

Mukowiscydoza

JAK POMAGAMY?



Poradnik dla rodziców i chorych na mukowiscydozę



Polskie Towarzystwo
Walki z **Mukowiscydozą**

Wydano przy wsparciu



Wychodząc naprzeciw potrzebom dorosłych chorych oraz rodziców i opiekunów dzieci z mukowiscydozą, oddajemy w Twoje ręce przewodnik po programach wsparcia realizowanych przez Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą. Pragniemy w prosty i przystępny sposób przedstawić Ci formy pomocy, które prowadzimy, zachęcając jednocześnie do wspólnego działania na rzecz chorych na mukowiscydozę. Służymy informacją i wsparciem. Pamiętaj, że jesteśmy dla Ciebie.

*Zarząd i pracownicy
Polskiego Towarzystwa Walki z Mukowiscydozą*

I. KTO MOŻE ZOSTAĆ BENEFICJENTEM POLSKIEGO TOWARZYSTWA WALKI Z MUKOWISCYDOŻĄ?

Będąc beneficjentem PTWM, będziesz mógł korzystać ze wszystkich form pomocy udzielanych przez PTWM. Wystarczy jak prześlesz na główny adres siedziby Polskiego Towarzystwa Walki z Mukowiscydozą oryginał zaświadczenia lekarskiego o rozpoznaniu mukowiscydozy wystawionego przez ośrodek specjalizujący się w leczeniu mukowiscydozy lub przez lekarza rodzinnego oraz oryginał wypełnionej karty beneficjenta. Wypełniając kartę beneficjenta nie zapomnij o własnoręcznym podpisie wszystkich osób upoważnionych. Dokumenty niezbędne do rejestracji znajdziesz na naszej stronie internetowej www.oddychaj.pl w strefie podopiecznego.

PAMIĘTAJ!

Wynik badania DNA ani karta leczenia szpitalnego nie są zaświadczeniem o rozpoznaniu choroby! Zaświadczenie takie z pewnością wystawi lekarz prowadzący leczenie Twoje lub Twojego dziecka.

II. DLACZEGO WARTO ZOSTAĆ CZŁONKIEM POLSKIEGO TOWARZYSTWA WALKI Z MUKOWISCYDOZĄ?

Członkostwo w PTWM nie jest obligatoryjne. Jeżeli jednak chcesz mieć aktywne prawo głosu, decydować o kształcie Towarzystwa i jego rozwoju oraz na bieżąco być informowanym o dostępnych formach pomocy – zostań jego członkiem. Wypełnij i prześlij na adres siedziby wypełnioną „Deklarację członkowską”. Gotowy formularz wraz ze statutem organizacji dostępny jest na naszej stronie internetowej www.oddychaj.pl. Roczna składka członkowska wynosi 30 zł.

Jeżeli nie jesteś zainteresowany aktywnym prawem głosu w naszym stowarzyszeniu, ale chciałbyś udzielić nam wsparcia finansowego lub rzeczowego, możesz zostać członkiem wspierającym PTWM. Więcej informacji na temat tej formy członkostwa znajdziesz w statucie PTWM oraz u naszych pracowników.

III. ZAKŁADANIE I PROWADZENIE SUBKONT

SUBKONTO – CZYM JEST?

Subkonto jest sposobem na gromadzenie środków na leczenie i rehabilitację, w tym zakup leków, odżywek, środków do dezynfekcji, sprzętu, pokrycie kosztów zajęć rehabilitacyjnych, kosztów związanych z pobytem na turnusie rehabilitacyjnym oraz w ośrodkach leczniczych. Proponujemy Ci możliwość założenia i prowadzenia:

- subkonta darowizn, na którym gromadzone są pieniądze pochodzące z indywidualnych wpłat darczyńców oraz zbiórek,
- subkonta 1% umożliwiającego gromadzenie środków uzyskanych z odpisów 1% podatku dochodowego.

Subkonta prowadzone są przez PTWM bezpłatnie, bez oprocentowania, imiennie (pod nazwiskiem chorego na mukowiscydozę), jawnie (zgromadzone kwoty są udostępniane do wglądu posiadaczowi subkonta).

Beneficjenci subkont w PTWM otrzymują dostęp do swojego konta online. Po zalogowaniu się można na bieżąco sprawdzać stan środków, wpłaty oraz zrealizowane płatności.

PAMIĘTAJ!

