min. z Federacją Pacjentów Pozarządowych, OFOP (Ogólnopolską Federacją Organizacji Pozarządowych), ECHDO (Europejską Organizacją Wrodzonych Wad Serca), której jesteśmy jednym z członków - założycieli, AEPC (Stowarzyszeniem na Rzecz Europejskiej Kardiologii Dziecięcej), EURORDIS (Europejskim Stowarzyszeniem Chorób Rzadkich) i wieloma organizacjami działającymi bezpośrednio na rzecz dzieci.



Program aktywizacji fizycznej, sportowej oraz rehabilitacji dzieci z wadami serca integrujący rodziców, lekarzy, rehabilitantów. W ramach programu prowadzimy warsztaty edukacyjne z udziałem specjalistów w zakresie aktywizacji fizycznej, prowadzimy dofinansowanie do zajęć i turnusów rehabilitacyjnych oraz wyjazdów sanatoryjnych i kolonijnych. Współpracujemy z ośrodkami medycznymi i rehabilitacyjnymi w zakresie edukacji fizycznej i życia szkolnego dzieci z wadami serca. Całoroczne działania w ramach tego programu są zwieńczone letnią olimpiadą dla dzieci – CORDIADĄ.



Program umożliwiający prowadzenie zbiórek celowych na konkretne dziecko w ramach których zbierane są fundusze na pokrycie kosztów związanych z długotrwałą rehabilitacją, zakupem leków, oraz pokryciem kosztów leczenia za granicą. Fundacja umożliwi rodzicom zbieranie środków na kosztowne leczenie dzieci, umieszczanie informacji na stronie internetowej Fundacji i na Forum, materiały, które można spersonalizować dla konkretnego dziecka. Fundacja posiada status Organizacji Pożytku Publicznego, co umożliwia przekazywanie 1% podatku na jej rzecz. W przypadku zbiórek celowych istnieje potrzeba wskazania konkretnego dziecka na rzecz którego będą wykorzystane środki.

**Mamy nadzieję, że tak zaproponowany podział działań ułatwi współpracę z nami.**

**Lato w pełni i z tej okazji życzymy wszystkim jak największej słońca oraz radosnego odpoczynku.**

**Zachęcamy do aktywnego wypoczynku.**

**Cały rok marzymy o wakacjach, a gdy w końcu nadchodzą zastanawiamy się długo jak je zaplanować, aby nam i naszym pociechom ten czas upłynął ciekawie, przyjemnie i wesoło.**

Na te wakacje wymyśliłam sobie kilka rzeczy, które chciałabym zrobić wspólnie z moją rodziną, może i Wam te pomysły się przydadzą. Przede wszystkim koniecznie chcemy chłopców nauczyć jeździć na rowerze, może też jak pogoda dopisze odważą się pływać bez kółek i pływaczków. Będzie to od nas wymagało wiele cierpliwości, ale wierzę, że śmiech i żarty nam w tym pomogą. Koniecznie musimy odpocząć od telewizora, tego wielkiego pudła, które niepodzielnie czasami króluje przez dłuższą część dnia. Zamiast niego w końcu pogramy w gry, które czekają w szafie. Adaś znalazł zapomniany kalendarz na ten rok. Koniecznie chciał, abyśmy wpisali



tam datę naszego wyjazdu w góry. Codziennie robi krótkie zapiski, czasami to tylko jedno czy dwa słówka, ale zabawy jest przy tym wiele i cieszy mnie, że uczy się przy tym systematyczności i opisywania swoich uczuć.

Do kalendarza dołożymy później zdjęcia z naszych wypraw (nawet tych jednodniowych) i zrobimy wakacyjną kronikę. Chłopcy bardzo chętnie wyszukiwali z nami miejsca, które chcieliby zobaczyć. Sami uczyli się szukać informacji w internecie, a przy naszej pomocy - w przewodnikach i książkach. Pewnie podczas tych wakacji nie uda nam się odwiedzić tych wszystkich miejsc, które wybrali, ale najważniejsze jest to, abyśmy spędzili je razem. Życzę wszystkim wspaniałych WAKACJI.

