



DOMÁCÍ
UMĚLÁ
PLICNÍ
VENTILACE
PŘÍBĚHY



Fotografie na titulní straně: časopis Můžesh

Víte, jaká je nejčastější otázka pacienta v nemocnici?

„KDY UŽ PŮJDU DOMŮ?“

Učinili jste velké rozhodnutí, vzít si Vašeho příbuzného domů.

U onemocnění, které je chronické, je četnost této otázky mnohonásobně zvýšená. Dny hospitalizace se mění na týdny, měsíce... Velkou nadějí na návrat domů je právě DUPV (domácí umělá plicní ventilace), kterou již desítky našich pacientů využívají.

Společnost Chronicare se problematice DUPV věnuje od svého založení. **Svého prvního DUPV pacienta jsme poslali domů v březnu 2016.** V domácím prostředí **doprovázíme přes 50 pacientů** na plicní ventilaci.

Neposkytujeme pouze služby, ale vytváříme vztah, díky kterému se pacient stává součástí naší profesní rodiny. Naše práce však nikdy nekončí v nemocnici. S životem na domácí umělé plicní ventilaci nám pomáhá partner, který sdílí naše hodnoty a podporuje naši misi pomoci pacientovi k lepšímu a kvalitnějšímu životu na ventilaci i mimo nemocnici.

Firma Saegeling Medizintechnik, s.r.o., zajišťuje pro naše pacienty zdravotní i technickou podporu. A v neposlední radě je součástí životů našich pacientů na ventilátoru stejně jako my.

ÚŽASNÍ LIDÉ

Na jedné straně Ivetka Bártová, která už mnoho let s láskou pečuje o Pepu na plicní ventilaci.

Na straně druhé pan Polach a Matýsek. Náš maskot, který už mnoho let pečuje o úsměvy na tvářích našich pacientů na oddělení.

A nejen tam, dokáže přijít a popřát k narozeninám i Pepově milované partnerce Ivetce přímo domů. Jako poděkování za lásku a péči, kterou mu dává 24 hod denně a 7 dní v týdnu. Této spolupráce si velice vážíme a moc děkujeme za každý úsměv.



DUPV „UPSIDE DOWN“

Domácí umělá plicní ventilace je možnost propuštění pacienta s ventilátorem do domácího prostředí. Je to však velice náročná a nepřetržitá péče a rodina musí zvládnout řadu zdravotnických úkonů. Ne každý má pro tyto situace podmínky.

My ale umíme zvládnout i „obrácenou“ situaci. Vašek je převážnou většinu času v našem zařízení. Je bohužel trvale připoután k ventilátoru.

My mu však umožníme vždy na pár dnů v roce opustit naše oddělení, a Vašek se tak může vrátit domů ke svým nejbližším a rodině. Snažíme se tak posunout hranice péče zase o kus dál.



PŘÁTELSTVÍ DVOU BOJOVNIC

Není to tak, že během těžkých časů se rodí hrdinové. Během těžkých časů je pouze poznáváme. Těmi našimi jsou **Alenka Hájková** a **Pavla Habrdová**.

Obě dámy se poznaly u nás na oddělení Chronicare, kde Alenka zajišťuje kulturní akce pro naše pacienty.

Jednou z pacientek byla i Pavla se svou nelehkou diagnózou Wilsonovy choroby, která ji přivedla až k domácí umělé plicní ventilaci.

Toto přátelství pokračuje i po propuštění z nemocnice.

Dámy jsou plné optimismu, obrovské chuti do života, pozitivního myšlení a velkých plánů do budoucna. To vše i přesto, že obě mají handicap. Obě pojí neuvěřitelná síla, výdrž, schopnost vytrvat, překonávat největší obtíže, přijímat údery osudu, sedmkrát padnout, a přece po osmé vstát. Jejich pokora a síla je pro nás motivační motor.



ANIČKA

Bylo, nebylo... Takhle začíná každá pohádka. Dokonce i ta naše.

Anička se narodila v listopadu 1999. Netrvalo dlouho (jen pár měsíců) a neodpovídala standardnímu vývoji. Už na rehabilitacích bylo zřejmé, že to s ní nebude jednoduché. Anička, rodiče a lékaři se snažili, ale bez viditelného zlepšení. A tak nezbylo nic jiného, než navštívit specialisty a absolvovat genetická vyšetření. V červenci 2000 bylo jasno. Nejagresivnější a nejprogresivnější varianta neurologického onemocnění, které bylo pojmenováno jako spinální svalová atrofie (SMA). Prognóza byla krutá. S tímto typem SMA se boj prohrává do dvou let. Anička je však od narození bojovnice a ze statistik si nic nedělá. Naopak. Narodila se s povahou bojovat. Nedat se. Protože musela. Když je postavena před nějakou výzvou, přetrhne se, aby ji splnila. Ať je sebebolestivější, všechno zvládne.