Środki zgromadzone na subkoncie 1% i subkoncie darowizn są wykorzystywane na pokrycie kosztów leczenia i rehabilitacji w pierwszej kolejności, przed innymi formami pomocy udzielanymi przez PTWM.

SUBKONTO – JAK ZAŁOŻYĆ?

Otwarcie subkonta jest bardzo proste. W tym celu należy przesłać na adres naszej siedziby następujące dokumenty:

- pisemny wniosek o otwarcie subkonta,
- prawidłowo wypełniony i podpisany regulamin „Prowadzenie subkont”,
- oryginał zaświadczenia lekarskiego o rozpoznaniu mukowiscydozy i karty beneficjenta (o ile wcześniej nie zostały one dostarczone do PTWM).

Po otwarciu subkonta darowizn i/lub subkonta 1% otrzymasz od nas za potwierdzeniem odbioru przesyłkę poleconą, w której znajdować się będą: identyfikator oraz hasło dostępu. Umożliwią Ci one dostęp do Twojego konta przez Internet oraz uzyskanie informacji telefonicznie o zdarzeniach na subkontach. Identyfikator i hasło mogą zostać przesłane również SMS-em na zweryfikowany wcześniej numer telefonu lub możesz odebrać je osobiście w naszym biurze.

Druk regulaminu oraz wzór wniosku o otwarcie subkont dostępne są w strefie podopiecznego na naszej stronie www.oddychaj.pl.

SUBKONTO – JAK KORZYSTAĆ ZE ZGROMADZONYCH ŚRODKÓW?

Jeżeli posiadasz środki na subkoncie, możesz rozliczyć koszty leczenia i rehabilitacji na dwa sposoby:

- w formie bezgotówkowej – PTWM płaci bezpośrednio sprzedawcy/usługodawcy. W tej sytuacji poproś o wystawienie faktury/rachunku na Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą, 34-700 Rabka-Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B, NIP 735-002-76-93. Faktura/rachunek w treści musi zawierać imię i nazwisko osoby chorej, dla której prowadzone jest subkonto, oraz określać formę płatności jako przelew. Fakturę/rachunek przed wysłaniem do PTWM należy opisać, na przykład: „Leki z tej faktury otrzymałem i przeznaczyłem na leczenie mojego dziecka (imię i nazwisko) chorego na mukowiscydozę/na własne leczenie”,

- w formie gotówkowej – płacisz gotówką lub kartą sprzedawcy/usługodawcy, a potem przesyłasz fakturę do PTWM w celu zwrotu kosztów na wskazany rachunek bankowy. Faktura/rachunek powinna być wystawiona na Twoje nazwisko i powinna być opisana według przykładu podanego powyżej.

W przypadku chęci sfinansowania przejazdu do ośrodka leczniczego ze środków zgromadzonych na subkoncie, należy przestać do naszej siedziby oświadczenie o liczbie przejechanych kilometrów wraz z określeniem trasy, terminu i celu podróży, lub fakturę za zakupione paliwo, bądź bilet potwierdzający przejazd. Aby uzyskać zwrot kosztów przejazdu, konieczne będzie również potwierdzenie wizyty pieczęcią i podpisem lekarza lub innym potwierdzeniem.

PAMIĘTAJ!

Aby rozliczyć wydatki dotyczące poprzedniego roku kalendarzowego, dokumenty do rozliczenia należy przestać do siedziby PTWM do 31 stycznia roku następującego po roku, którego wydatki dotyczą.

W razie pytań skontaktuj się z nami pod numerem telefonu:

18 267 60 60 wew. 342 lub 531 110 250.

IV. WYPOŻYCZALNIA SPRZĘTU REHABILITACYJNEGO I POMOCNICZEGO

JAK DZIAŁA WYPOŻYCZALNIA?

Chorzy na mukowiscydozę mogą nieodpłatnie wypożyczyć sprzęt wspomagający codzienne leczenie i rehabilitację. Aktualny stan wypożyczalni jest aktualizowany na stronie internetowej www.oddychaj.pl. Stan wypożyczalni zależy od ilości środków przekazywanych przez darczyńców. Działalność wypożyczalni jest nieodpłatna. Przy wypożyczeniu sprzętu jest brana pod uwagę sytuacja materialna chorego, stopień zaawansowania choroby oraz wysokość i formy wsparcia dotychczas udzielone beneficjentowi. Choremu przysługuje prawo do wypożyczenia po jednym sprzęcie każdego rodzaju w odstępie czasu minimum 2 lat przy założeniu, że wykorzystał on już przysługujące mu prawo do uzyskania refundacji NFZ na zakup sprzętu.