*Opracowała Ania Tarkowska*

## **Polsko - Amerykański Instytut Pediatrii Collegium Medicum UJ**



**Ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków—Prokocim**  
**tel. Centrala (12) 658-20-11**

Instytut Pediatrii Collegium Medicum jest dużą specjalistyczną instytucją medyczną w której przyjmowane są dzieci z całej Polski

### **Dojazd:**

Z dworca głównego w Krakowie:

Autobusy: **613, 502, 304, 13, 603**

Tramwaje: **9**

Ze stacji **Kraków Płaszów** (najbliższa stacja PKP):

**Autobus: 243, Tramwaj: 9**

Dojazd taksówką:

z dworca głównego: koszt ok. 30-40 zł

Ze stacji Dworzec Płaszów: 20-25 zł

### **Kilka wskazówek ogólnych**

1. Należy pamiętać o zabraniu z domu skierowania, książeczki zdrowia dziecka i dowodu ubezpieczenia.
2. W szpitalu należy zgłosić się do rejestracji, (parter, po lewej stronie od głównego wejścia). Potem przechodzi się na pierwsze piętro do CALD-u (Centrum Ambulatoryjnego Leczenia Dzieci), a z niego do poradni kardiologicznej.
3. Następnie dziecko zostaje zmierzone, zważone, poddane badaniu EKG, RTG, badaniu krwi, pomiaru saturacji.
4. Z badaniami czeka się na wezwanie lekarza, który informuje o dalszym przebiegu wizyty, kieruje na inne badania - jeśli są potrzebne lub na oddział - jeśli dziecko zostaje w szpitalu.
5. Na terenie szpitala znajdują się miejsca do przewijania i karmienia dzieci, automaty z gorącymi i zimnymi napojami oraz słodyczami. Można zjeść ciepły posiłek na parterze w kawiarni " Za witrażem" lub w hotelowej restauracji " Gawęda", a naprzeciw szpitala, jeśli zajdzie potrzeba, można zrobić zakupy w jednym z supermarketów.
6. W szpitalu mieści się również hotel „Gawęda” - tel. (12) 658 20 11 w.12-15. Koszt noclegu jednej osoby w pokoju 4-osobowym wynosi 40 zł, w pokoju 3-osobowym - 46 zł. W pobliżu można także wynająć kwatery. Pamiętajmy! Najlepszym źródłem informacji są rodzice przebywający w szpitalu.

### **Klinika Kardiologii Dziecięcej**

**Kierownik Kliniki prof. Janusz Skalski**

tel.: (12) 658 20 11 w. 10-23

e-mail:

kardiologiadziecieca@cm-uj.krakow.pl

prof. Janusz Skalski:

janusz\_skalski@poczta.onet.pl

dr Tomasz Mroczek: t\_mroczek@hotmail.com

dr Jacek Kołcz: mikołcz@cyf-kr.edu.pl

Oddziałowa IT p. Wioleta tel.: (12) 658 20 11 w. 12 24

Oddziałowa kardiologia p. Marta tel.: (12) 658 20 11 w.12-70



### **Klinika Kardiologii Dziecięcej**

**Kierownik Kliniki doc. Andrzej Rudziński**

tel. (012) 658 20 11 w.13-90

e-mail: mipitak@cyf-kr.edu.pl

Oddziałowa p. Halina tel.: (12) 658 20 11 w.14-58



### **Kardiologia oddział VI**

znajduje się na 4 piętrze w rotundzie. Na kardiologii istnieje podział dzieci ze względu na wiek. Każda sala ma swojego lekarza prowadzącego. W salach są łóżeczka, taborety dla rodziców, wianienki, przewijaki. Na oddziale jest duża stołówka - świetlica, łazienki dla starszych dzieci. Można korzystać z kuchenki oddziałowej, lodówki, podgrzewacza do butelek.

Zaraz po przyjęciu dziecko jest badane przez lekarza, ma zaordynowane badania i leki. Następnie rozmowę z rodzicami przeprowadza dietetyczka, która ustala dietę dla dziecka. Na oddziale można przebywać całą dobę (na noc z dzieckiem zostaje tylko jedna osoba). Na oddziale nie ma foteli, można natomiast przynieść na noc wygodniejsze krzesło (brak tu jednak pomieszczeń w których można je przechowywać) Ważne jest aby mieć dodatkowe obuwie, takie które nosimy tylko na oddziale.