Toto je Anička Hlavicová. Mladá dáma, která dostala do vínku vůli. „Já jsem ta, co chce. Když za něčím jdu, dokážu být vytrvalá, a co si vysním, za tím dojdu, ať se děje cokoli. Odjakživa jsem tak měla pocit, že je třeba toho stihnout hodně, protože podle toho se měří hodnota člověka.“ Ve dnech 22.–29. 8. 2022 se v Poznani konal WORLD Boccia Intercontinental Challenger, kde Českou republiku reprezentovala právě Anička Hlavicová. Moc jí gratulujeme!



JAROSLAV

Pan Jaroslav je bezmála dvoumetrový chlap s obrovským srdcem. Bývalý starosta a vážený občan podkrkonošského města Úpice. Na svůj věk není v nemocnici žádným nováčkem a nejednou byl dokonce velmi blízko smrti. Třetí šanci na život je pro něj domácí umělá plicní ventilace (DUPV).

Edukace a příprava rodiny na tuto velkou změnu je náročný proces a standardně probíhá u lůžka pacienta. Vzhledem ke zdravotnímu stavu Jaroslavovy manželky jsme ale museli improvizovat a část tohoto procesu se realizovala doma – i takhle to umíme. Přejeme Jaroslavovi kvalitní život v kruhu svých milovaných. Vítejte v naší DUPV rodině!



DAGMAR

Amyotrofická laterální skleróza je neurologické onemocnění, které postihuje motorické buňky v mozku a míše. Pacienti mají problémy nejen s motorikou, ale i dýcháním. Ztrátou schopnosti dýchat by tak Dáša zůstala upoutaná v nemocnici na lůžku. Poté, co se její obětaví členové rodiny dozvěděli o možnosti domácí umělé plicní ventilace, neváhali. Prošli složitým procesem edukace, naučili se základy péče a museli zvládnout např. i technické ovládání přístrojů. Po čtyřech měsících se pak Dagmar mohla znovu podívat domů za svou rodinou a pejskem. Přejeme hodně energie a zdraví!



INSTA-KOUZLO A SPLNĚNÝ SEN PRO DAVIDA



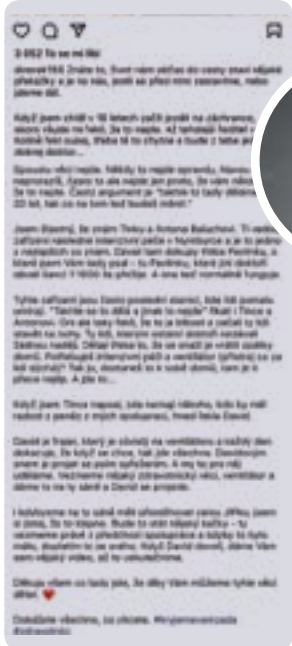
Davidu na vozík a k ventilátoru připoutala nemoc. Přesto tento bojovník i po návratu domů pracoval a měl další plány a sny. Po ztrátě zaměstnání však přišla demotivace.

Jeho sen projet se se psím spřežením se rozplýval. Protože to něco stojí. Nejen

peníze, ale i práci a odhodlání řady lidí. Ale my to přesto zkusili. Vy-

zkoušeli jsme sílu Instagramu a požádali MUDr. Marka Dvořáka o zveřej-

nění Davidova příběhu. Ještě týž den přišla řada neuvěřitelných zpráv a nabídek pomoci. A tak jsme založili sbírku, peníze vybrali a zařídili, aby se Davidův sen projet se (samozřejmě s ventilátorem) s pejsky splnil. Tímto všem, kteří přispěli, podíleli se na organizaci a panu doktorovi Dvořákovi ze srdce děkujeme, jste skvělí!



POMŮCKY, KTERÉ NA DUPV USNADŇUJÍ ŽIVOT

Tato práce nás učí, že život je o hledání nových cest. Ze srdce děkujeme společnosti Benetronic s.r.o., která už roky pomáhá našim pacientům na DUPV zvýšit soběstačnost a samostatnost.