PAMIĘTAJ!

Osoby chore na mukowiscydozę mają możliwość uzyskania refundacji NFZ na zaopatrzenie w wyroby medyczne w postaci:

- 800 zł raz na 4 lata na sprężarkę powietrza (inhalator dyszowy) lub inhalator membranowy (kod P.104),
- 150 zł raz na 6 miesięcy na nebulizator lub głowicę do inhalatora membranowego (kod P.103),
- 200 zł raz na 2 lata na sprzęt do indywidualnej fizjoterapii układu oddechowego (urządzenia wytwarzające podwyższone lub zmienne ciśnienie wydechowe; kod P.105).

Powyższe limity czasowe nie dotyczą osób chorych na mukowiscydozę do 18. roku życia, które posiadają zaświadczenie lekarskie określone w „Ustawie za życiem” oraz chorych z orzeczonym znacznym stopniem niepełnosprawności.

Sprzęty takie jak: wyparzacz, Pari PEP system, trampolina, Flutter, RC Cornet, Acapella, Jala Neti, klin do drenażu, inhalatory, nasadki do oklepywania, piłki rehabilitacyjne uznaje się za zużyte po upływie 2 lat od wypożyczenia i nie podlegają obowiązkowi zwrotu.

JAK SKORZYSTAĆ Z WYPOŻYCZALNI PTWM?

Jeżeli potrzebujesz wypożyczyć sprzęt rehabilitacyjny lub urządzenie pomocnicze, musisz dostarczyć do biura PTWM komplet dokumentów:

- zaświadczenie lekarskie o rozpoznaniu mukowiscydozy oraz kartę beneficjenta (o ile nie zostały już wcześniej dostarczone do PTWM),
- pisemny wniosek beneficjenta.

Wniosek możesz złożyć drogą pocztową, elektroniczną (skan) oraz osobiście w naszej siedzibie w Rabce-Zdroju. Jeśli wypożyczony sprzęt popsuje się przed upływem 2 lat od daty wypożyczenia, prześlij nam wniosek o kasację sprzętu. Jeżeli minęły 2 lata od wypożyczenia, to wypełnianie tego wniosku nie jest konieczne.

Wnioski o wypożyczenie oraz o kasację sprzętu dostępne są w strefie podopiecznego na naszej stronie www.odychaj.pl.

W razie pytań skontaktuj się z nami pod numerem telefonu:

18 267 60 60 wew. 331 lub 730 115 919.

V. JAK POZYSKAĆ ŚRODKI FINANSOWE NA LECZENIE I REHABILITACJĘ?

ZBIÓRKA PUBLICZNA – JAK ZORGANIZOWAĆ I SKUTECZNIE PRZEPROWADZIĆ

Zbiórka publiczna to forma gromadzenia dobrowolnie przekazywanych ofiar w gotówce lub darów rzeczowych w miejscach publicznych, za które uważa się między innymi: parki, ulice, punkty usługowo-handlowe itp. Zbiórkę publiczną można przeprowadzić również podczas eventów lub wydarzeń mających miejsce w Twojej okolicy i są to np. koncerty, dni miejscowości, lokalne imprezy. Zbiórka publiczna wymaga zgłoszenia w Ministerstwie Spraw Wewnętrznych i Administracji. Pozyskiwanie ofiar pieniężnych winno zatem odbywać się do przeznaczonych w tym celu skarbon czy puszek kwestarskich, na których powinny znaleźć się: numer zbiórki oraz informacja o celu przeznaczenia pozyskanych datków. Osoby biorące udział w zbiórce (np. wolontariusze) mające bezpośredni kontakt z darczyńcami powinny posiadać imienny identyfikator, z którego osoba wspierająca może odczytać dane osobowe, numer pozwolenia nadany przez MSWiA, jak również cel, na który zostanie przekazana pozyskana z ofiarowanych datków kwota.