### **Cewnikowanie serca, rentgen**

— Pracownia RTG, w której wykonuje się również cewnikowanie serca znajduje się na parterze (obok bloku operacyjnego). Badanie przeprowadza dr Król oraz dr Weryński. Przed badaniem czeka rodziców rozmowa z lekarzami i anestezjologiem. Po zabiegu dziecko trafia na Intensywną Terapię A - skąd wraca na oddział.

### **Kardiologia oddział VIII**

składa się z pięciu sal. Rodzice mogą przebywać przy dziecku - w ciągu dnia mogą to być maksymalnie dwie osoby, natomiast w nocy jedna. Na dwóch salach sprawowana jest całodobowa opieka pielęgniarska. W salach tych znajdują się też fotele dla rodziców, ale nie można w nich zostać a noc. W pozostałych 3 salach może nocować 1 osoba, ale nie ma specjalnych foteli do nocowania — rodzimy przyniesienie własnych (np. ogrodowych). Warunek: żadnych dodatków z tkanin. W szpitalu codziennie między 8-8.15 odbywa się obchód, po którym rodzice mogą uzyskać od lekarzy dokładne informacje na temat stanu ich dziecka.

### **Intensywna terapia kardiologii B**

znajduje się na II piętrze. Aby wejść na oddział należy zadzwonić domofonem, znajdującym się przy drzwiach i zapytać personel o zgodę. Każdy z rodziców wchodzących na intensywną terapię musi być ubrany w fartuch ochronny oraz założyć ochraniacz na obuwiu. Nie można wносить żadnych toreb, reklamówek, napoi itp. Niestety przy dziecku można pozostać jedynie kilka minut. Najlepiej przychodzić po godzinie 16 - wtedy nie ma już operacji i zabiegów, a lekarz dyżurny chętniej wpuszcza rodziców.

### **BARDZO WAŻNE:**

- **Każdorazowo przy wejściu na sale dziecka należy bardzo dokładnie umyć ręce**
- **Nie należy niczego kłaść na podłogę i na parapetach (w ten sposób najszybciej przenoszą się bakterie)**
- **Nie dawajmy dzieciom balonów i zabawek na sznurkach (łatwo zawiązać wokół szyjki i tragedia gotowa)**
- **Nie trzymajmy na salach żywności i soków**
- **Niezależnie od pory roku na oddziale jest bardzo gorąco (pamiętajmy aby zabrać dziecku cienkie ubranka)**
- **Bardzo prosimy o konkretne zapytania w mailach do lekarzy - to bardzo usprawni cały system odpowiedzi**

### **Spotkanie integracyjne w Myśliczynie**

18 lipca 2009 roku odbyło się spotkanie integracyjne rodzin serduszkowych w Myśliczynie koło Bydgoszczy. Było to już drugie spotkanie w tym regionie. Jego celem było poznanie się, wspólna zabawa dzieci i dorosłych oraz możliwość porozmawiania o naszych radościach i troskach. O potrzebie takich imprez świadczy liczba uczestników. Przybyło nas znacznie więcej niż w zeszłym roku - bo aż 84 osoby tj. 24 rodziny.

W spotkaniu uczestniczyły nie tylko rodziny z woj. kujawsko-pomorskiego ale również z Luxemburga, Poznania i Gdańska. Podczas spotkania było wiele atrakcji m.in. przejażdżki konne, bryczką, ognisko i pieczenie kiełbasek. Poza tym wolontariusze PCK w Bydgoszczy przeprowadzili pokaz udzielania pierwszej pomocy przedmedycznej, więc mieliśmy możliwość poćwiczenia



więc bawiliśmy się świetnie.