Jedna z jejich inteligentních kompenzačních pomůcek se jmenuje MouthMouse. Umožňuje ovládat hlasem, dechem, jazykem, rty či dotykem přístroje, jako jsou mobil, počítač, televize, světlo, zvonek a další. „Někteří lidé nebudou rozumět vašim slovům. Zatímco někteří ani nepotřebují vaše slova, aby vám porozuměli,“ říká náš bývalý pacient Lukáš, který MouthMouse využívá.



INTENZIVNÍ
PÉČE

POKO

OLGA

Manželský slib patří mezi nejhlubší životní závazky. Občas slyšíme: „V bohatství i chudobě, v nemoci i ve zdraví...“. A o tom by manželství mělo být.

Skutečný vztah je o člověku, který vás podrží, když ho potřebujete. Pokud přijde nemoc, která vás paralyzuje...



Manžel si paní Olgu vzal domů díky našemu projektu domácí umělé plicní ventilace, aby mohli společně zase vítat každý další nový den.

A my jim oběma přejeme hodně štěstí, energie a pevné zdraví!

STAROSTLIVÁ

DOMŮ RYCHLOSTÍ HOKEJOVÉHO PUKU!

Hokejový puk dokáže letět rychlostí až 175 km/hod. A my se tím museli inspirovat a v rychlosti poslat našeho pacienta domů.

Pro Jindřicha byl každý další den v nemocnici jako trest. Úspěšně řídí firmu a nemoc mu jako ten nejpřísnější rozhodčí udělila červenou kartu.

Pokorně přijal trest a odseděl si na střídačce dlouhé dny v naději, že je šance se vždycky znovu „dostat do hry“. Aby mohl z pohodlí domova sledovat mistrovství světa v ledním hokeji. Přejeme mu, ať jsou mantinely dostatečně pevné, ať hra není nikdy ničím přerušena a ať se mu fauly a tresty vyhýbají!



DOMA NA HORÁCH

Rokytnický horal Vladimír strávil desítky dní v nemocnici. Nemoc ho upoutala na lůžko, plíce se nedokázaly samy nadechnout. Loučil se s okolím i svými milovanými horami. Ale s jeho skvělou rodinou to společně dokázali a Vladimír už tráví čas doma. Jestli někdo miluje zimu, hory a sníh, je to Vladimír. A jak je vidět, žádná hora mu není dostatečně vysoká.

V Rokytnici se často říká: „Máme jen dvě roční období. Zimu a teplé jaro.“

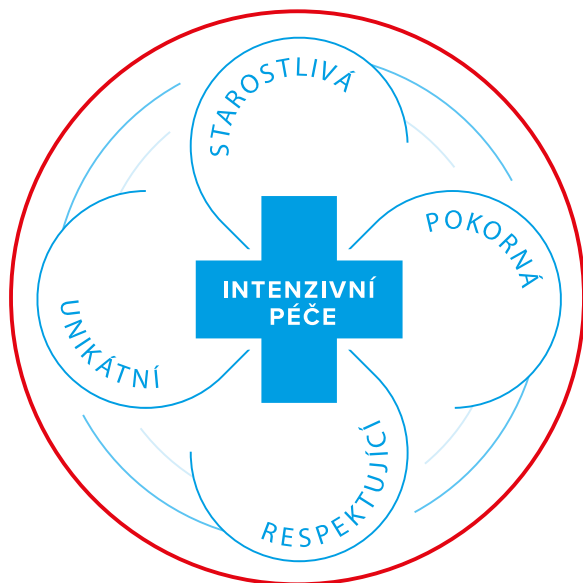
Přejeme Vladimírovi, ať ho drží chuť bojovat a s dechem už si poradíme.



PRÁVĚ TEĎ
PÍŠEME DALŠÍ PŘÍBĚHY.



HODNOTY SPOLEČNOSTI CHRONICARE



Pilířem našich hodnot je intenzivní péče. Ta je podstatou naší práce a znamená zajištění základních životních funkcí. O naše pacienty pečujeme s maximální starostlivostí, s pokorou k životní situaci, ve které se oni i jejich rodiny nacházejí, s respektem nejen k jejich potřebám, ale také k sobě navzájem. Jsme zařízení unikátní svými zkušenostmi, vybavením, prostředím i přístupem k pacientům.

Jedinečnost ale spatřujeme i ve zdánlivých každodenních maličkostech, které pomáhají kvalitu naší péče posunout o krok dál.

Spolně se snažíme tyto hodnoty naplňovat.

Kontakty a telefonická spojení na jednotlivé pobočky naleznete na webových stránkách

www.chronicare.cz