Organizując zbiórkę publiczną razem z PTWM, dostajesz gotowe narzędzia do jej przeprowadzenia: skarby, puszki, koszulki, jak również identyfikator. Wystarczy, że na 14 dni przed planowanym terminem akcji złożysz u nas osobiście lub prześlesz listownie oryginały wypełnionych dokumentów przygotowanych przez nas i zapoznasz się z naszym regulaminem. Za sprawozdanie z przeprowadzonej zbiórki publicznej, a także za sprawozdanie z rozdyponowania ofiar w niej pozyskanych odpowiada Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą. To my składamy do Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji stosowne dokumenty. O przebiegu naszych działań możesz dowiedzieć się na stronie www.zbiorki.gov.pl, wystarczy, że w okienko „Szukaj zbiórki” wpiszesz numer zbiórki lub podasz pełną nazwę naszej organizacji.

SIEPOMAGA.PL

Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą posiada profil na platformie Siepomaga.pl. Podopieczni PTWM w ramach posiadanego subkonta darowizn mogą za naszym pośrednictwem umieścić apel z prośbą o wsparcie i zebrać środki finansowe na leczenie, rehabilitację czy zakup sprzętu medycznego. Wystarczy przesłać do nas prośbę o uruchomienie zbiórki i w załączeniu umieścić minimum 5 zdjęć (jpg, png), historię, którą chcemy przekazać darczyńcom

(plik Word), zaświadczenie lekarskie o kosztach związanych z leczeniem (plik PDF) lub w przypadku sprzętu medycznego fakturę proforma (oryginał dokumentu) z podanym kosztem zakupu. Od niedawna istnieje również możliwość samodzielnego zgłoszenia swojego apelu na platformie Siepomaga.pl. Jako organizacja zostaniemy powiadomieni i poproszeni o zweryfikowanie apelu podopiecznego i jego zatwierdzenie.

AKCJA CHARYTATYWNA NA CHARYTATYWNI.ALLEGRO.PL

Kolejną formą zbierania środków na leczenie i rehabilitację jest serwis Charytatywni Allegro. Za pomocą portalu możesz wystawić przedmioty na aukcje charytatywne, z których całkowity dochód przeznaczony jest dla wskazanego podopiecznego. Aby uruchomić aukcję charytatywną, prześlij do nas następujące informacje: imię i nazwisko, zdjęcie podopiecznego oraz informacje o celu, na który zbierane będą środki. Po otwarciu przez nas wskazanego celu, zarówno Ty, jak i Twoi bliscy możecie wystawiać przedmioty, z których dochód trafi na subkonto podopiecznego.

INNE SPOSOBY POZYSKIWANIA FUNDUSZY

Zachęcamy również do pozyskiwania funduszy na indywidualne subkonta poprzez portale zaangażowani.org oraz FaniMani.

Wszelkich informacji dotyczących pozyskiwania środków finansowych udzieli Ci dział fundraisingu, który jest do Twojej dyspozycji pod numerem telefonu 536 210 250 w godzinach pracy biura lub poprzez adres mailowy fundraising@ptwm.org.pl.

VI. RAZEM MOŻEMY WIĘCEJ!

Jesteśmy organizacją, którą tworzą ludzie działający na rzecz wspólnego celu, jakim jest walka z mukowiscydozą. Działając razem, możemy osiągnąć więcej. Nawet jeśli w danym momencie pomoc nie jest potrzebna Tobie lub bliskiej Ci osobie, możesz pomóc tym, którzy z uwagi na długoletnią walkę z chorobą lub inne przeciwności losu wymagają wsparcia. Zachęcamy rodziców i opiekunów do organizowania spotkań, dzięki którym w większej grupie łatwiej wymienić się i podzielić doświadczeniami związanymi z chorobą oraz zorganizować wspólnymi siłami akcję na rzecz osób chorych na mukowiscydozę. PTWM pomaga i koordynuje organizację spotkań grup rodziców.

Jeśli potrzebujesz naszej pomocy, zadzwoń 18 267 60 60 wew. 331 lub napisz na adres: pomoc@ptwm.org.pl.

VII. WSPARCIE FINANSOWE

ZNALAZŁEŚ SIĘ W TRUDNEJ SYTUACJI MATERIALNEJ?

Jeżeli znalazłeś się w ciężkiej sytuacji losowej lub materialnej i nie posiadasz również środków na subkontach, możesz ubiegać się o wsparcie finansowe na pokrycie części kosztów leczenia i rehabilitacji Ciebie lub Twojego dziecka. Aby uzyskać wsparcie, prześlij do PTWM komplet dokumentów:

- pismną prośbę wraz z uzasadnieniem,
- zaświadczenie lekarskie o rozpoznaniu mukowiscydozy (jeżeli nie zostało ono dostarczone wcześniej),
- oświadczenie o kontaktach celowych/subkontach/subkontach 1% prowadzonych w innych niż Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą organizacjach pożytku publicznego (oświadczenie wypełnia pełnoletnia osoba chora ubiegająca się o wsparcie – na formularzu A lub rodzic/opiekun prawny niepełnoletniego dziecka chorego na mukowiscydozę – na formularzu B),
- kartę beneficjenta (jeśli nie została dostarczona wcześniej do PTWM).