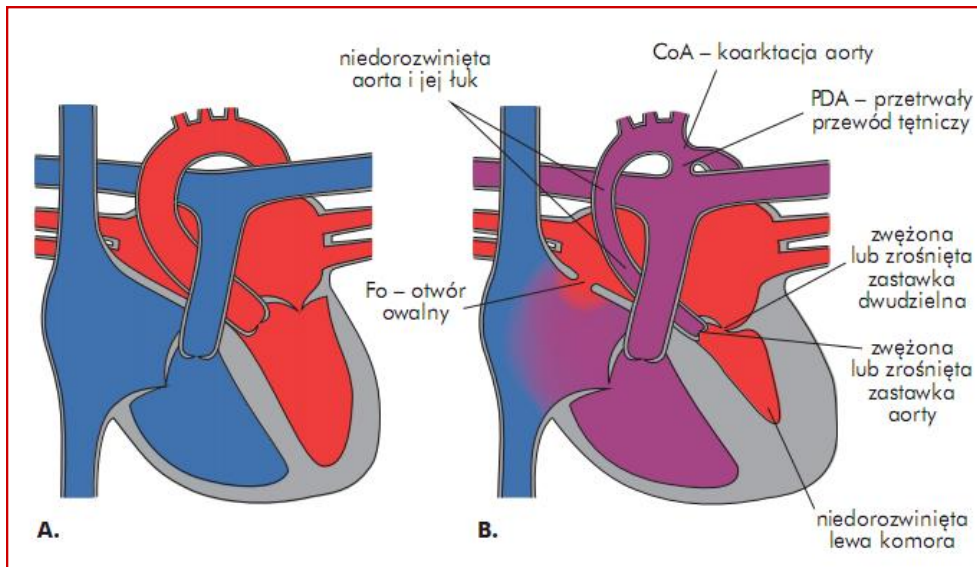
Planujemy oczywiście kolejne spotkania, może szybciej niż za rok. Myślę, że najważniejsze w tym wszystkim było szczęście, radość i uśmiech każdego dziecka.

Organizator Małgorzata Sakowska

pod okiem instruktorów. Oczywiście wszystko to odbywało się przy pełnych stołach. Każdy bowiem coś przyniósł (ciasto, sałatkę). Z ramienia Fundacji zapewniłam kawę, herbatę, soki, słodycze, kiełbaski. Wszystkie dzieci otrzymały maskotkę, fundacyjne książeczki, kolorowanki, komiksy. Pogoda dopisała

## Zespół niedorozwoju lewego serca (HLHS)

HLHS, zwany również hipoplazją lewego serca, jest najczęstszą postacią serca jednokomorowego. Wada charakteryzuje się zwężeniem lub zarośnięciem zastawki dwudzielnej/mitralnej, różnego stopnia niedorozwój lub brak lewej komory, zwężenie lub zarośnięcie zastawki aortalnej oraz niedorozwój aorty wstępującej i łuku aorty. Często towarzyszy mu zwężenie cieśni aorty.



Rys. A. Zdrowe serce B. Zespół niedorozwoju lewego serca

**Objawy:** W okresie życia płodowego dziecko z HLHS rozwija się normalnie. Noworodek ma funkcjonalnie jedną komorę zaopatrującą krążenie płucne i krążenie systemowe. Objawy pojawiają się zwykle 24–48 godzin po urodzeniu. Przewaga przepływu płucnego nad systemowym powoduje niewydolność krążenia i np. zimne kończyny. Pojawiają się duszność. Dalsze zwiększenie przepływu płucnego prowadzi do rozwoju stanu zagrożenia życia dziecka. Tętno na tętnicach udowych jest zwykle bardzo słabo wyczuwalne. Sinica występuje rzadko. Przeżycie dziecka uzależnione jest od drożności przewodu tętniczego oraz obecności otworu owalnego.

**Leczenie:** w postępowaniu przedoperacyjnym podawana jest prostaglandyna, która zapobiega zamykaniu się przewodu tętniczego i zapewnia przepływ systemowy. Obecnie na ogół stosuje się 3-etapową korekcję. U noworodka wykonuje się zmodyfikowaną operację Norwooda, w 4–6 miesiącu życia operację hemiFontana, a pomiędzy 18–24 miesiącem zmodyfikowaną operację Fontana.

Celem operacji **Norwooda** jest umożliwienie normalnego dojrzewania krążenia płucnego, zapewnienie

niezależnego od przewodu tętniczego przepływu systemowego oraz zmniejszenie obciążenia pojedynczej komory. Pierwszy etap operacji to wycięcie fragmentu przegrody międzyprzedsionkowej w celu wytworzenia swobodnej komunikacji międzyprzedsionkowej. Następnie likwiduje się przewód tętniczy i poszerza aortę. Zrekonstruowaną aortę zespała się z pniem płucnym, tworząc w ten sposób wypływ z pojedynczej komory do krążenia systemowego. Przepływ krwi w krążeniu płucnym zapewnia zespolenie (rurka z tworzywa sztucznego) pomiędzy przednią ścianą prawej komory a tętnicą płucną. Operację przeprowadza się w krążeniu pozaustrojowym i hipotermii głębokiej z zatrzymaniem krążenia.

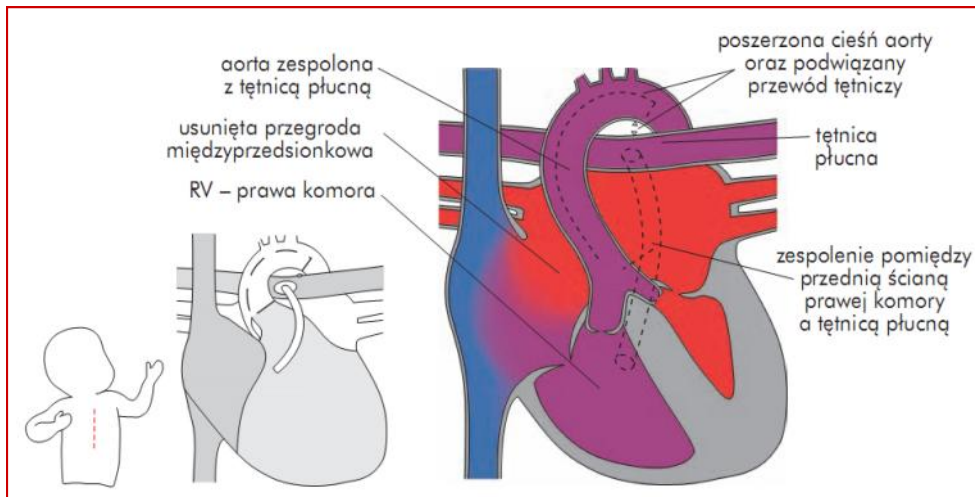
Operacja Fontana polega na skierowaniu krwi z żył systemowych do krążenia płucnego z pominięciem komory. Operacja wykonywana jest obecnie w dwóch etapach. W wieku 4–6 miesięcy przeprowadza się operację **hemi-Fontana**, polegającą na zespoleniu pnia płucnego i prawej tętnicy płucnej z żyłą próżną główną oraz górną częścią prawego przedsionka. Miejsce zespolenia zostaje oddzielone od reszty przedsionka poprzeczną łąką.

**Operację Fontana** przeprowadza się pod koniec drugiego roku życia – usuwa się łąkę przedzielającą

przedsionek i wszywa inną łąkę dołączającą splot z żyły głównej dolnej do krążenia płucnego. Obydwie operacje przeprowadza się w krążeniu pozaustrojowym i hipotermii.

Więcej informacji na temat HLHS znajdują państwo w publikacji: „Dziecko z wadą serca – poradnik dla rodziców”.

Przypominamy, iż opisane przez nas sposoby operacji mogą ulec modyfikacji w związku z permanentnym rozwojem sztuki medycznej.



Rys. Zmodyfikowana operacja Norwooda (zespolenie systemowo-płucne między tętnicą płucną i prawą komorą)

Na podstawie książki „Dziecko z wadą serca - poradnik dla rodziców”

## **CORDIADA 2009**

**Serdecznie zapraszamy do wzięcia udziału w dorocznym zjeździe rodzin serduszkowych.**

W tym roku zjazd odbędzie się w Zaniemysłu k. Poznania w dniach **21-23 sierpnia**. Jest to malownicza miejscowość położona nad jeziorem Raczyńskim. Zakwaterowani będziemy w domkach 4 i 5 - osobowych wyposażonych w toaletę, umywalkę i aneks kuchenny, oraz w hotelu w pokojach 2 i 3 - osobowych.