Wymagane oświadczenia dostępne są w strefie podopiecznego na naszej stronie www.odychaj.pl.

PAMIĘTAJ!

Taka forma pomocy udzielana jest ze środków statutowych PTWM nie częściej niż raz w roku. Możesz się o nią zwrócić przede wszystkim wtedy, gdy nie posiadasz środków na leczenie na subkontach w PTWM bądź w innych organizacjach.

VIII. DOMOWA REHABILITACJA, SPORTOWA REHABILITACJA I COACHING

CO MOŻEMY ZAPROPONOWAĆ TOBIE BĄDŹ TWOJEMU DZIECKU W RAMACH POMOCY FIZJOTERAPEUTYCZNEJ I PSYCHOLOGICZNEJ?

Od 2010 roku realizujemy projekty domowej rehabilitacji dla chorych na mukowiscydozę w postaci indywidualnych zajęć z fizjoterapeutami. Projekt fizjoterapii domowej jest projektem innowacyjnym PTWM – nikt takiego projektu nie realizował przed naszym Towarzystwem, chociaż ta forma opieki nad chorymi na mukowiscydozę jest powszechnie stosowana w krajach wysoko rozwiniętych jako najbardziej zalecana. Projekt polega na prowadzeniu indywidualnych zajęć z fizjoterapeutą w domu chorego w wymiarze 1 godziny średnio 1-2 razy w tygodniu. Celem zajęć jest nauka i motywacja do regularnego i prawidłowego wykonywania drenażu płuc, stosowania aktywnych technik fizjoterapii, zwiększenia aktywności fizycznej osób chorych. W projekcie udział biorą zarówno dzieci, nastolatki, jak i osoby dorosłe.

W części projektów poszerzyliśmy ofertę o wsparcie psychologiczne dla wybranych grup chorych. Spotkania z psychologiem mają na celu zwiększenie motywacji do leczenia, rehabilitacji, samodzielności w życiu społecznym.

Rehabilitacja domowa jest dla chorych bezpieczna, gdyż jest prowadzona w domu pacjenta, a nie w ośrodku rehabilitacyjnym, gdzie chorzy mogliby się ze sobą kontaktować. Zajęcia prowadzą wyłącznie specjaliści przeszkoleni przez Towarzystwo.

PAMIĘTAJ!

PTWM realizuje projekty domowej i sportowej rehabilitacji w miarę pozyskanych środków z projektów PFRON i od innych sponsorów. Aby z nich skorzystać, niezbędne jest posiadanie aktualnego orzeczenia o niepełnosprawności. Informacje o nowych naborach do projektów domowej rehabilitacji publikujemy na stronie www.oddychaj.pl.

IX. POZOSTAŁE FORMY POMOCY

PLATFORMA POMOCOWA ODPLATNEJ DZIAŁALNOŚCI PTWM

Beneficjenci PTWM mogą zakupić witaminy, suplementy diety, sole do inhalacji, wyparzacz oraz środki do dezynfekcji w niższych cenach. Zamówienie można zrealizować poprzez sklep internetowy na stronie www.oddychaj.pl.

Wybrane przez siebie produkty możesz również zamówić poprzez formularz zamówienia przesłany do nas pocztą tradycyjną lub skanem na adres: sklep@ptwm.org.pl. Płatność za zamówione produkty może być uregulowana ze środków znajdujących się na subkoncie lub przelewem, a w razie takiej potrzeby, finansowanie zamówienia może pochodzić z wcześniej udzielonego choremu wsparcia finansowego.

KWARTALNIK „MUKOWISCOZOZA”

„Mukowiscozoza” jest kwartalnikiem wydawanym przez Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscozozą. W czasopiśmie poruszamy sprawy istotne dla nas wszystkich. Współpracujemy m.in. z lekarzami, psychologami, ekspertami z zakresu pomocy socjalnej, którzy poruszają szerokie spektrum tematów. Na łamach „Mukowiscozozy” jest również miejsce na artykuły naszych podopiecznych. Zachęcamy Cię, byś współtworzył z nami pismo, dzielił się swoimi doświadczeniami czy swoją twórczością.

PAMIĘTAJ!

Czasopismo wysyłane jest do wszystkich naszych beneficjentów. Aby je otrzymywać, wystarczy zarejestrować się w PTWM, przesyłając do siedziby Towarzystwa wypełnioną kartę beneficjenta oraz zaświadczenie lekarskie o rozpoznaniu mukowiscozozy.

SZKOLENIA, WARSZTATY I KONFERENCJE

Raz w roku dla członków rodzin chorych na mukowiscydozę organizowana jest ogólnopolska konferencja szkoleniowa Polskiego Towarzystwa Walki z Mukowiscydozą. Nabór uczestników rozpoczyna się najczęściej w kwietniu. W pierwszej kolejności przyjmowane są osoby, które nie uczestniczyły w konferencji w roku poprzednim.

PTWM zaprasza także wykładowców oraz ekspertów, organizując lokalne warsztaty i szkolenia fizjoterapeutyczne, żywieniowe, psychologiczne oraz inne. Mają one na celu pogłębienie wiedzy o mukowiscydozie. Są to zwykle spotkania przeprowadzane w mniejszych grupach, często na zaproszenie kilku rodziców, którzy w swoim miejscu zamieszkania gotowi są współorganizować takie szkolenie. Tematyka tych spotkań bywa bardzo różna i zwykle zależy od zgłoszonych potrzeb. Wspólnie z naszą doświadczoną kadrą medyczną organizujemy też szkolenia dla fizjoterapeutów, dietetyków, pielęgniarek oraz lekarzy, którzy chcą pracować z chorymi na mukowiscydozę.

Informacje o szkoleniach i warsztatach publikowane są na bieżąco w aktualnościach na stronie www.oddychaj.pl.

PAMIĘTAJ!

Dla właściwej opieki bardzo ważna jest wiedza uzyskiwana z rzetelnego źródła. Mukowiscydoza jest chorobą o bardzo wielu obliczach, a każdy może chorować inaczej. Rozmowy ze specjalistą nie zastąpi wyszukiwarka, forum internetowe czy nawet rozmowa z kimś, kto ma podobny problem. Jesteśmy po to, by Ci pomóc. Jeżeli masz pytania, śmiało do nas dzwoń lub napisz maila. Jeżeli będziesz w Rabce-Zdroju, ucieszy nas również Twoja wizyta. Czasami może się zdarzyć, że nie od razu będziemy znali odpowiedzi na nurtujące Cię pytania bądź nie będziemy mogli pomóc. Prosimy wtedy o cierpliwość. Zapewniamy Cię, że swoją pracę wykonujemy z najwyższą starannością i jest dla nas bardzo ważne, abyś otrzymał wsparcie.

NASZ ADRES:

Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą
ul. Prof. Jana Rudnika 3B, 34-700 Rabka-Zdrój
Otwarte w dni robocze w godz. 7.30–15.30



**Pomoc i informacje dla osób nowo zdiagnozowanych,
wsparcie finansowe, zakładanie i prowadzenie subkont:**

pomoc@ptwm.org.pl
tel. 18 267 60 60 wew. 331
tel. 531 110 260



Zwrot kosztów, rozliczenia kosztów rehabilitacji i zakupu leków:

ksiegowosc@ptwm.org.pl
tel. 18 267 60 60 wew. 342
tel. 531 110 250



Bezpłatna wypożyczalnia sprzętu oraz działalność odpłatna:

wypożyczalnia@ptwm.org.pl
sklep@ptwm.org.pl
tel. 18 267 60 60 wew. 331
tel. 730 115 919



Zbiórki środków finansowych, aukcje, wolontariat:

fundraising@ptwm.org.pl
tel. 18 267 60 60 wew. 331, 342
tel. 536 210 250



Biurowisko PTWM w Dziekanowie Leśnym:
ul. Marii Konopnickiej 65, 05-092 Łomianki
dziekanow@ptwm.org.pl
tel. 533 370 757



Polskie Towarzystwo
Walki z **Mukowiscydozą**

**Polskie Towarzystwo
Walki z Mukowiscydozą**

ul. Prof. Jana Rudnika 3B
34-700 Rabka-Zdrój
tel. 18 267 60 60 wew. 331
poczta@ptwm.org.pl
www.oddychaj.pl