### **Plan Zjazdu:**

#### **Piątek 21.08.2009**

- Zjazd rozpoczynamy integracyjną składkową kolacją o godz. 18 - prosimy, aby każdy przywiózł coś smakowitego. My zapewnimy zimne napoje, pieczywo i masło
- Do dyspozycji mamy stoły biesiadne na świeżym powietrzu, a w razie niepogody jadalnia
- Domki będą gotowe od samego rana, wcześniej prosimy podać przybliżoną godzinę przyjazdu (na piątek nie ma zaplanowanego wyżywienia, ale jest bar gdzie można zawsze coś kupić)

#### **Sobota 22.08.2009**

- Dla ambitnych GRZYBOBRANIE - kubek gorącej kawy na początek i koszyk do ręki - zbiórka 6 rano
- Gimnastyka poranna - instruktor odgwiżdże zbiórkę o 8.30 (ci co nie ćwiczą robią śniadanko)
- śniadanko o godz. 9 (wcześniej pewnie też będzie można coś zjeść) - będą zapewnione świeże bułeczki, maselko, biały serek, dżem, chrupki i mleczko dla dzieci, kawka, herbatka oraz smakołyki z kolacji
- o 10.30 wymarsz na CORDIADĘ - letnią olimpiadę dla



dzieci, którą organizujemy wspólnie z Gminnym Ośrodkiem Kultury i Rekreacji w Zaniemysłu

- Zajęcia podzielone będą na 3 grupy wiekowe dla dzieci - dla każdego nagrody - przewidziane są również konkurencje rodzinne
- W trakcie i po zawodach zapewnimy źródłaną wodę oraz zdrowe owoce
- Posiłek regeneracyjny - ok. godz. 14
- Następnie popołudniowe zabawy nad jeziorem dla dzieci, odpoczynek w promieniach słońca

- Od 16.30 zajęcia dydaktyczne dla rodziców i dzieci

- Od 18 ognisko z pieczonymi kiełbaskami

#### **Niedziela 23.08.2009**

- Od 8.30 śniadanko

- Msza Święta o 10.00

- po Mszy płyniemy promem na wyspę Edwarda w poszukiwaniu skarbów, tam również zjemy obiad

- Po powrocie z wyspy czas wolny i pożegnanie.

**Typy, którzy nie będą mogli być z nami przez cały czas zapraszamy gorąco na ognisko w sobotę.**

Przypominamy także, że uczestnicy zjazdu pokrywają koszt noclegu oraz dojazdu. Rodziny, które potrzebujące dofinansowania do noclegów proszone są o zgłoszenie tego we wniosku. Informacje o ośrodku można przeczytać na stronie: [www.niezamysl.zaniemysl.pl](http://www.niezamysl.zaniemysl.pl) Wszystkich chętnym, którzy chcieliby wziąć udział w zjeździe prosimy o nadsyłanie formularzy zgłoszeniowych na adres: [zjazd@sercedziecka.org.pl](mailto:zjazd@sercedziecka.org.pl) lub o kontakt telefoniczny 605-882-082, (022) 848-07-60. Już zdecydowanych prosimy o potwierdzenie przybycia również mailowo lub telefonicznie.

## **KONFERENCJA W BARCELONIE**

W dniach 17-20 czerwca w Barcelonie odbyła się III Konferencja ECHDO (Europejska Organizacja Wrodzonych Wad Serca) oraz Corience (platforma internetowa o wadach serca finansowana przez UE) w której uczestniczyli przedstawiciele Fundacji.

Celem konferencji, w której wzięły udział europejskie organizacje działające na rzecz dzieci z wadami serca, była wzajemna wymiana doświadczeń oraz poszerzenie wiedzy na temat leczenia wad serca oraz zatwierdzenie statutu ECHDO, która ma zostać zarejestrowana we wrześniu tego roku. Nasza Fundacja jest członkiem-założycielem ECHDO.



Przedstawiciele Corience omówili postęp prac związanych z uruchomieniem platformy internetowej [www.corience.org](http://www.corience.org) umożliwiającej szeroki dostęp do informacji o wadach serca. Strona do końca 2010 r. będzie dostępna w języku angielskim, niemieckim, hiszpańskim oraz polskim.

Podczas konferencji uczestnicy wysłuchali także ciekawego wykładu prof. Hess'a z Kliniki w Monachium na temat nowej przeszskórnej metody wszczepiania zastawek płucnych. Nowatorskie rozwiązania są wielką szansą dla naszych dzieci. U wielu z nich nowa metoda będzie mogła być zastosowana podczas wymiany zastawek. Obecnie prof. Hess wykonuje tego typu operacje u dzieci, których zastawki mają średnicę powyżej 16 mm i wagą powyżej 20 kg.

## **Pierwsze Spotkanie GUCH-ów**

W dniach 30 i 31 maja odbyło się w Warszawie pierwsze spotkanie osób dorosłych z wadami serca.

Co prawda zebrało się tylko kilka osób, ale nie przeszkodziło to w omówieniu kilku istotnych dla „GUCHów” kwestii. Najpierw uczestnicy spotkania zapoznali się z działalnością Fundacji, a następnie zaczęli dyskutować nad problemami osób dorosłych z wrodzonymi wadami serca. Okazuje się, że rehabilitacja i zatrudnienie „GUCHów” to najbardziej palące problemy. Kolejnym palącym problem okazał się brak niezrozumienia rówieśników dla dzieci i młodzieży, które dotknął problem wrodzonych wad serca.



Oprócz burzliwej dyskusji ważne było też wzajemne nawiązanie kontaktów pomiędzy uczestnikami spotkania. Po części oficjalnej przenieśliśmy się do serbskiej knajpki, gdzie w miłej atmosferze mogliśmy dokończyć nasze rozważania. Chętni mogli następnego dnia zwiedzić Starówkę i pospacerować po Warszawie.

Miejmy nadzieję, że podobne spotkania, zorganizowane już w innych miastach, będą równie udane, a dzięki nim zaczniemy powoli rozwiązywać nasze problemy „GUCHów”. Zapraszamy młodzież oraz wszystkich dorosłych do współpracy.

## **Zebrań przedstawicieli**

W nowym biurze Fundacji, w dniach 28-29 maja br. odbyło się spotkanie przedstawicieli, na którym to zostały omówione dotychczasowe osiągnięcia oraz został przedstawiony plan działań na najbliższy czas. Najważniejszymi celami fundacji w najbliższym okresie są: uruchomienie nowej strony internetowej oraz przygotowanie i umieszczenie na szpitalnych oddziałach kardiologii i kardiokirurg tablic informacyjnych, które umożliwią rodzicom szybkie nawiązanie kontaktu z przedstawicielem Fundacji mieszkającym najbliżej lub opiekującym się dziećmi leczonymi w danej placówce medycznej.



**Wszystkich zainteresowanych serdecznie zapraszamy do nowej siedziby fundacji, która mieści się w Warszawie  
Ul. Narbutta 27 lok 1  
Telefon (22) 848 07 60  
lub 605 882 082, 601 228 073**

Biuletyn nr 6 (2/2009)

Opracowanie:  
K. Jesionkowska  
B. Kulesza,  
D. Pachniewska  
K. Parafianowicz  
M. Sakowska  
A. Tarkowska

© Fundacja Serce Dziecka

## **Fundacja Serce Dziecka im. Diny Radziwiłłowej**

02-796 Warszawa ul. Relaksowa 58 tel. 0 605 882 082  
KRS 0000266644 REGON 140748862 NIP 9512207200  
Nr konta PL 17 1160 2202 0000 0000 8297 2843 SWIFT BIGBPLPW  
Fundacja OPP - darowizny i 1% podlegają odliczeniom podatkowym

[www.sercedziecka.org.pl](http://www.sercedziecka.org.pl)

[fundacja@sercedziecka.org.pl](mailto:fundacja@sercedziecka.org.pl)

